

Darba programma 2013. gadam



ATRUNA

Šajā ziņojumā ir iekļauti ieteikumi potenciālajiem reģistrētājiem, lai uzlabotu turpmākās reģistrācijas kvalitāti. Tomēr jāatgādina lietotājiem, ka *REACH* regulas teksts ir vienīgā autentiskā tiesiskā atsauce un ka šajā dokumentā sniegtā informācija nav juridisks ieteikums, tā neatspoguļo Eiropas Ķimikāliju aģentūras nostāju konkrētos gadījumos.

Lai labotu jebkādas iespējamās kļūdas vai neprecizitātes tekstā, Eiropas Ķimikāliju aģentūrai ir tiesības jebkurā brīdī mainīt vai grozīt šo dokumentu.

Darba programma 2013. gadam

Helsinki, 2012. gada 27. septembris
Dok.: MB/35/2012 galīgā redakcija

Atsauce: ECHA-12-A-03-LV
ISBN-13: 978-92-9217-805-5
ISSN: 1831-7383
Publicēšanas datums: 2012. gada oktobris
Valoda: LV

© Eiropas Ķimikāliju aģentūra, 2012

Titullapa © Eiropas Ķimikāliju aģentūra

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

Pārpublicēšana ir atļauta, pilnībā norādot avotu šādā veidā: "Avots: Eiropas Ķimikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>", un *ECHA* Komunikācijas nodaļā ir jābūt iesniegtam rakstveida paziņojumam (publications@echa.europa.eu).

Ja Jums rodas jautājumi vai piezīmes saistībā ar šo dokumentu, lūdzam iesniegt tos, izmantojot informācijas pieprasījuma veidlapu (minot atsauces izdevumu un tā izdošanas datumu). Informācijas pieprasījuma veidlapa ir atrodama *ECHA* tīmekļa vietnē:
http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp.

Eiropas Ķimikāliju aģentūra

Pasta adrese: p.k. 400, FI-00121, Helsinki, Somija
Adrese apmeklējumiem: *Annankatu 18*, Helsinki, Somija

Satura rādītājs

Saīsinājumu saraksts	4
Ievads	8
ECHA 2013. gada uzdevumi un prioritātes	9
1. Regulatīvo procesu īstenošana	11
1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	11
2. pasākums. Izvērtēšana	17
3. pasākums. Riska pārvaldība	23
4. pasākums. Klasifikācija un marķēšana	28
5. pasākums. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests	31
6. pasākums. Zinātniskie IT rīki	35
7. pasākums. Zinātniskais darbs un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	38
16. pasākums. Biocīdi	40
17. pasākums. PIC	42
2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi	44
8. pasākums. Komitejas un forums	44
9. pasākums. Apelācijas padome	50
10. pasākums. Saziņa	52
11. pasākums. Starptautiskā sadarbība	55
3. Pārvaldība, organizācija un resursi	58
12. pasākums. Pārvaldība	58
13. pasākums. Finances, iepirkumi un grāmatvedība	60
14. pasākums. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi	63
15. pasākums. Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas	66
4. Aģentūras riski	68
Pielikumu saraksts	
1. PIELIKUMS. ECHA organizatoriskā struktūra 2013. gadā.....	69
2. PIELIKUMS. Galvenie pieņēmumi.....	70
3. PIELIKUMS. Resursu sadalījums 2013. gadam.....	73
4. PIELIKUMS. Iepirkumu plāns.....	74

Saisinājumu saraksts

<i>AD</i>	Administrators
<i>AST</i>	Asistents
<i>ATP</i>	Pielāgošana tehniskajam progresam
<i>BPC</i>	Biocīdu produktu komiteja
<i>BPR</i>	Biocīdu produktu regula
<i>BUJ</i>	Bieži uzdotie jautājumi
<i>C & L</i>	Klasifikācija un marķēšana
<i>CA</i>	Līgumdarbinieks
<i>CCH</i>	Pareizības pārbaudes
<i>CG</i>	Koordinācijas grupa
<i>CHESAR</i>	Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks
<i>CLH</i>	Saskaņotā klasifikācija un marķēšana
<i>CLP</i>	Klasifikācija, marķēšana un iepakojšana
<i>CMR</i>	Kancerogēnas, mutagēnas vai toksiskas reproduktīvajai sistēmai
<i>COM</i>	Eiropas Komisija
<i>CoRAP</i>	Kopienas rīcības plāns
<i>CSA</i>	Ķīmiskās drošības novērtējums
<i>CSR</i>	Ķīmiskās drošības ziņojums
<i>DCG</i>	Direktoru kontaktgrupa
<i>DNA</i>	Izraudzītās valsts iestādes
<i>eChemPortal</i>	<i>OECD</i> Globālais portāls informācijai par ķīmiskām vielām
<i>EK</i>	Eiropas Komisija
<i>ERP</i>	Eiropas Revīzijas palāta
<i>ECHA</i>	Eiropas Ķīmikāliju aģentūra
<i>ECB</i>	Eiropas Ķīmikāliju birojs
<i>ECM</i>	Uzņēmuma informācijas satura pārvaldība
<i>EDEXIM</i>	Eiropas bīstamo ķīmikāliju eksporta un importa datubāze
<i>EEZ</i>	Eiropas Ekonomikas zona
<i>EFSA</i>	Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde
<i>EIES</i>	Elektroniskās informācijas apmaiņas procedūras sistēma
<i>ENES</i>	<i>ECHA</i> Ieinteresēto personu iedarbības scenāriju apmaiņas tīkls
<i>ENP</i>	Eiropas kaimiņattiecību politika
<i>ENPI</i>	Eiropas kaimiņattiecību un partnerības instruments
<i>ES</i>	Iedarbības scenārijs
<i>ES</i>	Eiropas Savienība
<i>Forums</i>	Ieviešanas informācijas apmaiņas forums
<i>HelpNet</i>	<i>REACH</i> un <i>CLP</i> palīdzības dienestu tīkls
<i>HR</i>	Cilvēkresursi
<i>IKT</i>	Informācijas un komunikāciju tehnoloģijas
<i>IPA</i>	Pirmspievienotā palīdzības instruments
<i>IQMS</i>	Integrētā kvalitātes vadības sistēma
<i>ISO</i>	Starptautiskā standartizācijas organizācija
<i>IR</i>	Informācijas prasības
<i>IT</i>	Informācijas tehnoloģijas
<i>IUCLID</i>	Starptautiska vienotā ķīmisko vielu informācijas datubāze
<i>KPC</i>	Eiropas Komisijas Kopīgais pētniecības centrs
<i>MB</i>	Valde
<i>MS</i>	Dalībvalsts
<i>MSC</i>	Dalībvalstu komiteja
<i>MSCA</i>	Dalībvalsts kompetentā iestāde
<i>NEA</i>	Valsts izpildes nodrošināšanas iestāde

<i>OECD</i>	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
<i>Odyssey</i>	<i>ECHA</i> rīks, ko izmanto novērtēšanai
<i>PBT</i>	Noturīga, bioakumulatīva un toksiska
<i>PIC</i>	Roterdamas konvencija par iepriekš norunātas piekrišanas procedūru
<i>PPORD</i>	Uz ražojumiem un procesiem orientēta pētniecība un tehnoloģiju izstrāde
<i>PPP</i>	Augu aizsardzības līdzekļi
<i>(Q)SAR</i>	(Kvantitatīvais) struktūras aktivitātes attiecības modelis
<i>R4BP</i>	Biocīdo produktu reģistrs
<i>RAC</i>	Riska novērtēšanas komiteja
<i>REACH</i>	Ķīmikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana
<i>REACH-IT</i>	<i>REACH-IT</i> ir centrālā IT sistēma, kas nodrošina atbalstu <i>REACH</i>
<i>RIPE</i>	<i>REACH</i> informācijas portāls ieviešanai
<i>SAICM</i>	Stratēģiskā pieeja ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī
<i>SEAC</i>	Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja
<i>SIEF</i>	Forums informācijas apmaiņai par vielām
<i>MVU</i>	Mazie un vidējie uzņēmumi
<i>SNE</i>	Valsts norīkots eksperts
<i>SVHC</i>	Īpaši bīstama viela
<i>TA</i>	Pagaidu darbinieks
<i>TP</i>	Testēšanas priekšlikumi
<i>ANO</i>	Apvienoto Nāciju Organizācija
<i>ANO GHS</i>	ANO ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņotā sistēma
<i>WP</i>	Darba programma

Informācija par Eiropas Ķīmikāliju aģentūru

2007. gada 1. jūnijā dibinātā Eiropas Ķīmikāliju aģentūra (*ECHA*) Eiropas Savienībā (ES) ir galvenā iestāde jaunajā ķīmikāliju regulatīvajā sistēmā, kura noteikta Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 1907/2006, kas attiecas uz ķīmikāliju reģistrēšanu, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu (*REACH*). 2009. gada sākumā *REACH* papildināja regula par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakošanu (Eiropas Parlamenta un Padomes (EK) Regula Nr. 1272/2008 jeb *CLP* regula). Šie tiesību akti ir piemērojami visās ES dalībvalstīs bez nepieciešamības tos pārņemt valstu tiesību aktos.

REACH sistēmas mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni iedzīvotāju veselībai un apkārtējai videi, veicināt alternatīvas metodes eksperimentos ar dzīvniekiem, lai novērtētu ķīmisko vielu bīstamību, atvieglot vielu brīvu apriti vienotā tirgū un uzlabot konkurētspēju un inovācijas. No praktiskā viedokļa ir paredzams, ka jaunā kārtība novērsīs zināšanu trūkumu par tā sauktajām "esošajām" vielām, kas laistas Eiropas tirgū, paātrinās drošu un inovatīvu ķīmisko vielu laišanu tirgū un padarīs šo vielu riska pārvaldību daudz efektīvāku, jo īpaši nododot uzņēmumiem iepriekš iestādēm uzdoto riska noteikšanas un ierobežošanas pienākumu. Lai veiksmīgi īstenotu *REACH*, Aģentūrai ir nepieciešams labi darboties, un tai jāspēj sniegt neatkarīgus un augstvērtīgus zinātniski pamatotus atzinumus tiesību aktos stingri noteiktos termiņos, kā arī nodrošināt likumdošanas funkciju netraucētu darbību. Tomēr efektīva *REACH* darbība ir atkarīga arī no *ECHA* institucionālajiem partneriem, jo īpaši ES dalībvalstīm, Eiropas Parlamenta un Eiropas Komisijas ("Komisija"), kā arī no nozares uzņēmumu spējām pareizi ieviest šo regulu.

CLP regulas mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni cilvēku veselībai un apkārtējai videi, kā arī vielu, maisījumu un noteiktu izstrādājumu brīvu apriti, saskaņojot vielu un maisījumu klasificēšanas kritērijus, kā arī marķēšanas un iepakojšanas noteikumus. Ķīmikāliju bīstamās īpašības ietver fizikālo bīstamību, kā arī bīstamību cilvēku veselībai un apkārtējai videi, tostarp bīstamību ozona slānim. Turklāt *CLP* regula ir ES ieguldījums globālajā klasifikācijas un marķēšanas kritēriju saskaņošanā, ko izstrādājusi Apvienoto Nāciju Organizācija (ANO *GHS*).

Abām regulām būtu jāveicina 2006. gada 6. februārī Dubajā pieņemtās Stratēģiskās pieejas ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī (*SAICM*) izpilde.

Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) Nr. 528/2012 (2012. gada 22. maijs) par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu ("Biocīdu produktu regula"), kas stājās spēkā 2012. gada jūlijā, mērķis ir saskaņot Eiropas biocīdu produktu un to aktīvo vielu tirgu, vienlaikus nodrošinot augsta līmeņa aizsardzību cilvēkiem, dzīvniekiem un apkārtējai videi. Šo regulu sāks piemērot 2013. gada septembrī, un tā uzdod *ECHA* jaunus uzdevumus aktīvo vielu vērtēšanā un biocīdu produktu licencēšanā.

ECHA 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 pildīt tiesību aktos noteiktās prasības, veicina ķīmisko vielu drošu lietošanu, sniedz informāciju par ķīmiskajām vielām un risina ar bīstamām ķīmiskām vielām saistītos jautājumus.

ECHA vīzija

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

ECHA vērtības

Pārredzamība

Mēs aktīvi iesaistām darbībā regulatīvos 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. Pirms daudzu lēmumu pieņemšanas mēs atklāti apspriežamies ar sabiedrības pārstāvjiem .

Uzticamība

Mūsu lēmumi ir zinātniski pamatoti un saskaņoti. Mūsu darbības stūrakmens ir pārskatatbildība un konfidencialas informācijas drošība .

Efektivitāte

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

Orientēšanās uz labklājību

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

Ievads

Šajā darba programmā ir ieskicēti Eiropas Ķimikāliju aģentūras mērķi 2013. gadam, kas būs sestais tās darbības gads. Šīs ikgadējās darba programmas pamatā ir 2012. gada jūnijā pēc sabiedriskās apspriešanas *ECHA* valdes pieņemtā daudzgadu darba programma 2013.–2015. gadam. Darba programmas struktūra ir atbilstoša *ECHA* uz pasākumiem balstītajai vadības metodei un ir sadalīta 17 pasākumos. Katram pasākumam ir savi mērķi un rezultāti, kā arī darbības rādītāji, ar kuru palīdzību var izvērtēt rezultātus.

Daudzgadu darba programmā 2013.–2015. gadam *ECHA* valde pieņēma jaunu stratēģisku pieeju, kas atvieglos Aģentūrai prioritāšu noteikšanu un resursu piešķiršanu. Ikgadējās darba programmas mērķi ir balstīti uz šo stratēģisko pieeju. Stratēģiskie mērķi ir četri.

1. Palielināt kvalitatīvu datu pieejamību, lai nodrošinātu ķīmisko vielu drošu ražošanu un lietošanu .
2. Aicināt iestādes izmantot datus saprātīgi, lai noteiktu un risinātu jautājumus par bīstamajām ķīmiskajām vielām.
3. Risināt zinātnes uzdevumus, kļūstot par centru dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo veidošanā.
4. Efektīvi un lietderīgi pildīt pašreizējos un jaunus uzdevumus likumdošanas jomā, vienlaikus pielāgojoties paredzamajiem resursu ierobežojumiem.

Jauno Biocīdu produktu regulu piemēros, sākot no 2013. gada 1. septembra. Šī regula paredz *ECHA* papildu uzdevumus un resursus – jo īpaši attiecībā uz licencēšanas pieteikumu pārskatīšanu noteiktiem biocīdu produktiem. *ECHA* turpinās sagatavošanos, lai būtu gatava šīs regulas īstenošanai 2013. gada septembrī. Ar biocīdiem saistīto uzdevumu pilnīga pārņemšana no Komisijas Kopīgā pētniecības centra (*JRC*) tiks pabeigta līdz 2013. gada beigām.

Jaunos uzdevumus *ECHA* izvirzīs arī *PIC* regulas¹, kas attiecas uz bīstamo ķimikāliju eksportu un importu, jaunā redakcija. *ECHA* 2013. gadā strādās, nodrošinot pareizus sagatavošanās pasākumus, lai Aģentūra varētu sākt pildīt jaunus *PIC* uzdevumus, sākot no 2014. gada marta, pēc uzdevumu pārņemšanas no Komisijas KPC.

ECHA galīgo budžetu un štatu sarakstu *ECHA* valde pieņems 2012. gada decembrī pēc tam, kad budžeta lēmējinstītūcija (Eiropadome un Eiropas Parlaments) būs pieņēmusi galīgo Eiropas Savienības budžetu. Ja kopējie ieņēmumi vai atļautais darbinieku skaits ievērojami atšķirsies no pašreizējām aplēsēm, darba programma tiks attiecīgi pārskatīta.

¹ Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (ES) Nr. 649/2012 (2012. gada 4. jūlijs) par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu (pārstrādāta redakcija).

ECHA 2013. gada uzdevumi un prioritātes

Četri stratēģiskie mērķi norāda kā risināt dažādu šajā darba programmā paredzēto pasākumu radītās problēmas. 2013. gads būs kulminācijas gads vairākos aspektos – iestāsies otrais reģistrēšanas termiņš, radot attiecīgas sekas, būs jāveic vairāk pareizības pārbaudes, lai sasniegtu 5 % mērķi, pakāpeniski palielināsies vielu novērtējumu skaits, tiks saņemti pirmie licencēšanas pieteikumi un pastāvēs lielā darba slodze saistībā ar saskaņotās klasificēšanas un marķēšanas priekšlikumiem. Turklāt no 2013. gada 1. septembra sāks piemērot Biocīdu produktu regulu, un biocīdu pasākumi būs jāintegrē ar citiem pasākumiem, lai maksimāli veicinātu sinerģiju.

Otrais reģistrācijas termiņš¹ saskaņā ar *REACH* regulu paredz, ka nozarei jāiesniedz tūkstošiem reģistrācijas dokumentāciju. Papildus reģistrācijas pieteikumu vienkāršai apstrādei palielināsies arī jautājumu, pieprasījumu palīdzības dienestam, datu kopīgas lietošanas strīdu, konfidencialitātes pieprasījumu un apelāciju skaits. Lielais iesniegto dokumentāciju skaits palielinās arī vajadzību pēc reģistrēto vielu informācijas publicēšanas. Turklāt *ECHA* sniegs atbalstu galvenajiem reģistrētājiem un reģistrācijas dalībniekiem, lai palīdzētu sagatavot augstas kvalitātes tehniskās dokumentācijas un ķīmiskās drošības ziņojumus, kas atbilst tiesiskajām prasībām un veicina stratēģisko mērķu sasniegšanu.

Pareizības pārbaudes ir galvenais līdzeklis, kā pārbaudīt dokumentāciju atbilstību *REACH* regulai, tādējādi īstenojot stratēģisko mērķi maksimāli palielināt augstvērtīgu datu īpatsvaru. Vērtēšanas mērķi 2013. gadā saglabāsies augstā līmenī. Vērtēšanai, kopā ar nozares atbildīgumu, jāpalielina ES pilsoņu pārliecība par šīs nozares reģistrācijas dokumentāciju labu kvalitāti un atbilstību prasībām. *ECHA* nodrošinās nozares iesniegto datu saprātīgu izmantošanu, lai ķīmikāliju regulatīvā pārvaldība būtu efektīva, atlasot un nosūtot dokumentācijas uz pareizības pārbaudēm tādā veidā, kas nodrošina pareizu iekļaušanos riska pārvaldības procesos. *ECHA* ir apņēmusies līdz 2013. gada beigām sasniegt 5 % mērķi attiecībā uz pareizības pārbaudēm augstākajā tonnāžas diapazonā. Mērķtiecīgo pareizības pārbaudžu lielajam īpatsvaram jāpalīdz sasniegt šo ievērojamo mērķi. Turklāt vielu vērtēšanai jānotiek paredzētajā tempā. Lai pieņemtu galīgos lēmumus par visiem testēšanas priekšlikumiem attiecībā uz 2010. gada termiņu un uzraudzītu iepriekšējo lēmumu izpildi, jāiesaistās gan *ECHA*, gan arī dalībvalstīm.

Riska pārvaldības jomā *MSCA* un Komisija/*ECHA* turpinās vielu apzināšanu un veiks piemērotākos riska pārvaldības pasākumus, saprātīgi izmantojot datus un risinot bīstamu vielu radītās problēmas. Tas pakāpeniski palielinās ierobežošanas priekšlikumu skaitu un liks iekļaut licencēšanas sarakstā vairāk vielu. Turklāt licencēšanas pieteikumu apstrāde kā jauns process radīs problēmas, palielinoties šo pieteikumu skaitam. Viens no 2013. gada uzdevumiem būs arī pareizu atzinumu sagatavošana *RAC* un *SEAC* par pirmajiem pieteikumiem, kuru iesniegšana gaidāma 2012. gada nogalē.

Papildu uzdevums *ECHA* būs gatavības nodrošināšana, kad sāks darboties jaunā Biocīdu produktu regula. *ECHA* ir jābūt gatavai, ka tiks iesniegtas un būs jāapstrādā dažāda veida biocīdu dokumentācijas, tai ir jāpagatavojas Biocīdu produktu komitejas darba uzsākšanai, kā arī jāpieņem darbā un jāapmāca zinātniskie un citi eksperti, lai varētu apstrādāt un novērtēt daudzveidīgas dokumentācijas. Turklāt *ECHA* un dalībvalstu palīdzības dienestiem jāspēj izskatīt nozares uzdotos jautājumus par biocīdiem; jāpagatavo vadlīnijas, rokasgrāmatas un citi rīki, kas palīdzēs nozarei, un būs nepieciešama arī saziņas kampaņa, lai informētu nozari, dalībvalstu kompetentās iestādes un citas ieinteresētās personas par pienākumiem, ko paredz jaunais tiesību akts.

¹ Vielām, kuru saražotais vai importētais apjoms ir 100 tonnas vai vairāk, šis termiņš ir 31.5.2013. (*REACH* regulas 23. pants).

Visbeidzot, grūtības radīs zinātniskās ekspertīzes nodrošināšana Komisijai, lai tā varētu turpināt ķīmikāliju pārvaldības politikas izstrādi, jo īpaši turpinot 2012. gadā uzsākto *REACH* pārskatīšanu. Tā izriet no *ECHA* centieniem kļūt par dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātniskās un regulatīvās kompetences paaugstināšanas centru un izmantot šo jauno kompetenci ķīmikāliju tiesību aktu ieviešanas uzlabošanai.

Kaut arī 2013. gadā aktivitātes līmenis un resursu vajadzības sasniegs kulmināciju, taupības pasākumi attiecībā uz ES budžetu paredz cilvēkresursu un finanšu resursu taupīšanu visās ES struktūrās. Tādēļ *ECHA* var nonākt situācijā, kad papildus dažādu procesu un tiesību aktu sinerģijas maksimālai izmantošanai tai būs jāatrod papildu efektivitātes ieguvumi, samazinot vai palēninot pasākumus, kuru veikšana nav obligāta vai kuriem tiesību akti neparedz noteiktus termiņus.

1. Regulatīvo procesu īstenošana

1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Reģistrācija un dokumentāciju iesniegšana

Reģistrācija

REACH pamatprincips ir tāds, ka pienākums identificēt un pārvaldīt vielas radītos riskus ir uzņēmumam, kas ražo, importē, tirgo vai lieto šo vielu. Uzņēmumiem, kuri ražo vai importē vielas vienas tonnas vai lielākā apjomā gadā, ir jāpierāda, ka tie ir uzņēmušies pildīt šo pienākumu, iesniedzot *ECHA* reģistrācijas dokumentāciju. Pēc reģistrācijas dokumentācijas saņemšanas *ECHA* pārbauda sniegtās informācijas pilnīgumu un to, vai ir samaksāta reģistrācijas maksa, un pēc tam piešķir reģistrācijas numuru.

