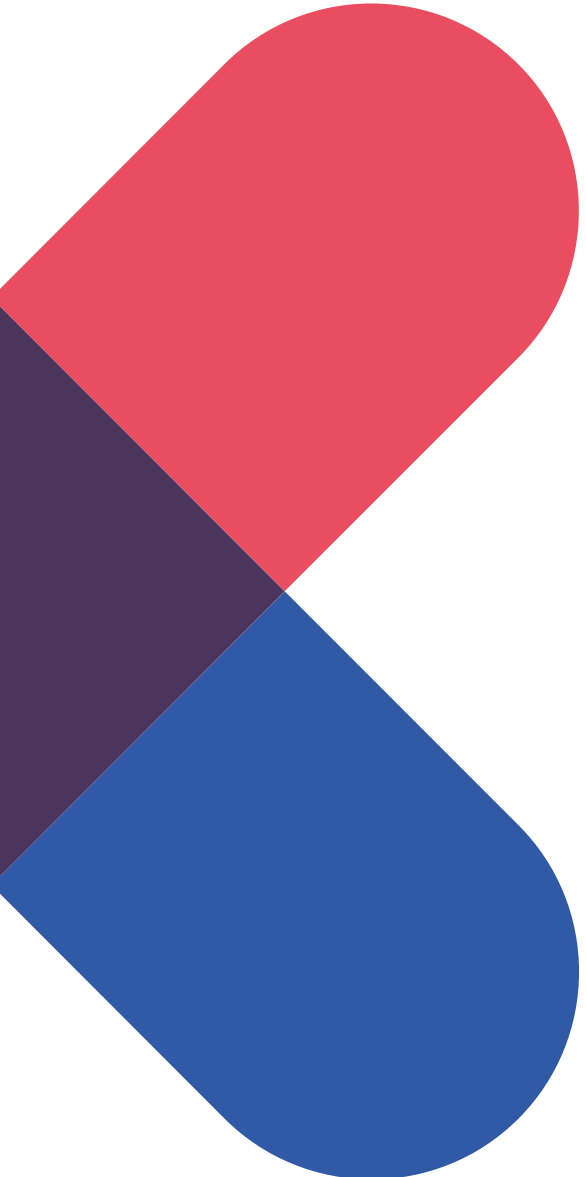


AG SNECOREP - DWD

P VINZIO & L FERRERO



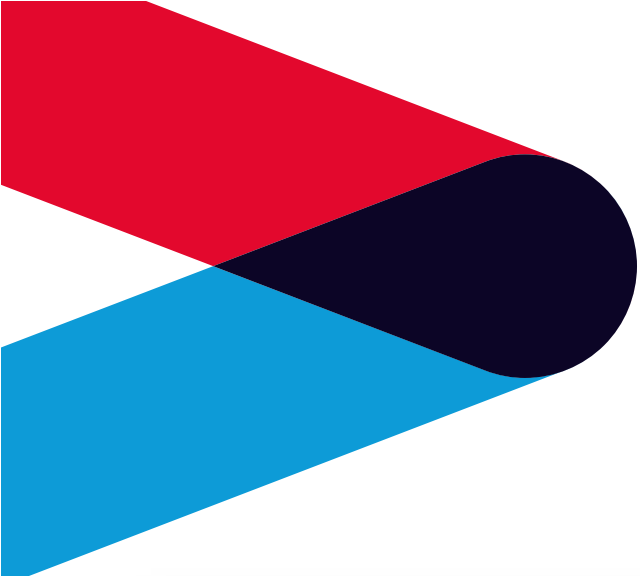
Ordre du jour

DWD-Directive Eau Potable

- Cadre réglementaire
- Frise temporelle
- Guides
- Actions EU et FR



La DWD



Contexte Réglementaire

La Directive (EU) 2020/2184 relative à l'eau potable

Drinking Water Directive > DWD

vise à protéger les citoyens et l'environnement contre les effets nocifs de l'eau potable contaminée, et à améliorer l'accès à l'eau potable.

- Publiée le 16/12/2020
- Entrée en vigueur le 12/01/2021



L'article 11 de la DWD définit le cadre des exigences minimales en matière d'hygiène pour les matériaux en contact avec l'eau potable dans toute l'UE

Cet article est mis en application grâce à 6 règlements (Actes d'Exécution et Actes Délégués) publiés le 23/04/2024.

