Declaração de Validação

O [**Nome do Centro de Interface/ Laboratório Colaborativo**] declara, sob compromisso de honra, que a informação apresentada pelo [**Nome do interessado**] para efeitos de **obtenção/alteração** [escolher opção pretendida] da declaração de subproduto [**Nome do subproduto**] para os destinos [**Identificar processo(s) produtivo(s) no destino**] foi verificada e validada, cumprindo-se de forma cumulativa as 4 condições previstas no n.º1 do artigo 91.º do Regime Geral de Gestão de Resíduos.

Nos termos do n.º3 do artigo 91.º do RGGR, o [**Nome do Centro de Interface/ Laboratório Colaborativo**] atesta que atua no âmbito do processo produtivo (de origem ou de destino) da substância ou objeto em causa, da seguinte forma:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Para cada uma das condições, assinalar com **X** o(s) critério(s) evidenciados e validados:

|  |
| --- |
| **Condição a) *Existir a certeza de posterior utilização lícita da substância ou objeto*** |
|  | 🡪 Contratos entre o produtor e o(s) futuro(s) utilizador(es) para a aquisição da substância ou objeto  |
|  | 🡪 Declaração de interesse do(s) futuro(s) utilizador(es) com as quantidades a adquirir anualmente |
|  | 🡪 Documentos que comprovem a existência de um ganho financeiro para o produtor |
|  | 🡪 Evidência de que existe mercado para a aquisição da totalidade da substância ou objeto produzido  |
| **Outro (especificar)** |  |
| **Obs.:** |  |
| **Cumpre a condição:** | **Não cumpre a condição:**  |

|  |
| --- |
| **Condição b) *Ser possível utilizar diretamente a substância ou objeto, sem qualquer outro processamento que não seja o da prática industrial normal*** |
|  | 🡪 Utilização direta sem qualquer processamento |
|  | 🡪 Processamento físico a que a substância ou objeto é sujeita: |
|  | * Corte
 |
|  | * Homogeneização
 |
|  | * Gradação/peneiração
 |
|  | * Compactação/Prensagem
 |
|  | * Desidratação / Secagem
 |
|  | * Acondicionamento
 |
|  | * Fragmentação/Trituração
 |
|  | * Mistura (desde que não altere a perigosidade)
 |
|  | * Lavagem
 |
|  | * Centrifugação
 |
|  | * Outro processamento físico:
 |
| **Obs.:** |  |
| **Cumpre a condição:** | **Não cumpre a condição:**  |

[Caso a substância seja processada noutro local que não o local de origem, fazer essa referência no campo observações]

|  |
| --- |
| **Condição c) *A produção da substância ou objeto ser parte integrante de um processo produtivo*** |
|  | 🡪 Existência de um “processo produtivo” do qual resulta um “resíduo de produção” (cf. Glossário do Guia) |
|  | 🡪 Melhor Técnica Disponível (MTD) constante do Documento de Referência (*Best Available Technologies (BAT) Reference Document – BREF[[1]](#footnote-1)*), caso exista |
| **Obs.:** |  |
| **Cumpre a condição:** | **Não cumpre a condição:**  |

|  |
| --- |
| **Condição d) *A substância ou objeto cumprir os requisitos relevantes como produto em matéria ambiental e de proteção da saúde e não acarretar impactes globalmente adversos do ponto de vista ambiental ou da saúde humana, face à posterior utilização específica*** |
|  | 🡪 A substância ou objeto cumprir as especificações técnicas relevantes para o seu uso futuro (normas técnicas ou outros documentos normativos) |
|  | 🡪 Existência de acordo de qualidade do material entre produtor e futuro utilizador (caso não existam normativos) |
|  | 🡪 A substituição da matéria-prima original pela substância ou objeto, enquanto subproduto, não acarretar impactes globalmente adversos do ponto de vista ambiental ou saúde pública |
|  | 🡪 Existência de controlo de qualidade (ex. análises laboratoriais) |
|  | 🡪 Não existência de qualquer restrição à colocação no mercado |
|  | 🡪 A utilização futura do material ser uma MTD do setor |
|  | 🡪 A existência de legislação específica para o uso posterior obriga à apresentação de parecer da entidade competente nessa matéria. |
| **Outro especificar** |  |
| **Obs.:** |  |
| **Cumpre a condição:** | **Não cumpre a condição:**  |

**Data:**

Assinatura do responsável pela validação e carimbo da Instituição

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(nome e cargo)

1. https://eippcb.jrc.ec.europa.eu/reference [↑](#footnote-ref-1)