

Daudzgadu darba
programma
2014.–2018. gadam

“Europe Direct” ir informācijas tīkls,
kas palīdz rast atbildes uz jautājumiem par Eiropas Savienību.

Bezmaksas tālrunis (*):

00 800 6 7 8 9 10 11

(*) Daži mobilo tālrunu operatori nenodrošina pieeju numuriem, kas sākas ar 00 800 vai arī šie zvani var būt par maksu.

Papildu informācija par Eiropas Savienību ir pieejama internetā (<http://europa.eu>).

Kataloga dati atrodas šīs publikācijas beigās.

Atsauce: ECHA-13-A-06-LV

ISBN: 978-92-9217-864-2

Dol: 10.2823/55734

Datums: 2013. gada septembris

Valoda: latviešu valoda

Ja Jums rodas jautājumi vai piezīmes saistībā ar šo dokumentu, lūdzam iesniegt tos, izmantojot informācijas pieprasījuma veidlapu (norādot atsauces izdevumu un tā izdošanas datumu). Veidlapu var aizpildīt ECHA tīmekļa vietnes lapā „Kontakti”: http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp.

Atruna: Šis ir sākotnēji angļu valodā publicētā dokumenta darba tulkojums. Oriģināldokuments ir pieejams ECHA tīmekļa vietnē.

© Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, 2013. gads.

Pārpublicēšanas gadījumā informācijas avotam ir jābūt norādītam šādā veidā “Avots: Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>” un ECHA Sakaru nodaļā ir jābūt iesniegtam rakstveida paziņojumam (info@echa.europa.eu).

Eiropas Ķīmikāliju aģentūra – P.O.Box 400, FI-00120, Helsinki, Somija

ECHA juridiskās pilnvaras

Eiropas Ķīmikāliju aģentūra (*ECHA*) ir Eiropas Savienības iestāde, kas izveidota 2007. gada 1. jūnijā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1907/2006, kas attiecas uz ķīmikāliju reģistrēšanu, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu (*REACH*).

ECHA tika izveidota, lai pārvaldītu un dažos gadījumos – arī īstenotu *REACH* regulas tehniskos, zinātniskos un administratīvos aspektus un nodrošinātu konsekvenci ES līmenī. Tā tika arī izveidota, lai pārvaldītu uzdevumus saistībā ar ķīmisko vielu klasificēšanu un marķēšanu, ko, sākot no 2009. gada, regulē Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (EK) Nr. 1272/2008 par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (*CLP* regula).

2012. gadā *ECHA* pilnvaras tika paplašinātas ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 (2012. gada 22. maijs) par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu – “Biocīdu regulu” (*BPR*).

Tā dēvētās *PIC* regulas (Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) Nr. 649/2012 (2012. gada 4. jūlijs) par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu) pārstrādātais izdevums arī stājās spēkā 2012. gadā. Daži ar *PIC* saistīti uzdevumi 2014. gadā tiks pārcelti no Eiropas Komisijas Kopīgā pētniecības centra uz *ECHA*.

Šie tiesību akti ir piemērojami visās ES dalībvalstīs, un tos nav nepieciešams transponēt valsts tiesību sistēmā.

ECHA misija, vīzija un vērtības

MISIJA

ECHA regulatīvo iestāžu vidū ir virzītājspēks ES galveno tiesību aktu ieviešanā ķīmisko vielu jomā, lai uzlabotu cilvēku veselību un vides aizsardzību, kā arī inovācijas un konkurētspēju.

ECHA palīdz uzņēmumiem izpildīt tiesību aktos noteiktās prasības, veicina ķīmisko vielu drošu lietošanu, sniedz informāciju par ķīmiskajām vielām un risina problēmas, ja ķīmiskās vielas ir bīstamas.

VĪZIJA

ECHA mērķis ir kļūt par pasaules vadošo pārvaldes iestādi ķīmisko vielu drošības jomā.

VĒRTĪBAS

Pārredzamība

Savā darbībā aktīvi iesaistām regulatīvās sadarbības partnerus un citas ieinteresētās personas un lēmumus pieņemam pārredzamā veidā. Mūsu darbs ir saprotams, un mēs esam viegli pieejami.

Neatkarība

Mēs esam neatkarīgi no jebkādām ārējām interesēm un savus lēmumus pieņemam objektīvi. Mēs atklāti veicam sabiedrisko apspriešanu pirms daudzu lēmumu pieņemšanas.

Uzticamība

Mūsu lēmumi ir balstīti uz zinātni un ir konsekventi. Mūsu darbības stūrakmens ir atbildīgums un konfidencialās informācijas drošība.

Efektivitāte

Savā darbā esam mērķtiecīgi, apņēmīgi un vienmēr cenšamies izmantot resursus saprātīgi. Mūsu kvalitātes standarti ir augsti, un mēs ievērojam izpildes termiņus.

ECHA's Mission, Vision and Values

MISIJA

ECHA regulatīvo iestāžu vidū ir virzītājspēks ES galveno tiesību aktu ieviešanā ķīmisko vielu jomā, lai uzlabotu cilvēku veselību un vides aizsardzību, kā arī inovācijas un konkurētspēju.

ECHA palīdz uzņēmumiem izpildīt tiesību aktos noteiktās prasības, veicina ķīmisko vielu drošu lietošanu, sniedz informāciju par ķīmiskajām vielām un risina problēmas, ja ķīmiskās vielas ir bīstamas.

VĪZIJA

ECHA mērķis ir kļūt par pasaules vadošo pārvaldes iestādi ķīmisko vielu drošības jomā.

VĒRTĪBAS

Pārredzamība



Savā darbībā aktīvi iesaistām regulatīvās sadarbības partnerus un citas ieinteresētās personas un lēmumus pieņemam pārredzamā veidā. Mūsu darbs ir saprotams, un mēs esam viegli pieejami.

Neatkarība



Mēs esam neatkarīgi no jebkādām ārējām interesēm un savus lēmumus pieņemam objektīvi. Mēs atklāti veicam sabiedrisko apspriešanu pirms daudzu lēmumu pieņemšanas.

Uzticamība



Mūsu lēmumi ir balstīti uz zinātni un ir konsekventi. Mūsu darbības stūrakmens ir atbildīgums un konfidencialās informācijas drošība.

Efektivitāte



Savā darbā esam mērķtiecīgi, apņēmīgi un vienmēr cenšamies izmantot resursus saprātīgi. Mūsu kvalitātes standarti ir augsti, un mēs ievērojam izpildes termiņus.

Labklājības veicināšana



Mēs veicinām drošu un ilgtspējīgu ķīmisko vielu lietošanu, lai uzlabotu cilvēku dzīves kvalitāti Eiropā un lai aizsargātu un uzlabotu apkārtējās vides kvalitāti.

Satura rādītājs

1. IEVADS	11
2. ECHA UN TĀS DARBĪBAS VIDE	12
2.1. ES regulatīvā sistēma ķīmiskās drošības jomā	12
2.1.1. REACH un CLP.....	12
2.1.2. Biocīdi.....	13
2.1.3. PIC.....	13
2.2. Sadarbība ar citiem	13
2.2.1. ES partneri (ES iestādes un citas ES aģentūras).....	13
2.2.2. Dalībvalstis.....	14
2.2.3. Pienākumu izpildītāji.....	14
2.2.4. Akreditētās ieinteresētās organizācijas (ASO).....	14
2.2.5. Zinātnes joma.....	14
2.2.6. Pasaules mērogā.....	14
2.3. ECHA virzītājspēki	15
3. AUGSTVĒRTĪGA INFORMĀCIJA DROŠAI RAŽOŠANAI UN LIETOŠANAI	17
3.1. Informācijas kvalitātes uzlabošana dokumentācijās	18
3.2. Riska pārvaldības ieteikumu izplatīšanas piegādes ķēdē ietekmes maksimāla palielināšana	20
3.3. Informācijas izplatīšanas uzlabošana	21
4. INFORMĀCIJAS APDOMĪGA LIETOŠANA BĪSTAMU VIELU IDENTIFICĒŠANAI UN RISINĀŠANAI	22
4.1. Iestāžu mobilizēšana un viedokļu saskaņošana	22
4.2. Kandidātu vielu identificēšana regulatīvai riska pārvaldībai	23
4.3. Apzināto problēmu risināšana, pamatojoties uz REACH, CLP un citiem tiesību aktiem	24
5. RISINĀT ZINĀTNISKĀS PROBLĒMAS, DARBOJOTIES KĀ DALĪBVALSTU, EIROPAS IESTĀŽU UN CITU DALĪBNIKU ZINĀTNISKO UN REGULATĪVO SPĒJU ATTĪSTĪŠANAS CENTRAM	26
5.1. Kompetence un spēju attīstīšana	26
5.2. Izcilības centrs regulatīvajā zinātnē	27
5.3. ECHA regulatīvās zinātnes stratēģija	28
6. EFEKTĪVI UN SEKMĪGI IZPILDĪT PAŠREIZĒJOS UN JAUNOS UZDEVUMUS LIKUMDOŠANAS JOMĀ, VIENLAIKUS PIELĀGOJOTIES PAREDZAMAJIEM RESURSU IEROBEŽOJUMIEM	30
6.1. Esošo un jauno darba procesu efektivitātes un lietderības maksimāla paaugstināšana	30
6.2. Integrētas un atkārtoti izmantojamas IT sistēmas un pakalpojumi	31
6.3. Cilvēkresursu politikas un iniciatīvas, kas maksimāli palielina darbinieku potenciālu un mazina ietekmi, ko rada darbinieku skaita samazināšanās	32
7. PĀRSKATS PAR RESURSIEM	33
PIELIKUMI	34
1. pielikums. Galvenie notikumi	35
2. pielikums. Daudzgažu personāla plāns	50
3. pielikums. Bāzlīnijas dati par 2014.–2018. gadu	51

SAĪSINĀJUMU SARAKSTS

<i>AOP</i>	Negatīva iznākuma iegūšanas veidi
<i>BPC</i>	Biocīdu komiteja
<i>BPR</i>	Biocīdu regula
<i>CA</i>	Līgumdarbinieks
<i>C&L</i>	Klasificēšana un marķēšana
<i>CHESAR</i>	Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks
<i>CLP</i>	Klasificēšana, marķēšana un iepakojšana
<i>CMR</i>	Kancerogēnas, mutagēnas vai toksiskas reproduktīvajai sistēmai
<i>COM</i>	Eiropas Komisija
<i>CSR</i>	Ķīmiskās drošības ziņojums
<i>DU</i>	Pakārtotais lietotājs
<i>ECHA</i>	Eiropas Ķimikāliju aģentūra
<i>eChemPortal</i>	Vispārējais ķīmisko vielu informācijas portāls
<i>EEZ</i>	Eiropas Ekonomikas zona
<i>EEA</i>	Eiropas Vides aģentūra
<i>EEK</i>	Eiropas Ekonomikas kopiena
<i>EFSA</i>	Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde
<i>EBTA</i>	Eiropas Brīvās tirdzniecības asociācija
<i>EMAS</i>	Vides pārvaldības un audita sistēma
<i>EMA</i>	Eiropas Zāļu aģentūra
<i>ES</i>	Eiropas Savienība
<i>EU-OSHA</i>	Eiropas Darba drošības un veselības aizsardzības aģentūra
<i>GHS</i>	Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņotā sistēma
<i>CR</i>	Cilvēkresursi
<i>IKT</i>	Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas
<i>IPA</i>	Pirmspievienotās atbalsta instrumenti (PAI)
<i>IQMS</i>	Integrētā kvalitātes vadības sistēma
<i>ISO</i>	Starptautiskā Standartizācijas organizācija
<i>IT</i>	Informācijas tehnoloģijas
<i>IUCLID</i>	Starptautiskā vienotā ķīmisko vielu informācijas datu bāze
<i>JRC</i>	Eiropas Komisijas Kopīgais pētniecības centrs
<i>MB</i>	Valde
<i>MFF</i>	Daudzgaļu finanšu shēma
<i>MS</i>	(Eiropas Savienības) dalībvalsts
<i>MSC</i>	<i>ECHA</i> Dalībvalstu komiteja
<i>MSCA</i>	Dalībvalsts kompetentā iestāde
<i>OECD</i>	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
<i>PBT</i>	Noturīga, bioakumulatīva un toksiska
<i>PIC</i>	Iepriekš norunātas piekrišanas procedūra
<i>POP</i>	Noturīgi organiski piesārņotāji
<i>PPORD</i>	Uz ražojumiem un procesiem orientēta pētniecība un tehnoloģiju izstrāde
<i>(Q)SAR</i>	(Kvantitatīvais) struktūras aktivitātes attiecības modelis
<i>RAC</i>	<i>ECHA</i> Riska novērtēšanas komiteja
<i>REACH</i>	Ķimikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana

<i>REACH-IT</i>	Galvenā IT sistēma, kas atbalsta <i>REACH</i>
<i>RIPE</i>	<i>REACH</i> informācijas portāls ieviešanai
<i>RMO</i>	Riska pārvaldības iespējas
<i>SAICM</i>	Stratēģiska pieeja ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī
<i>SDS</i>	Drošības datu lapa
<i>SEAC</i>	Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja
<i>SIEF</i>	Forums datu kopīgošanai un informācijas apmaiņai par vielām
<i>MVU</i>	Mazie un vidējie uzņēmumi
<i>SVHC</i>	Īpaši bīstama viela
<i>TA</i>	Pagaidu darbinieks
<i>TAIEX</i>	Tehniskās palīdzības un informācijas apmaiņas instruments, ko pārvalda Eiropas Komisijas Paplašināšanās ģenerāldirektorāts
<i>ANO</i>	Apvienoto Nāciju Organizācija
<i>UNECE</i>	Apvienoto Nāciju Organizācijas Eiropas Ekonomikas komisija
<i>UVCB</i>	Vielas, kuru sastāvs nav zināms vai ir mainīgs, kas ir kompleksi reakcijas produkti vai bioloģiski materiāli
<i>vPvB</i>	Ļoti noturīga un ļoti bioakumulatīva

VALDES PRIEKŠVārds

Piedāvāju Jūsu uzmanībai Eiropas Ķīmiskāliju aģentūras Daudzgaļu darba programmu pieciem gadiem – no 2014. līdz 2018. gadam. Šī ir pirmā reize, kad rakstu priekšvārdu šādam dokumentam, kopš esmu pārņēmusi ECHA valdes vadību 2012. gada oktobrī. Man ir liels gods pildīt šo uzdevumu, un tas man ļauj ciešāk sadarboties ar izpilddirektoru un vadošajiem darbiniekiem, lai pārliecinātos, ka ECHA sasniedz šajās lappusēs minētos mērķus.

Man ir īpašs prieks Jūs iepazīstināt ar šo piecu gadu stratēģisko plānu – tas ir pirmais šāda veida plāns, kas balstīts uz četriem stratēģiskajiem mērķiem, kurus valde izvēlējās pērn, nevis pasākumu programma pagātnei. Manuprāt, tas ir ļoti labs dokuments, jo paredz augsta līmeņa iedvesmojošu pieeju to svarīgo mērķu sasniegšanai, kurus mums izvirza REACH un citi bezprecedenta ES tiesību akti ķīmiskāliju jomā.

Stratēģiskais virziens ir balstīts uz Aģentūras pieredzi pirmajos piecos tās darbības gados, īstenojot REACH un CLP – pārvaldot reģistrācijas procesu un palīdzot uzņēmumiem izpildīt pienākumu, kas paredz kvalitatīvu datu iesniegšanu, kurus ECHA nodod sabiedrības rīcībā, kā arī strādājot ar bīstamām vielām un sniedzot zinātniskas konsultācijas. Šajos galvenajos trijos aspektos ECHA plānā ir paredzējusi saprātīgus pasākumus, gūstot būtiskus panākumus sadarbībā ar Eiropas Komisiju un dalībvalstīm.

Protams, minēto mērķu sasniegšanu ietekmēs tāda problēma kā resursu pieejamība. ECHA saņem maksājumus no nozares par vairākiem sniegtajiem pakalpojumiem, kā arī vajadzības gadījumā – subsīdiju no ES. ECHA, kā visas publiskās iestādes, stingri uzrauga sabiedrības naudas izlietošanu – patiesi, viens no četriem stratēģiskajiem mērķiem ir efektīvāks un noderīgāks darbs, jo īpaši jauno tiesību aktu ieviešanā par biocīdiem un eksporta–importa paziņojumiem.

Šajā jautājumā vēlos pateikties savam priekšgājējam *Thomas Jakl*, kurš ļoti prasmīgi, diplomātiski un ar lielu atdevi četrus gadus vadīja valdes darbu un kura darbs sniedza Aģentūrai iespēju izstrādāt minētos četrus stratēģiskos mērķus. Ceru, ka arī es spēšu līdzīgā veidā pozitīvi ietekmēt stratēģiskā plāna īstenošanu, lai tas sniegtu reālus uzlabojumus cilvēku veselībai un videi, vienlaikus sekmējot inovācijas un konkurētspēju.

Nododu Jums šo dokumentu un ceru, ka pēc tā izlasīšanas skaidri izprātīsiet stratēģisko virzienu, kādā Aģentūra strādās turpmākos gadus.

Nina Cromnier
Valdes priekšsēdētāja



IZPILDDIREKTORA PRIEKŠVārDS

Man ir prieks Jūs iepazīstināt ar šo Eiropas Ķimikāliju aģentūras Daudzgaļu darba programmu laika posmam no 2014. līdz 2018. gadam. Tā ir balstīta uz četriem stratēģiskajiem mērķiem minētajam piecu gaļu posmam – uzlabot informācijas kvalitāti ķimikāliju jomā, nodrošināt šīs informācijas vislabāko izmantošanu riska pārvaldībā un kontrolē, risināt zinātniskās problēmas un strādāt vēl efektīvāk un lietderīgāk mūsu ikdienas darbā, kā arī pildot jaunos uzdevumus, kas izriet no Biocīdu un PIC regulas. Esmu pārliecināts, ka esam daudz darījuši šo četru mērķu vārdā – tie ir tiešām būtiski mūsu misijai un redzējumam. Pievērsoties sabiedrības uzticības nodrošināšanai tai drošības informācijai, ko iesniedz nozare, bīstamu ķimikāliju klātbūtnes un iedarbības mazināšanai, spēju attīstīšanai, lai varētu sniegt drošus zinātniskus ieteikumus, kā arī strādājot arvien efektīvāk un lietderīgāk – ECHA laika gaitā kļūs par cienījamu aģentūru.

Es vēlētos pateikties mūsu valdei, dalībvalstīm un mūsu akreditētajām ieinteresētajām personām, no kurām katra palīdzēja pilnveidot mūsu domāšanu, radot jaunus izaicinājumus un uzdodot jautājumus, lai mēs tādējādi spētu apzināt nepieciešamās darbības, kas ir jāveic, lai sasniegtu katru no šiem četriem stratēģiskajiem mērķiem, kas ir šeit aprakstīti.

Zināšanu sabiedrībā informācija ir viss – pārliecība, ka pietrūkst informācijas par izplatītākajām ķimikālijām, lika izstrādāt REACH regulu, un šā tiesību akta pamatprasība ir tāda, ka uzņēmumiem reģistrācijas pieteikumos ir jāsniedz kvalitatīva informācija, lai novērtētu riskus un sniegtu drošības instrukcijas šo risku pārvaldīšanai attiecībā uz visām vielām, ko šie uzņēmumi ražo vai laiž tirgū apjomos, kas pārsniedz vienu tonnu. Pēc tam šo informāciju var izmantot, lai apzinātu bīstamās ķimikālijas un rīkotos ar tām, kā arī risinātu zinātniskas problēmas.