Il s'agit de textes prescriptifs concernant les substances, les matériaux et les produits en contact avec l'eau potable.

Contexte Réglementaire

Act no.	Titre	Lien vers les acts réglementaires publiés le 23 Avril 2024
1.IA	Méthodes d'essai et d'acceptation des substances de départ, des compositions et des constituants à inscrire sur les listes positives européennes	Implementing decision - 2024/365 - EN - EUR-Lex (europa.eu)
2.IA	Les listes positives européennes des substances de départ, des compositions et des constituants	Implementing decision - 2024/367 - EN - EUR-Lex (europa.eu)
3.DA	Procédure d'inscription sur les listes positives européennes, ou de retrait de celles-ci, de substances de départ, de compositions et de constituants	Delegated regulation - EU - 2024/369 - EN - EUR-Lex (europa.eu)
4.IA	Procédures et méthodes d'essai et d'acceptation des matériaux finaux	Implementing decision - 2024/368 - EN - EUR-Lex (europa.eu)
5.DA	Procédures d'évaluation de la conformité pour les produits	Delegated regulation - EU - 2024/370 - EN - EUR-Lex (europa.eu)
6.DA	Spécifications harmonisées pour le marquage des produits	Delegated regulation - EU - 2024/371 - EN - EUR-Lex (europa.eu)