2013. gadā iestājas otrais reģistrācijas termiņš esošām vielām², kurām piemēro pārejas režīmu saskaņā ar *REACH*. Uzņēmumiem, kuri ražo vai importē vielas apjomos, kas pārsniedz 100 tonnas gadā, jāiesniedz *ECHA* reģistrācijas dokumentācija vēlākais 2013. gada 31. maijā. Pamatojoties uz apsekojumiem, kas veikti sadarbībā ar nozari 2012. gadā, *ECHA* ir sagatavojusies trim dažādiem scenārijiem, pamatā plānojot saņemt aptuveni 8000 dokumentācijas reģistrācijas termiņā un aptuveni 7000 cita veida reģistrācijas dokumentācijas, piemēram, par jaunām vielām vai atjauninājumiem. Tiek pieņemts, ka lielākā daļa reģistrācijas dokumentāciju tiks saņemta divos laikposmos – galvenie reģistrētāji tās iesniegs pirmā ceturkšņa beigās, lai iegūtu īsāku termiņu *ECHA* pilnīguma pārbaudēm, un reģistrācijas dalībnieki tās iesniegs, tuvojoties termiņam. Pamatojoties uz pieredzi, kas iegūta 2010. gadā saistībā ar pirmo reģistrācijas termiņu, *ECHA* ir izstrādājusi plānu, kā novērst darba slodzes kulminācijas laikposmus, iesaistot esošos un pagaidu darbiniekus, kuri apmācīti pagaidu pārceļošanai citu pienākumu izpildei. Mērķis ir nodrošināt, lai dokumentācijas sekmīgi un laikus izturētu pilnīguma pārbaudi. Tomēr resursu koncentrēšana reģistrācijas procesam var ietekmēt citu uzdevumu izpildi, piemēram, izplatīšanu, ko var atlikt uz pēdējo ceturksni, kad būs piešķirti visi reģistrācijas numuri.

ECHA ir apņēmusies sniegt precīzi mērķorientētu iesniegšanas atbalstu reģistrētājiem pēdējos mēnešos pirms otrā reģistrācijas termiņa, lai viņi varētu izpildīt savus tiesību aktos paredzētos pienākumus un iesniegt augstas kvalitātes dokumentācijas. Lai *ECHA* būtu informēta par nozares panākumiem un varētu laikus reaģēt uz jebkurām potenciālām problēmām, kas varētu apdraudēt reģistrāciju, tā aktīvi piedalīsies Direktoru kontaktgrupas (*DCG*) darbā, kurai bija svarīga nozīme sekmīgu rezultātu nodrošināšanā, kad iestājās 2010. gada reģistrācijas termiņš. Attiecībā uz 2013. gada termiņu *DCG* pievērš īpašu uzmanību MVU paredzētiem informēšanas pasākumiem, ko īsteno ar Eiropas un valstu iestāžu un apvienību palīdzību. Paredzams, ka *DCG* darbs tiks intensificēts, kad pietuvosies reģistrācijas termiņš 2013. gada maijā. Turklāt, lai palīdzētu pakārtotajiem lietotājiem uzraudzīt reģistrācijas procesa gaitu, *ECHA* regulāri publicēs to vielu sarakstu, par kurām tīmekļa vietnē tiks saņemtas dokumentācijas. Visbeidzot, *ECHA* apstrādās provizoriskās reģistrācijas un reģistrācijas iesniegumus no Horvātijas³ saskaņā ar pārejas mehānismu, kas paredzēts šīs valsts Līgumā par pievienošanu ES.

² Vielās, kas saražotas un/vai laistas tirgū un nav paziņotas saskaņā ar Direktīvu 67/548/EEK. Precīza definīcija ir sniegta *REACH* regulas 3. panta 20. punktā.

³ Paredzams, ka Horvātija pievienosies ES 2013. gada 1. jūlijā.

Turklāt Aģentūra ar pastiprinātu jaudu turpinās pasākumus, kas vērsti uz saņemto reģistrācijas dokumentāciju derīguma pārbaudīšanu vielām, kuras lieto kā starpproduktus, lai pārliecinātos, vai norādītie lietošanas veidi atbilst starpprodukta lietošanas veida definīcijai un vai lietošana notiek stingri kontrolētos apstākļos.

Datorizētie rīki un metodes

Reģistrācija ir tikai pirmais posms ķīmikāliju arvien drošākas lietošanas pasākumu virknē, kā paredzēts *REACH*. Tādējādi *ECHA* vēlas mudināt reģistrētājus pastāvīgi uzlabot reģistrācijas dokumentācijas, tiklīdz tiek iegūta jauna informācija par vielām. Šim nolūkam *ECHA* turpinās izstrādāt izvērtēšanas metodes un automatizētos rīkus, lai apzinātu trūkumus dokumentācijās. Reģistrētājus informēs par izvērtēšanas rezultātiem un paraugpraksi, lai stimulētu spontāno atjaunināšanu.

Otrais reģistrācijas termiņš nozīmē, ka 2013. gadā pakāpeniski notiks būtiska *ECHA* vielu datubāzes satura palielināšanās. Aģentūra nodrošinās šo datu saprātīgu izmantošanu efektīvai regulatīvai ķīmikāliju pārvaldībai, pakāpeniski palielinot datu ieguves un datu analīzes jaudu atkarībā no pieejamajiem resursiem, lai precīzi apzinātu informāciju, kas vislabāk noderēs citiem *REACH* un *CLP* procesiem, piemēram, mērķorientētajai novērtēšanai un riska pārvaldībai.

Citi dokumentāciju iesniegšanas veidi

Lai veicinātu inovācijas Eiropā, uzņēmumi var pieprasīt pagaidu atbrīvojumus no reģistrēšanas pienākumiem attiecībā uz vielām, ko lieto uz ražojumiem un procesiem orientētā pētniecībā un tehnoloģiju izstrādē (tā saucamie "*PPORD* paziņojumi"). Tā kā *PPORD* paziņojumu skaits ir mazāks nekā paredzēts, *ECHA* vēlas plašāk informēt uzņēmumus par šādu iespēju. Pirmajiem *PPORD* atbrīvojumiem termiņš beidzas 2013. gadā, un tad sāksies iespējamo iesniegumu izskatīšana par pagarināšanu. Pamatotie lēmumi par *PPORD* pagarināšanas pieprasījumiem būs balstīti uz sākotnējo – no 2008. gada iesniegto – pieteikumu novērtējumiem, kas tiks pabeigti 2013. gada sākumā.

Papildus reģistrācijas pieteikumu un *PPORD* paziņojumu apstrādei *ECHA* saņem informāciju par vielām no pakārtoto lietotāju ziņojumiem (ja uz pakārtoto lietošanas veidu neattiecas piegādātāja iedarbības scenārijs) un no paziņojumiem par vielām izstrādājumos. 2013. gada reģistrētāju pakārtotie lietotāji saņems atbalstu savu ziņošanas pienākumu izpildei kā praktisku palīdzību vienkāršu rokasgrāmatu un piemēru, kā arī viegli lietojamu rīku veidā.

Biocīdu produktu regula stāsies spēkā 2013. gada 1. septembrī, un tad uzņēmumi sāks iesniegt *ECHA* biocīdu dokumentācijas. Turklāt 2014. gada martā *ECHA* plāno pārņemt no Komisijas ar *PIC* saistītos pasākumus. Gada pirmajā pusē sagatavošanās darbi šā jaunā veida dokumentāciju un paziņojumu saņemšanai un apstrādei notiks paralēli ar reģistrācijas kulminācijas laikposmu. Tas nebūs viegli, un būs rūpīgi jāuzrauga, lai nepieļautu nekādas kļūmes. Vienlaikus biocīdu un *PIC* dokumentāciju iesniedzēji varēs izmantot sinerģiju, ko nodrošinās *REACH* un *CLP* tiesību akti, un ilgtermiņā tas ļaus efektīvāk izmantot resursus. Sākot no 2013. gada 1. septembra, Aģentūra būs gatava pieņemt biocīdu dokumentācijas un apstrādās tās tiesību aktos paredzētajos termiņos.

CSA attīstības programma

Vielām, ko gadā saražo vai importē apjomos, kas pārsniedz 10 tonnas, tostarp visām esošām vielām, saistībā ar otro reģistrācijas termiņu būs jāveic detalizēts ķīmiskās drošības novērtējums (*CSA*), ko dokumentē ķīmiskās drošības ziņojumā (*CSR*). Lielākajai daļai vielu, kas klasificētas kā bīstamas, ar lietošanas veidu saistītie iedarbības scenāriji,

kas dokumentē drošas lietošanas apstākļus, jāpaziņo *CSR* un jāiesniedz reģistrētāju pakārtotajiem lietotājiem kā pielikumi, kas pievienoti drošības datu lapai (*SDS*). Līdz 2020. gadam sadarbībā ar *MSCA* un nozari tiks pabeigta ceļa karte, kas regulēs *CSR* un arī iedarbības scenāriju (*ES*) kvalitātes pastāvīgu uzlabošanu.

2013. gadā, pamatojoties uz pirmajā reģistrācijas termiņā no reģistrētājiem saņemto *CSR* analīzi, *ECHA* pievērsīsies metožu un rīku turpmākai izstrādei, lai varētu novērtēt iedarbību tajās jomās, kur vērojamas lielākās nepilnības. *ECHA* turpinās publicēt *CSR* piemērus, kas raksturo dažādus labas kvalitātes aspektus atšķirīgās reālās dzīves situācijās. Turklāt *ECHA* arī turpmāk atbalstīs reģistrētāju un pakārtoto lietotāju spēju attīstīšanu, lai izstrādātu labas kvalitātes iedarbības scenārijus, kas iekļaujami *CSR* un *SDS*. Akcents tiks likts uz praktiskiem risinājumiem, ko iespējams īstenot, lai nodrošinātu ķīmikāliju drošu lietošanu. Jo īpaši šā darba mērķis būs pakārtoto lietotāju atbalstīšana prasību izpildē, uzlabojot metodoloģiju un sniedzot piemērus par vielām, ko lieto maisījumos un patēriņa precēs, kā arī ekspluatācijas posmiem. *ECHA* izstrādās un uzlabos pierādījumu bāzi, lai varētu mērķtiecīgi ievirzīt atbalstu nozarei, sistemātiskāk pārskatot pieejamos *CSR*.

ECHA arī veicinās pasākumus, piemēram, seminārus un mācības, lai informētu ieinteresētās personas un paaugstinātu to spējas iedarbības scenāriju jomā, kā arī lai sekmētu saziņu un informācijas apmaiņu starp nozari un iestādēm jautājumā par iedarbības scenāriju principu efektīvu ieviešanu. Šajā jomā galvenā nozīme būs "ECHA ieinteresēto personu iedarbības scenāriju apmaiņas tīklam" (*ENES*) un ar šo tematu saistītajam darbam laikā starp tīkla dalībnieku sanāksmēm.

Datu kopīga lietošana un vielu identificēšana

Datu kopīga lietošana ir *REACH* process, kas notiek pirms reģistrācijas informācijas kopīgās iesniegšanas, ko veic uzņēmumi, kas ražo vai importē vienu vielu. Datu kopīgas lietošanas mērķis ir samazināt reģistrācijas izmaksas uzņēmumiem, novērst dublēšanos testos ar dzīvniekiem un citos testos un atvieglot vielu kopīgu klasifikāciju un marķēšanu. Datu kopīga lietošana ir obligāta pētījumos, kuros izmanto mugurkaulnieku dzīvniekus. *ECHA* veicina datu kopīgu lietošanu starp potenciālajiem reģistrētājiem, un tai ir šķīrējtiesneša funkcija, izšķirot potenciālus strīdus par datu kopīgu lietošanu. Datu kopīgai lietošanai ir paredzēti divi atsevišķi veidi – Forumu informācijas apmaiņai par vielām (*SIEF*) izveide provizoriski reģistrētām esošām vielām un informācijas pieprasījumu process citām vielām.

Datu kopīgas lietošanas strīdu skaits laikā pēc 2008. gada ir saglabājies samērā neliels. Tomēr, tā kā 2013. gadā ir paredzēta reģistrācija, paredzams, ka 2013. gada sākumā palielināsies strīdu izšķiršanas pieprasījumu skaits attiecībā uz esošām vielām starp uzņēmumiem, kas strādā kopā vienā *SIEF*. *ECHA* laikus gatavojas šādu strīdu izšķiršanai pirms reģistrācijas termiņa beigām, lai visi reģistrētāji varētu iesniegt savas dokumentācijas termiņā. Attiecībā uz informācijas pieprasījumiem varētu gaidīt tādu pašu kulminācijas laikposmu, kāds bija pēdējos mēnešos pirms 2010. gada termiņa attiecībā uz esošajām vielām, kas netika provizoriski reģistrētas 2008. gadā. Tā varētu ietekmēt *ECHA* spējas apstrādāt šos iesniegumus tam paredzētajā laikā, kā arī citus vielas identificēšanas pasākumus, jo īpaši pareizības pārbaudes.

Uz vielu pareizu identificēšanu ir balstīti visi *REACH* un *CLP* procesi, jo abas šīs regulas izmanto vielu jēdzienus. Sekmīga kopīga reģistrācija, pareiza datu kopīga lietošana un atbilstoša analogija (vielas īpašību un ietekmes prognozēšana, pamatojoties uz citas vielas, kas pieder tai pašai vielu kategorijai, īpašībām un ietekmi) ir iespējama tikai tad, kad visām personām ir skaidra izpratne par vielas identifikāciju saskaņā ar *REACH*. Tādēļ *ECHA* arī turpmāk izskaidros vielas identificēšanas prasības un vielas līdzības jēdzienu, rīkojot diskusijas ar ieinteresētajām personām regulatīvajos procesos un ārpus tiem, lai rosinātu vadlīniju atjaunināšanu par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu tām

pietiekami ilgu laiku pirms pēdējā reģistrācijas termiņa. Ja būs pieejami resursi, *ECHA* plāno veikt arī priekšizpēti par stingri reglamentēta statusa piešķiršanu ķīmiskajām vielām, kam tā piešķirusi kārtas numurus (t. i., vielām, kam nebija pieejams EK numurs).

Informācijas izplatīšana – elektroniskās informācijas publiska pieejamība

ECHA ir pienākums publiskot savā tīmekļa vietnē informāciju par reģistrētajām vielām. Paredzams, ka šis pasākums labvēlīgi ietekmēs veselības un vides aizsardzību Eiropā un visā pasaulē, jo ikvienam būs iespēja apskatīt informāciju par lietotajām ķīmiskajām vielām. Pēc reģistrācijas otrā viļņa 2013. gadā *ECHA* saņems un uzglabās informāciju no apmēram 8000 papildu reģistrācijas dokumentāciju par vielām, kas saražotas vai importētas 100-1000 tonnu apjomā gadā. *ECHA* sāks publicēt informāciju no šīm dokumentācijām 2013. gada septembrī, kad tās būs saņēmušas reģistrācijas numuru.

Turpināsies darbības, lai pārveidotu tīmekļa vietni par centrālo piekļuves vietu visai informācijai, kas iekļauta *ECHA* datubāzēs par attiecīgo vielu. *ECHA* analizēs ieinteresēto personu atsauksmes, kas apkopotas 2012. gada apsekojumā, lai noteiktu prioritātes turpmākiem uzlabojumiem. Jo īpaši tiks ņemtas vērā plašas sabiedrības vajadzības – tā ir mērķauditorija, kam nav zināms tehniskais formāts, ko pašlaik izmanto publicēšanai. *ECHA* sagatavos publicēšanai arī informāciju, kas izriet no Biocīdu produktu un *PIC* regulām. Visbeidzot, tiks papildus uzlabots arī klasifikācijas un marķēšanas saraksts, kā minēts 4. pasākumā.

Cits pasākums, kas saistīts ar izplatīšanu, ir novērtēšana saistībā ar to, vai reģistrētāju dokumentācijās iekļautie konfidencialitātes pieprasījumi ir pamatoti un derīgi. Šim procesam ir divi posmi: i) pirmais novērtējums, pēc kura vai nu uzreiz apstiprina šo pieprasījumu, vai pieprasa papildu informāciju, un ii) galīgais novērtējums, kurā izskata pieprasījumā no jauna iekļautos argumentus. Paredzams, ka darba slodze saistībā ar konfidencialitātes novērtēšanu 2013. gadā būs ļoti liela. Vispirms *ECHA* būs jāizšķir lietas, kuras uzsāktas jau 2012. gadā un kurās izsniegti informācijas pieprasījumi (aptuveni 500 lietu). Turklāt *ECHA* uzsāks arī pirmo novērtēšanu pieprasījumiem, kas iesniegti kopā ar jaunajiem reģistrācijas pieteikumiem 2012. gadā (aptuveni 200 lietu). Pēc tam, tiklīdz būs ieviesta grozītā politika attiecībā uz *SDS* iekļautās informācijas (tostarp uzņēmumu nosaukumu) publicēšanu, saglabāsies neskaidrība par to, cik daudzi esošie reģistrācijas pieteikumi tiks atjaunināti, iesniedzot jaunus pieprasījumus par šo informāciju (bāzes plānā ir paredzētas 500 lietu). Visbeidzot, pamatojoties uz esošo praksi, paredzams, ka jaunajās 2013. gada dokumentācijās būs iekļauti aptuveni 770 konfidencialitātes pieprasījumi.

2013. gadā veicamā novērtēšanas darba apjoms būs atkarīgs no tā, vai būs nepieciešams uz laiku piesaistīt papildu darbiniekus reģistrācijas kulminācijas laikposmā. Tādējādi prioritārais uzdevums būs 2012. gada lietu pabeigšana un attiecībā uz jaunajiem pieprasījumiem – lietas, kas saistītas ar *IUPAC* nosaukumiem, jo īpaši dokumentācijās ar testēšanas priekšlikumiem, kas paredz testus ar mugurkaulniekiem dzīvniekiem, lai sabiedriskās apspriešanas laikā tie būtu piesaistīti nepārprotamai vielas identitātei. *ECHA* arī pārbaudīs, vai piedāvātais publiskais nosaukums sniedz pietiekami daudz informācijas par vielas raksturīgajām īpašībām, pat ja tas slēpj pilno ķīmisko identitāti.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visām dokumentācijām, jautājumiem un datu kopīgas lietošanas strīdiem ir veiktas nepieciešamās pārbaudes un ir pieņemti attiecīgi lēmumi, konfidencialitātes pieprasījumi ir izvērtēti saskaņā ar standarta kārtību un laikus apzinot problemātiskās dokumentācijas, lai veicinātu to atjaunināšanu un ietekmētu datu kvalitāti, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši iekšēji izvirzītiem mērķiem.
2. Lēmumi ir labi pamatoti un atbilst augstiem tehniskās un zinātniskās kvalitātes standartiem.
3. Ieinteresētajām personām un plašai sabiedrībai ir viegla piekļuve informācijai no visām reģistrēto vielu dokumentācijām un klasifikācijas un marķējuma paziņojumiem saprātīgā termiņā pēc reģistrācijas/paziņojuma iesniegšanas.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto reģistrācijas pieteikumu un <i>PPORD</i> paziņojumu procentuālais īpatsvars	100 %	Laiks, kas reģistrēts <i>REACH-IT</i> . Ikmēneša ziņojumi.
Iekšēji noteiktajā termiņā (20 darba dienās) apstrādāto jautājumu procentuālais īpatsvars	80 %	Laiks, kas reģistrēts <i>REACH-IT</i> . Ikmēneša ziņojumi.
Tiesību aktos/iekšēji noteiktajā termiņā apstrādāto datu kopīgas lietošanas strīdu procentuālais īpatsvars	100 %	Reģistrētais novērtēšanas laiks. Ikmēneša uzraudzība.
Līdz reģistrācijas termiņam 2013. gada 31. maijā sekmīgi iesniegto reģistrācijas dokumentāciju publicēšanas līmenis	90 %	Reģistrētais publicēšanas līmenis. Ikmēneša uzraudzība.
Ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar izplatīšanas, datu kopīgas lietošanas un dokumentāciju iesniegšanas procesiem <i>ECHA</i>	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Lēmumu pieņemšanas procesā apstrādāti aptuveni 15 000 reģistrācijas dokumentāciju un 400 *PPORD* paziņojumi (tostarp atjauninājumi un pagarinājuma pieprasījumi), un tiem piešķirts attiecīgi reģistrācijas vai *PPORD* paziņojuma numurs.
- Noteiktajā termiņā tiks apstrādāti aptuveni 1200 jauni pieprasījumi, un pēc pieņemšanas tie saņems pieprasījuma numuru. Pieprasījuma iesniedzējs attiecīgā gadījumā nosūtīts pie iepriekšējā(-iem) reģistrētāja(-iem).
- Atrisināti aptuveni 35 datu kopīgas lietošanas strīdi.
- Pieņemti aptuveni 65 lēmumi par *PPORD*.
- 100 jauniem konfidencialitātes pieprasījumiem notiek sākotnējā novērtēšana, un 500 lietām, kas uzsāktas 2012. gadā, notiek galīgā novērtēšana.
- *ECHA* tīmekļa vietnē publicēta informācija no reģistrācijas dokumentācijām, un tā saistīta ar *OECD eChemPortal*.
- Galvenajiem reģistrētājiem un reģistrācijas dalībniekiem ir laikus pieejama praktiskā informācija par to, kā iesniegt reģistrācijas dokumentācijas *ECHA*, kā arī cita veida atbalsts.
- Izstrādātas procedūras un sistēmas biocīdu dokumentāciju pieņemšanai un apstrādei.
- *CSA* attīstības programma darbojas, kā paredzēts daudzgadu *CSA* plānā, tostarp ir pieejami iedarbības scenāriju piemēri, citi praktiskie rīki un pasākumi, kas palīdz pakārtotajiem lietotājiem izpildīt viņu pienākumus, un ir organizēti divi *ENES* pasākumi.

2. pasākums. Izvērtēšana

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Dokumentācijas izvērtēšana

Dokumentācijas izvērtēšana paredz pareizības pārbaudes un testēšanas priekšlikumu izskatīšanu. Pareizības pārbaudes nolūks ir pārliecināties, vai reģistrācijas dokumentācijas atbilst *REACH* regulas prasībām, un tādējādi saglabāt reģistrācijas pieteikumu vispārīgās kvalitātes uzticamību. Testēšanas priekšlikumu pārbaudes mērķis ir nodrošināt, ka informācijas iegūšana par attiecīgo vielu ir pieskaņota informācijas vajadzībām un ka netiek veikti lieki testi ar dzīvniekiem. Dokumentācijas izvērtēšana ietver zinātnisku lēmumu pieņemšanu, izmantojot dažādu zinātnes disciplīnu speciālistu zināšanas. Tā būtiski palīdz sasniegt *ECHA* stratēģiskos mērķus "uzlabot nozares iesniegto datu kvalitāti" un "saprātīgi izmantot datus labākas ķīmikāliju pārvaldības nolūkā".

ECHA lēmumi tiks padziļināti izvērtēti no zinātniskā un tiesiskā viedokļa. Tādēļ nepieciešams, lai zinātniskie slēdzieni, uz kuriem balstīti juridiski pareizi lēmumi, būtu labi pamatoti un vispārpieņemti dalībvalstīs. Tas rada arī lielas efektivitātes problēmas *ECHA* sekretariātam, jo īpaši apvienojumā ar prasību ātri sagatavot simtiem dokumentāciju novērtējumu gadā un nodrošināt sarežģītu daudzpakāpju lēmumu pieņemšanas procesu, iesaistot visas dalībvalstis.