Esmu arī ļoti pateicīgs par visiem komentāriem, ko saņēmām sabiedriskās apspriešanas laikā. Ja esat ES līmeņa organizācija, kas darbojas ar kādu no četrām ES ķīmisko vielu regulām, kuras pārvaldām, un, ja vēlaties aktīvāk iesaistīties mūsu darbā, kādēļ gan nepievienoties mums akreditētas ieinteresētās personas statusā? Informācija par kritērijiem un pieteikšanās kārtību ir atrodama mūsu tīmekļa vietnē.

Paldies, ka atradāt laiku izlasīt mūsu programmu.

Geert Dancet
Izpilddirektors



1. IEVADS

Kopš tās dibināšanas 2007. gadā *ECHA* ir izaugusi no dažiem desmitiem darbinieku līdz organizācijai, kurā strādā vairāk nekā 500 cilvēku, kuri ir sekmīgi izpildījuši tiesību aktos noteiktās prasības. Pētījums¹, kuru Komisija pasūtīja *REACH* pārskata ietvaros, apstiprināja, ka *ECHA* sākuma posmā ir izpildījusi lielāko daļu pamatuzdevumu un ieinteresētās personas ir apmierinātas ar paveikto. *ECHA* ņems vērā ziņojuma ieteikumus, īstenojot šo *MAWP*.

ECHA pašlaik ir pabeigusi izstrādāt *REACH* un *CLP* procesus. Ir uzkrāts liels daudzums informācijas par ķīmikālijām, un ir daudz paveikts ķīmikāliju radīto risku novērtēšanā un informācijas publiskošanā. Komisijas atkārtotajā *REACH* paraugpētījumā² ir norādīts, ka *REACH* jau ir būtiski ietekmējis ķīmikāliju drošu lietošanu. Vienlaikus *ECHA* uzņemas jaunus pasākumus, kas paredzēti *BioCīdu* un *PIC* regulā. Tas ir problemātiski, taču var saskatīt sinerģiju ar *REACH* un *CLP* – vismaz procesu un IT izstrādē, sadarbībā ar ieinteresētajām personām, vadlīniju izstrādē un informācijas ātrā publiskošanā.

Šī piecu gadu stratēģija nosaka, kā *ECHA* sekmēs *REACH*, *CLP*, *BioCīdu* un *PIC* regulu uzdevumu izpildi.³ Vienlaikus stratēģija ļaus *ECHA* īstenot savu redzējumu, kļūstot par pasaulē vadošo regulatīvo iestādi ķīmikāliju drošības jautājumos. Stratēģiskā nostāja jau tika izklāstīta *ECHA* Daudzgaļu darba programmā 2013.–2015. gadam, un šeit tā ir sīkāk izstrādāta. Aģentūra strādā pie mērījumiem (bāzlīnijas un mērķa datiem), ar kuriem jāuzrauga progress stratēģisko mērķu sasniegšanā.

Šī *MAWP* atšķiras no iepriekšējām. Tā ir paredzēta pieciem gadiem, nevis trim, kas seko cits citam, un ir veidota, pamatojoties uz četriem stratēģiskajiem mērķiem, kas iedalīti sīkāk vairākās darbības jomās. Pēc tam gada darba programmās būs iekļauta sīkāka informācija par atsevišķiem katru gadu plānotiem pasākumiem. Tomēr galvenie pieturas punkti jau ir ieskicēti šā dokumenta 1. pielikumā. Šīs programmas darbības laikā ik gadu tiks veikts pārskats par paveikto katrā darbības jomā un starpposmā, vajadzības gadījumā veicot korekcijas.

Cieša sadarbība ar Eiropas iestādēm, dalībvalstīm un to kompetentajām un īstenošanas iestādēm ir galvenie faktori, lai regulas nākotnē gūtu panākumus. Tāpat *ECHA* ir jāturpina sadarbība ar visām ieinteresētajām personām un tālāk jāattīsta tīkli starp nozari, *MSCA*, *ES* iestādēm, valstu īstenošanas iestādēm un pilsonisko sabiedrību. Aģentūras stratēģiskā redzējuma sekmīga īstenošana plānošanas periodā ir atkarīga arī no nepieciešamo resursu pieejamības. Tas ir būtiski, lai varētu nodrošināt *BioCīdu* un *PIC* pasākumu sākuma posma efektīvu un netraucētu norisi, vienlaikus turpinot īstenošanu *REACH* un *CLP* regulu vērienīgo darba kārtību.

Šīs darba programmas plānošanas pamats ir nepieciešamo darbinieku pieejamība saskaņā ar datiem, kas iekļauti 2. pielikumā, un bāzlīnijas datiem, kas sniegti 3. pielikumā, un šie dati ir atjauninājumi Komisijas aplēsēm, kas tika veiktas *REACH* regulas izstrādes laikā. Tā kā ir iestājušies jau divi svarīgi termiņi attiecībā uz *REACH* reģistrācijas pieteikumiem un *CLP* paziņojumiem, attiecīgi 2010. un 2011. gadā, *ECHA* tagad var dažas savas prognozes balstīt uz reāliem datiem. Tomēr vairākas bāzlīnijas datu daļas joprojām ir lielā mērā neskaidras, jo īpaši attiecībā uz licencēšanas pieteikumiem saskaņā ar *REACH* un *BioCīdu* regulu. Pašlaik vislielākā neskaidrība joprojām attiecas uz ikgadējo darbinieku skaitu un ieņēmumiem no subsīdijām vai nozares maksājumiem. Bez pietiekamiem resursiem *ECHA* nespēs īstenot savus vērienīgos plānus. Tādēļ tā aicina Komisiju un budžeta iestādi (Parlamentu un Padomi) nodrošināt pietiekamus resursus, lai precizētu daudzgaļu finanšu shēmas lielumu un sadalījumu.

Gadījumā, ja *ES* iestādes nolems, ka aģentūrās, tostarp *ECHA*, ir jāsamazina darbinieku skaits daudz lielākā apjomā, nekā tas tiek paredzēts šajā dokumentā, valde atkārtoti izskatīs šo plānu atbilstoši jaunajai situācijai.

¹ Galīgais ziņojums par Eiropas Ķīmikāliju aģentūras pārskatu, *Pwc*, 2012. gada 14. marts.

² *REACH* bāzlīnijas pētījums, atjauninājums pēc pieciem gadiem, 2012. gada izdevums, *Eurostat* metodoloģijas un darba dokumenti.

³ Kaut arī šī stratēģija ir pietiekami izstrādāta *REACH* un *CLP* nolūkiem, pamatojoties uz piecu gadu darbības pieredzi, *BioCīdu* un *PIC* regulas īstenošana vēl tikai sākas, un tādēļ nav iespējams sniegt tikpat sīku informāciju.

2. ECHA UN TĀS DARBĪBAS VIDE

ECHA darbojas sarežģītā vidē. Atbildība par tiesību aktu īstenošanu ir kopīga ar daudziem partneriem, un REACH, CLP, Biocīdu un PIC regula nav vienīgie tiesību akti, kas ietekmē ķimikāliju nozari. To uzņēmumu klāsts, kurus ietekmē ES ķimikāliju tiesību akti, ir plašs – tas ietver arī uzņēmumus, kas nekad nebūtu paredzējuši, ka uz tiem var attiekties kāds no šiem tiesību aktiem ķimikāliju jomā.

2.1. ES regulatīvā sistēma ķīmiskās drošības jomā

2.1.1. REACH un CLP

REACH un CLP regulas mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni iedzīvotāju veselībai un apkārtējai videi un atvieglot vielu brīvu apriti iekšējā tirgū, vienlaikus veicinot konkurētspēju un inovācijas. REACH ir arī jāveicina alternatīvu metožu izstrāde bīstamu vielu novērtēšanai. REACH paredz nozares atbildību par ķimikāliju radīto risku novērtēšanu un pārvaldību un pareizas drošības informācijas sniegšanu lietotājiem. Vienlaikus Eiropas Savienība var veikt papildu pasākumus attiecībā uz visbīstamākajām vielām, ja ir nepieciešami papildu regulatīvi pasākumi ES līmenī.

Turpmāk minēti būtiskākie procesi, kuru pārvaldīšanai tika izveidota ECHA.

1. Reģistrēšana

Uzņēmumiem ir pienākums dokumentēt visu informāciju par vielu, ko tie ražo vai importē, reģistrācijas dokumentācijā un iesniegt to ECHA. Lai veicinātu datu saskaņotu interpretāciju un samazinātu reģistrācijas izmaksas, kā arī nevajadzīgus testus ar dzīvniekiem, tās pašas vielas reģistrētājiem ir kopīgi jālieto savi dati un kopīgi jāiesniedz reģistrācijas pieteikums. ECHA pārvalda reģistrācijas procesu, sniedzot atbalstu uzņēmumiem, atvieglot datu kopīgu lietošanu un izšķirot strīdus par datu kopīgu lietošanu. Pirms reģistrācijas numura piešķiršanas ECHA pārbauda reģistrācijas informācijas pilnīgumu.

2. Novērtēšana

ECHA un dalībvalstis vērtē uzņēmumu iesniegto informāciju, lai pārbaudītu reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti un priekšlikumus par testiem ar dzīvniekiem, kā arī noskaidrotu, vai attiecīgā viela rada risku cilvēku veselībai vai videi. Vērtēšana saskaņā ar REACH pievēršas trim dažādām jomām:

- reģistrētāju iesniegto testēšanas priekšlikumu izskatīšana – ECHA pārbauda testēšanas priekšlikumus un pieņem lēmumu, vai testi ir nepieciešami, vai ne;
- reģistrētāju iesniegto dokumentāciju pareizības pārbaudes – ECHA pārbauda, vai ir izpildītas REACH regulā paredzētās informēšanas prasības;
- vielas novērtēšana – dalībvalstis novērtē vielas, lai pārbaudītu, vai tās lietošana rada risku cilvēku veselībai vai apkārtējai videi. ECHA ir koordinējošā funkcija vielas novērtēšanas procesā.

Pēc vērtēšanas pabeigšanas reģistrētājiem var pieprasīt iesniegt papildu informāciju par vielu. To dara, nosūtot ECHA lēmumu, kura pieņemšanā vienmēr iesaista dalībvalstis. Ja dalībvalstis ierosina grozījumus lēmuma projektā, lietu nosūta Dalībvalstu komitejai, lai censtos panākt vienprātīgu vienošanos.

3. Klasificēšana un marķēšana

CLP regula paredz noteikumus ķimikāliju klasificēšanai un marķēšanai. Tās mērķis ir noteikt, vai vielai vai maisījumam ir īpašības, kuru dēļ tas klasificējams kā bīstams. ECHA uztur klasificēšanas un marķēšanas sarakstu un pārvalda procesu, kas saistīts ar saskaņotajām klasifikācijām. Tā arī pieņem lēmumus par alternatīvo nosaukumu pieprasījumiem, ja uzņēmums vēlas ievērot konfidencialitāti attiecībā uz maisījumā izmantotās vielas īsto nosaukumu.

4. Licencēšana

Licencēšanas procedūras mērķis ir nodrošināt pienācīgu kontroli pār riskiem, ko rada īpaši bīstamas vielas (*SVHC*), un šo vielu pakāpenisku aizstāšanu ar piemērotām alternatīvām, vienlaikus nodrošinot ES iekšējā tirgus darbību. Pēc divu pakāpju regulatīvā procesa, ko vada *ECHA*, *SVHC* var iekļaut licencēšanas sarakstā un pakļaut licencēšanai. Šīs vielas nevar laist tirgū vai lietot pēc norādītā datuma, ja vien nav piešķirta licence konkrētam to lietošanas veidam vai šis lietošanas veids nav atbrīvots no licencēšanas. Licencēšanas pieteikumus iesniedz *ECHA*, un pēc atzinuma saņemšanas no Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejas un Riska novērtēšanas komitejas, kā arī sabiedriskās apspriešanas, Eiropas Komisija pieņem lēmumu par licences piešķiršanu vai atteikšanu.

5. Ierobežojumi

Ierobežojumi ir paredzēti, lai pārvaldītu riskus, kas netiek risināti citos *REACH* procesos vai citos Kopienas tiesību aktos. Tie ierobežo vai aizliedz ražot, laist tirgū vai lietot noteiktas vielas ES teritorijā. Dalībvalsts vai *ECHA* pēc Eiropas Komisijas pieprasījuma var piedāvāt ierobežojumus, ja atzīst, ka šie riski ir jārisina Kopienas mērogā. Pēc atzinuma saņemšanas no Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejas un Riska novērtēšanas komitejas, kā arī sabiedriskās apspriešanas, Eiropas Komisija kopā ar dalībvalstīm pieņem galīgo lēmumu.

Turklāt *ECHA* ir jānodrošina viegla bezmaksas piekļuve savāktajiem datiem par vielām, tostarp informācijai par šo vielu īpašībām (bīstamību), klasifikāciju un marķējumu, atļautajiem lietošanas veidiem un riska pārvaldības pasākumiem. Šīs informācijas izplatīšana plašai sabiedrībai ir jāsaista ar uzņēmumu tiesībām aizsargāt savu konfidencialo uzņēmējdarbības informāciju.

2.1.2. Biocīdi

Biocīdu regula (*BPR*) attiecas uz biocīdu laišanu tirgū un lietošanu. Parasti biocīdus izmanto, lai aizsargātu cilvēkus, dzīvniekus, materiālus vai izstrādājumus pret kaitīgiem organismiem, piemēram, kaitēkļiem vai baktērijām, izmantojot biocīdus iekļauto aktīvo vielu iedarbību. *ECHA* ne tikai koordinē aktīvo vielu novērtēšanu un biocīdu licencēšanu visā Savienībā, bet ir arī galvenais centrs attiecībā uz pieteikumiem, tehniskās ekvivalences noteikšanu, pieteikumu izskatīšanu par alternatīviem piegādātājiem, strīdu izšķiršanu par datu kopīgu lietošanu, izplatīšanu, vadlīniju izstrādi un saziņu.

2.1.3. PIC

Regula par iepriekš norunātu piekrišanu (*PIC*) īsteno ES starptautisko Roterdamas konvenciju. To piemēro aizliegtām vai būtiski ierobežotām ķīmikālijām, un tā paredz informācijas apmaiņas mehānismus attiecībā uz šo ķīmikāliju eksportu un importu. *ECHA* pārvaldīs *PIC* mehānismu praktisko darbību un pēc pieprasījuma sniegs Komisijai tehnisku un zinātnisku atbalstu un palīdzību.

2.2. Sadarbība ar citiem

Lai sekmīgi īstenotu *REACH*, *CLP*, Biocīdu un *PIC* regulas, nepieciešama daudzu dalībnieku sadarbība. Tā ir atkarīga no uzņēmumiem, *ECHA* institucionālajiem partneriem ES līmenī, dalībvalstīm un galvenajām ieinteresētajām personām, kas pilda savas funkcijas. Tā arī izmanto zinātniskās izstrādes regulatīvajā, zinātniskajā un akadēmiskajā jomā. Tas nozīmē arī to, ka *ECHA* saziņas darbs – informējot citus savā tīmekļa vietnē vai īpašās publikācijās un iesaistot tos ar informēšanas un citu kampaņu starpniecību – būs pamatā šīs *MAWP* īstenošanai.

Informācija, kas iegūta ar *REACH* starpniecību, ir nenovērtējama vērtība, un tā ir pilnā mērā atbildīgi jāizmanto – citu valstu likumdevējiem un iestādēm, starptautiskām organizācijām, uzņēmumiem un iedzīvotājiem.

2.2.1. ES partneri (ES iestādes un citas ES aģentūras)

Par ES tiesību aktu īstenošanu ķīmikāliju jomā ir noteikta kopīga atbildība. Dalībvalstis (to kompetentās iestādes un īstenošanas iestādes – tās var būt un var nebūt vienas un tās pašas iestādes) un Eiropas Komisija ir galvenie *ECHA* partneri regulatīvajā jomā. To uzdevumi ir izklāstīti tiesību aktos, un katrai no tām ir nepieciešama cieša sadarbība ar *ECHA*.

Arī ES līmenī *ECHA* ir vairākas saistītas aģentūras. Tostarp jāmin *EFSA* un *EMA* – un cieša sadarbība ar tām zinātnes un saziņas jomā ir abpusēji izdevīga. Tā nodrošina attiecīgo lēmumu ķīmikāliju jomā konsekvenci ES līmenī un sinerģijas rašanu. *ECHA* un šīs aģentūras ir parakstījušas saprašanās

memorandu sadarbības koordinēšanai. *ECHA* būs jāsadarbojas arī ar citām ES struktūrām, kas darbojas saistītās jomās ķimikāliju drošības pārvaldības jautājumos, piemēram, darba ņēmēju aizsardzības jomā.

2.2.2. Dalībvalstis

Kā iepriekš teikts, dalībvalstu funkcijas nosaka tiesību akti. Tām ir galvenā nozīme lēmumu pieņemšanā un primārā atbildība par tiesību aktu īstenošanu. Resursiem, kas dalībvalstīs piešķirti *REACH*, *CLP*, Biocīdu un *PIC* pienākumiem, ir tieša ietekme uz sasniegumiem, ko var gūt ES līmenī attiecībā uz katru minēto regulu, un tādēļ arī uz to galīgajiem panākumiem. Paturot to prātā, *ECHA* turpinās noteikt prioritātes un gatavot pasākumus ar dalībvalstīm, lai maksimāli palielinātu lietderību un efektivitāti tiesību aktu īstenošanā, tostarp IT rīku lietošanas un piekļuves IT sistēmām atvieglošanā.

Būs nepieciešamas efektīvas, ar īstenošanu samērīgas un atturošas sankcijas par prasību neizpildi, lai nodrošinātu galējo atkāpšanās robežu, īstenojot ES ķīmiskās drošības režīmu un *ECHA* regulatīvos lēmumus. Jo īpaši ar Ieviešanas informācijas apmaiņas foruma starpniecību Aģentūra papildus veicinās savu lēmumu operatīvo turpinājuma darbu, ko veiks valstu īstenošanas iestādes.

2.2.3. Pienākumu izpildītāji

Tiesību akti ķimikāliju jomā paredz uzņēmumiem vairākus pienākumus. Riska novērtēšana, vielu droša lietošana, klasificēšana un marķēšana un informēšana lejup pa piegādes ķēdi ir atsevišķo uzņēmumu atbildība. Tādēļ starp *ECHA* un nozari notika atbilstoša sadarbība, jo īpaši tiesību aktu izstrādes sākumā, kad tika izstrādātas vadlīnijas, rīki un procedūras, lai liktu šiem aktiem darboties, kā arī papildus veicinātu to sekmīgu īstenošanu.

ECHA atbalsta nozari, lai nodrošinātu, ka uzņēmumi izprot, kā izpildīt tiesību aktu prasības. Ilgtermiņā tas nodrošina resursu efektīvu izmantošanu gan *ECHA*, gan uzņēmumos, kā arī nostiprina pārredzamību un prognozējamību, jo uzņēmumi ir informēti par pašreizējām prasībām un turpmākajām izmaiņām.