Frise temporelle

Publication des actes au JOEU :
23.04.24

Entrée en application des actes :
31.12.26

Fin de la période
transitoire

2024

2025

2026

2027

2028

2029

2030

2031

2032

Accréditation et
notification des
organismes
d'évaluation de la
conformité

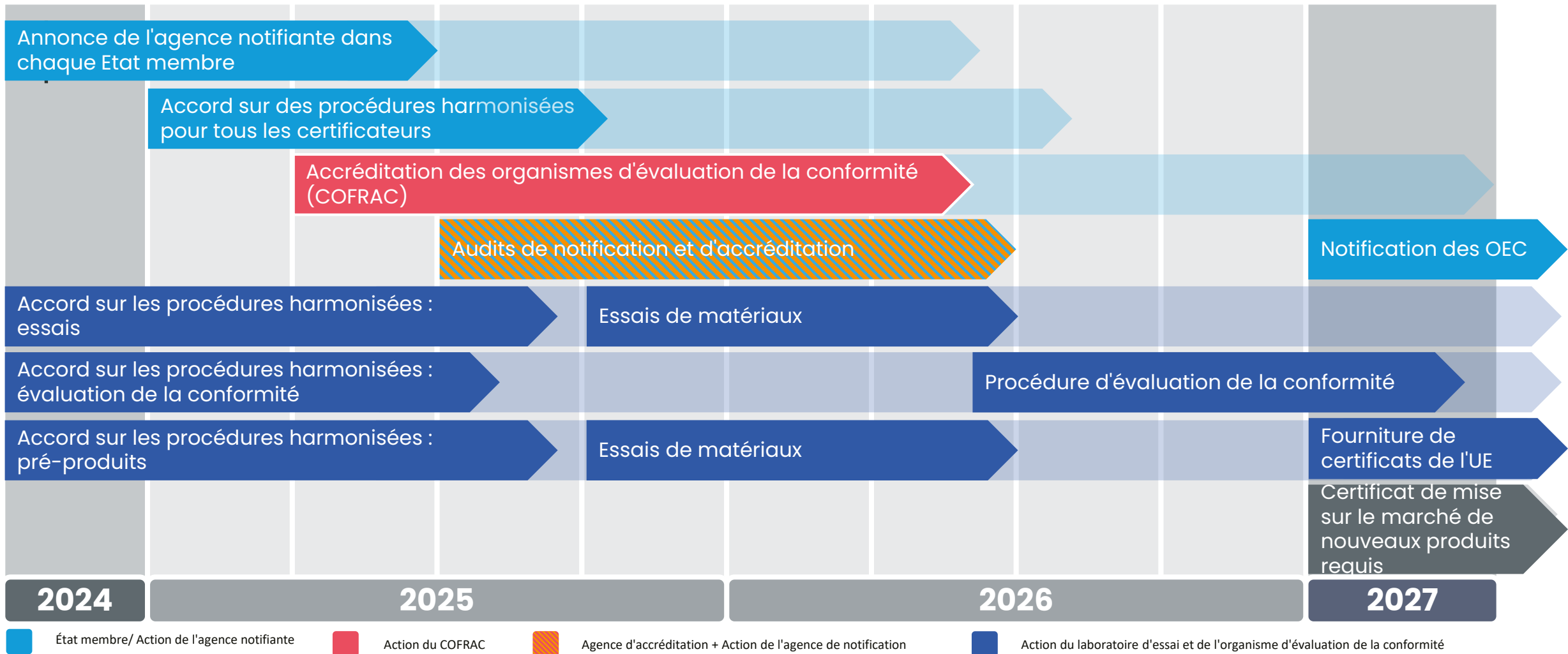
Évaluation
des
premiers
produits

Certificat "Stars & Tap" de l'UE, à minima pour les
"nouveaux produits".

Période de transition - les agréments nationaux existants
restent valables pour les produits existants

Harmonisation
du certificat
"Stars & Tap" de
l'UE pour tous les
produits

Frise temporelle



Frise temporelle

Direction Générale de la Santé –DGS : proposition de mesures applicables pendant la période transitoire

Jusqu'au 31 décembre 2026:

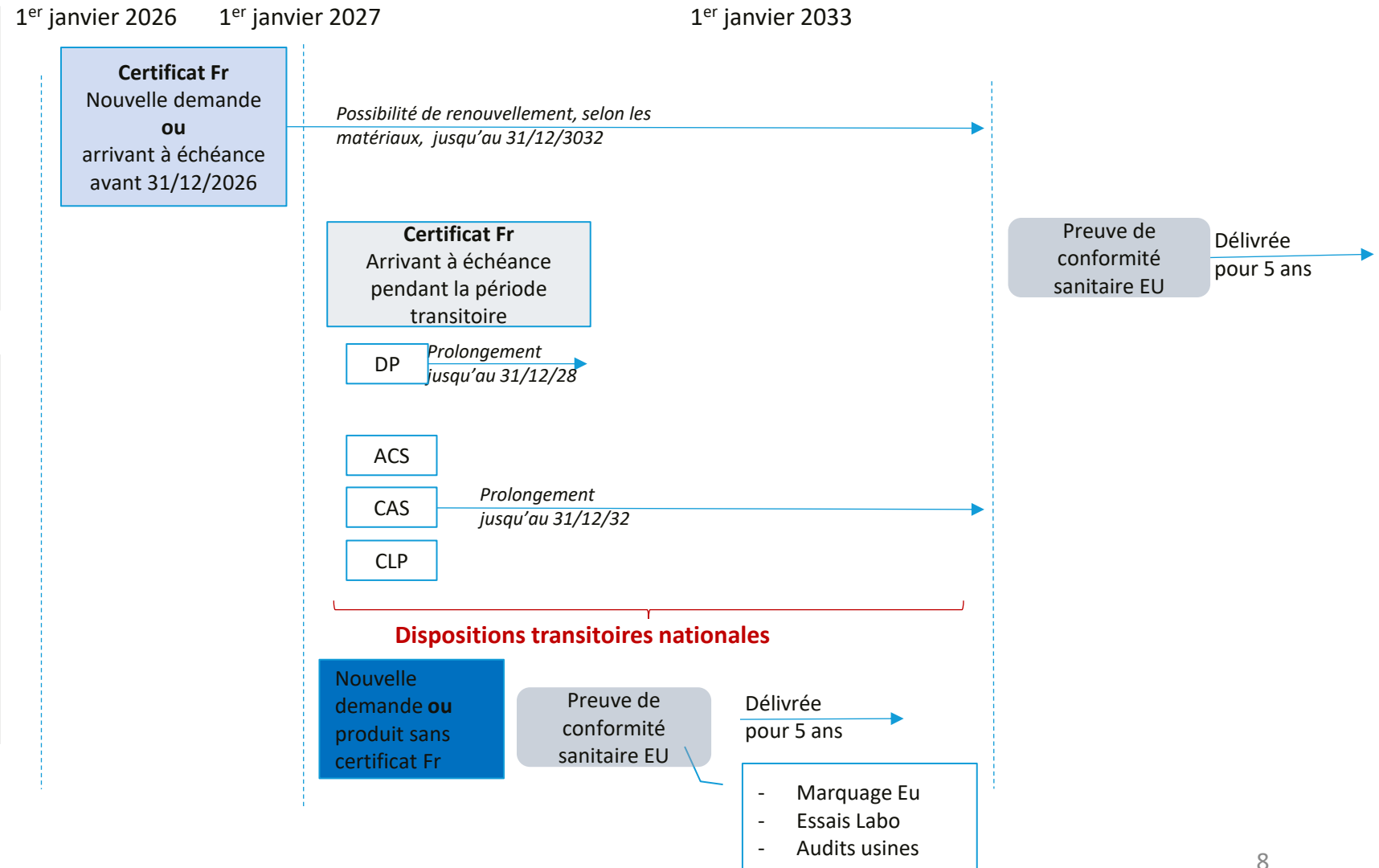
Niveau national : les certificats de conformité délivrés par un **laboratoire habilité** (Eurofins, Carso) pourront être délivrés ou renouvelés avec une date de validité pouvant aller jusqu'au 31/12/2032.