Tā kā līdz 2013. gada beigām *ECHA* vēlas veikt pareizības pārbaudes vismaz 5 % dokumentāciju, kas atbilst 2010. gada reģistrācijas kritērijiem, lielākā daļa resursu, kas piešķirti izvērtēšanas pasākumam, tiek izmantoti šim procesam. Pareizības pārbaudžu nozīme ir palielinājusies, jo *ECHA* ir novērojusi vispārēju vajadzību uzlabot reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti. Tā kā *REACH* uzliek nozares uzņēmumiem pierādīšanas pienākumu – tiem ir jāpierāda, ka ķīmikālijas tiek lietotas droši –, ir skaidrs, ka labas kvalitātes dati par vielu raksturīgajām īpašībām un lietošanas veidiem ir pareizas klasifikācijas un marķēšanas, kā arī ticama ķīmiskās drošības novērtējuma (*CSA*) pamatā. Lai sasniegtu (vismaz) 5 % robežvērtību, 2013. gadā jāpabeidz 560 pareizības pārbaudes. Balstoties uz pašreizējo pieredzi, ir aplēsts, ka pēc vairāk nekā 50 % pārbaudžu (aptuveni 350) veikšanas būs jāpagatavo lēmuma projekts. Lai samazinātu galīgo lēmumu skaitu un tādējādi nepārslogotu *MSC*, ir nepieciešami stimuli, kas veicinātu dokumentāciju apsteidzošu atjaunināšanu.

Pamatojoties uz agrākajiem novērojumiem par reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti, *ECHA* pareizības pārbaudēs 2013. gadā turpinās īstenot stratēģiju par atlasīto bīstamības kritēriju. Šī stratēģija dokumentācijas izvērtēšanā pievērš uzmanību informācijas prasībām, kam ir tūlītēja nozīme vielu drošai lietošanai. Proti, tās attiecas uz parametriem, kuri palīdz novērtēt noturību, bioakumulāciju, atkārtotās devas toksiskumu, kancerogenitāti, mutagēnumu toksiskumu reproduktīvai sistēmai un ūdens organismiem. Izvērtējums ar IT palīdzību pamatos dokumentāciju atlasīto *ECHA* reģistrācijas datubāzes. Šis mērķtiecīgais process nozīmē, ka dokumentāciju pareizības pārbaudēs tiks pakāpeniski novērtēta izvēlēto informācijas prasību izpilde, nevis pilns dokumentācijas saturs. Līdz ar to par vienu reģistrācijas dokumentāciju varēs saņemt vairākus lēmuma projektus no dažādām pārbaudēm, kas balstītas uz bīstamības kritērijiem.

Papildus dokumentāciju izvērtēšanai saskaņā ar stratēģiju, kas izmanto bīstamības kritērijus, daļa dokumentāciju joprojām tiks atlasīta pēc nejaušības principa. Šīs nejaušās pareizības pārbaudes tiks izmantotas, lai uzraudzītu *REACH* reģistrācijas dokumentāciju vispārējo kvalitāti, un visu dokumentācijas saturu tajās izskatīs tad, kad kvalitāte ļaus veikt pilnvērtīgu novērtējumu.

Visbeidzot, elastīga dokumentāciju atlase pareizības pārbaudēm palīdzēs *ECHA* nodrošināt, lai pieejamie resursi tiktu izmantoti visefektīvāk, pievēršoties tām dokumentācijām un bīstamajām vielām, kas pēc grafika būtu jāizskata citos attiecīgos *REACH* procesos (vielas novērtēšana, licencēšana, ierobežošana vai klasifikācija un marķēšana). Tas ļaus *ECHA* iespējami agri ierosināt regulatīvu darbību attiecībā uz prioritārām vielām un to lietošanas veidiem, kas rada (potenciālus) riskus. Konkrētāk, galvenā uzmanība tiks pievērsta gadījumiem, kas iepriekš vēl nav tikuši atbilstoši regulēti. *ECHA* izvērtēšanas stratēģija kopumā nodrošinās datu saprātīgu izmantošanu, lai ķīmikāliju regulatīvā pārvaldība būtu efektīva, atlasot un nosūtot dokumentācijas uz pareizības pārbaudēm tādā veidā, kas nodrošina pareizu iekļaušanos riska pārvaldības procesos un apmierina to vajadzības.

Attiecībā uz otru dokumentācijas izvērtēšanas procesu, proti, testēšanas priekšlikumu izskatīšanu, *ECHA* ir pienākums izskatīt visus reģistrētāju vai pakārtoto lietotāju iesniegtos testēšanas priekšlikumus un *REACH* regulā paredzētajos termiņos sagatavot lēmuma projektu. 2013. gada pirmajā pusē liels skaits lēmuma projektu par 2010. gada testēšanas priekšlikumiem, kas tika nosūtīti reģistrētājiem piezīmju iesniegšanai pirms 2012. gada 30. novembra, joprojām ir jāizskata lēmumu pieņemšanas procesā. *ECHA* saņems jaunus testēšanas priekšlikumus tajās dokumentācijās, kas būs jāiesniedz līdz 2013. gada 31. maija reģistrācijas termiņam. Kaut arī šo lēmuma projektu termiņš ir 2016. gada 1. jūnijs, *ECHA* sāks apstrādāt pieprasījumus jau 2013. gada pēdējā ceturksnī. Turklāt attiecībā uz testēšanas priekšlikumiem par visām reģistrētajām jaunajām vielām lēmuma projekti ir jāgatavo 180 dienu laikā. *ECHA* 2013. gadā paredz saņemt aptuveni 30 testēšanas priekšlikumus par jaunām vielām.

Vispārējie rezultāti abiem dokumentācijas izvērtēšanas procesiem (pareizības pārbaudēm un testēšanas priekšlikumiem) par 2012. gadu tiks iekļauti gada darbības ziņojumā, ko *ECHA* iesniegs 2013. gada februāra beigās. Šajā ziņojumā būs iekļauti ieteikumi potenciālajiem reģistrētājiem, kā uzlabot turpmāko reģistrācijas pieteikumu kvalitāti, kā arī atsauksmes, lai pilnveidotu testiem ar dzīvniekiem alternatīvu testēšanas metožu un novērtēšanas pieeju piemērošanu. *ECHA* izmantos vairākus komunikācijas rīkus un kanālus, piemēram, ieinteresēto personu pasākumus, seminārus un faktu lapas, lai nodrošinātu, ka nozare pareizi izprot dokumentācijas izvērtēšanas procesu un saņem atsauksmes par to. Saistībā ar dokumentāciju izvērtējumiem *ECHA* attiecīgā gadījumā arī informēs nozari kopumā par secinājumiem un ieteikumiem attiecībā uz *CSR* un iedarbības scenāriju kvalitātes uzlabošanu. Būs vajadzīga arī pastāvīga papildu saziņa ar citām ieinteresētajām personām, jo īpaši saistībā ar uzsāktajiem testēšanas priekšlikumu novērtējumiem un iespējamajiem lēmumiem, kas pieprasa *in vivo* testus ar dzīvniekiem. Tiks izstrādātas īpašas stratēģijas abu veidu ieinteresētajām personām.

2013. gada otrajā pusē *ECHA* uzsāks plašu analīzi un novērtēšanu par paplašināto reģistrācijas datubāzi saistībā ar 117. panta 3. punkta otro trīsgadu ziņojumu par alternatīvu ieviešanu un lietošanu attiecībā uz testiem ar dzīvniekiem saskaņā ar *REACH*. Nākamais 117. panta 3. punkta ziņojums tiks publicēts 2014. gada jūnijā.

Tiks veikti papildu uzlabojumi attiecībā uz dokumentācijas izvērtēšanas iekšējās darba plūsmas efektivitāti, un cita starpā tiks izpētīta arī zinātnisko un tiesisko starpdisciplināro pasākumu mērogošana un standartizēšana, lai nodrošinātu minētos uzlabojumus. Joprojām tiks turpināta nepieciešamā *ECHA* darbinieku zinātnisko un administratīvo spēju pilnveidošana. Šī būtiskā spēju attīstīšana galvenokārt pievērsīsies alternatīvām metodēm un stratēģijām, piemēram, analogijas principam un grupēšanai, ko plaši izmanto, lai varētu izpildīt augstākā līmeņa informācijas prasības. *ECHA* pagātnes pieredze izvērtēšanā liecina, ka šādu alternatīvu stratēģiju novērtēšana paredz sarežģītākus un zinātniski grūtākus pasākumus, nekā izvērtējot testu rezultātus, kas iegūti ar standartizētu testēšanas metodoloģiju palīdzību.

ECHA būs jāuzrauga, jāizstrādā attiecīgas nostājas un attiecīgā gadījumā arī jāpārvalda jaunas zinātniskas un tiesiskas problēmas papildus tām zinātniskajām un tiesiskajām problēmām, kas rodas parastajā izvērtēšanas lēmumu pieņemšanas procesā (piemēram, attiecībā uz reproduktīvā toksiskuma testiem, nanomateriāliem, vielām, kas izraisa endokrīnās sistēmas traucējumus utt.).

Dokumentācijas izvērtēšanas papildu pasākumi

Dokumentācijas izvērtēšanas oficiālais rezultāts ir pieprasījums, lai reģistrētāji līdz konkrētam termiņam iesniedz papildu informāciju atjauninātā dokumentācijā un/vai atjauninātā *CSR*. Šie termiņi ir robežās no diviem mēnešiem līdz četriem gadiem atkarībā no pieprasītās informācijas. Pēc termiņa iestāšanās *ECHA* pārbauda, vai dokumentācija ir atjaunināta un vai šis atjauninājums atbilst informācijai, kas pieprasīta lēmumā. Šāda papildu pasākumu procesā gūtais secinājums var būt tāds, ka reģistrētājs nav izpildījis pienākumu iesniegt prasīto informāciju. Sekas var būt tādas, ka *ECHA* lūgs attiecīgās dalībvalstis apsvērt izpildes nodrošināšanas pasākumus. Ja lēmuma neizpilde ieilgs, *ECHA* izvērtēs, kādos apstākļos būtu atbilstoši anulēt reģistrācijas numuru, lai nodrošinātu *REACH* prasību pareizu izpildi. Kad reģistrētājs būs iesniedzis lēmumā paredzēto informāciju, *ECHA* informēs dalībvalstis un Komisiju par rezultātiem. Pamatojoties uz to, var būt jāveic papildu pareizības pārbaudes vai jāierosina citi atbilstoši *REACH* procesi (piemēram, vielas novērtēšana vai licencēšana).

2013. gadā *ECHA* vajadzēs rezervēt lielu skaitu darbinieku, lai laikus un atbilstoši veiktu papildu pasākumus attiecībā uz saņemtajiem reģistrācijas dokumentāciju atjauninājumiem, kas paredzēti iepriekšējos galīgajos lēmumos (saistībā ar pareizības pārbaudēm vai testēšanas priekšlikumiem). Tomēr, izvirzot gada mērķi attiecībā uz papildu pasākumiem, jāņem vērā atlikušās 2011. un 2012. gada dokumentāciju izvērtēšanas lietas un citas prioritātes. Ar tām saistītā darba slodze jāpārvalda efektīvi, un tai var būt nepieciešamas papildu darbības, ko veiktu, piemēram, attiecīgās izpildes nodrošināšanas iestādes.

Vielu novērtēšana

Vielas novērtēšanas mērķis ir pārbaudīt, vai viela rada risku cilvēku veselībai vai apkārtējai videi. Vielas novērtēšanu veic dalībvalstu kompetentās iestādes (*MSCA*), un tajā novērtē visu pieejamo informāciju, turklāt vajadzības gadījumā reģistrētājiem pieprasa papildu informāciju.

Informācija, kas apkopota un saņemta vielu novērtēšanas rezultātā, un izdarītie secinājumi ir pieejami un paredzēti kā ievadinformācija citos *REACH* un *CLP* procesos vai cita tiesiskā regulējuma ietvaros. Nodrošinot visas nepieciešamās informācijas izveidi drošai ķīmikāliju lietošanai, arī ārpus *REACH* standarta informēšanas prasībām, vielas novērtēšana papildina dokumentācijas izvērtēšanu un palīdz sasniegt divus *ECHA* stratēģiskos mērķus – "uzlabot nozares iesniegto datu kvalitāti" un "saprātīgi izmantot datus labākas ķīmikāliju pārvaldības nolūkā".

Kopienas rīcības plāns

Vielu vērtēšanai paredzētā Kopienas rīcības plāna (*CoRAP*) izveidē un atjaunināšanā *ECHA* ir galvenā loma. Pirmais *CoRAP* tika publicēts 2012. gada 29. februārī un attiecas uz 2012.–2014. gadu. Pirmais *CoRAP* atjauninājums tiks pieņemts līdz 2013. gada 31. martam un ietvers grozījumus par vielām attiecībā uz 2013. un 2014. gadu, kā arī papildinājumus par vielām attiecībā uz 2015. gadu. Otrais *CoRAP* atjauninājums ir paredzēts līdz 2014. gada 31. martam un attieksies uz 2014.–2016. gadu.

Ikgadējam *CoRAP* atjauninājumam jānodrošina vielas novērtēšanas procesa pievienotā vērtība attiecībā uz citiem vērtēšanas procesiem un efektīvi jāatvieglo riska pārvaldības

procesī. Šim nolūkam *CoRAP* kandidātvielu atlase risinās vajadzību pēc:

- skaidrojuma par attiecīgiem riskiem cilvēku veselībai vai apkārtējai videi, lai pieņemtu lēmumus par regulatīviem papildu pasākumiem;
- novērtējuma ES un vielu līmenī un lielākajā daļā gadījumu – papildu informācijas pieprasījuma, ko nevar pieprasīt, veicot dokumentācijas izvērtēšanu.

Paredzams, ka otrā *CoRAP* atjauninājuma sagatavošanā arī turpmāk varēs balstīties uz atlases kritērijiem, ko *ECHA* sadarbībā ar *MSCA* noteica 2011. gadā. Gaidāmais novērtēšanas apgrozījums paredzētu vismaz 40 jaunu *CoRAP* vielu identificēšanu gada laikā. Kandidātvielas identificēs *ECHA* vai *MSCA*, pamatojoties uz informāciju, kas iegūta dokumentācijas izvērtēšanā vai citos *ECHA* procesos.

ECHA koordinēs arī vielu piesaisti *MSCA*. Mērķis ir nodrošināt arvien lielāku un vienmērīgāk sadalītu *MSCA* ieguldījumu vielas novērtēšanā un nodrošināt vidēji aptuveni 40–50 vielu novērtējumus gadā.

Vielu novērtēšanas process

Visā vielu novērtēšanas procesā *ECHA* pildīs koordinatora pienākumus. Pēc *CoRAP* atjauninājuma publicēšanas *MSCA* rīcībā būs 12 mēneši, lai novērtētu vielas un sagatavotu lēmumu projektus, vajadzības gadījumā pieprasot papildu informāciju, lai kļiedētu radušās bažas.

Pamatojoties uz spējām, ko *MSCA* norādīja 2012. gadā, ir aplēsts, ka 2013. gadā tiks novērtētas 45 vielas. Vienlaikus saistībā ar vielu novērtēšanu 2012. gadā *ECHA* vajadzēs koordinēt lēmumu pieņemšanas procesu attiecībā uz pirmajiem vielu novērtēšanas lēmumu projektiem un šo novērtējumu secinājumiem, kam nebūs jāpieprasa papildu informācija. Tādēļ 2013. gadā *ECHA* vajadzēs pārvaldīt arvien lielāku skaitu novērtējumu un galīgo lēmumu, kas pieņemti, novērtējot vielas.

ECHA turpinās sniegt atbalstu *MSCA* veiktajai vielu novērtēšanai. 2012. gada beigās *ECHA* vienosies ar *MSCA* par papildu pasākumu programmu, kas jāīsteno 2013. gadā, piemēram, par semināriem, mācību sesijām, praktiskajām rokasgrāmatām un konsekvences pārbaudēm. Pamatojoties uz iepriekšējo pieredzi vielu novērtēšanas procesā, *ECHA* turpinās grozīt procedūras, veidnes un praktiskās rokasgrāmatas (piemēram, jautājumu un atbilžu dokumentus) un apzinās paraugpraksi, kā arī vajadzību pēc saskaņotām politikām. Šim nolūkam 2013. gada prioritāte būs vismaz viena semināra un konkrētu darba grupu organizēšana, kā arī *MSCA* un *ECHA* saziņas līdzekļu optimizēšana.

Turklāt *ECHA* sniegs arī ieteikumus, lai nodrošinātu *MSCA* sagatavoto lēmumu, novērtēšanas ziņojumu un secinājumu saskaņotību, konsekvenci un juridisko pareizību. Konkrētāk, *ECHA* piedāvās iespēju veikt lēmumu projektu konsekvences pārbaudes pirms to nosūtīšanas reģistrētājiem. Aplēsts, ka tādēļ aptuveni pēc 45 vielu novērtēšanas tiks sagatavoti gandrīz 30 lēmuma projekti, kuriem *ECHA* darbinieki varēs pārbaudīt juridisko un zinātnisko konsekvenci. Turklāt *ECHA* koordinēs un sniegs administratīvo atbalstu lēmumu pieņemšanas procesam.

Vielu novērtēšanā *ECHA* administratīvā funkcija kā saistītājposmam starp novērtējošajām *MSCA* un daudzajiem reģistrētājiem ir diezgan problemātiska. Pirmā pieredze šajā jomā ļaus uzsākt darbības analīzi, lai integrētu vielu novērtēšanas procesu *ECHA* uzņēmumu satura pārvaldības sistēmā.

ECHA nepieciešams arī pārvaldīt finanšu līdzekļu nodošanu *MSCA*. Tādēļ būs jānoslēdz individuāli apkalpošanas līgumi starp *ECHA* un atsevišķām *MSCA* (esošo sadarbības

nolīgumu ietvaros) un jāapstrādā rēķini, kas nosūtīti *ECHA*.

Vielu novērtēšanas rezultātu paziņošana reģistrētājiem un plašai sabiedrībai arī ir uzdevums, par ko atbild *ECHA*. Tas ietver, *inter alia*, *CoRAP* projekta un apstiprināto atjauninājumu, kā arī *CoRAP* vielu atlasēs uzlaboto kritēriju un attiecīgi sagatavoto dokumentu publicēšanu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Ir sagatavoti zinātniski un juridiski pamatoti lēmumu projekti un galīgie lēmumi par dokumentācijas izvērtēšanu atbilstīgi juridiskajām prasībām un daudzgadu plānam, ko nosaka *ECHA* stratēģiskā pieeja.
2. Lēmumu izpilde par dokumentācijas izvērtēšanu ir uzraudzīta bez liekas kavēšanās pēc lēmumā norādītā termiņa iestāšanās, un dalībvalstu iestādes ir informētas par rezultātiem, kā arī par jautājumiem, kur nepieciešams iejaukties.
3. Visi vielu novērtējumi ir plānoti *CoRAP*, sagatavoti un apstrādāti augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi saskaņotajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Dokumentāciju un vielu novērtējumu procentuālais īpatsvars, kas apstrādāts tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Ikmēneša iekšējs ziņojums
Pabeigto pareizības pārbažu procentuālais īpatsvars sasniedz 5 % mērķi attiecībā uz augstākā tonnāžas diapazona dokumentācijām, kas iesniegtas līdz 2010. gada termiņam	100 %	Ikmēneša iekšējs ziņojums
Turpinājuma novērtējumu procentuālais īpatsvars, kas jāsasniedz attiecīgajā gadā, ir sasniegts sešu mēnešu laikā pēc termiņa, kas noteikts galīgajā lēmumā par dokumentācijas izvērtēšanu	75 %	Ceturkšņa iekšējs ziņojums
<i>MSCA</i> apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> atbalstu vielu novērtēšanai	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Pabeigtas 560 pareizības pārbaudes, ļaujot pieņemt aptuveni 350 lēmumu projektus.
- Pabeigta testēšanas priekšlikumu izvērtēšana 30 jaunām vielām (lēmuma projekta posmā).
- Veikti aptuveni 120 turpinājuma novērtējumi.
- Pirmais ikgadējais *CoRAP* atjauninājums iesniegts līdz 2013. gada 31. martam. Otrā *CoRAP* atjauninājuma projekts iesniegts Dalībvalstu komitejai līdz 2013. gada 31. oktobrim. Apzinātas vismaz 40 *CoRAP* kandidātvielas.
- Atbalsta pasākumi *MSCA*, kas veic vielu novērtēšanu saskaņā ar 2013. gada programmu.
- Visi apkalpošanas līgumi ar *MSCA* noslēgti līdz pirmā *CoRAP* atjauninājuma publicēšanai.
- 36 galīgie lēmumi, pieprasot papildu informāciju vai secinājumus saistībā ar vielu novērtēšanu.
- Gada novērtējuma ziņojums (54. pants) un ar to saistītā saziņa.

3. pasākums. Riska pārvaldība

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Izvērtēšana riska pārvaldības nolūkā

Kaut arī galvenā atbildība par ķīmikāliju drošu lietošanu ir vielu ražotājiem, importētājiem un pakārtotajiem lietotājiem, iestādēm ir iespēja un pienākums iejaukties, kad reģistrācija un pakārtoto lietotāju pienākumi nenodrošina augstu aizsardzības līmeni cilvēku veselībai un apkārtējai videi. Informācija, kas iegūta dažādos REACH procesos, un citi pieejamie dati jāizmanto potenciālo vajadzību apzināšanai regulatīvajā riska pārvaldībā.

Reģistrācijas pieteikumi, kas iesniegti līdz 2013. gada 31. maija termiņam, līdz gada beigām jau būs pieejami vielu pārbaudei turpmākas riska pārvaldības nolūkā. Turklāt paredzams, ka tiks iesniegts arvien lielāks skaits iepriekšējo reģistrāciju atjauninājumu, kā arī pakārtoto lietotāju ziņojumu un paziņojumu par vielām izstrādājumos. Arī dokumentāciju izvērtējumi radīs arvien lielāku daudzumu jaunu datu, un ir gaidāmi vielu novērtēšanas pirmie rezultāti. Galvenā problēma 2013. gadā būs atrast efektīvus veidus, kā izmantot šos dažādos datu avotus un jauno/atjaunināto informāciju, lai papildinātu un pārvērtētu iepriekšējo pārbaūžu secinājumus un apzinātu vielas, kam var būt vajadzīga papildu riska pārvaldība. Īpaša uzmanība būs jāvelta potenciālās bīstamības apzināšanai, ko rada vielu iedarbība izstrādājumu lietošanas laikā.

MSCA un Komisija ar ECHA atbalstu turpinās apzināt vielas, lai iegūtu papildu informāciju un veiktu papildu regulatīvo riska pārvaldību. Lai šis darbs būtu efektīvs, tas jābalsta labākā kopīgā izpratnē par dažādu REACH procesu optimālu izmantošanu. ECHA turpinās sniegt atbalstu, veidojot pārskatus un veicot analīzi par dažādām iespējām un metodēm. Turklāt ir paredzēts turpināt rīku izstrādi un pastāvīgu uzturēšanu, lai atvieglotu un koordinētu piemērotāko regulatīvo pasākumu apzināšanu un ierosināšanu.

Licencēšana

Īpaši bīstamo vielu (SVHC) noteikšana un XIV pielikuma ieteikumi

Īpaši bīstamo vielu (SVHC) noteikšanā turpinās akcentu pārbīde no zināmajiem CMR un zināmajām PBT/vPvB vielām uz vielām, kuru bīstamība ir līdzvērtīga. Tas nepieciešams, lai nodrošinātu, ka pienācīga uzmanība tiek pievērsta vielām, kas nav regulētas tādā pašā regulatīvo prasību līmenī kā vielas ar saskaņotu klasifikāciju, piemēram, CMR 1A vai 1B kategorijas vielas. Lai atvieglotu šādu akcentu pārbīdi, ECHA turpina nodrošināt diskusiju platformu par jaunu PBT/vPvB noteikšanu PBT darba grupā un izstrādā kopīgu pieeju tādu vielu noteikšanai, kuru bīstamība ir līdzvērtīga (piemēram, radot endokrīnās sistēmas traucējumus vai sensibilizējot elpceļus).