2.2.4. Akreditētās ieinteresētās organizācijas (ASO)

ECHA sadarbojas arī ar daudzām ieinteresētajām organizācijām, jo īpaši tām, kas pārstāv nozari, NVO un arodbiedrības. To iesaistīšanās *ECHA* darbā nodrošina pārredzamību un būtiski sekmē regulatīvo lēmumu pieņemšanu – piemēram, kad tās piedalās kā novērotājas *ECHA* komiteju darbā. Ņemot vērā to personu potenciāli plašo klāstu un skaitu, kas ir ieinteresētas sadarbībā ar *ECHA*, Aģentūra ir izstrādājusi piecus kritērijus, kas jāizpilda akreditētām ieinteresētajām organizācijām.

2.2.5. Zinātnes joma

Zinātnes un tehnoloģiju attīstība var būtiski ietekmēt *ECHA* darbu, tādēļ ir vajadzīga arī saskare ar zinātnieku un akadēmiskajām aprindām. Tehnoloģiju attīstība, piemēram, nanotehnoloģiju jomā, strauji izvirzās priekšgalā, un regulatīvajai zinātnei ir jāreaģē uz to, lai nodrošinātu, ka ir iespējams pienācīgi novērtēt potenciālos riskus saistībā ar šīm vielām – uzņēmumiem, kas ražo vielas nanoformās, savās reģistrācijas dokumentācijās ir jāizskaidro šo vielu potenciāli atšķirīgā ietekme dažādos veidos. Savukārt *ECHA* ņem vērā šo zinātnisko attīstību, kad izdara slēdzienus par dokumentācijās sniegtās informācijas atbilstīgumu.

Tādā pašā veidā arī izstrādes vielu īpašību novērtēšanā, izmantojot jaunas testēšanas metodes un prognozēšanas paņēmienus, piemēram, analogijas un datorizētās metodes, būtiski ietekmē uzņēmumu iesniegtos zinātniskos pamatojumus un *ECHA* vērtējumus par tiem.

ECHA atbalsta to jauno speciālistu mācības, kuri vēlas strādāt regulatīvajā zinātnē.

2.2.6. Pasaules mērogā

Kaut arī ES ir visvērienīgākie tiesību akti ķimikāliju jomā visā pasaulē, tomēr tā nav vienīgā, kas tiecas samazināt riskus un palielināt ķimikāliju lietošanas drošumu. *ECHA* dalīsies pieredzē ar arvien lielāku skaitu valstu, kuras pieņem *REACH* līdzīgus tiesību aktus par ķimikāliju drošību, sadarbojoties gan ar pārvaldes iestādēm, gan nozares pārstāvjiem. Aģentūra arī iedrošinās datu īpašniekus koplietot datus arī ar citām pārvaldes jomām.

ECHA turpinās sadarbību ar starptautiskajām organizācijām, jo īpaši ar *OECD*, abpusēji izdevīgos pasākumos. *REACH* regula paredz, ka Aģentūra rūpējas par uzturēšanu un tālāku pilnveidošanu *IUCLID* rīkam, kas izstrādāts *OECD* aizgādībā. Taču kopīgs darbs ar *OECD* paredz arī metodoloģijas bīstamības un riska novērtēšanai un starptautiski saskaņotas testēšanas metodes, datorizētus rīkus,

piemēram, QSAR instrumentāriju, un datu bāzu veidošanu – tādējādi ļaujot nozarei ievadīt datus vienreiz un pēc tam izmantot tos dažādiem nolūkiem citās jurisdikcijās, kā arī nodrošinot maksimālu regulatoru un sabiedrības pieeju datiem par ķīmiskajām vielām tiešsaistē. Gan uzņēmumu, gan regulatoru konkurētspēja un inovācijas lielā mērā tiek sekmētas, ja tiesiskajām sistēmām visā pasaulē ir kopīga zinātniskā bāze.

ECHA turpinās sadarboties ar regulatīvajām iestādēm valstīs, ar kurām ir parakstīti saprašanās memorandi – Austrāliju, Kanādu, Japānu un ASV, lai dalītos ar labo praksi, apmainītos ar informāciju un mācītos. Aģentūra arī turpmāk atbalstīs ES politikas, slēdzot darījumus ar pārējo pasauli, piemēram, ar ES pievienošanās vai kaimiņattiecību valstīm, kā arī atbalstīs Eiropas Komisiju, pārstāvot ES daudzpusējās konvencijās par ķīmisko drošību, piemēram, Stokholmas un Roterdamas konvencijā, kā arī SAICM⁴.

Šāda pasaules mēroga perspektīva liek ECHA vērsties arī pie auditorijas ārpus ES, jo īpaši pie to vielu, maisījumu vai izstrādājumu ražotājiem vai importētājiem, kuras regulē REACH, CLP, BPR vai PIC, un pie citām ieinteresētajām personām, kuras stingri ievēro prasības, kas paredzētas ES ķīmikāliju drošības režīmos.

2.3. ECHA virzītājspēki

ECHA darbā ir trīs galvenie virzītājspēki šīs daudzgažu darba programmas piecu gadu periodā. Pirmais ir saistīts ar vajadzību pēc kvalitatīvas informācijas par ķīmikālijām, lai tās varētu droši lietot, otrais ir ekonomika, bet trešais – ES tiesību aktu nākotne ķīmikāliju jomā.

Pirmkārt, palielinās pieprasījums pēc ticamas informācijas par ķīmikālijām. ES tiesību akti ķīmikāliju jomā prasa, lai uzņēmumi atsevišķi un/vai kopīgi iesniedz bīstamības un drošības informāciju par saražotajām vai importētajām ķīmikālijām. Droša un ticama informācija ir svarīga visiem operatoriem piegādes ķēdē, lai aizsargātu darbiniekus un patērētājus, kā arī regulatoriem, kuriem jāpieņem lēmums par iespējamiem ES līmeņa riska pārvaldības pasākumiem attiecībā uz noteiktām ķīmikālijām. Tā ir svarīga arī patērētājiem un pilsoniskajai sabiedrībai, kas pamatoti to pieprasa, lai uzraudzītu uzņēmumus un regulatorus un veiktu individuālu izvēli par patēriņu. Virzītājspēks ir arvien augošais visu ieinteresēto personu pieprasījums pēc pieejamas un kvalitatīvas informācijas, kas ir derīga šim mērķim.

Otrkārt, sarežģītā ekonomikas vide, kas ar globālās konkurences starpniecību apliecina, cik svarīgi ir abi REACH paralēlie mērķi, proti, paplašināt inovācijas un konkurētspēju ES ķīmijas nozarē un nodrošināt līdzvērtīgus konkurences apstākļus ES un EEZ. Jo īpaši ņem vērā MVU īpašās vajadzības, nepieciešamību pēc ātras un stingras rīcības ar uzņēmumiem, kas nepilda to juridiskos pienākumus, atbalstu koordinētai īstenošanai visā ES un inovāciju veicināšanu, piemēram, sekmējot īpaši bīstamu vielu ātrāku nomaiņu vai veicinot uz izpēti orientētu uzņēmumu darbību, lai izmantotu atbrīvojumu no reģistrācijas uz ražojumiem un procesiem orientētas pētniecības un tehnoloģiju izstrādes (PPORD) nolūkiem.

Arī ES struktūras nav pasargātas no tiem pašiem ekonomiskajiem ierobežojumiem, un turpmākajos gados ECHA pieejamie resursi samazināsies. ECHA gadījumā tas pašlaik ir vēl būtiskāk nekā jebkad agrāk, jo ECHA koncentrē visu enerģiju, lai nodrošinātu tās darbību ietekmīgumu, racionalitāti, optimizāciju un rentabilitāti. Jebkuri turpmāki samazinājumi attiecībā uz personālu, ieņēmumiem no maksām un ES subsīdiju, protams, samazinās darba vērienu un sašaurinās darba programmas, salīdzinot ar šeit izklāstīto apjomu.

Trešais virzītājspēks ir ES tiesību akti ķīmikāliju jomā, jebkuras to izmaiņas vai arī jaunie juridiskie pienākumi, kas tiks uzticēti ECHA. Protams, tos šeit nevar paredzēt. Tomēr ECHA lepojas, ka tai ir uzticēta lielāka atbildība par šādiem revolucionāriem un svarīgiem tiesību aktiem, un nākotnē tā centīsies pilnībā izmantot visu savu zinātnisko un tehnisko kompetenci.

Minētie virzītājspēki, kā arī pirmajos piecos gados uzkrātā ECHA pieredze, ir ļāvusi tai izstrādāt četrus stratēģiskus mērķus turpmākajiem gadiem.

⁴ Stratēģiskā pieeja ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī (SAICM), kas 2006. gada 6. februārī pieņemta Starptautiskajā konferencē par ķīmikāliju apsaimniekošanu (ICCM) Dubaijā (Dubai), Apvienotajos Arābu Emirātos, ir politikas sistēma, kas veicina ķīmikāliju pareizu apsaimniekošanu.

1. Maksimāli atvieglot augstvērtīgas informācijas pieejamību, lai ķīmikālijas varētu ražot un lietot droši.
2. Mobilizēt iestādes, lai tās pārdomāti lieto informāciju, apzinot bīstamas ķīmiskās vielas un risinot to radītās problēmas.
3. Risināt zinātniskās problēmas, darbojoties kā dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo spēju attīstīšanas centram.
4. Efektīvi un sekmīgi izpildīt pašreizējos un jaunus uzdevumus likumdošanas jomā, vienlaikus pielāgojoties paredzamajiem resursu ierobežojumiem.

3. AUGSTVĒRTĪGA INFORMĀCIJA DROŠAI RAŽOŠANAI UN LIETOŠANAI

REACH uzlika atbildību par ķīmikāliju drošu lietošanas veidu izstrādi uzņēmumiem, kas tās ražo un importē. Uzņēmumiem ir jāvāc un jārada informācija par šo ķīmikāliju īpašībām un lietošanas veidiem, jānovērtē iespējamie riski un jāpierāda droša lietošana reģistrācijas dokumentācijās, ko tie iesniedz *ECHA*. Tiem ir jāsniedz klientiem arī atbilstošas konsultācijas drošības jomā.

Pēc šīs informācijas radīšanas to izmanto daudzos svarīgos veidos, lai veicinātu ķīmikāliju drošu lietošanu. Pamatdoma ir tāda, ka uzņēmumiem pašiem ir jāiesaka riska pārvaldības pasākumi visā savā piegādes ķēdē – līdz pat produktiem, ko lieto patērētāji. Tas ir arī galvenais līdzeklis, lai iestādes varētu apzināt vielas vai vielu lietošanas veidus, kam nepieciešama ES līmeņa regulatīva riska pārvaldība. Zinātniskās un akadēmiskās organizācijas izmanto šo informāciju pētniecības programmās, tostarp, lai izstrādātu analīzes metodes, kas novērstu nepieciešamību veikt vielu testus ar dzīvniekiem. Visbeidzot, reģistrācijas dokumentācijas, klasifikācijas un marķējuma paziņojumi un citi dati, kas saņemti, izmantojot papildu mehānismus, ir radījuši lielu daudzumu informācijas par ķīmikālijām un to lietošanas veidiem, un tā ir pieejama *ECHA* tīmekļa vietnē. Iespējams, ka 2014. gadā to papildinās dati par biocīdiem. Ikvienam un katram šī informācija ir atbildīgi jāizmanto cilvēku veselības un vides labā Eiropā un visā pasaulē.

Tomēr, lai to visu nodrošinātu, sniegtajai informācijai jābūt augstvērtīgai, citiem vārdiem, zinātniski pareizai, saprotamai un drošai. Atslēgas vārds ir kvalitāte. Diemžēl uzņēmumu sniegtās informācijas kvalitātes līmenis vēl nav pietiekams. *ECHA* ir konstatējusi, ka, lai gan reģistrētāji ir sekmīgi iesnieguši savas dokumentācijas pirmajā *REACH* reģistrācijas termiņā, vismaz vienai trešdaļai šo dokumentāciju ir nepilnības kvalitātes jomā. Šīs nepilnības attiecas uz atbilstību tiesību aktu prasībām un/vai to, kā bīstamības, iedarbības un lietošanas informācija tiek pārveidota par atbilstīgiem un ticamiem drošības norādījumiem. Kvalitātes problēmas jau bija gaidāmas, jo šie pienākumi bija jauni un plaši, tomēr tās nav pieņemamas un nedrīkst saglabāties.

Nepilnības attiecas uz tādiem jautājumiem kā neviennozīmīga vielas identitāte, nepietiekami dokumentēti vai neskaidri izpētes kopsavilkumi, būtiskas nepilnības vai trūkumi bīstamības informācijā un atbilstošajā klasifikācijā un marķējumā, neprecīzi ķīmiskās drošības novērtējumi un nepareizi iedarbības scenāriji. Nepieciešamie ilgtermiņa pētījumi, lai novērtētu riskus cilvēku veselībai, bieži vien tiek aizstāti ar atteikumiem vai pamatojumiem, kas daudzos gadījumos neiztur pārbaudi. Oficiālie *ECHA* ziņojumi sīkāk raksturo šos trūkumus, piemēram, "Alternatīvu izmantošana attiecībā uz testiem ar dzīvniekiem *REACH* nolūkos"⁵ un gada novērtējuma ziņojumi⁶.

Lai *REACH* īstenošana izdotos, šīs nepilnības ir jārisina, un nozarei kā informācijas avotam ir jāuzņemas atbildība par tām. Tomēr arī *ECHA* un valstu iestādēm ir savi uzdevumi, lai nodrošinātu tiesību aktu prasību viennozīmīgumu, un tām jādarbojas ātri un izlēmīgi, ja uzņēmumi netiek galā ar saviem pienākumiem, un laikus jāsniedz nepārprotami norādījumi, kad ir jāmacās no kļūdām.

Iepriekš minētie secinājumi ir balstīti uz agrīniem *REACH* īstenošanas datiem, tomēr nav bez pamata pieņēmums, ka līdzīgas problēmas tiks konstatētas ne vien citos reģistrācijas termiņos, bet arī īstenojot Biocīdu regulu, jo tā daudzos aspektos līdzinās *REACH* attiecībā uz bīstamības datu izveidi un riska novērtēšanu. Attiecībā uz biocīdiem jaunās regulas ietvaros patiešām ir ieviestas plašākas iespējas iesniedzējiem izmantot alternatīvus veidus, kā izveidot informāciju par bīstamību, tostarp alternatīvas testēšanas metodes, grupēšanas un analogiju izmantošanu, kā arī integrētas testēšanas stratēģiju. Saskaņā ar Biocīdu regulu, labas kvalitātes dati ir arī veiksmes faktors, jo tie atvieglo novērtēšanu, ko veic iestādes, veicinot publiski izplatīto datu drošu izmantošanu un uzticamību.

Noslēgumā jāteic, ka *ECHA* ir centrālā iestāde ES tiesiskajā sistēmā ķīmikāliju jomā, tā paaugstina publisko ķīmikāliju datu bāzu ticamību un ir pilnvarota izdot juridiski saistošus lēmumus ķīmijas uzņēmumiem attiecībā uz informācijas sniegšanu, lai novērstu trūkumus reģistrācijas dokumentācijās. Tādēļ tās galvenā funkcija ir uzlabot informācijas kvalitāti un pieejamību par tām ķīmikālijām, kas pašlaik tiek lietotas Eiropā. *ECHA* uzdevums laikposmā no 2014. līdz 2018. gadam ir ieviest uzlabojumus attiecībā uz šīs informācijas kvalitāti, lai to varētu efektīvi izmantot ķīmikāliju drošai ražošanai un lietošanai. Savukārt laicīgi veicot pasākumus pret uzņēmumiem, kuru

⁵ Publicēts 2011. gada 29. jūnijā.

⁶ Pieejami *ECHA* tīmekļa vietnē.

informācija neatbilst standartam, *ECHA* palīdz nodrošināt līdzvērtīgus konkurences apstākļus visiem reģistrētājiem.

ECHA izmantos gan regulatīvās tiesības, gan stimulēšanu. Regulatīvās tiesības ir skaidras – *ECHA* izdos uzņēmumiem juridiski saistošus lēmumus, un to izpildi uzraudzīs gan Aģentūra, gan valstu īstenošanas iestādes. Tā nodrošinās, lai dalībvalstis būtu informētas par jebkurām problēmām ar uzņēmumiem šo valstu teritorijā, un turpinās atbalstīt īstenošanas koordināciju visā ES ar Foruma palīdzību. Tai var nākties arī turpmāk ieteikt iekasēt nodevas vai maksas no uzņēmumiem, kuru zemais atbilstības līmenis prasa *ECHA* patērēt nesamērīgi daudz laika, par ko šie uzņēmumi pašlaik neko papildus nemaksā.

ECHA ir izveidots drošības tīkls uzņēmumiem, kuri uzskata, ka Aģentūra ir nepareizi izmantojusi savas regulatīvās pilnvaras. Uzņēmumi var pārsūdzēt daudzus *ECHA* lēmumus, iesniedzot prasību Apelācijas padomē izskatīšanai un lēmuma pieņemšanai. Apelācijas padome ir tiesai līdzīga struktūra, kas pieņem lēmumus patstāvīgi un objektīvi. Apelācijas padomes lēmumi pēc tam var ietekmēt *REACH* un Biocīdu regulas darbību un īstenošanu.

Stimuli pēc būtības ir daudzveidīgāki, un tos nodrošina *ECHA* sniegtais atbalsts – tās ir izpratnes veicināšanas un informatīvās kampaņas, lai nodrošinātu, ka uzņēmumi zina savus pienākumus un ko no tiem gaida; detalizēti norādījumi; IT un citi rīki, kas atvieglo uzdevumus un padara panākumus ticamākus; labās prakses piemēru sniegšana; un pasākumi dialoga atvieglošanai starp dažādiem piegādes ķēdes dalībniekiem.

Lai uzlabotu informācijas kvalitāti, ir nepieciešams tālāk uzlabot un integrēt arī *ECHA* IT sistēmas. Tas attiecas gan uz rīkiem, kas paredzēti, lai palīdzētu reģistrētājiem izpildīt kvalitātes prasības, gan uz rīkiem, ko izmanto *ECHA* un iestādes, lai sistemātiski pārbaudītu reģistrācijas informāciju, noteiktu prioritātes, apstrādātu dokumentācijas regulatīvām darbībām un pēc tam tās efektīvi izplatītu.

Tādējādi vispārējā īstenošanas metode ietver trīs darbības jomas:

1. Informācijas kvalitātes uzlabošana dokumentācijās;
2. Riska pārvaldības ieteikuma izplatīšanas piegādes ķēdē ietekmes maksimāla palielināšana; un
3. Informācijas izplatīšanas uzlabošana.

3.1. Informācijas kvalitātes uzlabošana dokumentācijās

3.1.1. Dokumentāciju sagatavošana

Dokumentācijās ir jāiekļauj visa informācija, ko paredz tiesību akti, izmantojot paredzēto formātu, lai tās varētu tālāk apstrādāt un efektīvi izplatīt iestādēm un plašai sabiedrībai. Ideāli būtu pozitīvi ietekmēt informācijas kvalitāti dokumentāciju sagatavošanas posmā.

Sākot no 2014. gada, *ECHA* pastiprinās centienus sadarbībā ar ieinteresētajām personām īstenot vajadzības attiecībā uz 2018. gada *REACH* reģistrācijas termiņu. Paredzams, ka šis pēdējais termiņš sekmēs vislielāko skaitu reģistrācijas pieteikumu, un, iespējams, ka tajā piedalīsies reģistrētāji ar daudz mazāku pieredzi un atsevišķie reģistrētāji. Tādēļ ieteikumi, ko sniegs valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienesti, būs vēl svarīgāki, jo tie būs pirmās palīdzības sniedzēji uzņēmumiem šo valstu valodās. *ECHA* pastiprinās valstu palīdzības dienestu apmācību, lai uzlabotu to konsultēšanas spējas.