(Durée de validité actuelle : 5 ans (exceptées quelques familles de produits pour une durée de 1 à 10 ans (certaines tubes PE))

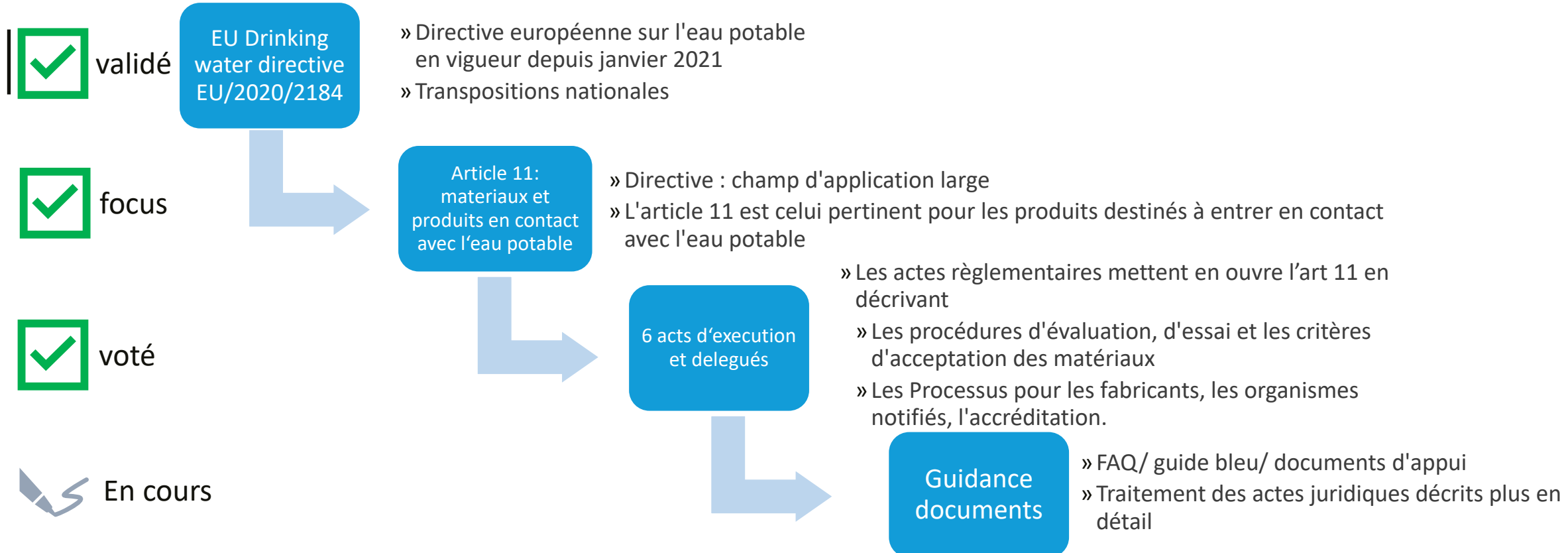
A partir du 1^{er} janvier 2027:

Niveau Fr : Les produits ayant un certificat de conformité national valide avant le 31/12/2026 pourront être prolongés pendant la période transitoire et au plus tard jusqu'au 31/12/2032.