ECHA turpinās pildīt apņemšanos atbalstīt Komisiju piemērotāko kandidātvielu noteikšanā un sagatavot XV pielikuma dokumentācijas SVHC apzināšanai pēc pieprasījuma.

Pašlaik iegūtā pieredze ciešā sadarbībā ar MSCA tiks izmantota, lai izvērtētu metodi, ko lieto prioritāro vielu noteikšanai XIV pielikuma kandidātsarakstā un vajadzības gadījumā – pielāgo, lai atrisinātu augošā kandidātsaraksta radītās problēmas.

Licencēšanas pieteikumi

Viena no lielākajām *ECHA* problēmām bija noteikt, cik daudz un kāda veida licencēšanas pieteikumus nozare iesniegs. Šķiet, pašlaik visas pazīmes liecina, ka nozare negatavo tik daudz pieteikumu, kā bija sākotnēji paredzēts. Tādēļ *ECHA* paredz, ka 2013. gadā saņems līdz 20 jauniem licencēšanas pieteikumiem. Kaut arī *ECHA* ir sagatavojusies un sagatavojusi arī savas Komitejas minēto pieteikumu pieņemšanai, kā arī izstrādājusi būtisku atbalstu un norādījumus turpmākajiem pieteikumu iesniedzējiem, ir skaidrs, ka – tāpat kā gadījumā ar pirmo vielu reģistrāciju – pieteikumu iesniedzēji, *ECHA* un citas ieinteresētās personas "mācīsies darbībā".

Pamatojoties uz pieteikumu iesniedzēju informāciju par nodomu iesniegt licencēšanas pieteikumus, *ECHA* nodrošinās pieteikumu iesniedzējiem iespēju pieprasīt informatīvu sesiju, lai saņemtu skaidrojumus par jebkādiem nenokārtotiem tehniskiem jautājumiem saistībā ar pieteikumu sagatavošanu un iesniegšanu. Kopumā *ECHA* un arī tās Komitejas izmantos 2012. gadā paveikto sagatavošanās darbu, lai sekmīgi risinātu problēmas, ko radīs pirmo pieteikumu apstrāde un augstas kvalitātes atzinumu izstrāde par šiem pieteikumiem, lai efektīvi atvieglotu Komisijai lēmumu pieņemšanu par licences piešķiršanu vai atteikšanu. Īpašas grūtības radīs sagatavošanās pieaugoša, bet skaidri nezināma pieteikumu skaita apstrādei nākamajos gados, kā arī pakāpeniska attiecīgas IT (darba plūsmas) sistēmas izstrāde.

Ierobežojumi

REACH paredz ierobežošanas procesu, kas regulē noteiktu vielu ražošanu, laišanu tirgū vai lietošanu, ja tās rada nepieņemamu risku cilvēku veselībai vai apkārtējai videi. Ierobežojums tiek veidots kā "drošības tīkls", lai pārvaldītu riskus, ko nozare vēl atbilstoši nekontrolē vai nerisina citi *REACH* procesi.

Katra ierobežošanas dokumentācija ir unikāla attiecībā uz jomu un vērtējamajiem zinātniskajiem un tehniskajiem aspektiem. Šā nevienādīguma dēļ *ECHA* un jo īpaši tās komitejām joprojām ir grūtības formulēt atzinumus un nodrošināt dokumentāciju apstrādi augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē.

Pēc pieprasījuma *ECHA* nodrošinās tehnisko atbalstu Komisijai, kad tā pieņem lēmumus par ierobežošanas dokumentācijām, par kurām *RAC* un *SEAC* atzinumi tika nosūtīti Komisijai 2012.–2013. gadā.

ECHA atbalstīs Komisiju, kad tā apzinās iespējami labākās vielas, par kurām *ECHA* gatavos ierobežošanas dokumentācijas. Pēc Komisijas lūguma *ECHA* 2013. gadā gatavos līdz trim XV pielikuma ierobežošanas dokumentācijām vai pārskatīs esošos ierobežojumus. Pamatojoties uz darbu, kas 2012. gadā tika paveikts, izvērtējot *CMR* vielas patēriņa precēs, var gadīties, ka XV pielikuma dokumentācija tiek iekļauta kā jauns pieprasījums. Iespēju robežās *ECHA* turpinās sniegt ekspertu ieteikumus un pakalpojumus par Komisijas zinātniskajiem pieprasījumiem, piemēram, saistībā ar esošo ierobežojumu pārskatīšanu XVII pielikumā.

ECHA arī atbalstīs *RAC* un *SEAC* referentus atzinumu gatavošanā par ierobežošanas dokumentācijām. 2013. gadā gatavoto atzinumu skaits būs atkarīgs no XV pielikuma ierobežošanas dokumentāciju skaita, kas tiks saņemts 2012. gadā un 2013. gada sākumā⁴. *ECHA* sekretariāts turpinās laikus sniegt augstas kvalitātes atbalstu *RAC*, *SEAC*

⁴ Šā dokumenta sagatavošanas laikā Zviedrija ir informējusi par nodomu iesniegt XV pielikuma ierobežošanas ziņojumu par svinu un svina savienojumiem izstrādājumos, kas paredzēti lietošanai patēriņā (2013. gada aprīlī), Nīderlande – par 1-metil-2-pirolidonu (*NMP*) (2013. gada aprīlī) un Komisija ir norādījusi, ka tā lūgs *ECHA* gatavot XV pielikuma ierobežošanas ziņojumus par dažām vielām.

un Forumam atzinumu izstrādē. Tas arī sniegs palīdzību dalībvalstīm, kad tās gatavos XV pielikuma ierobežošanas ziņojumus, piemēram, semināriem un konkrētām atsauksmēm, ja saņems pieprasījumu. *ECHA* arī uzturēs jautājumu un atbilžu iedaļu par esošajiem ierobežojumiem savā tīmekļa vietnē un darbosies kā kontaktpunkts, lai atbildētu uz jebkuriem jautājumiem par ierobežojumiem, kā *ECHA* vienojās ar Komisiju 2012. gadā.

Citas darbības, kas saistītas ar riska pārvaldību

ECHA turpinās paaugstināt zināšanu līmeni par sociāli ekonomiskās analīzes (*SEA*) praktisko piemērošanu. 2013. gadā būs pieejamas aplēses par gatavību maksāt, lai novērstu nelabvēlīgu ietekmi uz veselību attiecībā uz kādiem 10–15 rezultātiem veselības jomā. Tās tiks izmantotas un kopīgi lietotas ar attiecīgām ieinteresētām personām. *ECHA* pievērsīsies uzlabojumiem metodoloģijas jomā, lai aplēstu administratīvās izmaksas (piemēram, izpildes nodrošināšanas izmaksas) saistībā ar regulatīvo riska pārvaldību, vienlaikus turpinot izmaksu samazināšanas meklējumus. *ECHA* turpinās rīkot ar *SEA* saistītus seminārus ieinteresētajām personām par licencēšanas pieteikumiem un *MSCA* – par ierobežojumiem.

Ja būs pieejami personāla resursi, *ECHA* varēs izstrādāt arī metodoloģijas, kā labāk izpētīt ietekmi uz cilvēku veselību un apkārtējo vidi, pamatojoties uz riska novērtējumu rezultātiem.

Turklāt *ECHA* turpinās izstrādāt praktiskos rīkus un ieteikumus, kā arī informēs izstrādājumu importētājus un ražotājus par prasībām saistībā ar *SVHC*.

Balstoties uz līdzšinējo pieredzi, paziņojumi par vielām izstrādājumos paši par sevi nebūs pietiekams informācijas avots, lai lemtu par turpmāku darbību nepieciešamību attiecībā uz vielām (importētajos) izstrādājumos. *ECHA* meklēs arī citus informācijas avotus un efektīvus veidus, kā apkopot informāciju, lai atvieglotu lēmumus par to, vai ierosināt ierobežošanas procesu pirms pirmajiem rieta datumiem (2014. gada augustā).

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visas dokumentācijas, kas saistītas ar licencēšanas un ierobežošanas procesiem, ir sagatavotas un apstrādātas augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi *ECHA* pieņemtajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos un atbilstoši mērķiem.
2. Nozarei, dalībvalstīm un Komisijai ir sniegts labākais iespējamais zinātniskais un tehniskais atbalsts un ieteikumi, lai noteiktu vielas, kam nepieciešama turpmāka riska pārvaldība, un definētu labāko riska pārvaldības metodi, tostarp lai papildus uzlabotu iedarbības scenāriju izmantošanu.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
To reģistrēto vielu procentuālais īpatsvars, kas provizoriski izvērtētas turpmākai regulatīvā riska pārvaldībai	25 %	Gada iekšējais ziņojums
To SVHC dokumentāciju procentuālais īpatsvars, kas apstrādāts tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Ikmēneša iekšējais ziņojums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto ierobežošanas dokumentāciju procentuālais īpatsvars	100 %	Ikmēneša iekšējais ziņojums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto licencēšanas pieteikumu procentuālais īpatsvars	100 %	Ikmēneša iekšējais ziņojums
Komisijas, MSCA, ECHA Komiteju un citu ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Pamatojoties uz pieejamās informācijas izvērtējumu un sadarbībā ar MSCA, ir apzinātas vielas turpmākai riska pārvaldībai.
- Līdz trim PBT ekspertu grupas sanāksmēm.
- Līdz trim riska pārvaldības ekspertu grupas sanāksmēm sadarbībā ar brīvprātīgajām MSCA.
- Pēc Komisijas pieprasījuma sagatavotas vismaz piecas XV pielikuma SVHC dokumentācijas.
- Publicēts viens no diviem kandidātsaraksta atjauninājumiem.
- Jauna ieteikuma izstrāde SVHC iekļaušanai licencēšanas sarakstā (XIV pielikums), kuru paredzēts iesniegt Komisijai 2014. gada sākumā.
- Zinātnisks, administratīvs un juridisks atbalsts ierobežošanas priekšlikumu iesniedzējiem un RAC un SEAC, kā arī to referentiem, lai varētu izstrādāt atzinumus par ierobežojumiem un licencēšanas pieteikumiem.
- Sagatavotas līdz trim XV pielikuma ierobežošanas dokumentācijām (tostarp attiecīgā gadījumā – dokumentācijas vai ziņojumi saistībā ar esošo ierobežojumu pārskatīšanu) un, ja iespējams, tās ir iesniegtas Komitejām atzinuma sniegšanai.
- Līdz diviem mācību pasākumiem, semināriem un ieteikumiem, kas sniegti dalībvalstīm, lai palīdzētu tām izpildīt uzdevumus attiecībā uz XV pielikuma ierobežošanas dokumentāciju, tostarp SEA, sagatavošanu.
- Organizēts vismaz viens seminārs par licencēšanas pieteikumiem, tostarp SEA,

nozarei un citām ieinteresētajām personām.

- Organizēts vismaz viens ar *SEA* saistīts seminārs, lai paaugstinātu spējas aplēst administratīvās un atbilstības izmaksas.

4. pasākums. Klasifikācija un marķēšana

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Priekšlikumu apstrāde saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai (CLH)

Vielu un maisījumu klasificēšana un marķēšana nodrošina ķīmikāliju drošu ražošanu un lietošanu. Ražotājiem, importētājiem un pakārtotajiem lietotājiem ir pienākums vielas un maisījumus klasificēt un marķēt saskaņā ar tiesību aktu prasībām. Noteiktos gadījumos dalībvalstis vai nozare var piedāvāt vielas klasifikācijas saskaņošanu ES līmenī. Parasti to veic kancerogēnām, mutagēnām un reprotoksiskām vielām, kā arī elpceļu sensibilizatoriem, bet citas bīstamības klases var saskaņot pēc vajadzības. Lielākais skaits saskaņotās klasifikācijas priekšlikumu augu aizsardzības līdzekļiem un biocīdiem Aģentūrai tika iesniegts 2010. gada nogalē un 2011. gada sākumā, un šos priekšlikumus RAC apstrādās 2012. un 2013. gada laikā. Palielinātais CLH dokumentāciju skaits lika RAC pieprasīt lielāku atbalstu no ECHA sekretariāta. Lielais apstrādes procesā esošo dokumentāciju skaits (119), kā arī lūgums sniegt lielāku atbalstu katrai dokumentācijai rada sekretariātam reālas problēmas. RAC atzinumiem ne vien jābūt augstā zinātniskā kvalitātē, bet sekretariātam ir arī jānodrošina, lai atzinumi un pamatdokumenti pareizi atspoguļotu procesa gaitu. Apvienojumā ar pastāvīgajiem centieniem integrēt darba praksi un procedūras (piemēram, rīkojot ekspertu sanāksmes un informatīvus pasākumus, izstrādājot kritērijus jaunās informācijas apstrādei, kas saņemta procesa laikā utt.), šim apstāklim būs svarīga nozīme, apmierinot lielo pieprasījumu.

Aktīvās vielas augu aizsardzības līdzekļos EFSA un ECHA novērtē paralēli. EFSA novērtē šo aktīvo vielu radīto risku, bet ECHA ir atbildīga tikai par bīstamības novērtēšanu, kas ir pamatā klasificēšanai. Tomēr, kā paredzēts Regulā Nr. 1107/2009 par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (PPP), klasificējot kancerogēnu, mutagēnu vai reproduktīvai sistēmai toksisku vielu (CMR) 1. kategorijā (A vai B), šī viela kopumā netiks apstiprināta lietošanai kā aktīva viela PPP. Paralēlā PPP iekļauto aktīvo vielu apstrāde, ko veic ECHA un EFSA, rada specifiskas problēmas attiecībā uz viedokļu atšķiršanās riska novēršanu. Grūtības rada arī abu procesu atšķirīgie termiņi. Paredzams, ka 2013. gadā šo paralēlo procesu pabeigs pirmajām aktīvajām vielām.

Turklāt aktīvās vielas, ko izmanto biocīdu produktos, kopumā netiks apstiprinātas, ja tās klasificēs CMR 1A vai 1B kategorijā. Biocīdu klasifikācija arī var ietekmēt iespēju šiem produktiem saņemt licences lietošanai plašā patēriņā. Tādēļ līdzīgas problēmas, kā iepriekš minēts attiecībā uz PPP paralēlo apstrādi, attieksies arī uz biocīdiem.

Klasifikācijas un marķēšanas saraksts (C&L saraksts)

C&L saraksts ir unikāla datubāze, kas sniedz pārskatu par gandrīz visu ES tirgū esošo vielu klasifikāciju un marķējumu. Tik pamatīga informācija nav pieejama nekur citur pasaulē. Iestādēm tā ļauj apzināt bīstamās ķīmiskās vielas un risināt to radītās problēmas. Vielas, kas nav laistas tirgū vai ir laistas tirgū, bet ļoti nelielos apjomos, kā to dara laboratoriju apgādes uzņēmumi, var neuzskatīt par prioritārām, piemēram, CLH procesā. No otras puses, ir iespējams apzināt un noteikt prioritāti jaunajām CMR vielām.

C&L saraksta pirmais izdevums tika publicēts 2012. gada februārī. Šā saraksta uzturēšana un atjaunināšana būs svarīgs uzdevums arī 2013. gadā. Paredzams, ka būs jāizstrādā jaunas funkcijas, lai paplašinātu saraksta lietojamību, vienlaikus nodrošinot konfidencialas informācijas neizpaušanu. Uzņēmumiem, kas paziņojuši šim sarakstam vienas un tās pašas vielas atšķirīgu klasifikāciju un marķējumu, ir juridisks pienākums darīt visu iespējamo, lai vienotos par ierakstu saskaņošanu. Saraksta publiskajā izdevumā nav paredzēts publicēt paziņojumus iesniegušo uzņēmumu identitāti. Lai nozare varētu izpildīt šo pienākumu, ECHA izstrādās un izveidos IT platformu, kas ļaus

vienas un tās pašas vielas paziņotājiem sazināties, neatklājot savu identitāti. Šo platformu (tās pirmo izdevumu) paredzēts iedarbināt 2013. gada sākumā, bet iespējams, ka gada laikā būs nepieciešama turpmāka pilnveidošana. Šīs platformas uzturēšana un attīstīšana pašlaik tiek pētīta, taču tā var būt darbietilpīga.

Pieprasījumu izvērtēšana par citu ķīmisko nosaukumu izmantošanu

Noteiktos apstākļos ražotāji, importētāji un pakārtotie lietotāji var lūgt lietot alternatīvus ķīmiskos nosaukumus, lai aizsargātu precīzos nosaukumus noteiktām sastāvdaļām maisījumos kā konfidenciālus. Saskaņā ar iepriekšējo direktīvu par maisījumu (tolaik tos sauca par preparātiem) klasificēšanu un marķēšanu, pieprasījumus par alternatīvu ķīmisko nosaukumu lietošanu izvērtēja dalībvalstis, taču saskaņā ar *CLP* regulu par to lems *ECHA*. Līdz 2015. gadam nozare var pieprasīt alternatīvus ķīmiskos nosaukumus dalībvalstīm vai *ECHA*. Alternatīvo ķīmisko nosaukumu pieprasīšanas process sākās 2011. gadā. Šis process tika veidots efektīvs un elastīgs, lai apstrādātu lielu skaitu pieprasījumu tiesību aktos paredzētos termiņos un spētu risināt pieprasījumu apjoma radītus sastrēgumus. Pašlaik ir saņemti tikai daži pieprasījumi, taču paredzams, ka 2013. gadā to skaits palielināsies.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visas dokumentācijas, kas saistītas ar saskaņotas klasifikācijas un marķējuma procesu, ir apstrādātas augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi *ECHA* pieņemtajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši mērķiem.
2. Visi pieprasījumi par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu ir apstrādāti tiesību aktos noteiktajos termiņos.
3. Klasifikācijas un marķēšanas saraksts un *C&L* saziņas platforma ir regulāri atjaunināta, un tās funkcijas un vieglā lietojamība ir papildus uzlabota.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Priekšlikumu saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai procentuālais īpatsvars, kas izskatīts tiesību aktos noteiktajos termiņos	100 %	Iekšējais ceturkšņa ziņojums
Pieprasījumu par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu procentuālais īpatsvars, kas apstrādāts tiesību aktos noteiktajos termiņos	100 %	Iekšējais ceturkšņa ziņojums
Komisijas, MSCA un RAC apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Zinātnisks, administratīvs un juridisks atbalsts saskaņotas klasifikācijas un marķējuma priekšlikumu iesniedzējiem un RAC, kā arī tās referentiem, lai varētu izstrādāt atzinumus un pamatdokumentus.
- Atjaunināts un uzlabots C&L saraksts.
- Atjaunināta un uzlabota saziņas platforma vienas un tās pašas vielas paziņotājiem un reģistrētājiem.
- Līdz 150 juridiski pareizu lēmumu par alternatīvo ķīmisko nosaukumu lietošanu.

5. pasākums. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

ECHA Palīdzības dienests un palīdzības tīkls "HelpNet"

ECHA Palīdzības dienests sniedz ieteikumus uzņēmumiem, kā sagatavot augstas kvalitātes dokumentācijas; tas izskaidro pienākumus, kas paredzēti *REACH* un *CLP* regulās, un sniedz atbalstu *ECHA* IT rīku lietotājiem (piemēram, *IUCLID*, *Chesar* un *REACH-IT*), tostarp palīdzību dokumentāciju iesniegšanā. Valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienestu tīkls (*HelpNet*) tiecas sekmēt kopīgu izpratni par *REACH* un *CLP* pienākumiem starp valstu palīdzības dienestiem un tādējādi saskaņo sniegtās atbildes uz nozares uzdotajiem jautājumiem. *ECHA* pārvalda *HelpNet* un vada Vadības grupas darbu.

ECHA Palīdzības dienesta un valstu palīdzības dienestu kopīgais mērķis ir sniegt atbalstu reģistrētājiem, lai varētu sekmīgi veikt reģistrāciju un iesniegt reģistrācijas dokumentācijas. *ECHA* Palīdzības dienestam darba slodzes kulminācija iestāsies pirms 2013. gada 31. maija reģistrācijas termiņa, un sadarbībā ar valstu palīdzības dienestiem tas sniegs īpašus pakalpojumus reģistrētājiem īsi pirms šā termiņa tuvošanās. Kopā ar *HelpNet* dalībniekiem *ECHA* Palīdzības dienests informēs uzņēmumus par to, kā rīkoties katrā reģistrācijas procesa posmā. Tas tiks nodrošināts divpusējos kontaktos ar uzņēmumiem, kas ļaus reģistrētājiem personiski sazināties ar *ECHA*, tostarp piedalīties jautājumu un atbilžu sesijās tīmekļa semināros, divpusējās sesijās semināru laikā, *ECHA* ikgadējās Ieinteresēto personu dienās un vajadzības gadījumā – apsteidzošās tālruņa sarunās par dokumentāciju iesniegšanu.

Izmantojot *HelpNet*, valstu palīdzības dienesti papildus attīstīs nepieciešamo kompetenci, lai darbotos kā pirmais kontaktpunkts uzņēmumiem. *ECHA* arī turpmāk nodrošinās *HelpNet* dalībniekus ar Palīdzības dienesta apmaiņas platformu (*HelpEx*), lai apspriestu grūtus jautājumus, atvieglotu vienošanos par *REACH* un *CLP* BUJ, kas tiks publicēti *ECHA* tīmekļa vietnē, nodrošinās mācības par *ECHA* IT rīkiem un informēs viņus par jaunākajiem notikumiem *HelpNet* Vadības grupas sanāksmēs un tīmekļa semināros.

Turklāt arī pirmais licencēšanas pieteikumu iesniegšanas termiņš 2013. gada februārī rosinās jautājumu uzdošanu *ECHA* Palīdzības dienestam. Tā kā šis process būs jauns gan *ECHA*, gan ieinteresētajām personām, *ECHA* Palīdzības dienestam būs jākoncentrējas uz skaidras izpratnes veidošanu par funkcijām un pienākumiem.

2013. gads ir arī pārejas gads, lai sagatavotos jaunās Biocīdu produktu regulas spēkā stāšanās datumam 2013. gada septembrī. *ECHA* Palīdzības dienests sniegs ieteikumus uzņēmumiem, kas ievieš šo regulu, un atbalstīs *B4BR* sistēmas (vai tās *ECHA* pārvaldītās pēcnācējas) lietotājus. 2013. gadā *ECHA* vajadzēs integrēt valstu biocīdu palīdzības dienestus un citas valstu iestādes, kas sniedz ieteikumus uzņēmumiem par Biocīdu produktu regulu, apvienojot tās tīklā *HelpNet*.

Vadlīnijas

REACH un *CLP* regulas paredz, ka *ECHA* nodrošina nozarei tehniskas un zinātniskas vadlīnijas un rīkus šo regulu izmantošanai, jo īpaši MVU un citām ieinteresētām personām. Turklāt *ECHA* ir jāsniedz palīdzība reģistrētājiem un paskaidrojoša informācija par *REACH* citām ieinteresētām personām.

