

Aktualności MSSF

Wyjaśnienie działań IASB*

REACH - Najczęściej zadawane pytania • luty 2008 r.

Rozporządzenie REACH - Najczęściej zadawane pytania

Niniejszy suplement zawiera ogólne podsumowanie dyrektywy REACH i jej konsekwencji w zakresie rachunkowości oraz dostarcza odpowiedzi na niektóre najczęściej zadawane pytania. W celu uzyskania szczegółowych wskazówek, zalecamy skontaktowanie się z najbliższym biurem PricewaterhouseCoopers.

Tło

Rozporządzenie w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (tzw. rozporządzenie REACH, od pierwszych liter tytułu angielskiego Registration, Evaluation, Authorization and Restriction of Chemicals) to nowy akt prawny Unii Europejskiej (UE), który w momencie wejścia w życie, czyli 1 czerwca 2007 r., zastąpił około 60 dotychczasowych regulacji dotyczących chemikaliów. Wśród innych obowiązków, rozporządzenie nakłada wymóg rejestracji istniejących i nowych chemikaliów oraz substancji chemicznych obecnie lub w przyszłości wprowadzanych na rynek europejski. Rejestracja tych substancji będzie wymagać od ich producentów, importerów oraz dalszych użytkowników udzielenia organom unijnym szczegółowych informacji w sprawie właściwości i zastosowania tych substancji oraz ryzyka, jakie stanowią dla zdrowia ludzkiego i dla środowiska. Dokumentację rejestracyjną i wyniki badań oceni Europejska Agencja Chemikaliów (Agencja), a substancje, które przekroczą określone wcześniej pułapy ryzyka, nie będą mogły być dłużej produkowane ani wprowadzane do obrotu.

Brak rejestracji substancji chemicznej przez jednostkę uniemożliwia jednostce produkcję lub import takiej substancji.

Ten nowy akt prawny wpływa na szereg ważnych dla jednostek dziedzin, w tym m. in. na badania i rozwój, technologie informatyczne, zarządzanie łańcuchem dostaw, sprzedaż, sprawozdawczość i ujawnianie informacji finansowych i niefinansowych. Z perspektywy rynkowej wymóg udostępnienia przez przedsiębiorstwa szczegółowych informacji o chemikaliach, które produkują lub stosują w produkcji, mógłby doprowadzić do ujawnienia tajemnic handlowych bezpośredniej konkurencji. Ponadto, nieprzestrzeganie wprowadzonych przepisów może spowodować utratę kluczowych klientów, konieczność znalezienia zadowalających substytutów wytwarzanych produktów oraz ryzyko zakłóceń w łańcuchu dostaw, zarówno w górę łańcucha, jak i w dół.

Zarys wymogów rozporządzenia REACH

Rozporządzenie REACH wprowadza rozróżnienie na substancje wprowadzone i niewprowadzone. **Substancje niewprowadzone** są to tak zwane „nowe substancje”, wprowadzone na rynek po wrześniu 1981 r., które już wcześniej musiały być przebadane przed ich wprowadzeniem do obrotu. **Substancje wprowadzone** są to tak zwane „istniejące substancje” — głównie substancje wyszczególnione w „Europejskim wykazie istniejących substancji o znaczeniu komercyjnym” (European Inventory of Existing Commercial Chemical Substances) (do września 1981 r.), lub produkowane we Wspólnocie, ale nie wprowadzone do obrotu po wrześniu 1981 r. Dla substancji wprowadzonych brak jest informacji, gdyż dotychczas nie było wymogu przebadania ich przed wprowadzeniem do obrotu.

Aby umożliwić przedsiębiorstwom zgromadzenie informacji wymaganych przez rozporządzenie REACH dla substancji wprowadzonych (za wyjątkiem substancji wzbudzających duże obawy, które muszą być zarejestrowane wcześniej), przewidziany jest **okres przejściowy**, podczas którego przedsiębiorstwa będą mogły nadal produkować lub importować chemikalia i substancje bez rejestracji, o ile dokonały rejestracji wstępnej substancji wprowadzonych.