Niveau EU : Tous les nouveaux produits (MCDE) mis sur le marché seront soumis à un **certificat de conformité** pouvant être délivré par un **organisme de d'évaluation de la conformité** lui-même accrédité par un organisme national d'accréditation ;

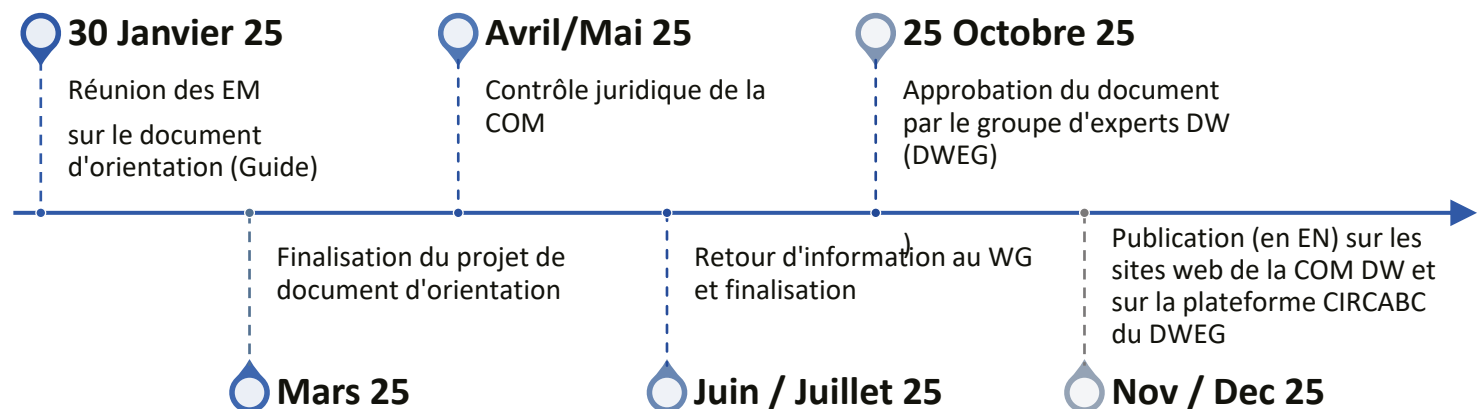


Frise temporelle



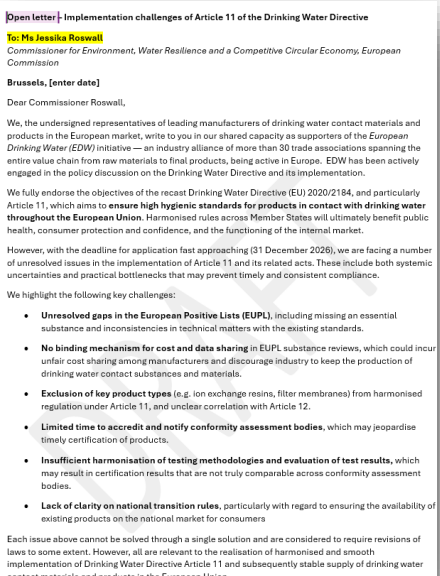
Les Guides d'applications

- **Publication du guide bonnes pratiques pour la constitution du dossier d'ACS : Guide de bonnes pratiques : MCDE & ACS**
- **Publication des guides ECHA sur les substances : consultable sur le site de l'ECHA <https://echa.europa.eu>**
- **Rédaction du guide matériaux par les Etats membres : transmission d'une première version pour consultation à la Commission Européenne, publication prévue fin 2025.**



Les Actions en EU (EDW, CEIR, Europump)

Les actions d'influences en EU sont menées grâce à la participation d'**EVOLIS** à différents comités européens
→ **CEIR** et **EUROPUMP** font partie de **European Drinking Water**