ECHA apzinās, ka, tuvojoties 2013. gada *REACH* reģistrācijas termiņam (tāpat kā attiecībā uz 2010. gada termiņu), ir vēlams, lai būtu pieejamas nepārprotamas vadlīnijas, kas potenciālajiem reģistrētājiem radītu pārliecību, ka sniegtie ieteikumi

neizmainīsies īsu brīdi pirms termiņa, t. i., kamēr viņi gatavo un pabeidz jaunās reģistrācijas dokumentācijas. Tādēļ *ECHA* jau ir publicējusi dažus svarīgākos vadlīniju dokumentus (jo īpaši, piemēram, pilnībā atjaunotās Vadlīnijas par reģistrāciju) pilnus 12 mēnešus pirms reģistrācijas termiņa un ievēros moratoriju attiecībā uz citu jauno vai atjaunināto *REACH* vadlīniju dokumentu publicēšanu, sākot no sešiem mēnešiem pirms šā termiņa (t. i., no 2012. gada novembra beigām). Līdz ar to, lai kāds darbs (piemēram, pie atjauninājumu projektiem) pie vadlīnijām saistībā ar *REACH* neturpinātos moratorija laikā, attiecīgie atjauninātie galīgie vadlīniju dokumenti netiks publicēti pirms 1. jūnija.

Tā kā var pieņemt, ka 2013. gadā starp reģistrētājiem būs lielāks īpatsvars nelielu uzņēmumu, kam ir mazāka pieredze *REACH* jautājumos, šīs grupas vajadzībām tiks izdoti vairāki paskaidrojoši dokumenti, kas papildinās vadlīnijas, kā arī "kvazivadlīnijas", piemēram, vadlīnijas īsumā un praktiskās rokasgrāmatas. *ECHA* turpinās atbalstīt MVU, nodrošinot vadlīniju izdevumus 23 ES valodās.

Sākot no 2015. gada 1. jūnija, obligāti kļūs pienākumi par maisījumu klasificēšanu saskaņā ar *CLP* regulu. 2013. gadā *ECHA* izpētīs nepieciešamību palīdzēt uzņēmumiem ievērot šos noteikumus, lai nodrošinātu uzņēmumus ar nepieciešamajiem rīkiem un vadlīnijām pietiekami ilgu laiku pirms šā termiņa. Šajā ziņā īpaša uzmanība jāpievērš sintezētājiem saistībā ar viņu vietu piegādes ķēdē un faktu, ka sintezētāju lielums un kompetences līmenis var būtiski atšķirties.

Esošās vadlīnijas par *REACH* un *CLP* regulām tiks atjauninātas, lai tās atbilstu jaunākajām izstrādēm par nanomateriāliem un iespējamai adaptācijai tehniskajam progresam.

Līdz 2013. gada beigām *ECHA* ar Komisijas atbalstu vēlas pabeigt pirmo vadlīniju dokumentu kopumu attiecībā uz biocīdiem, lai atvieglotu Biocīdu produktu regulas stāšanās spēkā 2013. gada 1. septembrī. Tā kā Roterdamas konvencijas par iepriekšēju informētu piekrišanu (*PIC*) stāšanās spēkā ir paredzēta 2014. gada 1. martā, kad *ECHA* pārņems atbildību par ikdienas vadību, *ECHA* vēlas izdot atbalsta vadlīnijas līdz 2013. gada beigām.

Turklāt *ECHA* arī turpmāk uzlabos vadlīniju pieejamību visām ieinteresētajām personām, izstrādājot un uzturot atbalsta dokumentāciju un tīmekļa vietnes (jautājumu un atbilžu pārus, *REACH* faktu lapas, tīmekļa lapas par īpašiem *REACH* un *CLP* procesiem, *REACH* Navigators rīku un *REACH* terminoloģijas datubāzi (*ECHA-term*) 23 ES valodās (t. i., arī horvātu valodā, ņemot vērā paredzamo Horvātijas pievienošanos ES).

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Nozare un dalībvalstis laikus saņem efektīvu atbalstu no *ECHA* Palīdzības dienesta un ar augstas kvalitātes vadlīniju dokumentu palīdzību izpilda savus pienākumus saskaņā ar *REACH* un *CLP*.
2. Sniegts atbalsts *REACH* un *CLP* ieviešanai ES/EEZ dalībvalstīs, organizējot instruktoru mācības.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
<i>ECHA</i> Palīdzības dienestam iesniegto jautājumu procentuālais īpatsvars, kas atbildēti noteiktajā termiņā (15 darba dienās)	80 %	Darbības mērķa ziņojums/ikmēneša ziņojums
Lietotāju apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> Palīdzības dienesta pakalpojumu kvalitāti	Augsts	Ikgadējs apsekojums
Vērtējuma atbilžu procentuālais īpatsvars, kuras <i>ECHA</i> jautājuma iesniedzēja noteiktajā termiņā sniegusi uz jautājumiem, ko <i>HelpEx</i> iesnieguši valstu palīdzības dienesti	80 %	Darbības mērķa ziņojums/ikmēneša ziņojums
Apmierinātības līmenis, par ko atsauksmēs liecinājuši vadlīniju lietotāji	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti*ECHA* palīdzības dienests

- *ECHA* Palīdzības dienests apstrādājis aptuveni 8500 jautājumu, tostarp jautājumus, kas uzdoti tīmekļa semināros un divpusējās sesijās *ECHA* Ieinteresēto personu dienās un Galveno reģistrētāju semināros.
- *HelpNet* – divas *HelpNet* Vadības grupas sanāksmes, divi *REACH* un *CLP* BUJ atjauninājumi, pirmais Biocīdu BUJ un mācību pasākumi valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienestiem (izmantojot dažādus līdzekļus, piemēram, praktiskās mācības, tīmekļa seminārus un seminārus).

Vadlīnijas

2012. gadā uzsākto vadlīniju pasākumu pabeigšana (visi atjauninājumi, ja vien nav apzīmēti kā "jauni"):

- vadlīniju pabeigšana par *CLP* kritēriju piemērošanu (otrā *ATP*, ieskaitot sensibilizācijas bīstamību);
- "Vadlīnijas pakārtotajiem lietotājiem";
- "Navigators" atjauninājums;
- "Vadlīnijas īsumā";
- "Vadlīnijas par Biocīdu produktu regulu";
 - "Vadlīnijas par datu prasībām" (jaunas);
 - "Vadlīnijas par tehnisko līdzvērtību" (jaunas);
 - "Regulatīvās vadlīnijas par biocīdu produktu šķīdumiem" (jaunas).

2013. gadā uzsākamie vadlīniju projekti, kuru gaitā jāizstrādā apspriešanas dokumentu projekti (visi atjauninājumi, ja vien nav apzīmēti kā "jauni"):

- "Vadlīnijas par *CLH* dokumentāciju sagatavošanu" (specifikācijas nozares dokumentāciju iesniedzējiem);
- "Vadlīnijas par *CLP* kritēriju piemērošanu" (trešā un ceturtā *ATP*);
- "Vadlīnijas par *PIC*" (jaunas);
- "Vadlīnijas par *PPORD*";
- "Vadlīniju par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu" (*IR&CSA*) R.11. nodaļa (*PBT* novērtēšana);
- "Vadlīniju par *IR&CSA*" C daļa (*PBT* novērtēšana);
- "Vadlīnijas par XV pielikuma dokumentācijas sagatavošanu attiecībā uz īpaši bīstamu vielu identificēšanu".

6. pasākums. Zinātniskie IT rīki

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

2013. gads būs īpašs attiecībā uz IT rīku izstrādi *ECHA*. Papildus otrā reģistrācijas termiņa atbalstam IT sistēmām iesniegumu pieņemšanai saskaņā ar Biocīdu produktu regulu jābūt pieejamām līdz 2013. gada 1. septembrim, un attiecībā uz sagatavošanas uzdevumu pārņemšanu, kas paredzēta 2014. gada sākumā saskaņā ar *PIC* regulas pārstrādāto izdevumu, sāksies aktīvs posms.

Atbalsts 2013. gada *REACH* termiņam

2013. gadā *ECHA* jā sagaida otrais *REACH* reģistrācijas termiņš un paredzamā pēcreģistrācijas uzdevumu kulminācija (izplatīšana un izvērtēšana). IT rīkiem, kas nepieciešami reģistrācijai un ar to saistītajai dokumentāciju apstrādei, jābūt pilnīgi gataviem darbam. Lietojumprogrammas tiks uzturētas un atbalstītas, taču pirms šā termiņa varēs publicēt tikai maznozīmīgus uzturēšanas izdevumus. Jo īpaši paredzams, ka otrajam reģistrācijas termiņam daudz lielāks skaits reģistrētāju izmantos būtiski pārstrādāto *Chesar 2*, lai sagatavotu ķīmiskās drošības novērtējumus un ziņojumus.

Datu integrēšanas projekta īstenošana, lai iegūtu integrētus datus un vienotu piekļuves punktu *MSCA*

Pēc 2010. gadā veiktā uzņēmumu arhitektūras pētījuma, kas atklāja riskus saistībā ar datu fragmentāciju starp vairākām sistēmām, 2011. gadā *ECHA* uzsāka datu integrēšanas projektu, lai labāk integrētu darbībai nepieciešamās lietojumprogrammas. 2013. gadā *ECHA* sāks pakāpeniski izmantot platformu (datu centru), lai integrētu galvenos datu avotus. Darbu sāks arī portāls, kas ieviešis uzlabotas funkcijas *MSCA*, lai atvieglotu to piekļuvi *ECHA* IT rīkiem un datiem, kā arī jauns drošības un piekļuves pārvaldības risinājums.

Saistībā ar datu integrēšanas projektu 2013. gadā notiks būtiskas tehniskās izmaiņas *IUCLID*. *IUCLID 6* tiks uzlabotas *IUCLID 5* funkcionālās un nefunkcionālās īpašības (piemēram, lai labāk apmierinātu dažāda lieluma organizāciju vajadzības, nodrošinātu saskarni ar citām lietojumprogrammām, paplašinātu iespējas konfigurēt drošību un mērogojamību). *IUCLID 6* tiks pakāpeniski ieviests 2013. gadā, un paredzams, ka tas sāks darbu 2014. gadā, lai neietekmētu nozares gatavošanas *REACH* termiņam un *ECHA* gatavošanas Biocīdu produktu regulas spēkā stāšanās datumam.

Tajā pašā projektā līdzīgas tehniskās izmaiņas notiks arī *REACH-IT*, lai nodrošinātu atbilstību jaunajai un vieglāk uzturamajai arhitektūrai un sagatavotos plašākai daudzvalodībai.

IUCLID un *Chesar* rīki tiks pārskatīti sadarbībā ar ieinteresētajām personām, ņemot vērā turpmākās izmaiņas ķīmiskās drošības ziņojumos (*CSR*). Labāk strukturējot *CSR* un veicot arī plašākas pilnīguma pārbaudes, *ECHA* 2014. gadā uzlabos savu spēju apstrādāt, ziņot un izplatīt drošības datus.

Izplatīšanas ceļa kartes ieviešana

2013. gadā *ECHA* turpinās pārskatīt pieeju informācijas par ķimikālijām publicēšanai (izplatīšanai), pamatojoties uz ieinteresēto personu atsauksmēm (skatiet 1. pasākumu). Izplatīšanas portāls tiks uzlabots, lai nodrošinātu jauno reģistrācijas dokumentāciju publicēšanu, kas tiks iesniegtas līdz 2013. gada termiņam, bet tehniskais pētījums tiks veikts, lai plānotu to ieteikumu īstenošanu, kas radās pēc 2012. gada ieinteresēto personu prasību analīzes. Uzmanība tiks pievērsta arī iepriekš minētā datu centra

iesaistīšanai. Tas notiks paralēli sagatavošanās darbībām saistībā ar jauno biocīdu dokumentāciju publicēšanu, kam jā sākas 2014. gadā.

IT atbalsta piesaiste ECHA darba plūsmām

Lai ECHA regulatīvajām darbībām nodrošinātu augstāku efektivitātes līmeni un nepieciešamo izsekojamību, ECHA turpinās sniegt IT atbalstu darba plūsmas pārvaldībai un dokumentu pārvaldībai saistībā ar Uzņēmumu satura pārvaldības (ECM) programmu. 2013. gadā darba plūsmas, kas attiecībā uz izvērtēšanas procesiem un SVHC procesu tika uzsāktas iepriekšējos gados, tiks papildus attīstītas, lai pielāgotos jaunajai stratēģijai, kas pieņemta dokumentāciju izvērtēšanai attiecībā uz mērķorientētām pareizības pārbaudēm.

Lielākas spējas ātrāk ieviest ECM programmu nodrošinās jaunā 2012. gadā izstrādātā iepirkuma stratēģija, kas paredz noslēgt pamatlīgumu ECM pakalpojumu sniegšanai. Papildus darba plūsmas atbalstam izvērtēšanas procesos un pielāgošanās pasākumiem jaunajai mērķorientētajai pareizības pārbaudei, pakāpeniski tiks attīstītas arī sadarbības spējas, lai atvieglotu Komiteju darbu un pakāpeniski nomainītu pašreizējo platformu (CIRCA-BC).

IT sistēmu ieviešana biocīdiem un PIC

2013. gadā ECHA turpinās sagatavot IT sistēmas, lai atbalstītu jauno Biocīdu produktu regulu un PIC regulas pārstrādāto izdevumu. ECHA pielāgosies jaunajām prasībām, paplašinot pašreizējās datubāzes un funkcijas iespējami integrētākā veidā, lai varētu izmantot kopīgos mehānismus un sistēmas blokus.

Lai atbalstītu darbības uzdevumus, kas paredzēti biocīdu pasākumā, ECHA būs jāizveido un jāuztur Biocīdu produktu reģistrs (R4BP). Šis reģistrs būs informācijas sistēma, kas ļaus nozarei izveidot un iesniegt pieteikumus, bet pieteikumu iesniedzējiem, ECHA, dalībvalstīm un Komisijai nodrošinās iespēju piekļūt šiem pieteikumiem un apmainīties ar informāciju par tiem un par licencēm. Reģistrā iekļauto nekonfidenciālo informāciju Aģentūra publiskos.

Biocīdu regulatīvie procesi būs vairāk izkliedēti, tādēļ būs jāuzlabo ECHA informācijas sistēmas, lai pielāgotos vairāk decentralizētajiem procesiem, kas pārsniedz ECHA organizatoriskās robežas un iesaistīs "partneriēstādes".

Lai triju regulu pārvaldībā izmantotu tehnisko un funkcionālo sinerģiju, ECHA izstrādās mainītu pieteikumu iesniegšanas kārtību. 2013. gadā šī jaunā kārtība tiks izmantota, lai veidotu Biocīdu produktu reģistru un EDEXIM sistēmas. REACH-IT tiks pārveidots, lai varētu izmantot tādas pašas sistēmas komponentus, kad būs nodrošināta biocīdu un PIC darbības uzsākšana.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. IT sistēmas (jo īpaši *IUCLID*, *CHESAR*, *REACH-IT* un Izplatīšana) sniedz atbilstošu atbalstu nozarei un *ECHA*, apstrādājot dokumentācijas, kas iesniegtas 2013. gada *REACH* termiņā, un izplatot publiskoto informāciju.
2. IT sistēmas ir atbilstošas un spēj sniegt atbalstu pirmajiem *ECHA* paredzētajiem uzdevumiem laikā, kad stāsies spēkā Biocīdu produktu regula.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Ārējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT rīkiem (<i>IUCLID</i> , <i>REACH-IT</i> , <i>CHESAR</i> un Izplatīšanu)	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Uzturēšanas un kļūdu labošanas versijas visām jau izmantojamajām darbības informācijas sistēmām.
- Datu integrēšanas projekts nodrošina datu integrēšanas platformu un portālu, kas paredzēts *MSCA* lietojamības un piekļuves vajadzībām.
- *IUCLID* un *REACH-IT* tehniskā pārveidošana sasniegusi prototipa posmu.
- Datu integrēšanas platformas un portāla vadības paneļa versijas pievērstas *MSCA* vajadzībām.
- Prototipi pirmajiem pamatkomponentiem jaunās paaudzes IT rīkos – *IUCLID 6* un *REACH-IT 3*.
- *SVHC* un *ECM-DEP* uzturēšana un pielāgošana mērķorientētām pareizības pārbaudēm.
- *ECM* Sadarbības moduļa pirmā demonstrācija.
- Izveidotas un darbojas IT funkcijas, kas būs nepieciešamas *ECHA* uzdevumu atbalstam, kad stāsies spēkā Biocīdu produktu regula.
- *RIPE* portāls tiek uzturēts un papildus uzlabots.

7. pasākums. Zinātniskais darbs un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Viens no *ECHA* stratēģiskajiem mērķiem ir kļūt par dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātniskās un regulatīvās kompetences paaugstināšanas centru un izmantot šo jauno kompetenci ķīmikāliju tiesību aktu ieviešanas uzlabošanai. Tam būs nepieciešamas dziļākas zināšanas par ķīmikālijām, lai varētu labāk risināt jautājumus, ko iesniedz ES politiskās iestādes, izmantojot plašo informāciju, kas ir pieejama pēc pirmā un otrā reģistrācijas termiņa.

ECHA turpinās mērķtiecīgi veicināt *OECD* testēšanas vadlīniju programmu un tās sniegto atbalstu alternatīvu testēšanas metožu izstrādei ES un starptautiskā līmenī, lai uzlabotu šo metožu pieejamību 2013. gada termiņam un pēc tā, jo gaidāms, ka tad atklāsies vairāk datu nepilnību nekā liela ražošanas apjoma ķīmikālijām, uz ko attiecās pirmais reģistrācijas termiņš.

ECHA vēlas sekmēt to datu lietošanu, kas pieejami par vielām no 2010. un 2013. gada termiņa, lai novērstu nevajadzīgus testus (ar dzīvniekiem) turpmākos reģistrācijas pieteikumos, piemērojot alternatīvas metodes. Papildus turpmākai *QSAR* izstrādes un lietošanas veicināšanai, īpaša uzmanība tiks veltīta analogijas principa un kategoriju pieejas atbalstīšanai. Papildus tiks attīstīts *OECD QSAR* instrumentārijs, lai atvieglotu reģistrētāju centienus šajā jomā (skatiet 11. pasākumu). Turklāt *ECHA* būs izveidojusi ekspertu pamata grupu ar kompetenci jautājumos par metodēm, kas nav saistītas ar testēšanu, kā arī specializētu atbalsta programmatūru, kas paredzēta *ECHA* procesu atvieglošanai, piemēram, izvērtēšanā un riska pārvaldībā. Šī programmatūra izmantos informāciju, kas pieejama no pirmajiem reģistrācijas termiņiem, lai atvieglotu ķīmisko īpašību turpmāku novērtēšanu.

ECHA pilnveidos savu izpratni par bīstamības, iedarbības un risku novērtēšanu, kā arī riska pārvaldību un mīkstināšanu saistībā ar nanomateriāliem, rūpīgi sekojot līdzi visiem notikumiem un rezultātiem ES un starptautiskās programmās, lai, izvērtējot dokumentācijas, spētu efektīvi analizēt dokumentācijas par vielām ar nanoformām, nodrošināt saskaņotu pieeju konkrētiem nanomateriālu aspektiem *REACH* un *CLP* ieviešanas gaitā un atbalstīt jebkādu *REACH* pārskatīšanu jautājumā par nanomateriāliem.

ECHA pakāpeniski paplašinās centienus efektīvi pārvaldīt vielas, kas izraisa endokrīnās sistēmas traucējumus, saskaņā ar *REACH*, *CLP* un Biocīdu produktu regulu. Šim nolūkam *ECHA* ieguldīs gan iekšējo spēju attīstīšanā, gan aktīvākā atbalstā zinātniskiem pētījumiem par endokrīnās sistēmas traucējumus radošām vielām, tostarp izstrādās kritērijus to apzināšanai vai prioritāšu noteikšanai saskaņā ar atbilstošiem regulatīviem procesiem. Turklāt *ECHA* pastiprinās darbu ķīmikāliju kombinētās ietekmes jomā, tostarp kā turpinājumu Komisijas paziņojumam par šo jautājumu, un nodrošinās atbilstošu spēju attīstīšanu.

ECHA turpinās atbalstīt darbu, ko aizsāka pirmā Aģentūras darbības pārskatīšana, ko Komisija pabeidza 2012. gada vasarā. Papildus un, ja Komisija pieprasīs, *ECHA* sagatavos informāciju šīs pārskatīšanas darbības, ko Komisija veica attiecībā uz *REACH* saskaņā ar minētās regulas 138. pantu, atbalstam.

ECHA aktīvā sadarbība ar Eiropas Parlamentu un Komisiju 2012. gadā turpināsies, *inter alia*, regulāri informējot šīs iestādes par paveikto un rīkojot sanāksmes Helsinkos un minēto iestāžu telpās. Turpināsies sadarbība ar citām Eiropas aģentūrām un

zinātniskajām komitejām, rīkojot apmaiņu un apmeklējumus, turklāt vajadzības gadījumā var parakstīt saprašanās memorandus, tā padarot *ECHA* sadarbību un koordināciju ar šīm struktūrām oficiālāku. Saprašanās memorandi jau ir parakstīti ar *EFSA* un *EU-OSHA*.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* ir ievērojamas spējas sniegt zinātniskus un tehniskus ieteikumus par ķīmikāliju drošību, tostarp par nanomateriāliem un vielām, kas izraisa endokrīnās sistēmas traucējumus, maisījumu toksiskumu, iedarbības novērtēšanu, testēšanas metodēm un alternatīvu metožu lietošanu.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Apmierinātības līmenis ar Komisijai un <i>MSCA</i> sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Spēju attīstīšanas programmas turpināšana tādās jomās kā nanomateriāli, vielas, kas izraisa endokrīnās sistēmas traucējumus, un kombinēšanas ietekme, lai atvieglotu regulatīvās diskusijas un *REACH*, *CLP* un *BPR* efektīvu ieviešanu.
- Atbalsts iesāktajām Komisijas iniciatīvām attiecībā uz nanomateriāliem un nanomateriālu darba grupas pasākumu koordinēšana, ko paredzēts sākt 2012. gadā.
- Piedalīšanās un atbalsts uzsāktajiem starptautiskajiem zinātniskajiem pasākumiem, pasākumi un semināri, kas uzlabos izpratni par nanomateriālu bīstamību, iedarbību un risku.
- Programmatūra, kas paredzēta ar testēšanu nesaistītām metodēm, ir iegādāta un pieejama, ņemot vērā zinātniskos sasniegumus, ekspertu kompetences paaugstināšana, izmantojot mācības, praktisko pieredzi un aktīvu apmaiņu ar ekspertiem ārpus *ECHA*.
- Atbalsts jaunu testēšanas metožu izstrādei, galvenokārt izmantojot *OECD* Testēšanas vadlīniju programmu.

16. pasākums. Biocīdi

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Jauno Biocīdu produktu regulu (BPR), kas stājās spēkā 2012. gada jūlijā, piemēros no 2013. gada 1. septembra. Šī regula paplašina *ECHA* regulatīvo atbildību attiecībā uz tehniskajiem un zinātniskajiem uzdevumiem saistībā ar BPR ieviešanu, jo īpaši jautājumā par aktīvo vielu apstiprināšanu, Savienības licencēm biocīdu produktiem, Biocīdu produktu komiteju un koordinācijas grupas sekretariātu, nodrošinot vadlīnijas un palīdzību ar tādiem līdzekļiem kā palīdzības dienests, informēšana un saziņa, datu izplatīšana, tehniskā līdzvērtīguma novērtēšana, datu kopīgas lietošanas atvieglošana un IT sistēmu izstrāde un uzturēšana (Biocīdu produktu reģistrs un *IUCLID*).

