



MOD/IT603/5  
Rev. 3 del 21/09/2021  
Pagina 1 di 2

## LABORATORI CHIMICI STANTE SRL

Via del Chiù, 68/70/72  
40133 Bologna (BO)  
e-mail: [info@labstante.com](mailto:info@labstante.com)  
Tel: +39 (051) 384086  
Fax: +39 (051) 384088  
[www.labstante.it](http://www.labstante.it)

C.F. e P.IVA.: 02579611209

### A CURA DELL'ACCETTAZIONE DEL LABORATORIO

N° Allegato al DDA:

N° Allegati alla *Scheda informativa Produttore*

Data di accettazione, firma responsabile

## SCHEDA INFORMATIVA PRODUTTORE RIFIUTI

### 1) INTRODUZIONE

Con delibera 105/2021 del 28/05/2021 è entrato in vigore con valore prescrittivo il documento SNPA *Linee guida sulla classificazione dei rifiuti*, il quale prevede l'obbligo di raccogliere per ogni rifiuto tutta la documentazione necessaria a dare evidenza oggettiva a supporto del giudizio di classificazione dei rifiuti.

Pertanto, ai fini dell'emissione del giudizio di classificazione, è necessario conoscere con dettaglio il ciclo produttivo che origina il rifiuto, avere a disposizione le informazioni (SDS) sulle materie che prendono parte al ciclo produttivo del rifiuto, oltre ad informazioni aggiuntive che sono da raccogliere nel piano di campionamento redatto in conformità alla norma UNI EN 14899.

Si richiede quindi al Produttore del rifiuto di compilare la presente *Scheda Informativa Produttore Rifiuti*.

### 2) INFORMAZIONI DEL PRODUTTORE

#### 2.1 Identificazione produttore (si prega di scrivere in stampatello e in modo chiaro)

Il/La sottoscritto (*Nome e cognome*) \_\_\_\_\_ in qualità di \_\_\_\_\_ della  
ditta \_\_\_\_\_ produttrice del rifiuto con codice EER \_\_\_\_\_,

#### DICHIARA

Sotto la propria responsabilità, che

- a) Il **ciclo produttivo** di provenienza / processo chimico è così caratterizzato (*riportare descrizione chiara e significativa del processo, temperature/pressioni di lavoro se diverse da quelle ambientali, eventuali reazioni/interazioni/trasformazioni che hanno luogo nel ciclo produttivo, ecc. Scrivere in stampatello*):

---

---

---

---

---

---

---

---

- b) Le materie prime impiegate all'interno del ciclo produttivo sono di seguito elencate (allegare al presente documento le schede di sicurezza delle materie prime nell'ultima versione in vigore):

---

---

---

---

---

---

---

---

- c) Che in riferimento alle sostanze sotto elencate:

<input type="checkbox"/> UTILIZZA <input type="checkbox"/> NON UTILIZZA	Sostanze <b>ESPLOSIVE</b> con H200, H201, H202, H203, H204, H240, H241 correlate alle caratteristiche HP1
<input type="checkbox"/> UTILIZZA <input type="checkbox"/> NON UTILIZZA	Sostanze <b>COMBURENTI</b> con H270, H271, H272 correlate alle caratteristiche HP2
<input type="checkbox"/> UTILIZZA <input type="checkbox"/> NON UTILIZZA	Sostanze <b>CHE LIBERANO GAS A TOSSICITA' ACUTA</b> con EUH029, EUH031, EUH032 correlate alle caratteristiche HP12
<input type="checkbox"/> UTILIZZA <input type="checkbox"/> NON UTILIZZA	Sostanze <b>SENSIBILIZZANTI</b> con H317-H334 correlate alle caratteristiche HP13
<input type="checkbox"/> UTILIZZA <input type="checkbox"/> NON UTILIZZA	Sostanze con H205, EUH001, EUH019, EUH044 correlate alle caratteristiche HP15

- d) Dichiara inoltre che il rifiuto  proviene /  NON proviene da attività sanitarie di cui al DPR 253/2003 (caratteristica di pericolo HP9).
- e) Dichiara di  utilizzare /  NON utilizzare o  produrre /  NON produrre sostanze classificate nella categoria POPS (inquinanti organici persistenti).



MOD/IT603/5  
Rev. 3 del 21/09/2021  
Pagina 2 di 2

## LABORATORI CHIMICI STANTE SRL

Via del Chiù, 68/70/72  
40133 Bologna (BO)  
e-mail: [info@labstante.com](mailto:info@labstante.com)  
Tel: +39 (051) 384086  
Fax: +39 (051) 384088  
[www.labstante.it](http://www.labstante.it)

C.F. e P.IVA.: 02579611209

### A CURA DELL'ACCETTAZIONE DEL LABORATORIO

N° Allegato al DDA:

N° Allegati alla *Scheda informativa Produttore*

Data di accettazione, firma responsabile

## SCHEDA INFORMATIVA PRODUTTORE RIFIUTI

### 3) PIANO DI ANALISI

Scopi dell'analisi di Laboratorio sono:

- la classificazione del rifiuto in oggetto, attraverso la verifica di congruità del EER proposto dal produttore e l'eventuale attribuzione delle indicazioni di pericolo (HP ove opportuno e proporzionato) con il rilascio del giudizio di classificazione;
- la caratterizzazione del rifiuto al fine di agevolarne la più corretta gestione (recuperabilità, ammissibilità in discarica).

Il piano di analisi prevede l'esecuzione del profilo analitico per la classificazione/caratterizzazione standard, oltre alla determinazione dei parametri aggiuntivi secondo REG. (UE) 997/17 e la valutazione dei parametri in accordo al REG. (UE) 1357/2014.

**N.B.:** In base alle informazioni acquisite relative al ciclo produttivo del rifiuto ed alle caratteristiche del campione il Laboratorio potrà proporre al Produttore eventuali analisi aggiuntive oltre ai profili base di classificazione/caratterizzazione del rifiuto al fine di poter determinare correttamente le caratteristiche di pericolo ove ciò sia congruo, opportuno e proporzionato ed al fine di meglio caratterizzare il rifiuto al fine della sua corretta gestione e smaltimento.

Note del Produttore sul Piano di analisi (riportare informazioni aggiuntive sulle analisi da eseguire, eventuali riferimenti ad offerte in essere, ogni altra informazione utile a perfezionare il piano analitico, ecc.):

---

---

---

---

---

---

---

---

### 4) CAMPIONAMENTO DEL RIFIUTO

L'attività di campionamento del rifiuto assume un'importanza rilevante nell'intera procedura di classificazione del rifiuto così come dichiarato dalle Linee guida SNPA (Delibera n. 105/2021). In particolare, qualora il campionamento sia eseguito da personale diverso dal Laboratorio, è necessario che il soggetto incaricato dichiari di:

- Definire un Piano di campionamento in conformità alla norma UNI EN 14899;
- Eseguire l'attività di campionamento in accordo alla norma UNI 10802;
- Ove applicabili, adottare standard specifici per la tipologia di rifiuto (ad esempio, UNI EN 15442, UNI CEN/TS 16010).

**N.B.:**

Il **Verbale di campionamento** del rifiuto in oggetto deve essere allegato in copia al presente documento e consegnato al Laboratorio.

Il **Piano di campionamento** e le **fotografie del campionamento** devono essere conservati e a disposizione su richiesta degli Enti competenti.

Luogo e data di compilazione:	Timbro Produttore:	Firma Produttore:
-------------------------------	--------------------	-------------------