Rejestracja wstępna substancji wprowadzonych musi nastąpić w okresie od 1 czerwca do 1 grudnia 2008 r. Rejestracja wstępna polega na zgłoszeniu Agencji, że stosowana jest substancja wprowadzona, z podaniem nazwy jednostki, nazwy substancji lub chemikaliów oraz proponowanej ilości. Rejestracja wstępna umożliwia jednostce:

- złożenie dokumentacji rejestracyjnej w późniejszym terminie (okresy przejściowe uzależnione są od wielkości obrotu, tj. jednostka musi złożyć kompletną dokumentację rejestracyjną do 2013 r. dla wprowadzonych chemikaliów poddanych rejestracji wstępnej tylko wtedy, gdy wielkość produkcji wynosi od 100 do 1000 ton rocznie, oraz
- dostęp do danych umożliwiający zebranie informacji o innych

potencjalnych rejestrujących, w celu stworzenia konsorcjum rejestracyjnego.

Rejestracja oznacza, że producent lub importer dostarczył Agencji dokumentację rejestracyjną i nie otrzymał żadnych sygnałów, że jest ona niekompletna. Biorąc pod uwagę oczekiwaną liczbę rejestracji, na wstępnym etapie Agencja będzie przeprowadzać jedynie prostą, elektroniczną kontrolę kompletności. Jeśli rejestracja nie zostanie odrzucona w terminie ustalonym przez Agencję, wówczas rejestrujący może rozpocząć (w przypadku substancji niewprowadzonych) lub kontynuować (w przypadku substancji wprowadzonych) produkcję lub import substancji. Nie oznacza to jednak jeszcze w żadnym razie, że Agencja zatwierdziła ocenę lub zastosowanie substancji.

Dokumentacja rejestracyjna powinna zawierać następujące dokumenty rejestracyjne:

Rola	Wielkość obrotu > 1 t i < 10 t	Wielkość obrotu > 10 t
Producent/importer	Dokumentacja techniczna	Dokumentacja techniczna i raport bezpieczeństwa chemicznego
Dalszy użytkownik	Karta charakterystyki	Raport bezpieczeństwa chemicznego

Dokumentacja techniczna zawiera informacje o właściwościach, zastosowaniach i klasyfikacji substancji oraz wytyczne w sprawie bezpiecznego jej stosowania.

Raport bezpieczeństwa chemicznego dokumentuje zagrożenia i klasyfikację substancji oraz ocenę, czy należy ona do szczególnej kategorii (np. rakotwórcza lub trwała w środowisku, zdolna do bioakumulacji i toksyczna). Raport opisuje również scenariusz narażenia dla specyficznych zastosowań substancji należących do takich kategorii w ich cyklu życiowym oraz sposób kontrolowania tych zagrożeń przez producenta lub importera (tj. miary zarządzania ryzykiem i warunki operacyjne).

Karta charakterystyki zawiera informacje o tym, jak bezpiecznie stosować chemikalia na wszystkich etapach, od producenta wzdłuż całego łańcucha dostaw. Powinna zawierać informacje o tym, jak bezpiecznie stosować dane chemikalia oraz o każdym ich zidentyfikowanym zastosowaniu (scenariusze narażenia).

Zgodnie z rozporządzeniem REACH dalsi użytkownicy mają obowiązek rozważenia bezpieczeństwa zastosowań substancji głównie na podstawie informacji od ich dostawców (zawartych w karcie charakterystyki sporządzanej przez producenta lub importera) oraz stosowania właściwych miar zarządzania ryzykiem. Aby spełnić ten wymóg, dalsi użytkownicy będą musieli kontaktować się ze swoimi dostawcami w celu uzyskania potrzebnych informacji w dostarczanych im kartach charakterystyki. W szczególności będą musieli sprawdzić, czy ich zastosowanie danej substancji zostało uwzględnione w karcie charakterystyki, tj. czy ich sposób stosowania danej substancji mieści się w warunkach opisanych w scenariuszu narażenia i czy spełniają te warunki.

Dalszym użytkownikiem może być dowolny przemysłowy użytkownik chemikaliów, czy to tworzący preparaty (np. producent farb), czy to użytkownik chemikaliów takich jak oleje i smary w innych procesach przemysłowych, czy to producent wyrobów takich jak elementy elektroniczne.

Jednostki będą musiały wnieść **opłatę rejestracyjną** za każdą substancję zarejestrowaną w Agencji.