Sagatavošanās darbs, ko atbalsta Komisijas Kopīgais pētniecības centrs (*JRC*), turpināsies 2013. gada lielākajā daļā, un, tā kā ne visi jaunie uzdevumi sāksies uzreiz pēc piemērošanas uzsākšanas, dažas sagatavošanās darba daļas turpināsies visu gadu. Tā kā *REACH* un BPR ir līdzīgi elementi, piesaiste esošajām sistēmām, pieredze un spējas, sagatavošanās biocīdu jomā būs iespējami efektīva un pareiza. Jaunu darbinieku atbilstoša pieņemšana un ievadīšana darbā, kā arī viņu mācības ir panākumu atslēga sagatavošanās darba pabeigšanai un ar biocīdiem saistīto uzdevumu izpildes efektīvai uzsākšanai.

Lai efektīvi un pareizi pildītu jaunus likumdošanas uzdevumus, *ECHA* nodrošinās sagatavošanās darba atbilstošu virzību, lai Aģentūra būtu gatava ar biocīdiem saistītajiem uzdevumiem līdz 2013. gada 1. septembrim, tostarp būtu izveidotas atbilstošas IT sistēmas, lai varētu pieņemt un apstrādāt iesniegumus. Līdz ar to *ECHA*, sākot no 1. septembra, jābūt gatavai efektīvi un augstā kvalitātē apstrādāt saņemtās aktīvo vielu, produktu licencēšanas un tehniskās līdzvērtības dokumentācijas. *ECHA* sagatavosies aktīvo vielu pārskatīšanas programmas pārņemšanai no *JRC* līdz 2013. gada beigām.

Biocīdu produktu regulā paredzētā pāreja uz jauno regulējumu, un *ECHA* jaunās funkcijas radīs pārmaiņas arī dalībvalstu kompetentajām iestādēm un nozarei. Lai atvieglotu šo pāreju, nepieciešamas labas darba attiecības ar valstu kompetentajām iestādēm. Pareizi jāveido arī nepieciešamie kontakti un tīkli ar ieinteresētajām personām. Efektīvai saziņai maksimāli jāpaaugstina viņu, īpaši MVU, informētība par jauno regulu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūra līdz 2013. gada 1. septembrim ir gatava un spējīga pildīt visus uzdevumus, kas tai paredzēti Biocīdu produktu regulā.
2. Sākot no 2013. gada 1. septembra, visas dokumentācijas tiek apstrādātas saskaņā ar standartizētajām procedūrām, ko pieņēmusi *ECHA*, un ievērojot tiesību aktos paredzētos termiņus vai mērķus.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Projekta panākumu līmenis būtiskajos sagatavošanās darbos attiecībā uz gala produktu pieejamību	100 %	Ieviešanas projekta noslēguma pasākumu novērtēšana – uzraudzība reizi ceturksnī
Dokumentāciju procentuālais īpatsvars, kas apstrādātas saskaņā ar standarta procedūrām un tiesību aktos paredzētajos termiņos	100 %	Uzraudzība reizi ceturksnī (sākot no 2013. gada 1. septembra)
Apmierinātības līmenis ar <i>BPC</i> un <i>CG</i> dalībniekiem, Komisijai un <i>MSCA</i> sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti (arī sagatavošanās darba laikā)	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Nepieciešamās procedūras, IT sistēmas un darba plūsmas ir izveidotas un gatavas dokumentāciju, tehniskās līdzvērtības pieteikumu un datu kopīgas lietošanas pieprasījumu iesniegšanai un apstrādei.
- Biocīdu produktu komiteja un koordinācijas grupa ir pilnībā izveidota un uzņēmusies savus uzdevumus.
- Aktīvo vielu pārskatīšanas programmas pārņemšana no *JRC* ir pabeigta.
- Kontakti un tīkli ar kompetentajām iestādēm un ieinteresētajām personām ir izveidoti.
- Koordinācijas grupas sekretariāts ir gatavs pienākumu pildīšanai.

17. pasākums. PIC

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

PIC regula transponē starptautisko Roterdamas konvenciju ES tiesībās. To piemēro aizliegtām vai būtiski ierobežotām ķīmikālijām, un tā paredz informācijas apmaiņas mehānismus attiecībā uz šo ķīmikāliju eksportu un importu. Regulā ir iekļauta iepriekšējas informētas piekrišanas (*PIC*) procedūra ķīmikālijām, kas ir īpaši apzīmētas kā *PIC* ķīmikālijas Roterdamas konvencijā un ir uzskaitītas arī pašā regulā. *PIC* ķīmikāliju eksportam ir nepieciešama importētājvalsts nepārprotama piekrišana. *PIC* regulas pārstrādātā redakcija stājās spēkā 2012. gada augustā, un noteiktus uzdevumus attiecībā uz šīs regulas ieviešanu *ECHA* pārņems no *JRC* līdz 2014. gada martam; pamatoti tiek pieņemts, ka *ECHA* pārvaldīs dažus administratīvus uzdevumus attiecībā uz eksporta paziņojumiem un *PIC* mehānismiem, kā arī pēc pieprasījuma sniegs Komisijai tehnisku un zinātnisku informāciju un palīdzību, kad Komisija pildīs savus pienākumus kā Eiropas Savienības kopīgi izraudzīta iestāde saistībā ar Savienības dalību konvencijā.

2013. gadā *ECHA* centīsies nodrošināt, lai sagatavošanās darbi būtu pienācīgi paveikti. Cita starpā, tas nozīmē, ka tiks panākts būtisks progress, izstrādājot modernus IT rīkus, kas nepieciešami, lai eksportētāji un importētāji, dalībvalstis, Komisija un *ECHA* varētu veikt savu darbu. *ECHA* arī gatavosies, lai spētu sniegt piemērotus ieteikumus un atbalstu uzņēmumiem, nodrošinot jaunas vadlīnijas un rokasgrāmatas, kā arī uzsākot informēšanas un saziņas pasākumus saistībā ar jaunajiem pienākumiem, ko paredz tiesību akti, un *ECHA* jaunajām funkcijām. Lai varētu pildīt jaunus uzdevumus attiecībā uz regulas ieviešanu, *ECHA* izveidos nepieciešamo tīklu ar dalībvalstu izraudzītajām valstu iestādēm, lai izstrādātu procedūras un sadarbības pasākumus. Turklāt, kā paredzēts *PIC* regulā, *ECHA* pēc pieprasījuma sāks sniegt zinātniskus un tehniskus ieteikumus Komisijai par Roterdamas konvencijas ieviešanu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Notiek pienācīga sagatavošanās, lai varētu efektīvi un sekmīgi pildīt jaunus *PIC* uzdevumus no regulas piemērošanas sākuma.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Projekta panākumu līmenis sagatavošanās darbos attiecībā uz termiņiem, jomu un resursiem	80 %	Projekta noslēguma pasākumu novērtēšana. Uzraudzība reizi ceturksnī.
Apmierinātības līmenis ar Komisijai un dalībvalstu <i>DNA</i> sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Būtiski panākumi nepieciešamo pasākumu, darba plūsmu un IT sistēmu izstrādē paziņojumu iesniegšanai un apstrādei.

- Kontakti un tīkli ar izraudzītajām valstu iestādēm un ieinteresētajām personām ir izveidoti.

2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi

8. pasākums. Komitejas un forums

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Komitejas – Dalībvalstu komiteja (*MSC*), Riska novērtēšanas komiteja (*RAC*) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja (*SEAC*) – ir neatņemamas *ECHA* sastāvdaļas, un tām jo īpaši ir būtiska nozīme, sniedzot vērtīgus zinātniskus un tehniskus ieteikumus (t. i., saskaņojumus un atzinumus), kas ir *ECHA* un Komisijas lēmumu pieņemšanas pamatā. Lai šie ieteikumi būtu balstīti uz iespējami plašākām speciālajām zināšanām, kas pieejamas Eiropas Savienībā, *ECHA* būs jāturpina centieni nodrošināt šīm komitejām pietiekamus regulatīvās un zinātniskās ekspertīzes resursus no dalībvalstīm. Saistībā ar svārstībām nepieciešamajās speciālo zināšanu jomā un darba slodzes maksimālu pieaugumu ir jāizmanto elastīgas darba metodes, kad *ECHA* sekretariātam jāvada un jāplāno process, lai apmierinātu Komisijas pieprasītās regulatīvās vajadzības.

Tādējādi galvenā problēma 2013. gadā joprojām būs nemainīgi lielas darba slodzes pārvaldība, vienlaikus iekļaujoties īsos termiņos, ko paredz tiesību akti, un nodrošinot zinātnisko un tehnisko ieteikumu augstu kvalitāti. Turklāt komitejām jānodrošina augsts pārskatāmības līmenis, vienlaikus izpildot konfidencialitātes prasības un gatavojoties iespējamām juridiskām problēmām.

Dalībvalstu komiteja (*MSC*)

Visi *MSC* procesi (t. i., *SVHC* identificēšana, atzinumi par *ECHA* ieteikumu projektiem saistībā ar XIV pielikumu, dokumentāciju izvērtēšana un vielu novērtēšana) 2013. gadā noritēs maksimālā apjomā. Turpināsies dokumentāciju izvērtēšana lielos apjomos ar pāreju no testēšanas priekšlikumiem uz pareizības pārbaudēm, un tas var būt daudz sarežģītāk un tādēļ biežāk izraisīt atšķirīgus viedokļus, kas būs jārisina *MSC*. Vielu novērtēšana turpināsies līdz ar pirmā atjauninājuma pieņemšanu Kopienas rīcības plānam (*CoRAP*) 2013. gada februāra beigās un pirmo lēmumu pieņemšanu, pieprasot papildu informāciju par pirmā saraksta vielām. Turpināsies ciešā sadarbība starp *ECHA* un dalībvalstīm, kas atbild par lēmumu projektiem, lai nodrošinātu šo lēmumu pamatotību un satura saskaņotību.

MSC netraucētai darbībai un nepieciešamajām lielajām caurlaides spējām ir vajadzīgs pietiekams sekretariāta atbalsts, lai atvieglotu lēmumu efektīvu pieņemšanu. Lai to nodrošinātu, sekretariātam jāveic sagatavošanās darbs, izpētot iespējamus risinājumus pirms saskaņojuma pieprasīšanas vai atzinumu izstrādes. Tā kā *MSC* izskatītās lietas kļūst arvien sarežģītākas, apspriešanai var būt nepieciešams ilgāks laiks, taču sagatavošanas sanāksmes un rakstveida procedūras var samazināt resursietilpīgo plenārsēžu ilgumu.

Riska novērtēšanas komiteja (*RAC*) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja (*SEAC*)

Šīs komitejas izskatīs ievērojami lielāku skaitu jaunu dokumentāciju – īpaši licencēšanas pieteikumus, kā arī *CLH*, ierobežošanas priekšlikumus un jebkurus konkrētus izpildītāja lūgumus – papildus priekšlikumiem un pieprasījumiem, kas pārņemti no iepriekšējā gada. Būs vajadzīgs arī lielāks sekretariāta atbalsts referentiem. Papildus *ECHA* sekretariāta pastāvīgajiem centieniem sadarbībā ar *RAC* un *SEAC* integrēt procedūras un darba praksi, tam būs izšķiroša nozīme, lai varētu apmierināt lielo pieprasījumu. Saistībā ar minēto ir svarīgi turpināt labās attiecības un sadarbību starp *RAC* un *SEAC* attiecībā uz atzinumiem par ierobežošanas un licencēšanas pieteikumiem. Lai atvieglotu riska novērtēšanu un sociālo un ekonomisko analīzi attiecīgi *RAC* un *SEAC*,

ECHA sekretariāts jo īpaši sniegs augstas kvalitātes ieteikumus, izmantojot labākos veidus, kā paziņot par riskiem un neskaidrībām, un nodrošinot atbilstošus spēju attīstīšanas rīkus.

Komiteju atzinumi un citi darba rezultāti arī turpmāk tiks plaši izplatīti visiem iesaistītajiem dalībniekiem un ieinteresētajām personām.

ECHA veiks papildu sadarbības pasākumus ar citām ES riska novērtēšanas zinātniskajām komitejām un darba grupām, lai arī turpmāk novērstu un risinātu potenciālās viedokļu atšķirības.

Biocīdu produktu komiteja (BPC)

BPC būs atbildīga par Aģentūras atzinumu sagatavošanu par septiņiem dažādiem biocīdu procesiem, kas notiks juridiski saistošos termiņos. Darbības parametri sākumā var šķist diezgan problemātiski. Kaut arī atzinumu skaits, kas jāsniedz 2013. gadā, pašlaik ir neliels, paredzams, ka turpmāk tas strauji palielināsies, tādēļ šai komitejai jau iesākumā būs jādarbojas ļoti efektīvi. Lai pareizi izskatītu zinātniskos aspektus, sniedzot atzinumus, *BPC* ietvaros tiks izveidotas darba grupas.

Šī komiteja būs pilnībā gatava darbam pirms 2013. gada septembra, un tiks izstrādāts darba plāns, galvenās procedūras un darba prakse. Ir veikti sagatavošanās darbi, lai pirmās aktīvo vielu pārskatīšanas programmas dokumentācijas apspriestu 2014. gada sākumā.

Koordinācijas grupa

Saskaņā ar *BPR* tiks izveidota koordinācijas grupa, kuras uzdevums būs izskatīt jautājumus, kas saistīti ar valstīs izsniegto produktu licenču savstarpējo atzīšanu. Lai gan šī koordinācijas grupa netiks veidota *ECHA* ietvaros, Aģentūra nodrošinās tās sekretariātu un atvieglos sagatavošanās darbu līdz 2013. gada 1. septembrim.

Ieviešanas informācijas apmaiņas forums

Ieviešanas informācijas apmaiņas forums ir par *REACH*, *CLP* un *PIC* regulu ieviešanu atbildīgo dalībvalstu iestāžu tīkls, kurā saskaņo šo iestāžu pieeju attiecībā uz ieviešanu. Tā uzdevums ir arī cieši sadarboties ar *NEA* un *MSCA*, lai nodrošinātu atbilstošu koordināciju starp to uzdevumiem. *ECHA* sekretariātam ir katalizatora funkcija, atbalstot Foruma ieviešanas pasākumu saskaņošanā un koordinēšanā. Līdz 2013. gadam Foruma darbs un sadarbība starp *ECHA*, *NEA* un *MSCA* būs sasniegusi vēl augstāku līmeni. *ECHA*, *MSCA* un *NEA* savstarpējās saistības apzināšana un izveide ir bijis svarīgs solis, lai nodrošinātu efektīvu un pareizu ieviešanu; nākotnē tās praktiskā īstenošana vēl padziļināsies.

Tuvojoties 2013. gada reģistrācijas termiņam, Forums sagatavos *REACH* un *CLP* regulu turpmāko ieviešanu, piedāvājot īpašus mācību komplektus izpildes nodrošināšanas iestādēm. Vēl viens akcents 2013. gadā būs aktīvas saziņas pakāpeniska īstenošana un izveide starp *ECHA* un *NEA* ieviešanas jautājumos, lai nodrošinātu abu regulu mērķu sasniegšanu. Tādēļ *ECHA* akcentēs pasākumus, kas atbalsta tās stratēģisko mērķi uzlabot reģistrācijas dokumentācijās iesniegto datu kvalitāti.

Kā apliecinājis Forums, iepriekš saskaņota ieviešana arī turpmāk tiks uzlabota un veicināta, pastāvīgi pilnveidojot Secinājumu rokasgrāmatu. Šis rīks vāks un apkopos Foruma secinājumus par praktiskiem izpildes nodrošināšanas jautājumiem.

Savstarpējā saistība starp *ECHA*, *MSCA* un *NEA* tiks īstenota, izmantojot *ECHA* Foruma sekretariātā izveidoto koordinācijas centru. *ECHA* koordinācijas centrs koordinēs informācijas izplatīšanu starp Aģentūru un koordinācijas centriem visās valstu izpildes

nodrošināšanas iestādēs saistībā ar *ECHA* lēmumu īstenošanu un informācijas plūsmas nodrošināšanu starp dalībniekiem, kā paredzēts Savstarpējās saistības projektā, izmantojot *REACH* Ieviešanas informācijas portālu (*RIPE*) drošai saziņai starp dalībvalstu koordinācijas centriem ar ieviešanu saistītos jautājumos. Tas būtiski sekmēs *ECHA* lēmumu saskaņotu ieviešanu. Saistībā ar minēto ir īpaši svarīgi, lai *ECHA* saņemtu atbilstošas atsauksmes no *MSCA* un *NEA* par to veiktajiem ieviešanas pasākumiem, lai *ECHA* varētu efektīvi pildīt savus uzdevumus. Atbilstoši *ECHA* 2012. gada lēmumam tā piedāvās *RIPE* kā pagaidu risinājumu elektroniskās informācijas apmaiņas sistēmai (*EIES*), lai nodrošinātu drošu saziņu starp dalībvalstu izpildes nodrošināšanas iestādēm. Paralēli *ECHA* sekretariāts un Forums detalizēti izpētīs, cik piemērota *EIES* ilglaicīgam risinājumam ir Komisijas *ICSMS* sistēma.

2013. gadā Forums pabeigs otro Foruma koordinēto ieviešanas projektu par pakārtoto lietotāju pienākumiem, jo īpaši attiecībā uz maisījumu sintezētājiem, un, pamatojoties uz rezultātiem, sagatavos ieteikumus inspektoriem. Darbības posmu sasniegs arī trešais Foruma koordinētais *REACH* ieviešanas projekts par reģistrācijas pienākumiem, vienīgo pārstāvju veiktajām reģistrācijas pieteikumu pārbaudēm un sadarbību ar muitas iestādēm. Lai nostiprinātu savas spējas projektu īstenošanā, Forums pabeigs iesākto darbu, izstrādājot un ieviešot saskaņotu metodoloģiju, kā atlasīt, noteikt prioritātes, īstenot un novērtēt Foruma koordinētos projektus. Pamatojoties uz šo metodoloģiju, Forums izpētīs papildu prioritātes, lai 2013. gadā vienotos par ceturto Foruma projektu un uzsāktu to.

Turpināsies mācību apmeklējumi un piemērotu mācību programmu izstrāde inspektoru vajadzībām, lai veicinātu paraugprakses apmaiņu un kopīgu lietošanu. Turklāt *ECHA* Foruma sekretariāts turpinās sniegt Forumam tehnisku, zinātnisku un administratīvu atbalstu, organizējot Foruma darba grupu sanāksmes, ikgadējo ieinteresēto personu semināru un plenārsēdes.

Forums turpinās sadarbību ar *RAC* un *SEAC*, sniedzot ieteikumus par iespējām ieviest piedāvātos vielu ierobežojumus. Tādēļ būs nepieciešama laba sadarbība, kad tiks izskatīti ierobežošanas priekšlikumi, pienācīgi ņemot vērā apspriedes ar komitejas locekļiem un *RAC* un *SEAC* uzdotos jautājumus un sniegtos atzinumus.

Visbeidzot, Forums risinās arī visas koordinācijas vajadzības attiecībā uz dalībvalstu par *PIC* regulas ieviešanu atbildīgo iestāžu tīklu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Sekretariāts efektīvi un pareizi atbalstīs un atvieglos komiteju darbu, lai komitejas varētu:
 - ievērot tiesību aktos paredzētos termiņus; un
 - sniegt augstas kvalitātes zinātniskos un tehniskos atzinumus un saskaņojumus, kas atvieglo galīgo lēmumu pieņemšanu pārskatāmā veidā, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti.
2. Sekretariāts efektīvi, pareizi un pārskatāmi vadīs, atbalstīs un atvieglos Foruma darbu, lai tas varētu:
 - papildus nostiprināt un saskaņot *REACH* un *CLP* regulu ieviešanu ES/EEZ dalībvalstīs, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti; un
 - veicināt saskaņotu ieviešanu.

3. Ir novērstas un atrisinātas zinātnisko komiteju un citu Kopienas struktūru viedokļu pretrunas, apmainoties ar informāciju un koordinējot pasākumus, par kuriem ir abpusēja interese.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Atzinumu un saskaņojumu procentuālais īpatsvars, kas sniegts tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Gada iekšējais ziņojums
Vienprātīgi pieņemto MSC lēmumu procentuālais īpatsvars	80 %	Gada iekšējais ziņojums
Vienprātīgi apstiprināto komitejas atzinumu procentuālais īpatsvars	80 %	Gada iekšējais ziņojums
To Komitejas atzinumu skaits, kas ir ņemti vērā, Komisijai pieņemot galīgo lēmumu	Augsts	Gada iekšējais ziņojums
Komiteju locekļu un citu dalībnieku apmierinātības līmenis ar komiteju darbību (piemēram, ECHA sniegto atbalstu, tostarp mācību un vadības jomā, vispārējo pārskatāmību, komiteju procesu rezultātu publicēšanu) un Foruma darbību	Augsts	Apsekojums
Viedokļu pretrunu rašanās ar citu ES struktūru zinātniskajām komitejām	Tikai labi pamatotos gadījumos	Iekšējais novērtējuma ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

Dalībvalstu komiteja

- Vienprātīgi MSC lēmumi par vismaz 30 priekšlikumiem attiecībā uz īpaši bīstamu vielu (SVHC) identificēšanu.
- Līdz 250 vienprātīgu MSC lēmumu par lēmumu projektiem attiecībā uz testēšanas priekšlikumiem un pareizības pārbaudēm.
- Līdz 30 vienprātīgu lēmumu sagatavošana par vielu novērtēšanas lēmumu projektiem.
- Atzinums par ECHA ieteikuma projektu attiecībā uz XIV pielikumu.
- Atzinums par pirmo CoRAP atjauninājuma projektu.
- Atjauninājumi Lēmumu rokasgrāmatai.

- Iepriekš minētais jānodrošina šādi:
 - sešas plenārsēdes un papildu darba grupas, kā arī citas sagatavošanas sanāksmes;
 - piedalīšanās semināros par dokumentāciju izvērtēšanu un/vai vielu novērtēšanu, un/vai licencēšanas procesu.

Riska novērtēšanas komiteja

- Līdz 70 RAC atzinumu par CLH dokumentācijām.
- Līdz septiņiem RAC atzinumiem par ierobežošanas priekšlikumiem.
- Atzinumu pieprasījumu izskatīšana saskaņā ar REACH 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu.
- RAC atzinumu izstrāde par licencēšanas pieteikumiem (paredzēts saņemt vismaz 20 pieteikumus).
- Iepriekš minētais jānodrošina, rīkojot vismaz piecas plenārsēdes.

Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja

- Līdz septiņiem SEAC atzinumiem par ierobežošanas priekšlikumiem.
- SEAC atzinumu izstrāde par licencēšanas pieteikumiem (paredzēts saņemt vismaz 20 pieteikumus).
- Atzinumu pieprasījumu izskatīšana saskaņā ar REACH 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu.
- Iepriekš minētais jānodrošina, rīkojot četras plenārsēdes.

Biocīdu produktu komiteja

- Visi komitejas locekļi iecelti amatā.
- Notiek regulāras sanāksmes.
- Izstrādāts darbības nolikums, galvenās darba metodes un principi, kā arī darba plāns.

Forums

- Ziņojums par otrā koordinētā ieviešanas projekta pabeigšanu par pakārtoto lietotāju pienākumiem.
- Instruktoru mācības par REACH un CLP ieviešanu 2012. gada otrajā pusē.
- ECHA lēmuma ieviešana par EIES elektroniskās informācijas apmaiņas sistēmu.
- Līdz septiņiem ieteikumiem par iespēju ieviest ierobežošanas priekšlikumus.