ECHA arī aktīvi pārskatīs un pielāgos vadlīnijas un mācības, pamatojoties uz pieredzi ar 2013. gada termiņu, jo īpaši domājot par MVU. Četras konkrētās jomas, kurās tiks sniegts papildu atbalsts, būs šādas – vielu identificēšana, lietošanas veidu apraksts, ķīmiskās drošības ziņojumi un klasifikācijas un marķējuma saskaņošana nozares ietvaros.

Iepriekš saņemto dokumentāciju vājā vieta bija nepareiza vai nekonsekventa vielas identitātes informācija. Ja vielas identitāte nav skaidra, ir jāapšaubā visā dokumentācijā sniegtās informācijas derīgums. Tādēļ šis jautājums ir pats pamats. Papildu norādījumi un atbalsts tiks laikus sniegts pirms 2018. gada *REACH* reģistrācijas termiņa attiecībā uz kompleksām vielām, piemēram, *UVCB*, un vielas tāpatību. *ECHA* arī pastiprinās pilnīguma pārbaudes šajā aspektā, ja būs nepieciešams.

Tiks sniegti arī papildu paskaidrojumi par lietošanas veidu deskriptoru sistēmu, kas ir būtiska saziņai piegādes ķēdē. Risināmās problēmas būs izpratnes trūkums par to, kā šī sistēma darbojas, un

nepietiekamā standartizācija dažādās nozares jomās, lai atšķirtu dažādus lietošanas veidus, kas rada atšķirīgus iedarbības līmeņus. Šīs problēmas var radīt situāciju, kad iedarbība netiek pienācīgi novērtēta, tādējādi nenodrošinot visu lietošanas veidu drošumu.

Papildu atbalsta trešā joma būs nodrošināt augstas kvalitātes ķīmiskās drošības ziņojumu (*CSR*) izstrādi. *ECHA* novērtēs metodes un rīkus iedarbības novērtējumam tajās jomās, kurās sastopamas lielākās nepilnības, un attiecīgi pielāgos IT rīku *CHESAR*. Kopā ar citām regulatīvajām iestādēm *ECHA* arī novērtēs, vai *CHESAR* formāts *CSR* būtu jānosaka kā obligāts. Tas viss tiks papildināts ar atbalsta pasākumiem, piemēram, publicējot labas kvalitātes *CSR* piemērus par dažādām reālās dzīves situācijām. *ECHA* arī turpmāk cieši sadarbosies ar nozari un citām ieinteresētajām personām, lai apzinātu citus pasākumus, kas varētu efektīvi atbalstīt labas kvalitātes *CSR* un iedarbības scenāriju izstrādi.

Ceturrtā joma attiecas uz atbalstu nozarei attiecībā uz *CLP* regulas pienākumu izpildi. *CLP* regulas noteikumi par klasificēšanu un marķēšanu kļūs obligāti attiecībā uz maisījumiem tikai, sākot no 2015. gada 1. jūnija, un, tā kā daudzi uzņēmumi (jo īpaši MVU) var to nezināt, tiks rīkota mērķtiecīga informatīva kampaņa. *ECHA* arī turpmāk atbalstīs nozari, darot visu iespējamo, lai nodrošinātu vielām saskaņotu klasifikāciju un marķējumu un atjauninātu diskusijas rezultātus klasificēšanas un marķēšanas sarakstā.

Atsevišķi jāmin tas, ka Aģentūra pievērsīsies pilnīgāku vadlīniju izstrādei par vielu nanoformu reģistrāciju, lai sniegtu vēl sīkākus norādījumus atbilstoši visjaunākajām regulatīvās zinātnes atziņām šajā jautājumā, kā arī paredzētajai informēšanas prasību pielāgošanai attiecībā uz nanomateriāliem *REACH* pielikumos. Šis pasākums veidos sinerģiju kopā ar Biocīdu regulas ieviešanu, jo jaunā regula paredz, ka aktīvo vielu apstiprināšanā nanomateriāliem ir jāpievēršas atsevišķi. Visbeidzot, *ECHA* arī novērtēs, kā labāk palīdzēt mazapjoma vielu reģistrētājiem (no 1 līdz 10 tonnām), lai noskaidrotu, vai šīs vielas atbilst kādam no paredzētajiem kritērijiem attiecībā uz augstajām datu prasībām un vai to vietā šie reģistrētāji nevar izmantot zemākas prasības. Saistībā ar to *ECHA* plāno izpētīt, kā te var palīdzēt *QSAR* instrumentārijs, kura mērķis ir paredzēt īpašības un novērst datu nepilnības. *ECHA* izdos vai atjauninās ieteikumus par alternatīvu metožu, piemēram, integrētās testēšanas stratēģiju izmantošanu, novērtējot ādas sensibilizāciju, tiklīdz tās būs praktiski pieejamas.

Paralēli *ECHA* gatavo vadlīniju dokumentus, iesniegšanas IT rīkus un rokasgrāmatas biocīdu dokumentāciju iesniegšanai, un tā izmantos saistībā ar *REACH* gūto pieredzi, lai izstrādātu labākās iespējamās sistēmas un atbalsta struktūras daudzajiem MVU, kas darbojas šajā jomā.

3.1.2. Dokumentāciju iesniegšana

Otrs posms, kurā izskata dokumentāciju kvalitāti, ir dokumentāciju iesniegšanas brīdis. Gatavojoties 2018. gada reģistrācijas termiņam, *ECHA* pārveidos IT portālus, ar kuru palīdzību uzsāk reģistrācijas procesus (piemēram, *REACH-IT*), vieglāk lietojamus, nodrošinot elastīgāku saskarni un saziņas iespējas ar reģistrētājiem. Īpaša vērība tiks pievērsta arī daudzvalodības veicināšanai iesniegšanas rīkos.

ECHA veiktā pilnīguma pārbaude ir svarīgs pasākums, kas uzlabo reģistrācijas pareizību. Formāti, rīki un *ECHA* iekšējie procesi, pārbaudot informācijas pilnīgumu dokumentācijās un tās atbilstību, tiks pārskatīti, pamatojoties uz pirmo divu reģistrācijas termiņu pieredzi.

Lai palīdzētu reģistrētājiem, *ECHA* modernizēs *IUCLID* spraudņa rīkus un vadlīnijas reģistrētājiem, lai viņi varētu pārbaudīt savu dokumentāciju pilnīgumu un pārskatīt tās pirms iesniegšanas. Būs arī jauns rīks, kas pirms iesniegšanas ļaus uzņēmumiem pārbaudīt, vai ir novērsti biežāk sastopamie trūkumi ("Dokumentācijas kvalitātes palīgs").

ECHA arī plāno apzināt dokumentācijas, kas garantē turpinājuma darbības, ārpus dokumentāciju izvērtēšanas posma. Piemēram, vielas, kas reģistrētas lietošanai tikai kā starpprodukti, tiks sistemātiski pārbaudītas papildus, lai pārliecinātos, vai šie lietošanas veidi saskan ar starpproduktu definīciju un vai tiem piemēro stingri kontrolētus apstākļus.

3.1.3. Dokumentāciju izvērtēšana

Dokumentāciju satura izvērtēšana ir galvenais veids, kā *ECHA* var nodrošināt, lai tiktu novērstas informācijas nepilnības un rastos pārliecība, ka šīs reģistrācijas atbilst tiesību aktu prasībām. Izrietošie lēmumi par papildu informācijas pieprasīšanu būtiski uzlabos vispārējo informācijas kvalitāti.

ECHA turpinās pārbaudīt visu dokumentāciju pareizību, pamatojoties uz nejaušu izlasi vai izmantojot uz problēmu balstītus kritērijus. Papildus, *ECHA* turpinās izskatīt dokumentācijās atlasītos elementus, kas ir īpaši svarīgi vielas drošai lietošanai. Lielākā daļa (līdz 70 %) pareizības pārbaudžu būs veltītas konkrētiem bīstamības aspektiem vai plašākām jomām, piemēram, informācijai par cilvēku veselību vai apkārtējo vidi. Mērķtiecīgās pareizības pārbaudes neattiecas tikai uz informācijas prasībām attiecībā uz katru bīstamības parametru, bet arī uz informāciju par vielas identitāti, iedarbību un lietošanas veidu, kā arī uz iedarbības scenārijiem attiecībā uz atbalstītiem lietošanas veidiem. Šādas uz problēmu balstītas mērķtiecīgas pieejas pamatā būs sistemātiska visu dokumentāciju pareizības izvērtēšana attiecībā uz konkrēto bīstamību. Tā arī palielinās pārbaudžu īpatsvaru daudz augstāk par regulatīvi noteikto piecu procentu minimumu.

ECHA mērķis ir izskatīt problemātiskās reģistrācijas dokumentācijas no abiem – 2010. un 2013. gada termiņiem, pieņemot *ECHA* lēmumu vai nosūtot reģistrētājiem cita satura vēstules. Lai sasniegtu šo mērķi, Aģentūra izmantos arvien sarežģītākus zinātniskos IT rīkus, sistemātiski pārbaudot visus augstākā līmeņa parametrus reģistrācijas dokumentācijās. Visas attiecīgās nepilnības tiks apskatītas pareizības pārbaudes lēmuma projektā. *ECHA* turpinās regulāri informēt dalībvalstu kompetentās iestādes un Dalībvalstu komiteju un sadarbosies ar tām, lai izvērtēšanas lēmumu pieņemšanas mehānismi darbotos iespējami labāk. Dokumentāciju izvērtēšanā tiks īpaši risināti arī zinātniski neskaidri jautājumi, piemēram, dokumentācijās par vielām nanoformās. Šajā darbā būtiska nozīme ir aktualizēt novērtēšanā iesaistīto darbinieku zināšanas par zinātnes attīstību un alternatīvām metodēm bīstamības novērtējumā.

Papildus oficiālo un juridiski saistošo lēmumu pieņemšanai *ECHA* vēlas, lai uzņēmumi brīvprātīgi atjaunina un uzlabo savu dokumentāciju kvalitāti. Šim nolūkam *ECHA*, piemēram, aktīvi ziņos par dokumentāciju izvērtēšanas secinājumiem.

ECHA veiks turpinājuma darbu ar reģistrētāju atjauninājumiem pēc *ECHA* lēmumu pieņemšanas, lai saglabātu virzību augšup un iespējami ātri izstrādātu secinājumus par katru dokumentāciju pēc termiņa, kas noteikts *ECHA* lēmumā. *ECHA* pievērsīs īpašu uzmanību nepieciešamībai laikus un efektīvi informēt valstu iestādes, lai nodrošinātu maksimālu īstenošanas lēmumu efektivitāti. Visbeidzot *ECHA* apsvērs arī reģistrācijas atzīšanu par nederīgu, ja citādi nevarēs īstenot *REACH*. Turklāt *ECHA* izskatīs iespēju publicēt to uzņēmumu nosaukumus, kuros nepilnības saglabāsies arī pēc galīgajā lēmumā noteiktā termiņa iestāšanās.

ECHA arī dalīsies ar pieredzi, kas iegūta *REACH* dokumentāciju izvērtēšanas procesos, ar valstu iestādēm un Biocīdu komiteju, analizējot iespējas aktīvo vielu un biocīdu pieteikumu ātrākai apstrādei.

3.2. Riska pārvaldības ieteikumu izplatīšanas piegādes ķēdē ietekmes maksimāla palielināšana

Piegādes ķēdē izplatītajai informācijai ir jāatbilst tiesību aktu prasībām un jābūt derīgai paredzētajam mērķim. Papildus pārbaudei par *CSR* un iedarbības scenāriju atbilstību tiesību aktiem *ECHA* koncentrēs savu darbību uz pasākumiem, kas palīdzēs reģistrētājiem un pakārtotajiem lietotājiem uzlabot riska pārvaldības ieteikumu izplatīšanu visā piegādes ķēdē – līdz pat izstrādājumiem, kas saražoti darbiniekiem un patērētājiem.

3.2.1. Iedarbības scenāriji un drošības datu lapas

Lai sekmīgi īstenotu drošas lietošanas koncepciju saskaņā ar *REACH*, ir būtiski, lai iedarbības scenāriji, kas iekļauti *CSR*, tiktu pārveidoti par labas kvalitātes iedarbības scenārijiem izplatīšanai drošības datu lapās (*SDS*). *ECHA* palielinās atbalstu reģistrētājiem un pakārtotajiem lietotājiem, lai tie izstrādātu nepieciešamās metodes, rīkus un standartizētus formātus labas kvalitātes iedarbības scenāriju izveidei izplatīšanai *SDS* sastāvā. Ņemot vērā maisījumu lielo nozīmi piegādes ķēdē, īpaša uzmanība tiks veltīta zinātniski pareizas metodoloģijas izstrādei, lai varētu sagatavot viegli saprotamus iedarbības scenārijus. Īpaši tiks apskatīti potenciālie riski, ko vielas patēriņa izstrādājumos rada to dzīves laikā, kā arī kļūstot par atkritumiem. Tiks arī pastiprināti centieni paplašināt un vienkāršot *ECHA* rīkus, ko pakārtotie lietotāji izmanto, lai izpildītu savus ziņošanas pienākumus.

ECHA arī strādās, lai paaugstinātu reģistrētāju un pakārtoto lietotāju spējas iedarbības scenāriju jomā, kā arī sekmētu saziņu un informācijas apmaiņu starp nozari un iestādēm jautājumā par

iedarbības scenāriju kā jauna saziņas līdzekļa efektīvu ieviešanu (piemēram, izmantojot *ENES*⁷ platformu). Pamatojoties uz informāciju, kas saņemta no pakārtoto lietotāju ziņojumiem, var būt nepieciešamas diskusijas ar īstenošanas iestādēm, lai risinātu īpašus jautājumus, kuros atklātas problēmas ar iedarbības scenāriju koncepcijas īstenošanu.

3.2.2. Vielas izstrādājumos

Izstrādājumu ražotāji var izmantot informāciju, kas radīta *REACH* nolūkiem, lai izpildītu citu tiesību aktu prasības (piemēram, būvizstrādājumu direktīvu vai rotaļlietu direktīvu). *ECHA* kopā ar citām ES iestādēm, valstu iestādēm un nozaru organizācijām izvērtēs, kādā veidā šo tiesību aktu prasību praktisko īstenošanu varētu apvienot. *ECHA* paaugstinās izstrādājumu importētāju izpratni par potenciālajiem riskiem, ko rada vielas izstrādājumos, par esošajiem ierobežojumiem un par ziņošanas un paziņošanas pienākumiem attiecībā uz kandidātu saraksta vielām. Īpašs darbs ar nozaru organizācijām palīdzēs izstrādājumu importētājiem identificēt vielas, kas ietilpst viņu izstrādājumos. Visbeidzot *ECHA* izpētīs, kādā veidā varētu uzlabot vispārējās zināšanas par vielu izstrādājumos klātbūtni un ar tām saistītajiem riskiem un kā šīs zināšanas varētu izplatīt attiecīgiem dalībniekiem, tostarp plašai sabiedrībai. Būtiski ir iesaistīt īstenošanas iestādes un arī muitas iestādes, lai nodrošinātu, ka vielas importētajos izstrādājumos atbilst *REACH* prasībām.

Biocīdu regulā ir ietvertas arī jaunas, daudzpusīgas prasības apstrādātajiem izstrādājumiem. Saskaņā ar šo regulu, izstrādājumus var apstrādāt vienīgi ar biocīdiem, kuru satur ES apstiprinātas aktīvās vielas. Ir arī jauns noteikums par apstrādāto izstrādājumu marķēšanu. Šo noteikumu ieviešanā ir jānodrošina palīdzības dienesta konsultācijas, vadlīnijas un izpratnes veidošanas pasākumi sadarbībā ar Komisiju un dalībvalstīm.

3.3. Informācijas izplatīšanas uzlabošana

3.3.1. Vielas informācijas izplatīšana

Pārredzamība ir nopietns stimuls uzņēmumiem iesniegt drošus, zinātniski pamatotus un saprotamus datus, kas paaugstinās viņu reputāciju attiecībā uz atbilstību ES ķīmikāliju drošības režīmam. Nozare un pilsoniskā sabiedrība pati var pārbaudīt šo informāciju un pievērst uzmanību jebkurām nepilnībām vai neprecizitātēm. *ECHA* ir apņēmusies iespējami labākajā veidā izmantot šos unikālos datus, ko uzņēmumi izveidojuši, izpildot ES tiesību aktu prasības ķīmikāliju jomā.

ECHA ir publicējusi informāciju par gandrīz visām reģistrētajām vielām un gandrīz visām paziņotajām vielām klasificēšanas un marķēšanas sarakstā savā tīmekļa vietnē. Šīs publiskās datu bāzes tiek atjauninātas reizi ceturksnī. Informācija ir papildināta ar citiem datu veidiem, kas iegūti *ECHA* regulatīvajās darbībās, piemēram, no provizoriski reģistrēto vielu saraksta, ļoti bīstamu vielu kandidātu saraksta, licenču un ierobežojumu saraksta utt. Tas ir iesākums ilgam ceļam, lai sasniegtu vienu no *REACH* mērķiem, proti, nodrošinātu ES iedzīvotājiem "vieglu bezmaksas piekļuvi pamatdatiem par ķīmikālijām", lai viņi "varētu pieņemt informētus lēmumus par šo ķīmikāliju lietošanu". Šī informācija pēc būtības ir zinātniska un tehniska, un tā tam vienmēr jābūt. Tomēr *ECHA* cenšas darīt visu iespējamo, lai tā būtu vieglāk saprotama plašākai publikai. Mērķis ir ciešāk integrēt informāciju par konkrētām vielām, kas iegūta dažādos juridiskos un regulatīvos procesos (piemēram, *REACH* un biocīdu procesos), lai lietotājs varētu no pirmā acu uzmetiena iegūt priekšstatu par pieejamajiem datiem attiecībā uz šo vielu. *ECHA* arī plāno nodrošināt sinhronizāciju ar lietotāju tīmekļa vietnēm, lai varētu viņus brīdināt, kad tiek publicēta jauna informācija. Aģentūra izpētīs iespējas pasniegt šo informāciju tā, lai tā vairāk noderētu plašai sabiedrībai.

3.3.2. Lēmumu publicēšana

ECHA vēlas būt vēl atvērtāka un pārredzamāka attiecībā uz Aģentūras darbību nekā jebkad agrāk, informējot par regulatīvā procesa rezultātiem vai atzinuma vai lēmuma pamatojumu. *ECHA* ir uzticīga darbības pārredzamībai un informācijas un lēmumu pieņemšanas atklātumam. *ECHA* ir sākusi publicēt dokumentāciju izvērtēšanas lēmumus, ir nolēmusi publicēt vielu novērtēšanas lēmumus un apsvērs iespēju publicēt arī citus attiecīgus lēmumus.

⁷ Iedarbības scenāriju apmaiņas tīkls.