Kluczowe zagadnienia dotyczące rejestracji i opłaty rejestracyjnej:

- Opłaty nie stanowią patentu na produkcję danej substancji. Mają raczej charakter opłaty za licencje na prowadzenie określonej działalności (np. sprzedaż produktu).
- Informacje podawane w procesie rejestracyjnym, za wyjątkiem informacji dotyczących know-how, będą publicznie udostępnione do wglądu przez okres 12 lat po wejściu w życie rozporządzenia REACH, co da konkurencji dostęp do informacji o produkcie.
- Aby ułatwić wymianę informacji, w ciągu 12 lat po rejestracji każdy kolejny potencjalny rejestrujący otrzyma od Agencji informacje o tym, kto zarejestrował daną substancję i jakie informacje (tj. testy) dostarczono Agencji. Umożliwi to potencjalnemu rejestrującemu zwrócić się do jednostki z prośbą o udostępnienie danych, np. dotyczących konkretnych testów laboratoryjnych.
- Tę samą lub podobną substancję może zarejestrować wiele spółek, samodzielnie lub tworząc konsorcjum rejestracyjne (w celu rozłożenia kosztów).

W przypadku stosowania lub wprowadzania do obrotu substancji wzbudzających szczególnie duże obawy (których wykaz sporządzi Agencja), wymagana jest nie rejestracja, lecz udzielenie zezwolenia. Agencja ogłosi wykaz substancji spełniających kryteria określone w rozporządzeniu REACH. Podmioty wykorzystujące lub udostępniające takie substancje będą musiały złożyć wnioski o udzielenie zezwolenia na każde zastosowanie substancji, w tym analizę możliwych substytutów. Zezwolenie zostanie udzielone, jeśli wnioskodawca udowodni, że ryzyko związane z wykorzystaniem danej substancji jest właściwie kontrolowane. W przeciwnym wypadku zezwolenia udziela się, o ile korzyści społeczno-gospodarcze przeważają nad ryzykiem, lub gdy nie istnieją odpowiednie substancje lub procesy alternatywne. Agencja będzie dokonywać przeglądu wszystkich udzielonych zezwoleń po pewnym czasie, ustalonym dla każdego przypadku osobno. Jeśli do czasu przeglądu pojawią się odpowiednie substytuty, Agencja może zmienić lub cofnąć zezwolenie.

Testy laboratoryjne wymagane przez Agencję: Rozporządzenie REACH wymaga, by wszystkie substancje zarejestrowane przez Agencję przeszły serię testów laboratoryjnych, które dostarczą informacji technicznych/naukowych dotyczących zagrożeń dla zdrowia i środowiska, jakie powoduje dana substancja. Rodzaj i zakres wymaganych testów uzależniony jest od wielkości obrotu (> 1 t, 10 t, 100 t lub 1.000 t) produkowaną lub importowaną substancją oraz niezbędnej oceny bezpieczeństwa chemicznego. Ze względu na to, że testy mogą być kosztowne lub wymagać testowania na zwierzętach kręgowych, rodzaj i zakres testów będzie ściśle monitorowany przez Agencję.

Kluczowe zagadnienia:

- Jednostki mogą przeprowadzać testy laboratoryjne w ramach konsorcjum, co pozwoliłoby obniżyć koszty testów.
- Jednostki mogą już posiadać informacje, które ze względu na rozporządzenie REACH mają pewną wartość, i sprzedawać je innym rejestrującym, zainteresowanym poszczególnymi substancjami.
- Wyniki testów można sprzedawać za ich wartość godziwą. Wartość godziwą ustala się w negocjacjach pomiędzy stronami, lub

ostatecznie może ją określić Agencja.

- Wyniki testów laboratoryjnych na zwierzętach kręgowych muszą być przekazywane innym (potencjalnym) rejestrującym.
- Testy może przeprowadzać niezależny licencjonowany personel techniczny lub własny wykwalifikowany personel techniczny.
 - o Mimo iż wyniki testów można sprzedawać, oczekuje się, że korzyści ekonomiczne związane ze sprzedażą będą maleć wraz z ilością testowanych substancji i ich podobieństwem.

Oprogramowanie opracowane lub zakupione na potrzeby

własne: W wyniku wprowadzenia rozporządzenia REACH jednostki powinny śledzić ilości określonych substancji produkowanych lub stosowanych w procesach łańcucha dostaw danego przedsiębiorstwa. Dla wielu przedsiębiorstw będzie to oznaczało konieczność unowocześnienia istniejących systemów informatycznych w taki sposób, by były one w stanie właściwie identyfikować różne substancje wymagające rejestracji.