- Saskaņota metodoloģija, kā atlasīt, noteikt prioritātes, vadīt un novērtēt Foruma koordinētos projektus; pēc tam – papildu ieviešanas vadlīniju izstrāde.
- Atjauninājumi Secinājumu rokasgrāmatai.
- Paaugstināta Foruma darba pārskatāmība.
- Foruma darba programma 2014.-2016. gadam.
- Iepriekš minētais jānodrošina, rīkojot trīs plenārsēdes un izveidojot papildu darba grupas.

9. pasākums. Apelācijas padome

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Apelācijas padome tika izveidota ar *REACH* regulu, lai ieinteresētās personas varētu tiesiskā ceļā pārsūdzēt lēmumus. Tas tiek darīts, izstrādājot un pieņemot lēmumus par noteiktu Aģentūras lēmumu pārsūdzēšanu (skatiet *REACH* regulas 91. pantu).

Paredzams, ka 2013. gada pirmajos mēnešos, pirms otrā reģistrācijas termiņa, lielāku daļu reģistrācijas pieteikumu iesniegs uzņēmumi ar mazāku pieredzi un kompetenci attiecībā uz regulatīvajām ķīmiskajām prasībām nekā pirms 2010. gada reģistrācijas termiņa. Iespējams, ka tas izraisīs lielāku skaitu negatīvu *ECHA* lēmumu to problēmu dēļ, kas šiem uzņēmumiem var rasties reģistrācijas procesā, un tas savukārt var izraisīt daudzas apelācijas.

Lēmumi par apelācijām var palīdzēt noskaidrot noteiktus reģistrācijas procesa aspektus, kā arī tās jomas *REACH* regulā, kas var radīt interpretācijas problēmas. Tas var palīdzēt uzlabot nozares reģistrācijas nolūkā iesniegto datu kvalitāti.

Paredzams, ka būs arvien lielāks skaits dokumentāciju un vielu novērtēšanas lēmumu, kas var izraisīt zinātniski sarežģītas apelācijas. Šādas apelācijas var īpaši apgrūtināt Apelācijas padomes darbu.

Saistībā ar gaidāmo Biocīdu produktu regulu būs nepieciešams sagatavošanās darbs, tostarp noteiktu apelācijas sistēmas aspektu un padomes iekšējo procedūru pārskatīšana, lai varētu apstrādāt apelācijas, kas izriet no abām – *REACH* regulas un Biocīdu produktu regulas. Apelācijas padomei uzdoto jauno pienākumu izpildei būs nepieciešama arī spēju attīstīšana šajā jaunajā kompetences jomā. Jārisina arī ieinteresēto personu informēšanas jautājumi apelāciju jomā saskaņā ar jauno regulējumu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Padome bez liekas kavēšanās pieņem augstas kvalitātes lēmumus.
2. Apelācijas procesa un ar to saistītās saziņas efektīva pārvaldība.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
To galīgo lēmumu procentuālais īpatsvars, kas pieņemti 90 darba dienu laikā pēc rakstveida vai mutvārdu procedūras noslēguma	90 %	Padomes gada ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Procesuālie un galīgie lēmumi pieņemti (atkarībā ar iesniegto apelāciju skaita).
- Svarīgi augstas kvalitātes lēmumi publicēti tiešsaistē.
- Efektīva (t. i., skaidra, precīza un savlaicīga) saziņa ar (potenciālajiem) apelācijas procedūru dalībniekiem (atkarībā no iesniegto apelāciju un saņemto jautājumu skaita un veida).

10. pasākums. Saziņa

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Aģentūra ir definējusi savu mērķauditoriju un ārējās saziņas vajadzības augsta līmeņa politikas dokumentos, kas dod ievirzi 2013. gadā veicamajiem pasākumiem.

2013. gada pirmajā pusē Aģentūra pievērsīsies uzņēmumiem, tostarp MVU, lai nodrošinātu jaunākās informācijas pieejamību par to, kā sagatavot augstas kvalitātes dokumentācijas un iesniegt tās līdz otrajam *REACH* reģistrācijas termiņam 2013. gada 31. maijā. Turklāt Aģentūra turpinās informēt uzņēmumus par to pienākumiem licencēšanas procesā un vērsīs uzmanību uz sabiedrisko apspriešanu. Papildus tā sagatavos saziņas pasākumus, lai informētu par vajadzību klasificēt un marķēt maisījumus saskaņā ar *CLP* regulu, sākot no 2015. gada jūnija. Šim nolūkam būs jāorganizē pasākumi, jāpublicē informatīvie materiāli, jāievieto informācija *ECHA* tīmekļa vietnē, jāizstrādā un jālieto veicināšanas materiāli, kā arī jāveic citi saistīti uzdevumi.

Pastāvīgā sadarbība ar akreditētajām ieinteresēto personu organizācijām dos Aģentūrai iespēju pat lielākā mērā nekā iepriekšējos gados apkopot šo personu atsauksmes un rēķināties ar to iespējām izplatīt šo informāciju nozares ietvaros, citiem dalībniekiem un plašai sabiedrībai. *ECHA* arī plāno 2013. gadā organizēt Ieinteresēto personu dienu (pienācīgi ņemot vērā darba slodzi, ko radīs 2013. gada *REACH* reģistrācijas termiņš), kā arī *ECHA* regulāro semināru akreditētajām ieinteresētajām personām. Tā veiks arī dažādus ieinteresēto personu apsekojumus, lai iegūtu vērtīgu atbalstu Aģentūras centieniem pastāvīgi uzlabot sniegtos pakalpojumus.

2013. gadā Aģentūra integrēs un papildus uzlabos klātbūtni tiešsaistē, paplašinot *ECHA* tīmekļa vietnes saturu un funkcijas un pienācīgi izmantojot sociālos tīklus, ciktāl atļaus resursi. Tā turpinās arī darbu ar plašsaziņas līdzekļu pārstāvjiem, lai plašāk informētu jaunus nozares sektorus, ko ietekmē tiesību akti ķīmikāliju jomā, kā arī patērētājus.

2013. gadā pastiprināsies informēšana par Biocīdu produktu regulas prasībām, kas tika uzsākta jau 2012. gada nogalē. Pirms jaunā tiesību akta ieviešanas notiks informēšana par šīm prasībām.

Aģentūra turpinās paplašināt arī efektīvu iekšējo saziņu, lai nodrošinātu, ka visiem *ECHA* darbiniekiem ir pieejama informācija, kas nepieciešama pienācīgai viņu darba veikšanai, un lai viņi justos piederīgi kopīgajiem administratīvajiem centieniem, kā arī būtu gatavi pārceļšanai citā amatā saskaņā ar augošās organizācijas vajadzībām.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* efektīvi sazinās ar ārējo mērķauditoriju 23 ES valodās, ja nepieciešams, un gūst labumu no rūpīgas un līdzsvarotas klātbūtnes plašsaziņas līdzekļos.
2. Akreditētās ieinteresētās personas ir iesaistītas *ECHA* darbā un ir apmierinātas, ka viņu viedoklis tiek uzklauts un ņemts vērā.
3. *ECHA* darbinieki ir pietiekami informēti un jūtas piederīgi kopīgajiem administratīvajiem centieniem.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Lasītāju apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> rakstveida izdevumiem, arī ar pieejamību dažādās valodās (tīmekļa vietne, e-jaunumi, apkārtraksts, paziņojumi preseī un ziņu lapas). To novērtē pēc savlaicīguma, satura un lietojamības.	Augsts	Ikgadējās lasītāju atsauksmes un apsekojumi
Akreditēto ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar saņemto informāciju un iesaisti <i>ECHA</i> darbā	Augsts	Ikgadējs apsekojums
Personāla apmierinātības līmenis ar iekšējo saziņu	Augsts	Ikgadējs iekšējās saziņas apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Līdz 200 tulkošanas pieprasījumu – visi materiāli (tiešsaistē un bezsaistē), kas izstrādāti MVU vajadzībām vai plašai sabiedrībai, ir publicēti 23 ES valodās (arī horvātu valodā).
- Koordinēti saziņas pasākumi, piemēram, par reģistrācijas dokumentāciju iesniegšanu, licencēšanas pieteikumiem un jaunajiem biocīdu un *PIC* tiesību aktiem.
- Izdoti līdz 25 paziņojumiem preseī un organizētas trīs preses konferences plašsaziņas līdzekļiem.
- Ieinteresēto personu vajadzībām sagatavotas līdz 50 jaunumu lapām, 50 iknedēļas e-biļeteni un biļetens, ko izdod katru otro mēnesi.
- Organizētas divas Ieinteresēto personu dienas, viens no regulārajiem semināriem akreditēto ieinteresēto personu organizācijām un ieinteresēto personu *ad hoc* pasākums.
- Papildus uzlabota *ECHA* klātbūtne tiešsaistē, piemēram, integrējot agrākās *ECB* ķimikāliju datubāzes un ar biocīdiem saistītās lapas *ECHA* tīmekļa vietnē.
- Kopīgi saziņas pasākumi ar ES partneriem un akreditētajām ieinteresēto personu organizācijām, lai palīdzētu nozarei, jo īpaši MVU, izprast viņu pienākumus un labumu, ko dod tiesību aktu izpilde.
- Turpmākās darbības ar ieteikumiem, kas sniegti Komisijas 34. panta 2. punkta *CLP* ziņojumā attiecībā uz paziņojumu par ķimikāliju drošu lietošanu.
- Iekšējā informācija ik dienas tiek sniegta iekštīklā un iekšējās informācijas ekrānos. Iknedēļas iekšējās aktualitātes (*ECHANet Exchange*) tiek sagatavotas, un ikgadējā Uzņēmuma diena, kā arī ceturkšņa darbinieku sanāksmes tiek

organizētas.

- Apsekojumi, lai izvērtētu apmierinātību vai izprastu ieinteresēto personu pieredzi (piemēram, ieinteresēto personu apmierinātības apsekojums, lasītāju apsekojums, tīmekļa vietnes lietotāju apsekojums, iekšējās saziņas apsekojums un to reģistrētāju apsekojums, kuri sekmīgi iesnieguši dokumentācijas 2013. gada termiņā).
- Arvien efektīvākas procedūras – piemēram, jauns publicēšanas rīks, kas atvieglo *ECHA* publikāciju savlaicīgu izdošanu un grozīšanu.

11. pasākums. Starptautiskā sadarbība

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Arī 2013. gadā *ECHA* uzturēs savu starptautisko tēlu kā pasaules vadošā regulatīvā aģentūra, kas pilnvarota pārvaldīt vissarežģītāko un visizsmalcinātāko ķīmisko vielu drošības režīmu. Tas nozīmē sadarbību ar dalībniekiem un autoriem ārpus Eiropas Savienības robežām.

2013. gada pirmajā pusē *ECHA* pievērsīsies sadarbības pastiprināšanai ar Horvātiju, jo drīzumā tuvojas šis valsts pievienošanās Eiropas Savienībai. Izmantojot atbalstu, ko sniedz Eiropas Savienības *IPA* programma, Aģentūra turpinās arī nodrošināt skaidrojošus un mācību pasākumus ķīmikāliju drošības regulēšanas jomā ES kandidātvalstīm un, atkarībā no valstu vajadzībām un attīstības stāvokļa, arī potenciālajām kandidātvalstīm.

Aģentūra arī turpmāk saglabās labu un produktīvu sadarbību ar regulatīvajām aģentūrām četrās valstīs ārpus ES, ar kurām tai ir noslēgti sadarbības nolīgumi (ar Austrāliju, Kanādu, Japānu un Amerikas Savienotajām Valstīm) jomās, kas ir svarīgas *ECHA*, tādējādi pievērsoties savstarpēji izdevīgai informācijas un paraugprakses apmaiņai. Pamatojoties uz pieredzi, kas iegūta pēc šo nolīgumu noslēgšanas 2010. gadā, *ECHA* varbūt jau 2013. gadā varēs pārskatīt šos nolīgumus un to īstenošanu.

OECD līmenī *ECHA* turpinās iesaistīties starptautiskajā saskaņošanas procesā, lai apkopotu un apmainītos ar strukturētu informāciju par ķīmiskajām vielām. Tas ir svarīgi, lai atvieglotu IT platformu savstarpējo izmantojamību un informācijas apmaiņu starp regulatīvajiem un nozares dalībniekiem, novēršot reģistrētāju darba dublēšanos un palielinot sinerģiju starp regulatīvajiem dalībniekiem. 2013. gadā *ECHA* turpinās vadīt *IUCLID* Ekspertu grupas darba grupu un starptautiskā līmenī veicināt *IUCLID* kā informācijas uzglabāšanas standarta izmantošanu attiecībā uz vielu īpašībām un lietošanas veidiem. Jo īpaši *IUCLID* tiks paplašināts, lai varētu paziņot koncentrētos izpētes kopsavilkumus testiem ar nanomateriāliem. *ECHA* arī turpinās uzturēt *OECD eChemPortal*, kas ir lielākais *ECHA* ieguldījums, lai izpildītu ES apņemšanos apzināt un publiskot informāciju par ķīmiskajām īpašībām. Turklāt *ECHA* veicinās *OECD QSAR* instrumentārija uzturēšanu un turpmāku attīstīšanu. Plānots izstrādāt kontrolētas toksikoloģijas vārdnīcas papildu parametriem, lai uzlabotu no dažādiem avotiem iegūto eksperimentālo datu integrēšanu *QSAR* instrumentārijā un tādējādi atvieglotu grupēšanu, analogijas principa izmantošanu un datu nepilnību novēršanu. Šis darbs ir galvenais, lai varētu atbalstīt reģistrētājus turpmākajos termiņos, jo īpaši 2018. gada termiņā, un lai viņi spētu savās dokumentācijās sniegt zinātniski pareizus pamatojumus. Tam arī jānodrošina *ECHA* iespēja pārbaudīt, vai ir derīgi atbrīvojuma paziņojumi noteiktām datu prasībām attiecībā uz vielām, kas neatbilst *REACH* III pielikuma kritērijiem (*CMR* 1. vai 2. kategorija, *PBT* vai *vPvB*).

Pēc pieprasījuma Aģentūra turpinās sniegt tehnisku un zinātnisku atbalstu Eiropas Komisijas dienestiem saistībā ar Eiropas Savienības daudzpusējām attiecībām, jo īpaši saskaņā ar attiecīgajām starptautiskajām konvencijām un citiem nolīgumiem. Paredzams, ka Aģentūras iesaiste šajā jomā var īpaši pastiprināties 2013. gadā, pateicoties jaunajiem uzdevumiem saistībā ar Roterdamas konvenciju/*PIC* regulu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Komisija saņem augstas kvalitātes zinātnisko un tehnisko atbalstu starptautiskajiem pasākumiem, jo īpaši daudzpusējās organizācijās.
2. *ECHA* savu pienākumu robežās veido un uztur divpusējas attiecības zinātniskai un tehniskai sadarbībai ar galvenajām trešo valstu regulatīvajām iestādēm, kas ir noderīgas *REACH* un *CLP* īstenošanai, un efektīvi un pareizi sniedz atbalstu ES kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm *IPA* programmas ietvaros.
3. *ECHA* savu pienākumu robežās veicina *OECD* pasākumus, kas attiecas uz ķīmikālijām, lai sekmētu pieeju, formātu un IT rīku saskaņošanu, palielinot sinerģiju un novēršot darba dublēšanos, kad vien iespējams.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Ieinteresēto personu (tostarp Komisijas) apmierinātības līmenis ar Aģentūras starptautiskās sadarbības pasākumiem (tostarp zinātnisko un administratīvo atbalstu Komisijai)	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Zinātniskā un tehniskā sadarbība ar *OECD* (tās turpināšana):
 - *eChemPortal* uzturēšana un uzlabošana saskaņā ar prioritātēm attiecībā uz iespējamajiem uzlabojumiem, kas apstiprināti *OECD* kopsapulcē 2012. gadā;
 - Komisijai sniegts zinātniskais un tehniskais atbalsts atbilstīgi *ECHA* 2013. gada starptautisko pasākumu darba plānam;
 - *OECD* saskaņoto veidņu turpmāka pilnveidošana, jo īpaši, lai paziņotu informāciju un izpētes rezultātus par nanomateriāliem;
 - lietotāju atsauksmju apkopošana un prioritāšu noteikšana tām turpmākai *IUCLID 6* pilnveidei;
 - *OECD QSAR* instrumentārija turpmāka pilnveide, lai uzlabotu tā drošumu un lietojamību, kā arī iekļautu jaunās vajadzības, piemēram, darbības režīmus;
 - atbalsts *OECD* Testēšanas vadlīniju programmai.
- Zinātniskā un tehniskā atbalsta sniegšana Komisijai saistībā ar ANO *GHS*, tostarp līdzdalība un ieguldījums darbā *OECD* un ANO līmenī.
- Pastāvīga sadarbība ar regulatīvajām aģentūrām četrās valstīs ārpus Eiropas

Savienības, ar ko *ECHA* noslēgusi sadarbības nolīgumus.

- Spēju attīstīšanas pasākumi, kas paredzēti ES kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm saskaņā ar *IPA* programmu un iespējami mērķorientēta sadarbība ar Eiropas Savienības *ENP* partnervalstīm saskaņā ar *ENPI* programmu.
- Uzstāšanās semināros/darbsemināros/konferencēs galvenajās trešās valstīs (personiski vai izmantojot videokonferences) un šo valstu pārstāvju apmeklējumu uzņemšana.

3. Pārvaldība, organizācija un resursi

12. pasākums. Pārvaldība

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

2013. gadā *ECHA* pielāgos savu pārvaldības procesu, lai sasniegtu stratēģiskos mērķus, ko valde pieņēmusi 2012. gada jūnijā.

ECHA augstākā lēmējinstītūcija ir valde ar 35 locekļiem⁵. Tai palīdz sekretariāts, ko nodrošina izpilddirektors. Valdes pamatfunkcijas ietver Aģentūras daudzgadu un gada darba programmas, budžeta un gada ziņojuma pieņemšanu, kā arī Aģentūras iekšējo noteikumu pieņemšanu un pārskatīšanu. Valde arī ieceļ amatā izpilddirektoru, Apelācijas padomes priekšsēdētāju un locekļus, kā arī *RAC* un *SEAC* locekļus. Valde ir izveidojusi specializētas darba grupas, kas atbild, piemēram, par plānošanu un ziņošanu, maksājumu pārskatīšanu un revīziju un atvieglo valdes lēmumu pieņemšanas procesu. Lai uzlabotu Aģentūras efektivitāti, valde 2012. gadā izmainīja darba metodes, un šīs izmaiņas tiks īstenotas 2013. gadā. Turklāt, pamatojoties uz regulāriem ziņojumiem, ko sniedz izpilddirektors, un konkrētiem tematiem veltītiem sekretariāta ziņojumiem, valde stingri uzrauga Aģentūras darbību un stratēģisko mērķu sasniegšanu.

ECHA stingri ievēros neatkarīgumu lēmumu pieņemšanā un nodrošinās, lai visi procesi tiktu veikti saskaņā ar kontroles un līdzsvara principu, lai novērstu nepieļaujamu interešu ietekmi uz Aģentūras darba rezultātiem.

ECHA nostiprinās attiecības ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm un uzlabos saziņu, izmantojot korespondenci, apmeklējumus un ikgadējo kompetento iestāžu direktoru plānošanas sanāksmi.

Lai efektīvi risinātu darba slodzes kulmināciju vairākos pasākumos un vienlaikus – samazinātu resursu patēriņu, vadība apņemas uzlabot darba metodes un nodrošināt efektīvu darbības uzraudzību. Svarīgs elements būs Integrētās kvalitātes vadības sistēmas (*IQMS*) turpmāka pilnveidošana un ceļa kartes pastāvīga īstenošana ceļā uz ISO 9001 sertifikāciju. Jauno uzdevumu integrēšanai pašreizējos uzdevumos un līdz ar to arī maksimālas sinerģijas radīšanai būs nepieciešams pārskatīt Aģentūras organizāciju. Daudzgadu plānošanā tiks akcentēta skaidrība. Riska pārvaldība un iekšējās kontroles standartu ieviešanas pārskatīšana arī tiks izmantota kā Aģentūras efektivitātes uzlabošanas līdzekļi. Informācijas pārvaldība tiks uzlabota, lai nodrošinātu ierakstu veikšanas izsekojamību un iespēju veikt to pārbaudi, kā arī lai atvieglotu personāla darbu un nodrošinātu pareizu arhivēšanu.

ECHA ir uzticēts liels informācijas daudzums, ko sniegusi visa ķīmikāliju nozare. Daļa šīs informācijas ir ļoti konfidenciāla (jo īpaši tāpēc, ka datos ir konfidenciāla uzņēmumu informācija). Tādēļ tiks pastiprināts šīs informācijas aizsardzības līmenis, un arī turpmāk tiks nodrošināta aizsardzība personālam un telpām. Tiks uzlabotas spējas novērst darba traucējumus, izmantojot ārējus datu centrus un nodrošinot augstu darbības nepārtrauktības līmeni. 2013. gadā prioritāra būs jauno informācijas sistēmu, kas atbalsta Biocīdu produktu regulu, integrēšana šajā drošības sistēmā. *ECHA* turpinās organizēt drošības inspektoru tīkla sanāksmes, lai atbalstītu drošas piekļuves nodrošināšanu konfidenciālai uzņēmumu informācijai, vecajām un jaunajām *MSCA*, pilnvarotajām valstu iestādēm, Komisijai un *NEA*.

ECHA datu aizsardzības inspektors turpinās darbu, lai nodrošinātu, ka Aģentūra izpilda visus tai tiesību aktos noteiktos pienākumus attiecībā uz personu aizsardzību,

⁵ 36 pēc Horvātijas pievienošanās ES.

apstrādājot personas datus. Personālam tiks regulāri nodrošinātas mācības un sniegta informācija.

Iekšējās un ārējās revīzijas tiks izmantotas, lai izpilddirektors varētu pārliecināties, ka Aģentūras pieņemtie iekšējie lēmumi atbilst noteikumiem un iekšējām politikām, procedūrām un instrukcijām.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūras pārvaldība ir efektīva un pareiza, tā nodrošina pienācīgu darba plānošanu, resursu sadali, risku novērtējumu un pārvaldību, personāla, aktīvu un informācijas drošību un garantē darba rezultātu atbilstību un kvalitāti.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
ISO 9001:2008 prasību izpildes pakāpe attiecībā uz kvalitātes vadības sistēmas elementiem	80 %	Kvalitātes vadītāja novērtējums
Ļoti svarīgu revīzijas ieteikumu procentuālais īpatsvars, kas izpildīts termiņā (<i>IAS</i>)	100 %	Iekšējā revidenta gada ziņojums
Ikgadējo interešu deklarāciju procentuālais īpatsvars, ko aizpilda valdes, komiteju un foruma locekļi	100 %	Gada iekšējais ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Organizētas četras valdes sanāksmes un attiecīgo darba grupu sanāksmes, lai valde varētu pieņemt visus nepieciešamos lēmumus.
- Organizēta viena *MSCA* direktoru plānošanas sanāksme.
- Sniegts stingrs juridiskais atbalsts *ECHA* lēmumu sagatavošanai un efektīvai aizstāvībai.
- Izstrādāti darbības nepārtrauktības plāni jaunajai IT sistēmu konfigurācijai.
- Veikta revīzija par informācijas pārvaldības politiku īstenošanu.
- Organizēta viena drošības inspektoru tīkla sanāksme.
- Veikta revīzija par datu aizsardzības pareizību izvēlētos svarīgos procesos.
- Apstrādāti 400 pieprasījumi par piekļuvi dokumentiem.
- Kompetences vadības turpmāka pilnveidošana.