Influence



Changer la date d'application



+ de 50 Signatures

Les Actions en EU



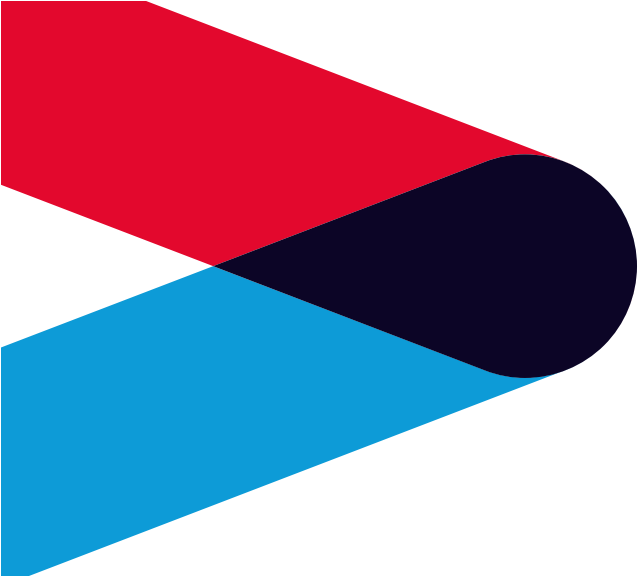
Document d'orientation EU

- 121 pages
- Nombreux détails (tests, calculs, principes, définitions)
- Destiné à toutes les parties prenantes (laboratoires, certificateurs, entreprises, Etats membres...)
- **COMPLEXE**
- Fin de publication 2025

Guide d'application EDW

- Élaboration par 9 participants (+X)
- Coup d'envoi le 13/5/25 (d'autres participants sont les bienvenus)
- Document spécifique pour l'industrie
- Accent mis sur le produit
- Schémas de flux et exemples
- Publication prévue : Fin 2025





Les Actions en EU

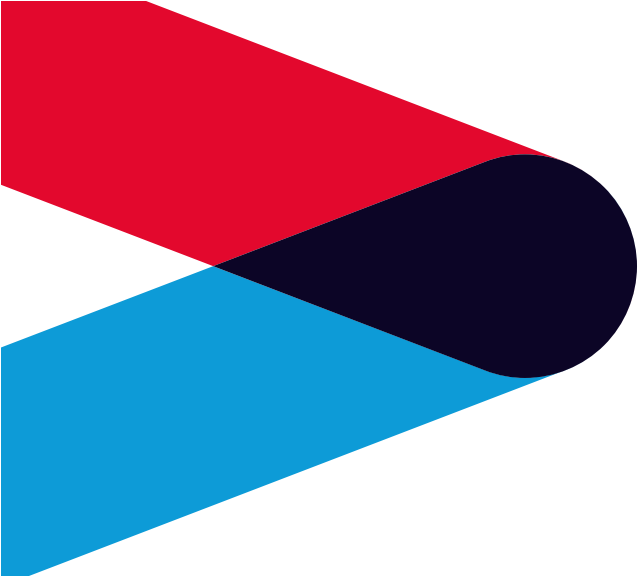
Lignes guides et instruments pour être prêts :

- Analyser et calculer toutes les surfaces mouillées dans le but de classer tous les composants dans un groupe à risque,
- Analyser ce que vous faites déjà aujourd'hui en matière de contrôles de conformité sanitaire des matériaux dans vos documents de qualité, procédures, inspections des marchandises entrantes, et comment vous traitez les exigences sanitaires en général, concernant les matériaux plastiques et métalliques dans le but de répondre aux exigences de l'acte 5.DA,
- Analyser quels matériaux (et substances...) sont en contact avec l'eau potable et par conséquent vérifier si une réduction des matériaux est possible dans le but de réduire le test de migration,
- Vérifier les nouvelles substances dans la nouvelle EUPL (par exemple, des laitons très communs tels que CC770, CW612N, CW617N ne sont plus présents) et celles qui ne peuvent pas être utilisées pour les nouveaux produits mis sur le marché à partir du 01.01.2027,
 - Commencer à chercher des produits de substitution, en particulier pour les métaux,
 - Prendre contact avec les fournisseurs de matériaux plastiques et leur demander de vérifier la EUPL et de fournir des perspectives sur la poursuite de l'obtention du certificat ou non,
 - Établir une stratégie concernant les produits qui doivent rester sur le marché après 2026 (le cas échéant 2032),
 - Identifier tous les certificats nationaux de produits qui expirent après 2026, et prévoir de demander un renouvellement, dans le but de maintenir la validité de votre certificat jusqu'en 2031.