4. INFORMĀCIJAS APDOMĪGA LIETOŠANA BĪSTAMU VIELU IDENTIFICĒŠANAI UN RISINĀŠANAI

Saskaņā ar *REACH* un *CLP* tiesības ierosināt regulatīvu riska pārvaldību ir atsevišķām dalībvalstīm un Komisijai⁸. Dažas dalībvalstis politiskas izvēles un/vai resursu trūkuma dēļ ir ierobežojušas nepieciešamās dokumentācijas izstrādes procesu riska pārvaldības pasākumu uzsākšanai un dažos gadījumos arī ieviešanai. Resursi vienmēr būs ierobežojošs faktors, taču pieredze ir uzkrāta, jo Aģentūra un tās komitejas darbojas visos *REACH* un *CLP* procesos.

Pateicoties *REACH* un *CLP*, pašlaik *ECHA* ir izveidota pasaulē lielākā datu bāze par ķīmikāliju ietekmi. Tādēļ ir būtiski, jo īpaši šajos agrīnajos posmos, apdomīgi izmantot minēto informāciju un vispirms atlasīt vielas, kas ir viskaitīgākās un kuru radītie riski pašlaik vēl netiek pareizi pārvaldīti. Protams, ir svarīgi, lai riski būtu labi zināmi, bīstamās vielas tiktu pareizi novērtētas un pārvaldītas, taču *REACH* sniedz vienreizēju izdevību pievērsties vielām, kas nav redzamas riska pārvaldības radara ekrānā un tādēļ var nebūt pareizi regulētas.

Kopumā iestādēm ir jāizmanto *REACH* un *CLP* informācija, lai iespējami agri ievirzītu regulatīvos pasākumus, pievērsties prioritārām vielām un tiem lietošanas veidiem, kas rada lielākos potenciālos riskus. Šīs problēmas ir jārisina ar labi informētiem lēmumiem par regulatīviem pasākumiem, kas būtu samērīgi un efektīvi riska mazināšanai. Lai šis mērķis gūtu panākumus, priekšnosacījums ir kopīgas izpratnes izveidošana iestādēm par to, kā izvēlēties labāko regulatīvo instrumentu un efektīvi to lietot.

Pievēršoties jaunu vielu identificēšanai riska pārvaldības nolūkiem un iekļaujot šīs vielas kandidātu sarakstā un licencēšanas sarakstā, *ECHA* būtiski veicinās visbīstamāko vielu aizstāšanu ES. Jo īpaši, koncentrējot diskusijas par licencēšanu uz alternatīvu analīzi, šis process ne tikai paaugstinās cilvēku veselības un vides aizsardzības līmeni, bet arī sekmēs inovāciju attīstību un Eiropas rūpniecības konkurētspēju.

Biocīdu regula ir balstīta uz principu, ka aktīvās vielas tiek apstiprinātas ES līmenī, bet biocīdi tiek licencēti ES vai valstu līmenī. Tajā ir iekļauti noteikumi, kuru mērķis ir pievērst uzmanību vielām, produktiem un lietošanas veidiem, kas ir īpaši bīstami, jo īpaši piemērojot izslēgšanas kritērijus un nosakot kandidātus aizstāšanai, un vienlaikus vienkāršotā licencēšanas procedūra ir paredzēta, lai atvieglotu to produktu licencēšanu, kuri satur mazāk bīstamas vielas. Turklāt ir paredzētas iespējas *REACH*, *CLP* un Biocīdu regulas savstarpējai bagātināšanai, lai nodrošinātu, ka resursi un pārbaudes tiek koncentrētas uz vielām, kas rada lielākos potenciālos riskus.

Vispārējā īstenošanas metode ietver trīs darbības jomas:

1. Iestāžu mobilizēšana un viedokļu saskaņošana;
2. Kandidātu vielu identificēšana regulatīvai riska pārvaldībai; un
3. Apzināto problēmu risināšana, pamatojoties uz *REACH*, *CLP* un citiem tiesību aktiem.

4.1. Iestāžu mobilizēšana un viedokļu saskaņošana

Dalībvalstīm ir ne tikai galvenā funkcija kā riska pārvaldības procesu ierosinātājām saskaņā ar *REACH* un *CLP*, tās ir arī galvenie dalībnieki, kad procesa rezultāti tiek virzīti tālāk, lai pieņemtu regulatīvus lēmumus, kā arī pastiprinātu esošās un jaunās prasības. Ātra, efektīva un sekmīga īstenošana būs iespējama tikai tad, kad izpratne un viedokļi par prioritāriem regulatīvās riska pārvaldības pasākumiem būs iespējami lielākā mērā saskaņoti.

ECHA turpinās sadarboties ar dalībvalstīm un Komisiju, lai izstrādātu kopīgu sistēmu regulatīvai riska pārvaldībai, kas ļautu ātri un daudz efektīvāk izdarīt izvēles par piemērotākajiem regulatīvajiem instrumentiem. Tas ļaus atbildēt uz galvenajiem jautājumiem, proti, vai ir nepieciešama papildu informācija un kā labāk novērst informācijas nepilnības, lai izskaidrotu sākotnējās bažas, kad ierosināt un kad neierosināt licencēšanas prasības vielām, kas atbilst *SVHC* kritērijiem, vai ierobežojums saskaņā ar *REACH* būtu piemērotāks, vai ir vajadzība apsvērt pasākumu ierosināšanu saskaņā ar citiem Savienības tiesību aktiem un vai ir vajadzība pastiprināt atbilstību, izmantojot īstenošanu.

⁸ Dalībvalstis vai uzņēmumi var ierosināt priekšlikumu izstrādi saskaņotai klasifikācijai un marķējumam, bet dalībvalstis un Komisija – īpaši bīstamu vielu apzināšanai un ierobežojumiem.

Visas *ECHA* izveidotās *REACH* komitejas (*MSC*, *RAC* un *SEAC*) arī ir iesaistītas riska pārvaldības procesos un sistēmā atbilstīgi to kompetencei. Tādējādi *ECHA* sekretariāts arī turpmāk informēs šīs komitejas un iesaistīs tās minētās sistēmas izveidē. Turklāt dalībvalstīm būs jāsniedz zinātnisks un tehnisks atbalsts šo komiteju locekļiem.

Apdomīga informācijas lietošana atbilst arī īstenošanas vajadzībām. *ECHA* pastiprinās arī atbalstu valstu īstenošanas iestādēm, tostarp lai izstrādātu vienotu izpratni par īstenošanas vajadzībām un prioritātēm un izstrādātu īstenošanas rīkus un metodes. Īpaša uzmanība tiks veltīta licencēšanas procesam, jo šā jaunā procesa būtiskos mērķus var sasniegt tikai, izpildot licencēšanas pieteikšanas prasības un visus piešķirto licenču nosacījumus.

4.2. Kandidātu vielu identificēšana regulatīvai riska pārvaldībai

Aģentūras sākotnējā pieredze apstiprināja uzskatu, ka lielākā uzmanība ir jāvelta no jauna identificētajām vielām, kuras var radīt bažas un attiecībā uz kurām nav izstrādāti (vai ir ierobežoti) riska pārvaldības pasākumi. Tādēļ galvenais ir pārbaudīt vielas, pamatojoties uz *REACH* dokumentācijās un *CLP* paziņojumos sniegto informāciju. Pašreizējā vielu datu bāze jau ir lielākā pasaulē, taču laika gaitā tā kļūst arvien noderīgāka kā pārbaudes rīks attiecībā uz riskiem, jo tā tiek atjaunināta, iekļaujot jaunākos datus. Pirmkārt, darbs, ko veic, lai uzlabotu informācijas kvalitāti, beigsies ar atjauninājumiem par jau reģistrēto vielu bīstamību un riska profiliem – tostarp par izplatītākajām un bīstamākajām vielām. Otrkārt, ņemot vērā to, ka 2013. gada termiņš sniegs informāciju par vielām, no kurām daudzas iepriekš nav apskatītas no riska pārvaldības viedokļa, ir pamats pieņemt, ka būs arī tādas vielas, kam būs nepieciešama papildu pārbaude. Treškārt, klasificēšanas un marķēšanas saraksts ir papildu informācijas avots, kas var palīdzēt identificēt nozares vajadzības pēc bīstamo ķīmikāliju aizstāšanas, kā arī pēc papildu regulatīviem pasākumiem. Visbeidzot, ir arī citas nozares dokumentācijas, jo īpaši pakārtoto lietotāju ziņojumi un paziņojumi par vielām izstrādājumos, ko var pievienot šim maisījumam.

ECHA arī izpētīs, kā informāciju, kas iegūta saskaņā ar citiem Savienības tiesību aktiem un no papildu informācijas avotiem (piemēram, īstenošanas pasākumu rezultātus), var izmantot, lai paplašinātu zināšanu bāzi. Veicot saistītas pārbaudes un pārskatot pieejamo informāciju, tā uzlabos lēmumu pieņemšanu par nepieciešamību veikt mērķtiecīgu informācijas vākšanu, kā arī riska pārvaldības pasākumus. Liela daļa pārbažu būs automatizētas, un *ECHA* pastiprinās stabilas un integrētas IT datu bāzes izveidi un elastīgu IT pārbaudes rīku izstrādi, lai nodrošinātu, ka *MSCA* un *ECHA* var pilnībā izmantot iesniegto informāciju.

ECHA turpinās izstrādāt metodes to vielu identificēšanai, kas rada ekvivalentu bīstamības līmeni kā *CMR* un *PBT/vPvB* vielas⁹. Turklāt *ECHA* izskatīs iespējas izveidot diskusiju platformas par zinātniskajiem un regulatīvajiem aspektiem to kritēriju lietošanai, kas ļauj identificēt jaunas vielu grupas, piemēram, endokrīnajai sistēmai kaitīgās vielas un sensibilizatorus.

Informācijas nepilnību novēršana un informācijas kvalitātes uzlabošana dokumentācijās ir būtiska, lai varētu pieņemt efektīvus riska pārvaldības lēmumus un turpināt procesu, kas balstīts uz *REACH* pareizības pārbaudēm. Šie lēmumi var izraisīt papildu darbības apstākļus vai riska pārvaldības pasākumus uzņēmumu līmenī vai lēmumus par vielu nomaiņu ar alternatīvām. Turklāt vielu novērtēšana ļauj dalībvalstīm sagatavot lēmumu projektus, pieprasot informāciju, kas pārsniedz standarta informēšanas prasības, lai precizētu potenciālo bīstamību cilvēku veselībai vai videi. Vielu novērtēšana attiecas arī uz vielu nanoformās novērtēšanu un tādējādi sekmē informācijas modernizēšanu un izpratni par nanomateriālu radīto bīstamību un riskiem. Turpmāko piecu gadu mērķis ir pilnībā izstrādāt funkcionālās saites starp vielu novērtēšanu un citiem *REACH* procesiem, kā arī *CLP* un *BioCīdu* regulu. Savāktā un saņemtā informācija ļaus identificēt kandidātus regulatīvai riska pārvaldībai.

Attiecībā uz bīstamām vielām, kas tiek laistas Eiropas tirgū jau saražotos izstrādājumos, *ECHA* centīsies sadarboties ar trešo valstu iestādēm un nozares uzņēmumiem, lai labāk informētu par *REACH* prasībām, kas noteiktas ES importētājiem, un izskaidrotu nozares uzņēmumiem ārpus ES, kā viņi var labāk nodrošināt *REACH* prasību izpildi.

⁹ Noturīgas, bioakumulatīvas un toksiskas/ļoti noturīgas un ļoti bioakumulatīvas vielas.

Lai atvieglotu iestāžu darba efektivitāti, *ECHA* izstrādās rīkus, kas uzlabos *MSCA* sadarbību un pasākumu koordināciju attiecībā uz konkrētām vielām. Tostarp jāmin informācijas apmaiņas platformas un viegli saprotami pārskati par dažādu vielu grupu regulatīvo statusu.

4.3. Apzināto problēmu risināšana, pamatojoties uz *REACH*, *CLP* un citiem tiesību aktiem

Pamatojoties uz pārbaūžu un turpmāko darbību rezultātiem, iestādēm būtu jāspēj pieņemt lēmumu par labāko riska pārvaldības izvēli, risinot apzinātās problēmas. Saistībā ar 2020. gada ceļvedi¹⁰, ko Komisija izstrādāja sadarbībā ar *ECHA* un dalībvalstīm, tiks tālāk pilnveidota, integrēta un regulāri pārskatīta *RMO* analīzes sistēma, lai iestādes varētu efektīvi veikt informētas izvēles. Papildus savu centienu turpināšanai, izstrādājot *RMO* analīzes, kā arī *SVHC* un ierobežojumu dokumentācijas, *ECHA* plāno aktīvi piedalīties šajā plānā paredzēto pasākumu koordinēšanā, lai nodrošinātu, ka visas attiecīgās bīstamās vielas, kas iekļautas šajā plānā, tiek identificētas un risinātas, izmantojot piemērotāko riska pārvaldības veidu. Faktiskais *SVHC* vai ierobežojumu dokumentāciju skaits, kas gala rezultātā būs jāpārvalda, būs atkarīgs no secinājumiem, kas tiks iegūti vairāk nekā 400 *RMO* analīzēs, kuras paredzēts veikt līdz 2020. gadam.

ECHA sadarbosies ar dalībvalstu iestādēm, lai vienotos par vispārīgajiem principiem to vielu atlasē, kurām jāierosina klasifikācijas un marķējuma saskaņošanas process ES līmenī. Kopumā tiks mēģināts būtiski samazināt kopējo apstrādes laiku dokumentācijām, kurās ierosināta saskaņota klasifikācija. Turklāt tiks analizēta informācija *C&L* sarakstā, lai noteiktu prioritātes nozares centieniem saskaņot pašklasifikāciju.

ECHA padarīs licencēšanas pieteikumu iesniegšanas procesu un *RAC* un *SEAC* atzinumu izstrādi iespējami pārredzamu un efektīvu, vienlaikus nodrošinot augstvērtīgas informācijas izveidi, lai potenciālie pieteikumu iesniedzēji varētu analizēt alternatīvas ļoti bīstamām vielām un tādējādi pieņemt informētu lēmumu par to, vai aizstāt šīs vielas, vai pieprasīt licenci. Saņemot labas kvalitātes informāciju, *ECHA* zinātniskās komitejas pēc tam varēs efektīvi pieņemt savus atzinumus.

ECHA aktīvi izmantos savu tīmekļa vietni vielas un tās alternatīvu sabiedriskās apspriešanas laikā, lai nodrošinātu, ka licence tiek piešķirta tikai tad, kad nav piemērotu alternatīvu. Ja būs iespējams, tiks veicināta to uzņēmumu aktīva dalība, kas ražo alternatīvas. *ECHA* pastiprinās centienus veidot uzticību starp visām iesaistītajām personām un sniegt praktisku informāciju potenciālajiem pieteikumu iesniedzējiem, jo īpaši pakārtotajiem lietotājiem, lai viņi varētu sagatavo iesniegumus mērķim atbilstīgā un rentablā veidā, vienlaikus izpildot savus pienākumus attiecībā uz iesniegumu kvalitāti. *ECHA* arī plāno uzlabot norādījumus trešām personām, lai nodrošinātu, ka papildu informācija par alternatīvām tiek efektīvi izmantota atzinumu izstrādes procesā.

Sekmīga 2020. gada plāna īstenošana visticamāk palielinās ierobežojumu skaitu. Tas arī liks dalībvalstīm efektīvāk darboties un izstrādāt mērķtiecīgākas metodes. *ECHA* paredz, ka šajā laika posmā tiks izstrādāti pirmie priekšlikumi, kā ierobežot lietošanu vielām importētos izstrādājumos pēc tam, kad būs iestājies licencēšanas procesa rieta datums.

Apsverot regulatīvos pasākumus, var izrādīties, ka *REACH* nav pats efektīvākais risinājums, lai novērstu problēmas attiecībā uz vielas ietekmi konkrētā lietošanas veidā. Šādos gadījumos *ECHA* apspriedīsies ar Komisiju un citām attiecīgām iestādēm par nepieciešamību veikt likumdošanas vai citus regulatīvus pasākumus. Tāpat ir iespējams izmantot *REACH*, lai risinātu vides vai veselības problēmas, kas apzinātas, īstenojot citus ES tiesību aktus. Tas var sekmēt informācijas pieprasījumus par reģistrētām vielām vai pat pieprasījumus, lai *ECHA* sagatavo XV pielikuma ierobežojumus vai *SVHC* dokumentācijas, kā arī ierosinājumus, lai *MSCA* veic pasākumus saistībā ar *REACH* (piemēram, attiecībā uz vielas novērtēšanu vai klasificēšanu).

ECHA sadarbosies ar Komisiju, lai uzlabotu izpratni par to, kā *REACH* varētu atbalstīt citus ES likumdošanas procesus un sekmēt efektīvas saziņas izveidi starp iesaistītajām personām. Vispārīgāk, *ECHA* izpētīs veidus, kā sekmēt dažādu Savienības tiesību aktu saskanīgu īstenošanu ķīmikāliju jomā.

¹⁰ Ceļveža *SVHC* identificēšanai un *REACH* riska pārvaldības pasākumu īstenošanai no šā brīža līdz 2020. gadam.

ECHA sāks izstrādāt efektīvu un pragmatisku pieeju biocīdu komitejas atbalstam, lai iekļautu ieteiktos risku mazināšanas pasākumus attiecībā uz Savienības licenču saņemšanas pieteikumiem. Šajā kontekstā *ECHA* arī izvērtēs pieredzi, kas gūta valsts licenču savstarpējas atzišanas procesa gaitā.

5. RISINĀT ZINĀTNISKĀS PROBLĒMAS, DARBOJOTIES KĀ DALĪBVALSTU, EIROPAS IESTĀŽU UN CITU DALĪBNIĒKU ZINĀTNISKO UN REGULATĪVO SPĒJU ATTĪSTĪŠANAS CENTRAM

ECHA ir regulatīva organizācija ar misiju zinātniskajā un tehniskajā jomā. Zinātniskās zināšanas saistībā ar ķīmikāliju pārvaldību attīstās visos aspektos. Būtiska un strauja attīstība notiek jo īpaši (eko)toksikoloģijā ar uzsvaru uz labāku izpratni par bioloģiskajiem mehānismiem, kas izraisa negatīvu ietekmi, nevis tikai uz šīs ietekmes novērošanu. Arī sistēmu bioloģija, bioinformātika, paplašinātā izpratne par darbības režīmiem un negatīvo rezultātu iegūšanas veidiem ietekmēs ķīmikāliju testēšanas veidu vai to īpašību prognozēšanas paņēmienus, šādi ļaujot samazināt tradicionālos testus ar dzīvniekiem. Citi zinātnes attīstības piemēri attiecas uz ietekmi uz cilvēku un savvaļas dzīvnieku endokrīnajām sistēmām, nanomateriālu radīto bīstamību un riskiem, kā arī ķīmikāliju kombinēšanas radīto ietekmi. Papildus tam, ka labāk tiek izprasta ķīmikāliju ietekme, notiek arī metodoloģijas attīstība attiecībā uz iedarbības novērtēšanu. Pat ārpus dabaszinātnēm rodas problēmas un notiek attīstība, kas attiecas uz *ECHA*, arī tādās jomās kā sociālā un ekonomiskā novērtēšana un jo īpaši – piedāvāto riska mazināšanas pasākumu sniegtā labuma novērtēšanas veidā.

