

Analyse des écarts : Demandes de Medtech Canada
Projets de règlement *Règlement sur la récupération et la valorisation de produits par les entreprises – Modification* et *Système de collecte sélective de certaines matières résiduelles*

Demandes de Medtech Canada	<i>Projet de règlement modifiant le Règlement sur la récupération et la valorisation de produits par les entreprises</i>	<i>Projet de règlement Système de collecte sélective de certaines matières résiduelles</i>
<ul style="list-style-type: none"> • Les établissements de soins de santé et le MSSS soient consultés • Sinon, exclusion des établissements de soins de santé et du MSSS 	<ul style="list-style-type: none"> • Touche toutes les entreprises « productrices » et/ou qui « mettent en marché » dans tous les secteurs, dont <u>l'institutionnel en santé</u> • Le milieu hospitalier est explicitement cité dans les milieux visés • Les entreprises de produits pharmaceutiques, laboratoires de recherche en sciences de la vie, centres hospitaliers, cliniques vétérinaires, services funéraires, laboratoires des établissements universitaires et collégiaux susceptibles • « Les entreprises responsables de la mise en marché des produits pharmaceutiques seront ainsi obligées d'offrir et de financer des services permettant la collecte et l'élimination sécuritaire de ces produits à l'échelle du Québec », avec délai de 24 mois pour s'y conformer • Aucune mention de la consultation du milieu institutionnel en santé pour ce projet de règlement 	<ul style="list-style-type: none"> • « Toute personne propriétaire ou, selon le cas, utilisatrice d'un nom ou d'une marque de commerce domiciliée ou qui a un établissement au Québec est tenue d'élaborer, de mettre en œuvre et de soutenir financièrement un système de collecte sélective visant les matières résiduelles » notamment générées par les « contenants et emballages » (chapitre II, section I, article 4) • « Toute la population, y compris les industries, commerces et institutions (ICI) et certains lieux publics, devra être desservie par le nouveau système modernisé de collecte » (communiqué du cabinet du MELCC diffusé dans l'espace public le 26 janvier 2022) • L'encadrement réglementaire prévoit que le nouveau système sera sous la responsabilité des entreprises qui mettent ces produits en marché • Aucune mention de la consultation du milieu institutionnel en santé pour ce projet de règlement

Demandes de Medtech Canada	<i>Projet de règlement modifiant le Règlement sur la récupération et la valorisation de produits par les entreprises</i>	<i>Projet de règlement Système de collecte sélective de certaines matières résiduelles</i>
<ul style="list-style-type: none"> Préciser la définition des <i>Produits pharmaceutiques</i> proposée par les projets de règlement 	<ul style="list-style-type: none"> Les « médicaments » sont les « produits pharmaceutiques » auxquels on réfère, selon le cabinet Le PR ne précise pas en ce qui a trait aux lancettes et aux glucomètres, mais est par contre assez explicite quant au fait que les produits médicaux et pharmaceutiques visés Les catégories de produits pharmaceutiques visées par le PR sont les médicaments sous toutes leurs formes (ordonnance ou libre), incluant également les instruments médicaux et produits de santé naturelle 	<ul style="list-style-type: none"> « <u>Contenants et emballages</u> » : produit composé de matière souple ou rigide, par exemple du papier, du carton, du plastique, du verre ou du métal, ainsi que toute combinaison de telles matières, excluant les palettes conçues de manière à faciliter la manutention et le transport d'un certain nombre d'unités de vente ou d'emballages groupés, qui, selon le cas : <ul style="list-style-type: none"> est utilisé en vue de contenir, de protéger, d'envelopper, de supporter ou de présenter des produits à l'une ou l'autre des étapes les menant du producteur à l'utilisateur ou au consommateur final est destiné à un usage unique ou d'une durée de moins de cinq ans et qui est conçu soit en vue de contenir, de protéger ou d'envelopper des produits, tels que les sacs de conservation, le papier d'emballage et les verres en carton ou en styromousse, soit en vue de service à la préparation ou à la consommation par l'utilisateur ou le consommateur final de produits alimentaires, tels que les pailles et les ustensiles « <u>Imprimés</u> » : tout produit composé de papier ou d'autres fibres cellulosiques servant ou non de support à un texte ou une image, à l'exception des livres dont l'utilité est de plus de cinq ans <p>* carton-imprimés-contenants - plastiques rigides-autres plastiques-plastiques souples-verre métaux autres-aluminium</p>

Demandes de Medtech Canada	<i>Projet de règlement modifiant le Règlement sur la récupération et la valorisation de produits par les entreprises</i>	<i>Projet de règlement Système de collecte sélective de certaines matières résiduelles</i>
		<ul style="list-style-type: none"> • Aucune mention des produits pharmaceutiques ni donc de précision
<ul style="list-style-type: none"> • Exclure nommément les dispositifs médicaux de la définition de <i>Piles et batteries</i> des projets de règlement 	<ul style="list-style-type: none"> • Les petites piles scellées au plomb acide (PPSPA) sont déjà récupérées et valorisées par l'entremise de l'organisme de gestion régionale « Appel à Recycler », de sorte que le projet de règlement vient surtout les désigner au RRVPE aux fins d'une meilleure équité • Système de collecte sélective visant les matières résiduelles notamment générées par les « contenants et emballages » 	<ul style="list-style-type: none"> • Aucune mention ni donc exclusion nommée des dispositifs médicaux de quelconque catégorie

1- Projet de règlement modifiant le Règlement sur la récupération et la valorisation de produits par les entreprises

[Projet de règlement](#)

[Analyse d'impact réglementaire](#)

[Communiqué de presse](#)

2- Système de collecte sélective de certaines matières résiduelles

[Projet de règlement](#)

[Analyse d'impact réglementaire](#)

[Webinaire](#)