CEIR | Taps & Valves Europe

Reliable, Responsible Expertise

Risk group	Formulation review	Relevant substances	Screening for unexpected substances	TOC	TON, TFN, colour, turbidity	EMG
RG1	Yes	Yes, on product	Yes, on product	Yes, on product	Yes, on product	Yes, on product for pipes with Cf>10/dm or test piece of the formulation
RG2	Yes	Yes, on (assembled) product, component or test piece of the formulation	Yes, on (assembled) product, component or test piece of the formulation	Yes, on (assembled) product or component	Yes, on (assembled) product or component	Yes, on component or test piece of the formulation
RG3	Yes	Yes, on (assembled) product, component or test piece of the formulation	Yes, on (assembled) product, component or test piece of the formulation	Yes, on (assembled) product, component or test piece of the formulation	Yes, on (assembled) product, component or test piece of the formulation	Yes, on component or test piece of the formulation
RG4	No	No	Yes, on (assembled) product, component or test piece of the formulation	Yes, on (assembled) product, component or test piece of the formulation	Yes, on (assembled) product, component or test piece of the formulation	Yes, on component or test piece of the formulation



Les Actions en EU

Exigences des EM durant la période de transition :

Europump

The Voice of the European Pump Industry



Requirements in the member states during the phase of deferred application (2027–2032)



Austria (AT)	France (FR)	Malta (MT)
Belgium (BE)	Germany (DE)	Netherlands (NL)
Bulgaria (BG)	Greece (GR)	Poland (PL)
Croatia (HR)	Hungary (HU)	Portugal (PT)
Cyprus (CY)	Ireland (IE)	Romania (RO)
Czechia (CZ)	Italy (IT)	Slovakia (SK)
Denmark (DK)	Latvia (LV)	Slovenia (SI)
Estonia (EE)	Lithuania (LT)	Spain (ES)
Finland (FI)	Luxembourg (LU)	Sweden (SE)



Cible : Collecte d'informations sur les besoins nationaux pendant la période de transition



Ilari Aho (Uponor) recueille des informations jusqu'au 30 mai



"Quelle est la situation actuelle dans chaque État membre ?



Format convenu au sein du groupe de coordination EDW et présenté en plénière



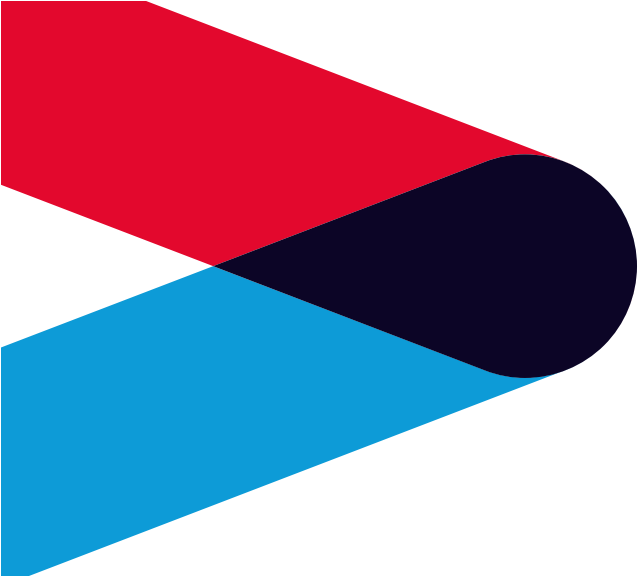
Code couleur pour indiquer l'état de la discussion dans l'EM



Le secrétaire a envoyé un courrier électronique au comité technique d'Europump pour demander un soutien afin de remplir cette table.



Coopération avec les futurs organismes notifiés pour obtenir une vue d'ensemble



Les Actions en FR

Point en suspens :



- Reconnaissance mutuelle des certificats nationaux,
- Etude d'impact,
- Gestion de la période transitoire,
- Mise à jour des listes positives de substances,
- Coordination sur la mise en œuvre du système de certification,
- Opérationnalité du système d'accréditation en France s'agissant des échéances à venir.