Iepriekš minētās jomas ir *ECHA* galvenās prioritātes, kurās Aģentūrai ir jācenšas pilnībā izprast šos sasniegumus, pieņemot lēmumus par uzņēmumu sniegtās informācijas zinātnisko atbilstību, kad *ECHA* gatavo regulatīvus atzinumus un lēmumus vai vadlīnijas par to, kā izpildīt tiesību aktu prasības. Tādējādi *ECHA* ir jāturpina attīstīt tās zinātniskās un regulatīvās spējas un kompetence sadarbībā un dialogā ar zinātnieku aprindām, kā arī jāiekļauj zinātnes sasniegumi un jaunās regulatīvās vajadzības.

Būtisks *ECHA* regulatīvās zinātnes spēju elements ir darbinieku kompetence un zināšanas, viņu profesionālisms un aizrautība. *ECHA* ir jāņem vērā arī *ECHA* komiteju, dalībvalstu iestāžu, citu aģentūru, starptautisko partneru un citu attiecīgu dalībnieku zinātniskās spējas.

Vēl viens *ECHA* zinātnisko spēju aspekts ir aktīva dalība speciālistu un akadēmiķu zinātniskajā kopienā.

ECHA zinātniskajām spējām ir divi savstarpēji saistīti un sinerģētiski aspekti, t. i., institucionālās zināšanas un iesaiste, un ietekme zinātnieku aprindās, kas veicina *ECHA* trešo stratēģisko gala mērķi – kļūt par regulatīvās zinātnes centru, nodrošinot tai vadošo lomu un katalizējot uzlabojumus un attīstību ķīmikāliju drošības jomā. Šim nolūkam nepieciešama pastāvīga sadarbība ar dalībvalstīm, ES iestādēm, *OECD* un citiem attiecīgiem dalībniekiem. Trešais stratēģiskais mērķis nav nošķirams no pārējiem trim mērķiem – pārējos stratēģiskos mērķus nav iespējams sekmīgi sasniegt bez atjauninātām zinātniskajām un tehniskajām spējām, kas tiek regulāri pārskatītas un pastāvīgi uzlabotas.

Vispārējā īstenošanas metode ietver trīs darbības jomas:

1. Kompetence un spēju attīstīšana;
2. Kļūšana par izcilības centru regulatīvajā zinātnē; un
3. *ECHA* regulatīvās zinātnes stratēģija.

5.1. Kompetence un spēju attīstīšana

ECHA ir vajadzīga zināšanu pārvaldības sistēma, lai apzinātu turpmākās spēju attīstīšanas vajadzības un atbalstītu to īstenošanu, kā vispārējās stratēģiskās un ikdienas pārvaldības neatņemama daļa. Kauž arī daudzi nepieciešamie elementi jau ir izveidoti, ir jāizstrādā sistemātiskāka pieeja. Šī sistēma nodrošinās, ka *ECHA* varēs rīkoties apsteidzoši, pielāgojot savas zinātniskās un regulatīvās spējas ar mācību un attīstības palīdzību, lai risinātu jaunās kompetences problēmas, ar kurām tā saskarsies. Jomas, kurās zinātne strauji virzās uz priekšu, ir, piemēram, alternatīvās testēšanas metodes, tostarp *in-vitro* metodes, analogijas princips un *QSAR*, kā arī nanomateriāli. Tā kā zinātnes un regulatīvās jomas progress ir dinamisks, šai sistēmai pamatu nodrošinās regulāri pārskatīta kompetences kartēšana.

Iesākumā attiecīgās iestādēs būtu jāveic parauga pētījums par zināšanu pārvaldības koncepciju un praksi. Šo paraugu varēs salīdzināt ar citām ES aģentūrām (piemēram, *EFSA* un *EMA*), taču tajā var iekļaut arī *ECHA* starptautiskos partnerus un attiecīgas iestādes dažādās valstīs. Tā veidosies bāze kompetenču kartes izstrādei, lai apzinātu pašreizējās priekšrocības un attīstības vajadzības vidējā termiņā.

Nākamais solis ir nodrošināt, lai apzinātās attīstības vajadzības iegūtu pareizas prioritātes; prioritāšu noteikšana raksturos pašreizējās darbības vajadzības un paredzēs turpmākās vidēja termiņa un ilgtermiņa problēmas. Šādā veidā formāli un nepārprotami tiks ņemta vērā spēju attīstīšanas pasākumu saistība ar regulatīvo jomu, mērķtiecīgi attīstot iekšējo kompetenci jomās, kas īpaši attiecas uz *ECHA* darbu, kā arī pievērsoties nepilnībām un zinātnes attīstības jomām.

Svarīga ir darbinieku profesionālo prasmju pastāvīga pilnveidošana. Tas attiecas gan uz jaunāko darbinieku mācībām un attīstību, gan uz visu darbinieku profesionālās kvalifikācijas paaugstināšanu un atjaunināšanu. Papildus mācībām darbavietās to var izdarīt arī, aktīvi piedaloties zinātniskās un profesionālās sanāsmēs un semināros, kopīgi gatavojot zinātniskus referātus, klausoties uzaicinātu ekspertu lekcijas un izmantojot profesionālās akreditācijas sistēmas.

Kartēšanas un spēju attīstīšanas rezultāti tiks tieši sasaistīti ar *ECHA* regulatīvajām darbībām (piemēram, atjauninot darba plānus par nanomateriāliem vai testēšanas metodēm, izstrādājot metodes, kā novērst endokrīnai sistēmai kaitīgu vielu iedarbību, vai izstrādājot vadlīnijas attiecīgajās jomās). Kartēšana un spēju attīstīšanas plāna īstenošana tiks regulāri pārskatīta.

ECHA plāno vispirms sākt izstrādāt šo sistēmu iekšējai lietošanai, bet vēlāk paplašināt, attiecinot arī uz zinātniskajām komitejām. Tas ir nepieciešams, jo lielākā daļa *ECHA* zinātnisko rezultātu tiek nodrošināti kā komiteju atzinumi un vienošanās, turklāt komiteju locekļi ir uzkrājuši nenovērtējamas zinātniskās zināšanas un kompetenci, un tā jau tagad veido daļu no kopīgās zināšanu krātuves, kas palīdz *ECHA* darbā. Pēc šiem pirmajiem soļiem *ECHA* izskatīs iespēju paplašināt šo pieeju, iesaistot arī dalībvalstu iestādes un citus galvenos *ECHA* partnerus, lai varētu efektīvi koordinēt visus attiecīgos dalībniekus un optimāli izmantot viņu resursus.

Paredzams, ka šāda rīcība palielinās *ECHA* spējas ātri ievirzīt jaunākās zinātniskās atziņas jaunajās jomās, iekļaujot tās vadlīnijās, ieteikumos un rīkos, kas paredzēti nozares vajadzībām, *ECHA* regulatīvajos atzinumos un lēmumos, kā arī ieteikumos un atbalstā, kas tiek sniegts ES iestādēm.

5.2. Izcilības centrs regulatīvajā zinātnē

Trešā stratēģiskā mērķa būtisks elements ir *ECHA* vēlme darboties kā dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo spēju attīstīšanas centram. Tādēļ ir nepieciešama arī pastiprināta sadarbība ar zinātnieku aprindām, starptautiskajām organizācijām, kas nodarbojas ar ķīmikāliju novērtēšanu, piemēram, *OECD* un *PVO*, kā arī *ECHA* starptautiskajiem partneriem. Šāda ārēja orientācija ir pamatota, jo zinātniskās un regulatīvās problēmas, kas Aģentūrai jāizskata zināšanu pārvaldības ietvaros, parasti ir tās pašas problēmas, ko risina mūsu ārējie partneri un citas ieinteresētās personas. Vienlaikus, iepriekš raksturotā zināšanu pārvaldības sistēma ir uzskatāma par priekšnosacījumu spēju attīstīšanas ārējai dimensijai.

Taču vēlme darboties kā centram nenozīmē un neparedz, lai *ECHA* būtu lielākā eksperte visās jomās. Drīzāk tās nodrošina platformu un ekspertīzes tīklu, kurā *ECHA* speciālisti kopā ar dalībvalstu, Komisijas, citu aģentūru, starptautisko organizāciju un akadēmisko aprindu ekspertiem var sapulcēties konkrētu jautājumu risināšanai. Cits svarīgs šāda centra aspekts būs tāds, ka tas nav paredzēts, lai pievērstos akadēmiskās pētniecības tematikai, bet gan būs pamatā orientēts uz konkrētām vajadzībām un noderēs regulatīvu lēmumu pieņemšanai un *ECHA* zinātnisko atzinumu sagatavošanai. Tas arī palīdzēs *ECHA* zinātnisko konsultāciju sniegšanā Komisijai, piemēram, attiecībā uz starptautiski pieņemtu testēšanas vadlīniju izstrādi. *ECHA* jau ir izveidojusi noderīgus elementus un struktūras, kas balstīti uz šāda centra koncepciju. Piemēri ir *PBT* ekspertu grupa un nanomateriālu ekspertu grupa. Turklāt katru gadu notiek daudzi *ad hoc* semināri, kas pamatā veltīti zinātniskiem regulatīvo lēmumu aspektiem, piemēram, vielu identitātei un jaunu testēšanas metožu piemērošanai vai testēšanas alternatīvām. Lai veidotu sinerģiju, *ECHA* arī uzaicina dalībvalstu iestādes piedalīties mācību sesijās, kas pamatā paredzētas *ECHA* štata darbiniekiem. Tāpat *ECHA* arī atbalsta un izmanto pasākumus, ko rīko citi dalībnieki; kā piemērus var minēt Komisijas darbu ar endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām un kombinēšanas efektiem un *OECD* darbu ar negatīvo rezultātu iegūšanas veidiem.

Turklāt šī metode paredz pastiprināt un pilnveidot pasākumus, kas jau izveidoti saskaņā ar nolīgumiem un saprašanās memorandiem, kuri noslēgti ar citiem ES un starptautiskiem partneriem. Jo īpaši *ECHA* pievērsīsies turpmākai partnerības un sadarbības attīstīšanai ar Komisijas Kopīgo pētniecības centru, lai maksimāli palielinātu sinerģiju, apvienojot pētniecības un tehnoloģiju izstrādes, kā arī regulatīvās darbības tādās jomās kā alternatīvās testēšanas metodes, datorizētā toksikoloģija un citas netestēšanas metodikas, integrētās testēšanas stratēģijas un nanomateriāli.

Lai veidotu ciešāku dialogu starp akadēmisko un regulatīvo zinātni, *ECHA* paredz organizēt tematiskus zinātniskus seminārus, piemēram, lai novērtētu jaunāko zinātnisko atziņu regulatīvo ietekmi konkrētās jomās un to, kā šīs atziņas varētu ieviest *ECHA* izmantotajās metodoloģijās un izstrādātajās vadlīnijās un rīkos. Semināriem būs plaša regulatīvā perspektīva, un tos salīdzinoši labi pamanīs. *ECHA* arī plāno iesaistīt dalībvalstis, Komisiju un citus attiecīgus dalībniekus kā kopīgus šo semināru organizētājus un referentus, pamatojoties uz centra koncepciju. *ECHA* arī piedalīsies un uzstāsies citu attiecīgu dalībnieku līdzīgos pasākumos.

Arī nākotnē augstākā prioritāte būs tādi regulatīvās zinātnes temati kā endokrīnai sistēmai kaitīgas vielas, nanomateriāli, kombinēšanas efekti, vielu analogijas/grupēšana, integrētās testēšanas stratēģijas, nestandarta informēšanas metodes attiecībā uz 2018. gada reģistrācijas pieteikumiem, kā arī nenoteiktību risināšana prognozētajām īpašībām riska novērtēšanā un klasificēšanā.

Attiecībā uz nanomateriāliem *ECHA* tiecas nodrošināt, lai *REACH*, *CLP* un *BPR* regulatīvās prasības varētu pilnībā izpildīt, novēršot bīstamību un riskus vielām nanoformās. *ECHA* tālāk attīstīs savas iekšējās spējas nanomateriālu aprakstu izstrādē, bīstamības un drošības novērtēšanā un riska pārvaldībā; Aģentūra arī ļaus dalībvalstu ekspertiem piedalīties spēju attīstīšanā un dalīsies pieredzē ar ieinteresētajām personām. *ECHA* piedalīsies attiecīgos zinātniskos un regulatīvos pasākumos ES un *OECD* līmenī, lai varētu izstrādāt attiecīgas vadlīnijas nozarei, kā arī efektīvi novērtēt reģistrācijas dokumentācijas, kas satur informāciju par nanomateriālu bīstamību, riskiem un risku pārvaldību.

Minētās darbības paredzamie rezultāti ir šādi:

- spēju attīstīšanas optimizācija starp galvenajiem dalībniekiem, novēršot nepilnības un lieku pārklāšanos;
- mērķtiecīgāka zinātniskā sadarbība starp *ECHA*, citām attiecīgām ES aģentūrām, starptautiskajām organizācijām un *ECHA* starptautiskajām partnerorganizācijām;
- zinātnisko atziņu straujāka integrācija regulatīvajā lēmumu pieņemšanā, tostarp alternatīvu testēšanas un novērtēšanas metožu regulatīvās atzišanas paātrināšana un integrētas testēšanas stratēģijas, jo īpaši attiecībā uz 2018. gada reģistrācijas termiņu.

5.3. *ECHA* regulatīvās zinātnes stratēģija

Lai *ECHA* būtu zinātniski uzticama, nepieciešams, lai tās darbinieki aktīvi iesaistītos jaunajos regulatīvās zinātnes sasniegumos, jo īpaši tādās jomās kā bīstamības un riska novērtēšana un riska pārvaldība. Tādēļ *ECHA* pārskatīs dažādos jau izveidotos elementus attiecībā uz zinātnisko darbību un saskari un sadarbību ar zinātnes organizācijām un projektiem. Tas nozīmē, ka ir jāizstrādā saskaņotāka stratēģija, izvirzot četrus stratēģiskos mērķus kā atskaites punktus un nosakot vispārējus mērķus *ECHA* zinātniskajai darbībai.

Šī stratēģija ļaus noteikt nepārprotamas un konsekventas prioritātes, papildinot pētnieciskās darbības. *ECHA* regulāri tiek aicināta kļūt par partneri vai sniegt atsauksmes par pētnieciskiem projektiem, piemēram, pamatprogrammas projektiem. Tā kā *ECHA* nevar izmantot tās resursus faktiskai izpētes veikšanai, dalība parasti tiek piedāvāta kā piedalīšanās vadības grupās un projektu un pētniecisko programmu plānu izstrādē, lai nodrošinātu šo darbību regulatīvo pareizību. Turklāt tiek paredzēta to zinātnisko novērtējumu publicēšana un izplatīšana, kas izriet no *ECHA* regulatīvās darbības. Turklāt, izstrādājot stratēģiju, *ECHA* var noteikt vispārīgos principus un prioritātes, lai ļautu pētnieciskajiem projektiem izmantot *ECHA* datu bāzes un informācijas krātuves.

Kā minēts iepriekšējā sadaļā, *ECHA* tiecas nostiprināt stratēģisko sadarbību ar Komisijas Kopīgo pētniecības centru, lai veidotu šavstarpēji izdevīgu regulatīvās zinātnes partnerību. Tas tiks paredzēts zinātnes stratēģijā. Šī stratēģija arī ietekmēs saprašanās memorandus ar citām ES aģentūrām un iepriekš minētajiem partneriem, lai varētu apzināt sinerģiju. Šīs darbības ietvaros tiks tālāk pilnveidota pašreizējā *ECHA* absolventu shēma, lai atbalstītu jauno regulatīvo zinātnieku karjeras attīstību.

Minētās darbības paredzamie rezultāti ir šādi:

- saskaņotāka un pārredzamāka prioritāšu noteikšana un metodika zinātnes attīstības sekmēšanai, tostarp sadarbība ar lielākajām zinātnieku biedrībām un apvienībām;
- labāka zinātnieku informētība par dažādu pētniecisko pasākumu regulatīvo pareizību un pārvirze uz problēmu formulēšanu un zinātnes finansēšanu, lai atbalstītu regulatīvo darbu.

6. EFEKTĪVI UN SEKMĪGI IZPILDĪT PAŠREIZĒJOS UN JAUNOS UZDEVUMUS LIKUMDOŠANAS JOMĀ, VIENLAIKUS PIELĀGOJOTIES PAREDZAMAJIEM RESURSU IEROBEŽOJUMIEM

Kā iepriekš teikts nodaļā par *ECHA* virzītājspēkiem, Aģentūra pašlaik ir sarežģītā situācijā. Iemesli ir tādi kā paredzamā resursu ierobežošana nākamajā ES Daudzgaļu finanšu shēmā 2014.–2020. gadam, nemainīgi lielais regulatīvo uzdevumu apjoms saskaņā ar *REACH* un *CLP*, darbs ar nākotnes stratēģiskajiem mērķiem, kā izklāstīts šajā dokumentā, un jaunu regulatīvu uzdevumu uzdošana *ECHA*, piemēram, attiecībā uz biocīdiem un *PIC*.

Nenodrošinot augstāku efektivitāti un nepalielinot sinerģiju starp Aģentūras uzdevumiem, *ECHA* nevarēs sasniegt vērienīgos mērķus, kas minēti šajā piecu gadu plānā. Vienlaikus, augstāks lietderības līmenis nedrīkst nozīmēt zemāku efektivitātes līmeni. Pastāvīgi uzlabojot labāk izstrādātās darbības, jāpalielina lietderība un jāpaaugstina arī efektivitāte.

Lai gan sākotnēji darbs ar biocīdiem un *PIC* vairāk bija vērsts uz jaunu procesu un struktūru izveidi, lai varētu izpildīt šos jaunus uzdevumus un izturēt strauji augošo darba slodzi, patiesā problēma ir pierādīt, ka, nododot šos uzdevumus *ECHA*, tiešām varēs uzlabot vispārējo lietderību, kā to paredzējis ES regulators.

Organizatoriskā jomā *ECHA* risinājums, kā izpildīt jaunās tiesību aktu prasības, ir balstīts uz diviem principiem. Pirmkārt, tā integrēja jaunus procesus, kuri bija būtiski līdzīgi esošajiem *REACH* un *CLP* procesiem, tajās pašās organizācijas struktūrvienībās, kas šos uzdevumus jau pildīja. Labi piemēri ir dokumentāciju iesniegšanas funkcija, IT izstrāde, palīdzības dienests, vadlīniju izstrāde, sakari, cilvēkresursi un citas funkcijas. Otrkārt, ar jaunajiem un unikālajiem tiesību aktu elementiem nodarbojas īpaša biocīdu funkcija. Vajadzības gadījumā tiks pārskatīta *ECHA* organizatoriskā piemērotība.

Vispārējā īstenošanas metode ietver šādas darbības jomas:

1. Esošo un jauno darba procesu efektivitātes un lietderības maksimāla paaugstināšana;
2. Integrētu un atkārtoti izmantojamu IT sistēmu un pakalpojumu sniegšana; un
3. Cilvēkresursu politikas un iniciatīvas, kas maksimāli palielina darbinieku potenciālu un mazina ietekmi, ko rada darbinieku skaita samazināšanās.

6.1. Esošo un jauno darba procesu efektivitātes un lietderības maksimāla paaugstināšana

Visiem četriem tiesību aktiem (*REACH*, *CLP*, Biocīdu un *PIC* regulai) ir daudz kopēja. Šīs līdzības liecina, ka daudzus procesus un rīkus, kas izveidoti *REACH* un *CLP*, var līdzīgā veidā izmantot biocīdiem un *PIC*. Tādējādi varēs ietaupīt laiku, līdzekļus un darbu, kā arī radīsies neto ieguvumi no tā, ka varēs sasaistīt kopā informāciju par ķīmikālijām, lai tā būtu sabiedrībai noderīgāka un vieglāk lietojama. Tomēr, iedziļinoties detaļās, var arī teikt, ka procesi, ko paredz šie dažādie tiesību akti, nav identiski, tādēļ vēl daudz jādara, lai tos pārstrādātu tā, ka tie ir derīgi visos četros tiesību aktos paredzētajiem mērķiem.