Najczęściej zadawane pytania

Ujęcie rezerwy

Pytanie 1:

Czy należy utworzyć rezerwę na przewidywane koszty rejestracji?

Odpowiedź 1 (MSSF i US GAAP):

Ocena kryteriów ujmowania rezerw zawartych w MSR 37 lub FAS 5 uzależniona jest od sposobu, w jaki przepisy rozporządzenia będą egzekwowane w poszczególnych państwach członkowskich. Na razie nie jest to wiadome, a ostateczny kształt systemu egzekucji w poszczególnych państwach członkowskich może być różny. Zakładamy jednak, że w przypadkach, gdy producent/importer nie uzyska rejestracji, będzie musiał zapłacić karę, jednak nie będzie musiał ubiegać się o rejestrację, o ile nie zamierza kontynuować produkcji/importu danych chemikaliów.

Przy tym założeniu, na producencie/importerze nie ciąży obecnie wynikający z wydarzeń przeszłych obowiązek rejestracji produkcji/importu danych chemikaliów. Producent/importer może uniknąć kosztów rejestracji poprzez zaprzestanie produkcji/importu danych chemikaliów, nie uniknie jednak zapłaty kary za brak rejestracji.

Stwierdzamy, że nie ma potrzeby tworzenia rezerwy na koszty rejestracji, możliwe jest jednak utworzenie rezerwy na zobowiązanie z tytułu kary.

Kapitalizacja wartości niematerialnych

Pytanie 2:

Czy w momencie rejestracji powstaje składnik wartości niematerialnych?

Odpowiedź 2 (MSSF):

Zgodnie z MSR 38 par. 8 składnikiem wartości niematerialnych jest możliwy do zidentyfikowania niepieniężny składnik aktywów, nie posiadający postaci fizycznej; oraz składnik aktywów jest zasobem pozostającym pod kontrolą jednostki w wyniku zdarzeń zaistniałych w przeszłości; oraz przewiduje się, że jednostka

gospodarcza osiągnie w przyszłości korzyści ekonomiczne z tego składnika aktywów.

- a) Kontrola i korzyści ekonomiczne w przyszłości (MSR 38, par. 13-17): Wraz z rejestracją producent/importer uzyskuje prawo do produkcji/importu określonych chemikaliów. Oczekuje się, że w przyszłości ta produkcja/import przyniesie korzyści ekonomiczne. Prawo znajduje się pod kontrolą producenta/importera; inni producenci/importerzy, którzy chcieliby produkować/importować te same chemikalia, muszą się zarejestrować.
- b) Możliwość identyfikacji: Składnik aktywów powstający w wyniku rejestracji nie może zostać wyodrębniony z jednostki gospodarczej (MSR 38, par. 12 (a)), ale wynika z tytułu prawnego (MSR 38, par. 12 (b)).
- c) Składnik aktywów jest niepieniężny i nie posiada postaci fizycznej.

Stwierdzamy, że kryteria ujęcia zawarte w MSR 38 są spełnione.

Ze względu na to, że kryteria ujęcia według MSR 38 są spełnione, składnik wartości niematerialnych wycenia się początkowo w cenie nabycia lub koszcie wytworzenia (MSR 38, par. 24). Cena nabycia lub koszt wytworzenia składnika wartości niematerialnych obejmuje wszelkie koszty, które można do niego bezpośrednio przypisać.

W celu stwierdzenia, jakie koszty można kapitalizować, należy dokładnie rozważyć poszczególne fakty i okoliczności, aby określić, czy poniesione koszty można bezpośrednio przypisać rejestracji/udzieleniu zezwolenia oraz czy można je wiarygodnie wycenić. W załączniku do niniejszego dodatku znajduje się lista przykładowych kosztów (wewnętrznych i zewnętrznych), które można brać pod uwagę. Jednostka musi również ustalić, od którego momentu w czasie należy te koszty kapitalizować.

Należy dokonać oceny, czy spółka ostatecznie dokona rejestracji, stosując kryteria MSR 38, par. 57 (a) - (f) dotyczące ujmowania kosztów prac rozwojowych.

Odpowiedź 2 (US GAAP):

Spełnienie wymogów rozporządzenia REACH pociąga za sobą liczne koszty. Poza skutkami wpływu rozporządzenia na spółki, ich dostawców i klientów oraz rynek, rozporządzenie wywołuje także skutki dla jednostek w zakresie ujęcia księgowego odnośnych kosztów, na którym jednostki będą musiały się skupić.