Biocīdu jomā *ECHA* īpaši svarīgs temats ir aktīvo biocīdu vielu pārskata programmas pārņemšana no Eiropas Komisijas. *ECHA* mērķis ir paaugstināt šīs programmas lietderību un paātrināt rezultātu iegūšanu sadarbībā ar dalībvalstīm. Tas ir būtiski, lai panāktu vēlamo *BPR* ietekmi, un arī tieši ietekmēs turpmākos *ECHA* ienākumus no maksām, kas jāmaksā par produktu turpmāko licencēšanu. Lai sasniegtu šo ļoti ambiciozo mērķi, ir jāizpilda divi nosacījumi: *MSCA* ir jāspēj laikā iesniegt nepieciešamo daudzumu labas kvalitātes novērtējuma ziņojumu un salīdzinošās pārskatīšanas procesam ir jāklūst efektīvākam nekā līdz šim. *ECHA* ieguldījums ir strikta procesa pārvaldība, efektīva sanāksmju rīkošana, tās zinātniskais ieguldījums problēmu risināšanā un tās augšupvērstā mijiedarbība ar kompetento novērtēšanas iestādi, lai nodrošinātu augstu novērtējumu kvalitāti un konsekveni. Kad tiks apstrādāti pirmie pieteikumi Savienības licences saņemšanai, aģentūra arī varēs uzlabot šos procesus. Tas ir īpaši svarīgi Savienības licenču jomas paplašināšanās kontekstā, kā arī saistībā ar paredzamo pieteikumu skaita pieaugumu un gan *ECHA*, gan dalībvalstu darba slodzes palielināšanos.

Sākot no 2014. gada, pēc otrā *REACH* reģistrācijas termiņa, tiks pārskatīta *REACH* un *CLP* darba procesu lietderība un efektivitāte. Šī pārskatīšana notiks no iekšēja un ārēja – t. i., klientu –

viedokļa, un īpaša uzmanība tiks veltīta MVU vajadzībām. Pamatojoties uz šo pārskatīšanu, tiks plānotas uzlabojumu un pārveidojumu vajadzības. Mērķis būs veikt visas nepieciešamās izmaiņas pietiekami agri pirms gatavošanās 2018. gada *REACH* termiņam.

ECHA pārskatīs arī to darba procesu vispārējo efektivitāti un lietderību, kuros iesaistīti citi Eiropas regulatīvie dalībnieki – Eiropas Komisija un dalībvalstu kompetentās iestādes. Mācīties no kļūdām var arī pēc pirmajiem diviem termiņiem un no sākotnējās īstenošanas pieredzes. Paredzams, ka *ECHA* zinātniskās komitejas kļūs efektīvākas un spēs izturēt palielināto darba slodzi.

Programmas perioda mērķis būs arī visu jauno procesu iespējami dziļāka integrēšana esošajos procesos, šādi maksimāli samazinot jauna darba rašanos, kā tika izdarīts attiecībā uz biocīdiem.

6.2. Integrētas un atkārtoti izmantojamas IT sistēmas un pakalpojumi

IT ir būtiska nozīme, palielinot efektivitāti, ja procesus var automatizēt, un izstrādājot datu ieguves mehānismus, kas atvieglo Aģentūras zinātnisko un regulatīvo darbību. Visi četri tiesību akti ļoti lielā mērā ir atkarīgi no automatizētu IT sistēmu izmantošanas – lai vadītu lielapjoma iesniegšanas procesus, izmantojot papīra dokumentus, būtu nepieciešami tūkstošiem darbinieku. 2012. un 2013. gadā uzdevums bija izmantot rīkus un tehnoloģisko kompetenci, kas jau bija izstrādāta *REACH* un *CLP* vajadzībām, ar tās palīdzību uzlabojot un integrējot rīkus, kas nepieciešami jaunajiem tiesību aktiem. No 2014. līdz 2018. gadam jaunie komponenti un pakalpojumi, kas izstrādāti biocīdiem un *PIC*, tiks integrēti esošajās *ECHA* sistēmās, lai saskaņotu un konsolidētu kopīgos risinājumus, atvieglojot darba procesu un turpmākā uzturēšanas darba efektivitāti.

ECHA ir apņēmusies iespējami labāk izmantot savu IT kompetenci, komponentus un pakalpojumus, lai sniegtu integrētu IT atbalstu jaunajiem tiesību aktu uzdevumiem un nepieļautu jauno sistēmu un tehnoloģiju aizkavēšanos. Galvenais šajā jomā ir attīstīt to, kas sekmīgi darbojas, un izslēgt laikietilpīgākos un kļūdainākos manuālos uzdevumus. *ECHA* ieviesīs šīs IT sistēmas kā moduljus, lai nodrošinātu kopīgo elementu atkārtotu izmantojamību. Šajā jomā datu un sistēmu integrācijas programma, kas sāka darboties 2011. gadā, nodrošinās datu integrēšanas platformu un interaktīvu portālu perioda pirmajā daļā.

Īpaša uzmanība tiks veltīta esošajiem procesiem, kuros darbojas gan *ECHA*, gan *MSCA*, izmantojot tos pašus IT rīkus, lai novērstu nelietderību un riskus, ko rada datu pārvietošana no vienas sistēmas uz otru manuālā vai nepietiekami automatizētā veidā. Tas jo īpaši attiecas uz rīkiem, kas ir izstrādāti, lai atbalstītu Biocīdu regulas ieviešanu gadījumos, kad dalībvalstu iestādes pieteikumu apstrādei licencēšanai nacionālā līmenī izmanto arī *ECHA* IT instrumentus.

Laikā no 2014. līdz 2018. gadam *ECHA* plāno uzlabot arī izplatīšanas IT sistēmas. *REACH*, *CLP*, Biocīdu un *PIC* regulas radīs masīvu datu apjomu par ķīmiskajām Eiropā – un tas būs vērtīgs uzzīgu avots ieinteresētajām personām visā pasaulē. Sākot 2012. gadā ar ieinteresēto personu prasību izpēti, *ECHA* plāno palielināt datu apstrādes automatizāciju, uzlabot datu avotu integrāciju, veicināt izmantojamību un sameklējamību, kā arī sagatavoties *ECHA* datu avotu integrācijai ar tiem, kas pieejami no citiem dalībniekiem, tostarp regulatīvajām iestādēm, akadēmijām, patērētāju grupām un nozares. Šādi tiks maksimāli izmantoti ES radītie dati.

Iekšējā līmenī IT izstrādes šajā periodā turpinās automatizēt un integrēt dažus vadības procesa, plānošanas un ziņošanas elementus.

Protams, pieaugot paļāvībai uz IT, ir nepieciešama pārlicība, ka tā ir pietiekami stabila, lai izturētu būtiskus negadījumus vai traucējumus. Tādēļ *ECHA* turpinās ieguldīt resursus IKT infrastruktūras stabilizēšanā, padarot to viegli lietojamu un elastīgu, viegli paplašināmu un maināmu, lai izturētu negadījumus.

Visbeidzot, ņemot vērā tehnoloģiju straujo attīstības tempu un IT sistēmu dabisko dzīves ciklu, šajā periodā notiks arī viena būtiska tehnoloģiska un arhitektoniska IT risinājumu un pakalpojumu plašās sistēmas reforma.

6.3. Cilvēkresursu politikas un iniciatīvas, kas maksimāli palielina darbinieku potenciālu un mazina ietekmi, ko rada darbinieku skaita samazināšanās

ECHA ir sekmīgi pieņēmusi darbā cilvēkus ar augstu profesionālo kompetenci, pat ja pieejamais ekspertu loks bija ierobežots, piemēram, regulatīvās zinātnes jomā. Tomēr pieņemšana darbā ir tikai pirmais solis, un darbinieku kvalifikācija un kompetence pēc tam ir pastāvīgi jāpaaugstina.

Tādēļ Aģentūras cilvēkresursu politikai un praksei ir jāatbilst pašreizējām prasībām (izvirzot īstermiņa mērķus, veicot darbības novērtēšanu, rīkojot mācības utt.), taču tai jābūt arī pietiekami elastīgai, lai aptvertu jaunas darba jomas un darbotos situācijās, kad samazinās darbinieku skaits (rūpējoties par organizācijas attīstību ilgtermiņā un elastīgumu, prioritāšu noteikšanu, kultūru un līderību).

Labu darbinieku noturēšana ir būtiska, lai *ECHA* turpinātu sekmīgi strādāt. Galvenie jautājumi, kas jārisina šajā periodā, attiecas uz efektīvu darbības vadību, svarīgāko speciālistu apzināšanu, apmācīšanu un atalgošanu, darbavietu pārdalījumu prioritārām jomām un cilvēkresursu stratēģisku attīstīšanu. Turklāt vadības lielākā problēma šajā jomā būs apsteidzoši ietekmēt, motivēt un pilnvarot darbiniekus sasniegt mūsu prioritātes.

7. PĀRSKATS PAR RESURSIEM

Daudzgaļu darba programma ir izstrādāta, pamatojoties uz noteiktiem pieņēmumiem attiecībā uz personāla un finanšu resursiem, kas *ECHA* būs pieejami laika periodā no 2014.–2018. gadam un kas kļuva zināmi 2013. gada septembrī.

2. pielikumā ir izklāstīti aprēķini par personālu. Attiecībā uz amata vietām štatu sarakstā (pagaidu darbinieki, pamata darbaspēks), šajā sarakstā ir paredzēts, ka *ECHA* īstenos Padomes un Parlamenta secinājumus, kas pieņemti 2013. gada ES Civildienesta noteikumu kontekstā, nosakot, ka katrā ES iestādē, struktūrā un aģentūrā laika posmā no 2013. līdz 2018. gadam ir jāsamazina darbinieku skaits par 5 %. Lai sasniegtu šādu samazinājumu, neietekmējot darba programmas īstenošanu, *ECHA* 2013. gadā sāka veikt pasākumus, lai palielinātu efektivitāti un izvirzītu priekšplānā savu pamatdarbību. Citi Civildienesta noteikumu reformā paredzētie pasākumi arī daļēji palīdzētu kompensēt šo samazinājumu, piemēram, minimālo nedēļas darba stundu palielinājums 2014. gadā līdz 40 stundām (ņemot vērā arī to, ka lielākā daļa *ECHA* darbinieku jau līdz šim ir strādājuši vairāk nekā minimālās 37,5 stundas 2013. gadā).

Šā dokumenta izstrādes laikā Komisija ir izdevusi paziņojumu Eiropas Parlamentam un Padomei "Cilvēkresursu un finanšu resursu plānošana decentralizētām aģentūrām 2014.–2020.". ^[1] Šis paziņojums kļuvis par pamatu iestāžu diskusijām, lai vienotos par turpmāko Eiropas Savienības aģentūru finansējumu. Komisijas paziņojumā ir ieteikts samazināt personāla skaitu *ECHA* un citās aģentūrās, kas būs būtiski vairāk nekā 5 % samazinājums, kas bija noteikts visām iestādēm, struktūrām un aģentūrām. Ja tiks īstenoti šādi samazinājumi, *ECHA* būtu jāizvērtē, vai būs pieejams pietiekami liels darbaspēks pilna laika vienībās (PLV), lai izpildītu daudzgaļu darba programmu. Ja tas nebūs iespējams, Aģentūrai būs jāapspriežas ar valdi par to, kādas izmaiņas nepieciešams veikt programmā.

Attiecībā uz *ECHA* budžetu ir paredzēts, ka līdz 2015. gadam aģentūra būs iztērējusi savu naudas ieņēmumu rezervi *REACH* un *CLP* pasākumiem. Tad aģentūra daļēji būs atkarīga no ES ieguldījuma *REACH*, *CLP* un biocīdu pasākumos, papildus ikgadējiem naudas ieņēmumiem. Šis ES ieguldījums būs līdzsvarojošs. Ja faktiskie naudas ieņēmumi būs zemāki nekā prognozēts attiecīgajā gadā, ES ieguldījums būtu attiecīgi jākorģē, ja nepieciešams, finanšu gada laikā. Sākot ar 2014. gadu, *PIC* darbību pilnībā finansēs ES ieguldījums. Komisija 2019. gadā ir paredzējusi pārskatīšanu un tajā tiks izvērtēts, vai maksa būtu jāievieš arī par *PIC* aktivitātēm.

Iepriekš minētajā Komisijas paziņojumā Eiropas Parlamentam un Padomei par cilvēkresursu un finanšu resursu plānošanu decentralizētām aģentūrām 2014.–2020. gados, Padome paredz maksimālo ES ieguldījumu *ECHA*, kas ir nedaudz mazāks nekā pašas aģentūras aprēķinātais. *ECHA* centīsies īstenot savu darba programmu ar minētajiem finanšu resursiem. Tomēr joprojām ir būtiskas neskaidrības par paredzamajiem ienākumiem no maksas pakalpojumiem, jo īpaši attiecībā uz biocīdu pasākumiem vai ienākumiem, kas veidosies līdz pēdējam *REACH* reģistrācijas termiņam 2018. gadā. Tādēļ, lai veiksmīgi īstenotu daudzgaļu darba programmu, būtu ļoti svarīgi, ka *ECHA* *REACH*, *CLP*, biocīdu un *PIC* ieviešanas darbam pašlaik paredzētais ES ieguldījums būtu pieejams pilnā apmērā. Tas attiecas arī uz *REACH* naudas ienākumu rezervi, lai tā pilnībā būtu pieejama *ECHA* un aģentūrai papildus netiktu uzlikti neparedzēti administratīvie izdevumi, ko nepieciešams segt no šīs rezerves.

[1] COM(2013) 519 final, 2013. gada 10. jūlijā

PIELIKUMI

1. pielikums. Galvenie notikumi

1. Augstvērtīga informācija drošai ražošanai un lietošanai							
1.1. stratēģiskā darbības joma. Informācijas kvalitātes uzlabošana dokumentācijās							
Darba programm as pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
1,5, 6,10	1.1.1. Dokumentāciju sagatavošana	Nozare iespējami plaši izmanto <i>ECHA</i> ieteikumus, mācības un rīkus, kas nodrošināti reģistrētājiem un pakārtotajiem lietotājiem	Priekšlikums par strukturētu datu formātu <i>CSR</i> <i>C&L</i> paziņojumu datu bāzes pārbaude, lai apzinātu vielas, kas jāizpēta papildus	Izstrādāti kritēriji vielu līdzībai Stratēģija, metodes un rīki (piemēram, saistībā ar <i>QSAR</i> instrumentāriju), atbalstot 2018. gada reģistrētājus attiecībā uz <i>REACH</i> III pielikumu <i>CHESAR</i> modernizēts kompleksu vielu <i>CSA</i> (piemēram, <i>UVCB</i>)	Vadlīniju par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu pārskatīšana Jauni un mainīti dokumentāciju sagatavošanas rīki un rokasgrāmatas	Vienkāršotas vadlīnijas, kas palīdz MVU Tīmekļa semināri un semināri 2018. gadam Mācības (atjauninātas) valstu palīdzības dienestu korespondentiem par dokumentāciju sagatavošanu	Mācības (atjauninātas) valstu palīdzības dienestu korespondentiem par dokumentāciju iesniegšanu

Darba programm as pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
2,6,10	1.1.2. Dokumentāciju iesniegšana	Nozare izmanto IT rīkus, lai sekmīgi reģistrētu vielas un iestādes varētu izmantot šo informāciju	<p>Jauns <i>IUCLID</i> izdevums, lai uzlabotu datu struktūru</p> <p>Uz IT balstīta pārbaude visām pabeigtajām 2013. gada starpproduktu dokumentācijām</p> <p>Atbilstības pārbaudes procesa pārskatīšana un atjauninājuma plāns, ja nepieciešams</p>	<p>Plāna ieviešana saskaņā ar pilnīguma pārbaudes procesu, jo īpaši pārbaudot drošības informāciju vai biocīdu informāciju</p> <p>Novērstas nepilnības starpproduktu dokumentācijās</p>		<p><i>REACH-IT</i> sagatavots 2018. gada reģistrācijas termiņam</p> <p>Izveidots daudzvalodu atbalsts</p> <p>Informēšanas kampaņa, gatavojoties 2018. gada termiņam</p>	Sekmīga darbība ar 2018. gada reģistrācijas termiņu

2,6,10	1.1.3. Dokumentāciju izvērtēšana	Pieejami un modernizēti IT rīki pareizības pārbaūžu izvērtēšanai un apstrādei MSCA atbalsts izvēlētajai metodei	Izveidota sistēma pareizības pārbaūžu izvērtēšanas un prioritāšu noteikšanas rīkiem attiecībā uz <i>IUCLID</i> datiem Plāns sistemātiskai pieejai pareizības pārbaudēm <i>CSR</i> Attiecīgie secinājumi par reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti paziņoti 117. panta 3. punkta ziņojumā	Visas 2010. gada dokumentācijas pārbaudītas, un lielākā daļa būtiski nepilnīgo dokumentāciju izlabota, izmantojot <i>CCH</i>	5 % 2013. gada dokumentāciju veikta pareizības pārbaude	Attiecīgie secinājumi par reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti paziņoti 117. panta 3. punkta ziņojumā	Visas 2013. gada dokumentācijas pārbaudītas, un lielākā daļa būtiski nepilnīgo dokumentāciju izlabota, izmantojot <i>CCH</i>
1.2. stratēģiskā darbības joma. Riska pārvaldības ieteikuma izplatīšanas piegādes ķēdē ietekmes maksimāla palielināšana							
Darba programma s pasākums	Prioritāte	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
1,3,5,10	1.2.1. Iedarbības scenāriji un drošības datu lapas	Pietiekama nozares koordinācija un rīku izstrāde nozarei	Atjauninātas vadlīnijas pakārtotajiem lietotājiem pieejamas ES valodās	Atjauninātas <i>SDS</i> vadlīnijas pieejamas ES valodās <i>CSA</i> plāna	Pakārtoto lietotāju atbalsta rīku pārskatīšana	Paveiktā darba pārskatīšana saskaņā ar <i>CSA</i> plānu (Ieinteresēto personu plānu, lai nodrošinātu precizitāti un	

			<p>Labu iedarbības scenāriju jauni piemēri</p> <p>Ilgtermiņa plāns informatīvām kampaņām reģistrētājiem un pakārtotajiem lietotājiem</p>	pārskatīšana		skaidrību CSA)	
3,10	1.2.2. Vielas izstrādājumos	Interpretācijas skaidrība par 0,1 % kritēriju	Informatīvas kampaņas izstrādājumu importētājiem	Mērķtiecīgas regulatīvās sadarbības izveide ar ne-ES valstīm, lai padziļinātu izpratni par <i>REACH</i> prasībām			
1.3. stratēģiskā darbības joma. Informācijas izplatīšanas uzlabošana							
Darba programm as pasākums	Prioritāte	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
1	1.3.1. Vielas informācijas izplatīšana	IT sistēmas <i>REACH</i> , <i>C&L</i> , <i>Biocīdu</i> un <i>PIC</i> regulai integrētas, lai apvienotu procesus un saīsinātu	Publicēta informācija no 2013. gada reģistrācijas termiņa un esošajām biocīdu dokumentācijām	Jaunu pilnībā pārstrādātu <i>REACH</i> un <i>C&L</i> izplatīšanas tīmekļa vietņu darbības sākums, pamatojoties uz			Publicētas dokumentācijas no 2018. gada reģistrācijas termiņa

		publicēšanas laiku		2012.–2013. gada ieinteresēto personu izpēti			
		Ieinteresēto personu iesaiste	GHS informācija pieejama <i>eChemPortal</i>	Pabeigta novērtēšana par konfidencialitātes pieprasījumiem 2013. gada reģistrācijas dokumentācijās			
1,2,3,4	1.3.2. Lēmumu publicēšana		Izstrādāta politika par piekļuvi datiem un <i>REACH</i> un <i>CLP</i> lēmumu publicēšanu	Publicēti lēmumi par dokumentācijām saskaņā ar politikas nosacījumiem.			

2. Apdomīga informācijas izmantošana, lai apzinātu bīstamās ķīmiskās vielas un risinātu to radītās problēmas							
2.1. stratēģiskā darbības joma. Iestāžu mobilizēšana un to viedokļu saskaņošana							
Darba programmas pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
2, 3, 4, 8	2.1.1. Iestāžu mobilizēšana un viedokļu saskaņošana	Politikas atbalsts – resursu pieejamība dalībvalstīs	<p>Paveiktā darba pārskata seminārs</p> <p>Saskaņota lēmumu loģika, lai apzinātu vajadzības pēc <i>RRM</i> un risinātu problēmas, izmantojot <i>RRM</i></p> <p>Vienota izpratne par prioritātēm, īstenojot <i>RRM</i></p> <p>Turpmākie Foruma sasaistes semināri</p>	Uzsākts kopīgs īstenošanas projekts par licencēšanu	<p>Paveiktā darba pārskata seminārs</p> <p>Metodikas pārskatīšana ieteikumiem par XIV pielikumu</p> <p>Turpmākie Foruma sasaistes semināri</p>	Kopīgā īstenošanas projekta pabeigšana	<p>Paveiktā darba pārskata seminārs</p> <p>Turpmākie Foruma sasaistes semināri</p>

2.2. stratēģiskā darbības joma. Kandidātu vielu identificēšana regulatīvai riska pārvaldībai							
Darba programmas pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
1, 3, 4	2.2.1. Pārbaudes	Reģistrācijas un paziņošanas datu kvalitātes pastāvīga uzlabošana	2013. gada reģistrācijas datu provizorisks analīze potenciālai regulatīvā riska pārvaldībai Pieejama datu bāze par <i>CMR</i> regulatīvo statusu	Izstrādāta sistēma, kā definēt un ierosināt regulatīvas darbības par XIV pielikumu pēc rieta datuma Izveidota sistēma pašklasifikāciju saskaņošanas uzraudzībai			
3,7	2.2.2. Kritēriji, metodes un rīki	Komisija pieņēmusi lēmumu par kritērijiem endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām	Izveidota ekspertu grupa par <i>RM</i> , piemēram, par endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām 2020. gada ceļveža īstenošanas platforma sagatavota darbam		Pārskata ziņojums par 2020. gada ceļveža īstenošanu		Pārskata ziņojums par 2020. gada ceļveža īstenošanu

2, 3	2.2.3. Informācijas nepilnību novēršana	Resursi pieejami <i>MSCA</i> un <i>ECHA</i>	Pārbaudes rezultāti par 2013. gada reģistrāciju attiecībā uz kandidātiem vielu novērtēšanai	Īstenošanas un rezultātu atbilstības novērtējums vielu novērtēšanas procesam pirmajos trijos gados (2012.–2014. gadā) attiecībā uz <i>RRM</i>	Ziņojums par novērtēšanas secinājumiem un ieteikumiem [117. panta 2. punkta ziņojumā]	Ieteikumu īstenošana	Otrais novērtējums par vielu novērtēšanas procesu (2015.–2017. gadā)
Darba programmas pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
3, 4		Efektīva pārbaude un vienošanās par prioritātēm attiecībā uz <i>CLH</i> Potenciālie pieteikumu iesniedzēji, tostarp pakārtotie lietotāji, ir labi informēti par prasībām licencēšanas	Papildu informatīva kampaņa pašklasifikāciju saskaņošanas veicināšanai. Vēlme noteikt standartlielumus veselības parametru pirmajam kopumam Pirmais seminārs	Vidējā apstrādes laika samazināšana <i>C&L</i> priekšlikumam par 20 % Ziņojums, kas norāda prioritārās jomas nozares centieniem saskaņot pašklasifikācijas Iesniegšanas rīku	Darbojas datu bāze par Komisijas lēmumiem attiecībā uz licencēm Izstrādāti pirmie priekšlikumi par XIV pielikuma vielām izstrādājumos		

		pieteikumiem	par konkrētu vielu <i>RAC</i> un <i>SEAC</i> vajadzībām par licencēšanas pieteikumiem	un vadlīniju pielāgošana MVU un pakārtotajiem lietotājiem Vēlme noteikt standartlielumus veselības parametru otrajam kopumam	Seminārs par to, kā sagatavot ierobežojumu dokumentācijas		
Darba programmas pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
3	2.3.4. Apzināto problēmu risināšana, pamatojoties uz REACH, CLP un citiem tiesību aktiem		1-2 semināri par saistību ar citiem tiesību aktiem	Atjauninātas vadlīnijas, kas pārklājas ar citiem ES tiesību aktiem Izstrādāts uzlabots koordinācijas mehānisms tiesību aktu īstenošanai ķīmikāliju jomā	1-2 semināri par saistību ar citiem tiesību aktiem	Attiecīgi atjauninātas vadlīnijas	1-2 semināri par saistību ar citiem tiesību aktiem

3. Risināt zinātniskās problēmas, darbojoties kā dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo spēju attīstīšanas centram							
3.1. stratēģiskā darbības joma. Kompetence un spēju attīstīšana							
Darba programmas pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
7	3.1.1. Kompetence un spēju attīstīšana	<i>ECHA</i> zinātniskās un regulatīvās spējas ir atbilstošas un tiek pastāvīgi pilnveidotas atkarībā no vajadzībām	Zināšanu pārvaldības sistēmas (<i>KMF</i>) koncepcija ir izstrādāta un sāka regulāra kompetences kartēšana Atjaunināts <i>ECHA</i> darba plāns par nanomateriāliem	<i>KMF</i> paplašināšana, ietverot <i>ECHA</i> komitejas Analīze un slēdziens par iespējām attiecināt <i>KMF</i> uz ārējiem partneriem Atjaunināts <i>ECHA</i> darba plāns par testēšanas metodēm	Ārējs pārskats par <i>ECHA</i> zinātniskajām spējām	Pasākumi, kas izriet no 2016. gada <i>REACH</i> pārskata	

3.2. stratēģiskā darbības joma. Izcilības centrs regulatīvajā zinātnē							
Darba programmas pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
	3.2.1. Izcilības centrs regulatīvajā zinātnē	Izmantota tīkla metode, lai optimizētu zinātniskās un regulatīvās spēju attīstīšanas efektivitāti un lietderību	<p>Regulatīvās zinātnes seminārs</p> <p>Dalībvalstu un ieinteresēto personu tīkla izveide par <i>SEA</i> attiecībā uz ierobežojumiem un licencēšanas pieteikumiem</p> <p><i>ECHA</i> otrais ziņojums par alternatīvu izmantošanu attiecībā ķīmikāliju testēšanu saskaņā ar <i>REACH</i> Saskaņotas turpinājuma darbības, lai konsultētu 2018. gada reģistrētājus</p> <p>Pārskats par divpusējiem sadarbības nolīgumiem ar <i>ECHA</i> starptautiskajiem partneriem, lai labāk iekļautu jaunākās zinātniskās atziņas</p>	<p>1-2 regulatīvās zinātnes semināri</p> <p><i>ECHA</i> komiteju locekļi un <i>MSCA</i> ir integrētas spēju attīstīšanas plānos</p> <p>Uzlabota analogija un grupēšana, izmantojot jaunas metodikas datus no <i>SEURAT-1</i></p>	<p>1-2 regulatīvās zinātnes semināri</p> <p>Uzlabots novērtējums par ādas sensibilizāciju, izmantojot <i>ITS</i> metodi no <i>JRC/OECD AOP</i> metodes</p>	<p>1-2 regulatīvās zinātnes semināri</p> <p>Citi attiecīgi dalībnieki (piemēram, citas aģentūras) ir integrēti spēju attīstīšanas plānos</p>	<p>1-2 regulatīvās zinātnes semināri</p>

			Izveidota vērtēšanas sistēma pēc analogijas principa (<i>RAAF</i>)				
3.3. stratēģiskā darbības joma. ECHA regulatīvās zinātnes stratēģija							
Darba programmas pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
	3.3.1. ECHA regulatīvās zinātnes stratēģija	<i>ECHA</i> spēj ietekmēt un izmantot attiecīgu zinātnisko darba kārtību	Izstrādāta <i>ECHA</i> zinātnes stratēģija Izstrādātas un izplatītas <i>ECHA</i> prioritātes nākamajai pētniecības pamatprogrammai	Pārskatīta un nostiprināta <i>ECHA</i> sadarbība ar <i>JRC</i>	Ārējs pārskats par <i>ECHA</i> zinātniskajām spējām	Atjauninājums zinātnes stratēģijai, kas izriet no 2016. gada <i>REACH</i> pārskata	

4. Efektīvi un sekmīgi izpildīt pašreizējos un jaunus uzdevumus likumdošanas jomā, vienlaikus pielāgojoties paredzamajiem resursu ierobežojumiem							
4.1. stratēģiskā darbības joma. Esošo un jauno darba procesu efektivitātes un lietderības maksimāla paaugstināšana							
Darba programm as pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
Visi	4.1.1. Kvalitātes nodrošinājuma sistēma	Vadība un darbinieki izprot <i>IQMS</i> funkcijas. Izveidoti visi attiecīgie sistēmas elementi		ISO 9001 sertifikācija			
1-6, 8	4.1.2. Procesa pārveide		Pārskats par <i>REACH</i> un <i>CLP</i> procesiem			Pabeigta <i>REACH</i> un <i>CLP</i> procesu pārveide	
16	4.1.3. Biocīdi	Izveidotas biocīdu IT sistēmas. Dalībvalstis un pieteikumu iesniedzēji konsekventi izmanto šīs IT sistēmas	Darbojas visi biocīdu procesi, tostarp tie, kas saistīti ar pārskata programmu			Savienības licences jomas pirmā paplašināšana	

17	4.1.4. <i>PIC</i>		Darbojas <i>PIC</i> procesi				
4.2. stratēģiskā darbības joma. Integrētu un atkārtoti izmantojamu IT sistēmu un pakalpojumu sniegšana							
Darba programm as pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
6,15	4.2.1. IT atbalsta sniegšana regulatīvajiem procesiem	<p>Sagatavota izmaiņu pārvaldība ārējiem dalībniekiem</p> <p>Nozare pieņem un apstiprina neobligātos IT rīkus un formātus, ko nodrošina <i>ECHA</i></p> <p>IT stratēģijas pamati (īstenoti 2011.–2013. gadā) izrādās laba platforma, lai efektīvi līdzsvarotu IT izaugsmi</p>	IT atbalsta sniegšana izplatītajiem procesiem saistībā ar biocīdiem, <i>PIC</i> un <i>REACH</i>	Pabeigta datu un sistēmu integrācijas programma (datu integrācijas centrs, portāla panelis)	Pabeigta IT sistēmu pielāgošana izplatīšanas procesiem	Pabeigta to sistēmu pielāgošana, ko izmanto nozare, lai konsolidētu IT rīkus ienākošiem un saziņas procesiem un uzlabotu izmantojamību (MVU)	Gatavība pēdējam <i>REACH</i> termiņam
	4.2.2. IT atbalsta sniegšana administratīvajiem	Sagatavota izmaiņu pārvaldība iekšējiem	IT atbalsta sniegšana cilvēkresursu vadībai	IT atbalsta sniegšana integrētai plānošanai un			

	em procesiem	dalībniekiem		ziņošanai			
Darba programmas pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
	4.2.3. IST infrastruktūras atbilstības nodrošināšana	IT stratēģijas pamati (īstenoti 2011.–2013. gadā) izrādās laba platforma, lai efektīvi līdzsvarotu IT izaugsmi	Uzlabotas IT darbības nepārtrauktībai (koncentrējoties uz dublēšanas vidi) un efektīvai savietojamībai	Uzlaboti IT pakalpojumi saziņai un sadarbībai (vietējais tīkls, balss, mobilais, e-pasts utt.)	Iespējama pārveide	Gatavība pēdējam REACH termiņam	
4.3. stratēģiskā darbības joma. Cilvēkresursu politikas un iniciatīvas							
Darba programmas pasākums	Prioritārā joma	Būtiskie panākumu faktori	2014	2015	2016	2017	2018
14	4.3.1 Cilvēkresursu politikas un iniciatīvas		Zināšanu pārvaldības sistēmas ieviešana	HRMS ieviešana	Ilgtermiņa redzējuma izstrāde par prasībām cilvēkresursu jomā	Cilvēkresursu stratēģijas izstrāde piecu gadu periodam	Veicināšana

2. pielikums. Daudzgažu personāla plāns

	2014	2015	2016	2017	2018
REACH un CLP					
Pagaidu darbinieki	446	442	438	434	434
Līgumdarbinieki	96	97	98	99	100
Kopā	542	539	536	533	534
Biocīdi					
Pagaidu darbinieki	48	49	50	60	63
Līgumdarbinieki	11	11	11	9	12
Kopā	59	60	61	69	75
PIC					
Pagaidu darbinieki	6	6	6	6	6
Līgumdarbinieki	1	1	1	1	1
Kopā	7	7	7	7	7

3. pielikums. Bāzlīnijas dati par 2014.–2018. gadu¹¹

ECHA darbības galvenie virzītāji	2014	2015	2016	2017	2018
Dokumentācijas, kas saņemta saskaņā ar REACH un CLP					
Reģistrācijas dokumentācijas (tostarp atjauninājumi)	5800	5700	5000	6700	69000
Testēšanas priekšlikumi	20	70	70	70	70
Konfidencialitātes pieprasījumi	250	240	320	390	3460
Piekļuve datiem, kas vecāki par 12 gadiem	270	290	320	350	390
PPORD paziņojumi (tostarp pagarinājuma pieprasījumi)	300	400	420	420	420
Jautājumi (sākotnējie)	1300	1400	1600	1700	1900
Domstarpības par datu kopīgu lietošanu	3	7	8	10	50
Paziņojumu skaits saskaņā ar REACH 7. panta 2. punktu	70	70	70	70	70
Ziņojumu/paziņojumu skaits saskaņā ar REACH 38. pantu	4400	270	120	220	310
Ierobežošanas priekšlikumi (REACH XV pielikums)	8	9	10	11	12
Tostarp ECHA izstrādātie ierobežošanas priekšlikumi	3	3	4	5	6
Saskaņotas klasifikācijas un marķējuma priekšlikumi (CLP VI pielikums)	70	70	70	70	70
SVHC statusa atzīšanas priekšlikumi (REACH XV pielikums) ¹²	30	50	50	50	50
Licencēšanas pieteikumi	20	40	100	100	100
Alternatīva nosaukuma pieprasījumi	150	200	250	250	250
Vielas CoRAP, kas jānovērtē dalībvalstīm	50	50	50	50	50
ECHA lēmumi par REACH un CLP					
Vērtēšanas lēmumi					
- Testēšanas priekšlikumi	150	180	180	70	70
- Atbilstības pārbaude	150	180	180	180	350

¹¹ Bāzlīnijas dati ir pieņēmumi, kas izstrādāti MAWP sagatavošanas laikā, lai norādītu turpmāko darba slodzi. Šie dati pamatojas uz sākotnējām Komisijas aplēsēm, kas atjauninātas ar visu jaunāko informāciju, kas ir ECHA rīcībā.

¹² Faktiskais saņemto SVHC dokumentāciju skaits būs atkarīgs no RMO analīžu rezultātiem.

ECHA darbības galvenie virzītāji	2014	2015	2016	2017	2018
- Vielu novērtējums	35	45	45	45	45
Lēmumi par datu kopīgu lietošanu	3	0	0	0	4
Lēmumi par pilnīguma pārbaudēm (negatīvi)	190	180	164	213	2084
Lēmumi par konfidencialitātes pieprasījumiem (negatīvi)	50	30	39	49	350
Lēmumi par pieprasījumiem par piekļuvi dokumentiem	100	120	140	160	200
Pārsūdzības					
Pārsūdzības	20	20	20	20	50
Citi					
<i>CoRAP</i> atjauninājumi par novērtējamām vielām	1	1	1	1	1
Ieteikumi Eiropas Komisijai par licencēšanas sarakstu	1	1	1	1	1
Atbildamie jautājumi/saskaņotās atbildes (<i>REACH</i> ieteikums, <i>REACH-IT</i> , <i>IUCLID 5</i> un citi)	6000	6000	6000	6000	6000
Vispārēja informēšana pa tālruni vai e-pastu	600	600	600	600	600
Informācija presei	2000	1500	1500	2000	2500
Paziņojumi presei un ziņu lapas					
MVU pārbaudes	600	600	600	600	600
Valdes sanāksmes	4	4	4	4	4
Dalībvalstu komitejas sanāksmes	6	6	6	6	6
<i>RAC</i> sanāksmes	4	6	6	6	6
<i>SEAC</i> sanāksmes	4	6	6	6	6
Foruma sanāksmes	3	3	3	3	3
Darbā pieņemšana darbinieku mainības dēļ	25	25	25	25	25
Biocīdi					
Pieteikumi par jaunu aktīvo vielu apstiprināšanu	5	5	5	5	5
Pieteikumi par aktīvo vielu atjaunošanu vai pārskatīšanu	3	3	0	2	4
Atzinumi par aktīvajām vielām Pārskata programmā	50	50	50	50	50
Savienības licenču pieprasījumi	20	60	60	90	100
Tehniskās līdzvērtības novērtējumi	50	50	20	20	20
<i>BPC</i> sanāksmes	4	6	7	7	7

ECHA darbības galvenie virzītāji	2014	2015	2016	2017	2018
Jaunizveidoti pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amati biocīdu mērķiem	2	0	0	10	3
Biocīdu apelācijas	3	3	1	1	1
PIC					
Paziņojumi	4000	4400	4900	5400	5900
Jaunizveidoti pagaidu darbinieku amati PIC mērķiem	1	0	0	0	0

KĀ SAŅEMT ES PUBLIKĀCIJAS

Bezmaksas publikācijas:

- ES grāmatnīcā (<http://bookshop.europa.eu>);
- Eiropas Savienības pārstāvniecībās vai delegācijās. To kontaktinformāciju var saņemt internetā (<http://ec.europa.eu>) vai, nosūtot faksa ziņojumu uz numuru +352 2929-42758.

Maksas publikācijas:

- ES grāmatnīcā (<http://bookshop.europa.eu>).

Maksas abonementi (piemēram, ikgadējie Eiropas Savienības Oficiālā Vēstneša numuri un pārskati par Eiropas Savienības Tiesas lietām):

- pie kāda no Eiropas Savienības Publikāciju biroja tirdzniecības pārstāvjiem (http://publications.europa.eu/others/agents/index_en.htm).