- Na poziomie ogólnym opłaty rejestracyjnej nie da się odróżnić od ogólnych kosztów prowadzenia działalności gospodarczej, w związku z czym należy ją ująć w kosztach okresu, w którym została poniesiona.
- Koszty testów laboratoryjnych zazwyczaj należy ująć w kosztach okresu, w którym zostały poniesione, ponieważ zazwyczaj nie będą one stanowić źródła przyszłych korzyści ekonomicznych spółki, które można powiązać (pośrednio lub bezpośrednio) z wpływami środków pieniężnych.
- Koszty związane z oprogramowaniem opracowanym przez jednostkę do śledzenia informacji niezbędnych dla celów rejestracji należy aktywować lub spisać w koszty zgodnie z wytycznymi SOP 98-1.
- Oprogramowanie opracowane przez osobę trzecią lub nabyte należy aktywować w cenie nabycia i amortyzować przez okres jego przydatności ekonomicznej. Oszacowanie okresu przydatności ekonomicznej oprogramowania powinno być

zbliżone do okresów przyjętych dla programów informatycznych dotychczas nabywanych przez spółkę.

Ponieważ pełne skutki rozporządzenia REACH mogą nie być oczywiste, zanim spółka nie znajdzie się na bardziej zaawansowanym etapie procesu rejestracji, mogą wówczas pojawić się inne koszty, które nie zostały uwzględnione w ogólnych kategoriach wymienionych powyżej.

Pytanie 3:

Czy w przypadku uzyskania rejestracji w ramach konsorcjum powstaje składnik wartości niematerialnych?

Odpowiedź 3 (MSSF i US GAAP):

Rozporządzenie REACH wspiera tworzenie konsorcjów jako narzędzia dzielenia się kosztami. Niezależnie od sposobu, w jaki uzyskano rejestrację, zastosowanie mają wnioski przedstawione w Odpowiedzi 2 powyżej.

Pytanie 4:

Czy w momencie uzyskania zezwolenia powstaje składnik wartości niematerialnych?

Odpowiedź 4 (MSSF i US GAAP):

Podobnie jak w przypadku rejestracji, w momencie uzyskania zezwolenia producent/importer uzyskuje prawo produkcji/importu określonych chemikaliów. Główną różnicą, w porównaniu z rejestracją, jest fakt, że zezwolenie podlega weryfikacji po pewnym czasie, co może doprowadzić do zmiany lub odebrania zezwolenia na stosowanie danej substancji. Niemniej jednak koszty poniesione w celu uzyskania zezwolenia należy przeanalizować zgodnie z wnioskami przedstawionymi w Odpowiedzi 2 powyżej, w celu stwierdzenia, które z nich należy kapitalizować.

Załącznik do najczęściej zadawanych pytań w sprawie rozporządzenia REACH

Tabela poniżej zawiera listę wybranych kosztów, które mogą być ponoszone w związku ze stosowaniem rozporządzenia REACH (koszty wewnętrzne/zewnętrzne w przewidywanej kolejności chronologicznej). W celu stwierdzenia (dla celów MSSF), jakie koszty można kapitalizować, należy dokładnie rozważyć poszczególne fakty i okoliczności, biorąc pod uwagę następujące zagadnienia:

1. Czy jednostka dokona rejestracji/uzyska zezwolenie, a tym samym czy jest prawdopodobne czerpanie korzyści ekonomicznych (Dla niektórych substancji może być trudno potwierdzić prawdopodobieństwo korzyści ekonomicznych przed uzyskaniem rejestracji);
2. Czy poniesione koszty można bezpośrednio przypisać do rejestracji/zezwoleń;
3. Czy koszty bezpośrednio przypisane da się wyodrębnić z bieżących kosztów prowadzenia działalności;
4. Czy koszty można wiarygodnie wycenić; oraz
5. Czy spełnione są dodatkowe kryteria ujęcia odrębnego składnika wartości niematerialnych wytworzonych we własnym zakresie przez jednostkę. Kryteria ujęcia wartości niematerialnych wytworzonych we własnym zakresie określone w MSR 38, par. 57 są następujące:
 - możliwości techniczne
 - intencja ukończenia składnika wartości niematerialnych oraz jego użytkowania lub sprzedaży
 - zdolność do użytkowania lub sprzedaży składnika wartości niematerialnych
 - dostępność stosownych środków technicznych, finansowych i innych, które mają służyć ukończeniu prac rozwojowych.

Rodzaj kosztu	Odpowiedź (MSSF)
Koszty poniesione w celu stwierdzenia, jakie chemikalia podlegają rejestracji.	Takich kosztów nie można bezpośrednio przypisać do rejestracji, a zatem nie można ich kapitalizować.
Koszt zgromadzenia istniejących danych (tj. wyników testów, informacji o możliwych zastosowaniach, scenariusza ekspozycji).	Takie koszty można bezpośrednio przypisać do rejestracji/zezwoleń, ale jednostka może mieć trudności z wyodrębnieniem gromadzenia informacji w ramach zwykłej działalności gospodarczej od ich gromadzenia w celu spełnienia przepisów rozporządzenia REACH. Jeśli takie wyodrębnienie jest niemożliwe, kosztów bezpośrednio przypisanych do REACH nie można wiarygodnie wycenić (MSR 38, par. 21 (b); MSR 38, par. 51 (b)), a zatem należy je ująć w kosztach okresu, w którym zostały poniesione.
Koszty wewnętrzne poniesione na przeprowadzenie testów laboratoryjnych, które nie były wymagane przed wprowadzeniem rozporządzenia REACH dla istniejących chemikaliów.	j. w.
Koszty wewnętrzne poniesione na uzyskanie wyników testów laboratoryjnych nowych chemikaliów.	j. w.
Koszty zewnętrzne poniesione przez dalszego użytkownika na nabycie informacji od wcześniejszego użytkownika/producenta/importera	Takie koszty generalnie można bezpośrednio przypisać do rejestracji, jeśli pozyskane informacje służą wyłącznie dla celów rejestracji i są nieprzydatne w normalnej działalności gospodarczej.

Rodzaj kosztu (kontynuacja)	Odpowiedź (MSSF) (kontynuacja)
Koszty zewnętrzne poniesione na nabycie wyników testów laboratoryjnych, które nie były wymagane przed wprowadzeniem rozporządzenia REACH dla istniejących chemikaliów (np. od licencjonowanego instytutu, producenta spoza UE).	Takie koszty generalnie można bezpośrednio przypisać do rejestracji, jeśli wyniki testów laboratoryjnych służą wyłącznie dla celów rejestracji i są nieprzydatne w normalnej działalności gospodarczej. Jeśli wyniki testów laboratoryjnych mogą być również wykorzystane w normalnej działalności, wówczas - pod warunkiem, że jednostka ma kontrolę nad informacjami - nabyte wyniki testów powinny być aktywowane jako odrębny składnik aktywów.
Koszty zewnętrzne poniesione na nabycie wyników testów laboratoryjnych nowych chemikaliów (np. od licencjonowanego instytutu, producenta spoza UE).	j. w.
Koszty poniesione na rzecz innego rejestrującego za prawo do wykorzystania wyników testów laboratoryjnych przedłożonych agencji w celu jego własnej rejestracji (wymiana danych).	j. w.
Koszty zapłacone partnerowi z konsorcjum za prawo do uczestnictwa w konsorcjum rejestracyjnym (tj. wykorzystania wyników testów laboratoryjnych partnera z konsorcjum) (wymiana danych).	j. w.
Koszty prawne poniesione na konsultacje prawne przy tworzeniu konsorcjum.	Takie koszty należy aktywować, jeśli można je bezpośrednio przypisać do konkretnej rejestracji. Kosztów poniesionych na konsultacje prawne w kwestii zasadności tworzenia konsorcjum nie można bezpośrednio przypisać do rejestracji.
Opłata rejestracyjna/ za uzyskanie zezwolenia.	Ta opłata stanowi nominalną kwotę zapłaconą agencji w celu rejestracji/uzyskania zezwolenia, a zatem można ją aktywować.
Oprogramowanie do śledzenia informacji wymaganych dla celów rejestracji REACH.	Jeśli koszty takie spełniają kryteria ujęcia wymienione powyżej, można je aktywować.

W celu uzyskania dalszych informacji prosimy o kontakt:

Robert Waliczek: Tel: +48 22 523 4332; robert.waliczek@pl.pwc.com

Krzysztof Gmur: Tel: +48 22 523 4241; krzysztof.gmur@pl.pwc.com

Roger Romański: Tel: +48 22 523 4578; roger.romanski@pl.pwc.com