13. pasākums. Finances, iepirkumi un grāmatvedība

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

ECHA finanšu pārvaldības vispārējais mērķis arī turpmāk būs maksimāli efektīvi izmantot pieejamos finanšu resursus, ievērojot taupības, iedarbības un efektivitātes principus. 2013. gadā Aģentūras prioritāte finanšu jomā joprojām būs efektīva likviditātes pārvaldība un stingra budžeta disciplīna. Papildus tam, otrs *REACH* reģistrācijas termiņš 2013. gadā radīs konkrētu problēmu grāmatvedības jomā, ņemot vērā paredzamo lielo skaitu apstrādājamo maksājumu rēķinu. Lai sistemātiski pārbaudītu piešķirto MVU samazinājumu pareizību, salīdzinot ar sākotnējo izlases veida pieeju, 2013. gadā būs jānosaka īpašas prioritātes. Tā kā *ECHA* būs jauni pienākumi, īstenojot Biocīdu produktu regulu un *PIC* regulu, tiks izmantota tāda finanšu sistēma, kas nodala attiecīgos līdzekļu avotus.

Paredzams, ka lielu skaitu rēķinu, kaut arī par salīdzinoši mazākām summām, apstrādās saistībā ar *REACH* reģistrācijas termiņu 2013. gadā. Papildus regulārajam grāmatvedības darbam, tas grāmatvedības jomā radīs tādu darba slodzi, kam nepieciešama vadības uzmanība un uzraudzība. Turklāt citi *REACH/CLP* ieņēmumu avoti ietvers maksas, kas saistītas ar licencēšanas pieteikumiem, apelācijām, administratīvajām maksām, kā arī ieņēmumiem no procentiem. Paredzams, ka 2013. gada maija termiņš ļaus iekasēt ievērojami mazāk ieņēmumu no maksām nekā pirmais termiņš, tādēļ ir prognozējams, ka rezerve, kas izveidota no maksām un atlīdzībām saistībā ar pirmo *REACH* reģistrācijas termiņu 2010. gadā, būs jāiztērē šā gada budžeta izdevumu finansēšanai. *ECHA* 2013. gadā būs jāplāno un jāgatavojas iespējamiem pielāgojumiem un izmaiņām finanšu regulējumā.

2013. gadā Aģentūra pastiprinās centienus nodrošināt, lai uzņēmumi reģistrācijas laikā pareizi deklarē savu lielumu, un tādējādi – arī MVU samazinājumu pareizību. Ņemot vērā to, ka sākotnējā izlases veida pieeja, ko piemēroja 2011. gadā, atklāja, ka 80 % deklarāciju nebija pareizas, ir nolemts ieviest sistemātiskas pārbaudes metodi. Tādējādi šis pasākums būs prioritārs resursu piešķiršanai saskaņā ar 2013. gada darba programmu.

2013. gadā rūpīgi tiks uzraudzīta arī izstrādātās naudas līdzekļu ieguldīšanas politikas īstenošana un vispārējās likviditātes situācija, vienlaikus ņemot vērā iepriekšējo gadu pieredzi, lai veiktu iespējamās izmaiņas. *ECHA* mērķis ir iespējami ilgi nodrošināt finansiālu patstāvību attiecībā uz *REACH*, īstenojot piesardzīgu vadību un veicot ieņēmumu ieguldījumus, kā arī stingri kontrolējot izdevumus. Kaut arī paredzams, ka 2013. gadā *REACH/CLP* pasākumi joprojām tiks pilnībā pašfinansēti, sākot no 2014. gada, ir gaidāms jaukta tipa finansēšanas režīms. Iespēja sagatavot un nodrošināt pienācīgu atgriešanos pie jaukta tipa finansēšanas režīma, kurā daļu izdevumu sedz ieņēmumi no maksām, bet pārējos atlīdzina ar ES subsīdijām, ir lielākā problēma un prioritāte 2013. gadam, lai turpmākajos gados *REACH* pasākumiem nodrošinātu atbilstošu finansējumu.

Paredzēts, ka biocīdu un *PIC* pasākumu finansēšana tiks nodrošināta galvenokārt ar subsīdijām no Eiropas Savienības budžeta, pamatojoties uz saskaņotu finanšu pārskatu pozīcijām, bet nelielu daļu segs ieņēmumi no biocīdu maksām. Aģentūra nodalīs savas budžeta, grāmatvedības un ziņošanas sistēmas, lai apmierinātu vajadzību pēc *REACH* pasākumos iegūto līdzekļu nošķiršanas, kā to paredz šie divi jaunie tiesību akti, t. i., Biocīdu produktu regula un *PIC* regula. Turklāt *ECHA* atbalstīs arī Aģentūras mēroga izmaksu uzskaites sistēmas ieviešanu, lai uzraudzītu izmaksas katra pasākuma līmenī.

Attiecībā uz iepirkumiem un līgumiem *ECHA* arī 2013. gadā nodos ārpalpojumu sniedzējiem daļu pasākumu, lai sekmētu tās atbildībā esošo regulu efektīvu ieviešanu.

Atbilstošu līgumisku mehānismu izveide šim nolūkam arī turpmāk noteiks prasības pēc efektīviem iepirkumiem. 2013. gadā paredzams arī liels skaits jaunu iepirkumu un jaunu līgumu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūrai ir pareiza, stabila un efektīva finanšu pārvaldība, kas atbilst piemērojamajiem normatīvajiem aktiem finanšu jomā.
2. Naudas rezerves ir apdomīgi un rūpīgi pārvaldītas.
3. Aģentūrā ir izveidotas efektīvas finanšu sistēmas, lai nodrošinātu pārvaldi un ziņojumus par vairākiem finansiāli atdalītiem tiesiskajiem pamatiem.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Iebildumu skaits Revīzijas palātas gada ziņojumā par finanšu un grāmatvedības jautājumiem	0	Revīzijas palātas gada ziņojumi
Saistību apjoms (attiecībā uz saistību apropriācijām gada beigās)	97 % (*)	Gada ziņojums
Maksājumu apjoms (attiecībā uz maksājumu apropriācijām gada beigās)	75 % (*)	Gada ziņojums
Pārnesto līdzekļu īpatsvars (uz 2013. gadu pārnesto piešķirto līdzekļu procentuālais īpatsvars)	< 12 %	Gada ziņojums
Atbilstība valdes norādījumiem par naudas rezervēm (MB/62/2010 galīgā redakcija)	100 %	Gada ziņojums

* Attiecībā uz pasākumiem, kas saistīti ar REACH/CLP.

3. Būtiskākie rezultāti

- Stingra budžeta un likviditātes pārvaldība.
- Pilnīga aktīvu uzskaitē.
- Darbojas un tiek rūpīgi uzraudzīts mehānisms Aģentūras naudas rezervju pārvaldībai un ieguldīšanai.
- Izveidota ziņošanas sistēma, lai nodrošinātu līdzekļu nodalīšanu atbilstīgi atšķirīgiem tiesību aktiem.

- Reģistrētāju MVU statusa turpmāka sistemātiska pārbaude un ieņēmumu, kas saistīti ar kļūdainām deklarācijām, iekasēšana.
- Ieviesta uz pasākumiem balstīta izmaksu uzskaites sistēma.
- Budžeta pēckontrole un izpilde, lai panāktu saistību izpildi 95 % apmērā.
- Laikus sagatavots gada finanšu pārskats par 2012. gadu.

14. pasākums. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

Cilvēkresursi

Cilvēkresursu stratēģija ir balstīta uz sākotnējo prioritāti par izaugsmi, lai radītu stabilāku organizatorisko vidi, kas būtu efektīva, pareiza un nodrošinātu elastību jaunu uzdevumu pieņemšanā un integrēšanā.

ECHA ir apņēmusies sasniegt piecus stratēģiskos mērķus cilvēkresursu jomā, kā paredzēts Daudzgaļu personāla politikas plānā, un proti: 1) radīt stabilu, efektīvu darba vidi, kas veicina komandas darba kultūru, cilvēku integrāciju un pielāgošanās spēju; 2) stratēģiski pielāgot mācību vajadzību noteikšanu *ECHA* organizatoriskajām prasībām un veikt atbilstošus mācīšanās un attīstības pasākumus, lai uzlabotu darbinieku ieguldījumu un darbību organizācijā; 3) iemācīt pašreizējiem un nākotnes vadītājiem un līderiem, kā apsteidzoši ietekmēt, motivēt un pilnvarot darbiniekus viņu uzdevumu izpildei; 4) piesaistīt, noturēt, atzīt un motivēt darbiniekus un 5) sekmēt darbinieku iesaisti un labklājību visos organizācijas līmeņos.

2013. gadam būs izšķiroša nozīme vairākos galvenajos *REACH* pasākumos, proti, attiecībā uz otro reģistrācijas termiņu 2013. gada 31. maijā, licencēšanas pieteikumu skaita palielinājumu un dokumentāciju izvērtēšanas ierakstu skaitu. Tas liks *ECHA* un tās cilvēkresursu nodaļai sekmēt organizatorisko pielāgošanos šādu darba slodzes kulmināciju pārvaldīšanai, veicot darbinieku pagaidu pārcelšanu citos amatos. Tas var arī nozīmēt, ka no darbiniekiem uz laiku tiks gaidīta īpaša piepūle, bet citi pasākumi tiks uz laiku samazināti, piemēram, mācību dienu skaits, kas plānots uz vienu darbinieku (7,5 dienas gadā, nevis vairs 10 dienas gadā; tostarp 2,5 dienas gadā mācībām darbavietā). Turklāt radīsies prasība papildus paaugstināt efektivitāti, izmantojot ārpalpojumus, kā arī nodrošināt īpašas mācības, lai sekmīgi integrētu paredzamos uzdevumus.

Papildus īpašajam *REACH* kontekstam, 2013. gads būs galvenais spēju attīstīšanas gads Biocīdu produktu regulas un *PIC* regulas ieviešanas jomā. Tādēļ būs nepieciešams pieņemt darbā jaunus darbiniekus, lai sekmētu ar biocīdiem saistīto uzdevumu izpildi, kā arī meklēt sinerģiju un mehānismus, kas nodrošina kompetences kopīgu lietošanu.

Darbības vidi 2013. gadā joprojām ietekmēs dominējošā ekonomikas situācija Eiropā un resursu ietekme uz valsti un ES pārvaldes iestādēm. Personāla resursi esošajām ES aģentūrām, piemēram, *ECHA*, pašlaik tiek samazināti par 5 % laika posmam no 2013. līdz 2017. gadam. Tādējādi *ECHA* var saskarties ar štata darbinieku samazinājumu laikā, kad 2013. gadā darba slodze sasniedz kulmināciju. Vajadzīgs padziļināts novērtējums, kā nodrošināt papildu efektivitātes ieguvumus, un Cilvēkresursu nodaļa to atbalstīs. Turklāt Cilvēkresursu nodaļa novērtēs un ieviesīs atbilstīgus Civildienesta noteikumu reformas paketes elementus.

Administratīvie pakalpojumi

Administratīvie pakalpojumi attiecas uz Aģentūras ēkas un biroja infrastruktūras pārvaldību, fizisko drošību, komandējumu un sanāksmju organizēšanu un tādu pakalpojumu sniegšanu kā vēstuļu reģistrācija, biroja preču piegādes, arhivēšana un bibliotēkas pārvaldība. Stratēģiskais mērķis ir nodrošināt pietiekami lielas, pareizi uzturētas un drošas telpas, kas darbiniekiem piedāvā efektīvu un drošu darba vidi un spēj apmierināt Aģentūras struktūru un citu ieinteresēto personu sanāksmju un sakaru vajadzības. Atbildīgā nodaļa sniegtajiem pakalpojumiem tiecas nodrošināt augstu kvalitātes līmeni, bet atbilstība drošības, veselības un vides aizsardzības standartiem arī turpmāk būs galvenais dzinējspēks minēto uzdevumu izpildei.

2013. gadā administratīvos pakalpojumus jo īpaši ietekmēs *REACH* reģistrācijas termiņš 2013. gada maijā un turpmākā spēju attīstīšana saistībā ar Biocīdu produktu regulu un *PIC* regulu. Sagatavošanās *REACH* reģistrācijas termiņam nozīmē, ka ir jāgatavojas ārkārtas pasākumiem, un tos var nākties izmantot, atkarībā no reģistrācijas gaitas. Turpmāka spēju attīstīšana attiecībā uz biocīdiem un *PIC* palielina darbinieku skaitu, kas jāizvieto un jānodrošina ar pakalpojumiem, un tā palielina arī rīkojamo sanāksmju skaitu.

Pēc 2012. gadā veiktā vispārējā novērtējuma par *ECHA* telpu pielāgošanas un renovācijas vajadzībām tiks īstenota ilglaicīga telpu iekārtošanas programma. Šā daudzgadu plāna īstenošana sāksies 2013. gadā. Būs nepieciešami arī papildu uzlabojumi dažās tehniskajās telpās, lai nodrošinātu telpu savietojamību un izpildītu darbības nepārtrauktības prasības.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūrai ir pietiekams skaits kvalificētu darbinieku, lai nodrošinātu darba plāna ieviešanu un piedāvātu darbiniekiem pareizi funkcionējošu darba vidi.
2. Aģentūrai ir pietiekami daudz drošu biroja telpu, kurās darbiniekiem ir nodrošināta efektīva un droša darba vide un pareizi funkcionējošas sanāksmju telpas Aģentūras struktūrām un ārējiem apmeklētājiem.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Aizpildīto amata vietu štata sarakstā procentuālais īpatsvars gada beigās saistībā ar <i>REACH/CLP</i>	97 %	Gada iekšējais ziņojums
Aizpildīto amata vietu štata sarakstā procentuālais īpatsvars gada beigās saistībā ar biocīdiem/ <i>PIC</i>	90 %	Gada iekšējais ziņojums
Pagaidu darbinieku mainība	< 5 %	Gada iekšējais ziņojums
Vidējais mācību un attīstības dienu skaits uz katru štata darbinieku	7,5	Gada iekšējais ziņojums
Komiteju, Foruma un valdes locekļu apmierinātības līmenis ar konferenču centra darbību	Augsts	Ikgadējs apsekojums
Darbinieku apmierinātības līmenis ar biroja telpām un loģistikas pakalpojumiem	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

Cilvēkresursi

- Štata darbinieku algu saraksts un citu darbiniekiem, norīkotajiem valstu ekspertiem un stažieriem maksājamo maksājumu saraksts (aptuveni 650 personām).
- Saskaņā ar aplēsēm jāsāk desmit darbinieku atlases procedūras.
- Saskaņā ar aplēsēm jāpabeidz 60 darbinieku pieņemšana darbā.
- Vidēji 7,5 īpašas mācību dienas uz vienu darbinieku.
- Aptuveni 550 štata darbinieku darba kvalitātes novērtējums un pārkvalifikācija.
- Darbinieku tiesību un pienākumu, darba apstākļu, ienākumu un sociālā nodrošinājuma administrēšana.
- Konsultācijas un palīdzība darbiniekiem un vadībai par cilvēkresursu jautājumiem, jo īpaši par individuālajām tiesībām un labklājību.
- Analizēti personāla apsekojuma rezultāti un izstrādāti turpmākie plāni.
- Īstenoti īpaši projekti, piemēram, iekšējās mobilitātes jomā.

Administratīvie pakalpojumi

- Laikus veikta aprīkojuma, materiālu un pakalpojumu iegāde, izmantojot atbilstošas iepirkuma procedūras.
- Laikus veikti komandējumu un ceļa naudas aprēķini un atlīdzināšana.
- Drošas biroja iekārtas.
- Kvalitatīvs sanāksmju un konferenču nodrošinājums.
- Pareizi funkcionējošs audiovizuālais aprīkojums ar kvalitatīvu atbalstu.
- Efektīvi pasta pakalpojumi.
- Labi organizēta un pareizi vadīta bibliotēka un arhīvi.
- Atjaunināta un precīza aktīvu, kas nepieder IT, inventarizācija.

15. pasākums. Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas

1. Galvenie 2013. gada uzdevumi

2013. gadā paredzamā reģistrācijas un pēcreģistrācijas uzdevumu kulminācija, kā arī biocīdu regulējuma piemērošanas sākšana radīs spiedienu uz IKT infrastruktūru attiecībā uz tās darbību un plašu pieejamību. IKT infrastruktūrai būs jāpielāgo sava jauda un darbība šo problēmu risināšanai.

Papildus IKT infrastruktūras darbības nodrošināšanai tādā līmenī, kāds nepieciešams iepriekš minētajos kulminācijas apstākļos, 2013. gadā tiks uzsvērtā IT darbības nepārtrauktības plāna konsolidācija un to būtisko sistēmu vadības, kam nepieciešama diennakts apkalpošana septiņas dienas nedēļā un/vai resursu līmenis, ko nav iespējams nodrošināt iekšēji, nodošana ārpalpojumu sniedzējiem .

Biroja automatizācijas vides jaunākās versijas pakāpeniska vērienīga atjaunināšana visiem iekšējiem lietotājiem sāks 2012. gadā un tiks pabeigta 2013. gadā.

Paralēli *ECHA* meklēs tehniskus risinājumus, lai virtualizētu gala lietotāja vidi (veiktu galddatoru virtualizāciju), tādējādi uzlabojot savietojamību, uzturēšanas iespējas un drošību saistībā ar attālināto darbu.

Ņemot vērā Aģentūras izaugsmi un vēl precīzākas programmēšanas un resursu izmantošanas kontroles nepieciešamību, *ECHA* papildus attīstīs vadības informācijas sistēmas, lai atbalstītu administratīvos procesus un ziņošanu vadībai.

Akcenti tiks likti uz efektīvāku, integrētāku un jaudīgāku IT sistēmu, kas uzlabos organizācijas cilvēkresursu funkcijas pakalpojumu līmeni. Pāreja uz jaunu cilvēkresursu pārvaldības sistēmu jāsagatavo, vienlaikus joprojām uzturot arī pašreizējo sistēmu (*LeaMa*, *MiMa* un *eHR*). Laika pārvaldības sistēma tiks uzlabota un sniegs ziņojumus atbilstoši Aģentūras plānošanas un ziņošanas vajadzībām un praksei. Identitātes pārvaldības sistēma (*IDM*), ko sāka lietot 2012. gadā, lai centralizēti vadītu lietotāju kvalificēšanu un grupas, tiks izmantota arī turpmāk, ļaujot pakāpeniski saskaņot lietotāju pārvaldību visās esošajās lietojumprogrammās.

Lai nodrošinātu *ECHA* regulatīvo darbību lielāku efektivitāti un nepārtrauktu izsekojamību, *ECHA* saistībā ar *ECM* programmu sāks ieviest Ierakstu pārvaldības sistēmu, lai saskaņoti un droši kontrolētu un pārvaldītu galvenos *ECHA* dokumentus un ierakstus. Tā nodrošinās ierakstu pārvaldības funkcijas visā šo ierakstu dzīves ciklā saskaņā ar *ECHA* dokumentu sistematizācijas plānu, taksonomiju un klasificēšanas un saglabāšanas noteikumiem.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūras tehniskā IKT infrastruktūra darbojas augstā pakalpojumu sniegšanas līmenī un nodrošina maksimālu nepārtrauktību, efektivitāti un drošību attiecībā uz visām apstiprinātajām darbībām.
2. IT darbības nepārtrauktības plāns atbilstoši regulē *ECHA* misijai būtiskās sistēmas.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2013. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
<i>ECHA</i> misijai būtisko sistēmu pieejamība ārējiem klientiem (t. i., darbības laiks pakalpojuma nodrošināšanas laikā)	Vidēji 98 % 12 mēnešu laikā	Datu centra statistika
Iekšējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT pakalpojumiem, ņemot vērā personāla/atbalsta attiecību	Augsts	Ikgadējais klientu apsekojums un <i>ad hoc</i> atsauksmes
<i>ECHA</i> misijai būtisko sistēmu aptvēruma pakāpe darbības nepārtrauktības risinājumā, kas ietver ārējo(-s) datu centru(-s)	Aptverts <i>REACH-IT</i> , <i>ECHA</i> tīmekļa vietne, e-pasta sistēma un interneta savienojums	Gada iekšējais ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- *ECHA* un tās piegādātāju pakalpojumu nodrošināšana un pieejamība, lai uzturētu IKT infrastruktūras un IKT resursu darbību un atbilstošus darbības rādītājus.
- Plašas pieejamības risinājumu turpmāka izstrāde darbības nepārtrauktībai, piesaistot mitināšanas ārpakalpojumus un pievēršoties *ECHA* misijai būtiskajām sistēmām, kas apkalpo ārējas ieinteresētās personas.
- Lietvedības sistēmas pirmā versija, izmantojot ar valdes sekretariātu saistītus ierakstus, plānošanas, uzraudzības un pārskatīšanas procesu un direktoru koordinācijas sanāksmes.
- *Project Portfolio Office* darbība.
- Biroja automatizācijas vides modernizācija.

4. Aģentūras riski

ECHA veic riska novērtējumu vienreiz gadā, lai identificētu, novērtētu un kontrolētu iespējamus notikumus, kas var pakļaut riskam darba programmā definēto mērķu sasniegšanu. Pamatojoties uz šo novērtējumu, *ECHA* vadība identificēja šādus galvenos riska veidus.

Biocīdu produktu regula izvirzīs *ECHA* jaunus uzdevumus. Ņemot vērā īsos termiņus un laikus nenodrošinātos resursus biocīdu pasākumu noteikšanai, tostarp IT rīku izstrādei, *ECHA* var neizdoties nodrošināt netraucētu pāreju biocīdu jomā. Lai mazinātu šo risku, attiecībā uz galvenajiem biocīdu ieviešanas projektiem *ECHA* izstrādās "B plānu", lai nodrošinātu, ka nozarei un valstu iestādēm var piedāvāt būtiskus pakalpojumus. Pašreizējā IT sistēma (*R4BP v2*) turpinās darbu vismaz līdz 2013. gada 31. decembrim, ja jaunā IT sistēma tajā brīdī vēl nebūs pieejama. Komisija uzturēs šo sistēmu un daļēji to atjauninās saskaņā ar jaunajām prasībām.

Šīs darba programmas izstrādes laikā tika apzināta neatrisināta neskaidrība attiecībā uz pieejamo personāla resursu apjomu 2013. gadā. Ja budžeta lēmējinstītūcija, Eiropas Parlaments un Padome, pieņems lēmumu par mazāku personāla resursu apjomu vai biocīdu/*PIC* subsīdiju salīdzinājumā ar Aģentūras piedāvājumu, vai ja ieņēmumi no biocīdu maksām būs ievērojami mazāki nekā pašlaik aplēsts, tas nelabvēlīgi ietekmēs šīs darba programmas īstenošanu. *ECHA* stingri uzraudzīs institucionālo procesu un pieskaņos darba programmā paredzēto darbības līmeni personāla resursiem, kas *ECHA* tiks piešķirti 2013. gadam. Visticamāk, tas aizkavēs jaunu darbinieku pieņemšanu darbā, IT attīstību un jaunās Biocīdu produktu komitejas izveidi, tādējādi nelabvēlīgi ietekmējot *ECHA* spējas līdz 2013. gada 1. septembrim pilnībā sagatavoties biocīdu pasākumiem.

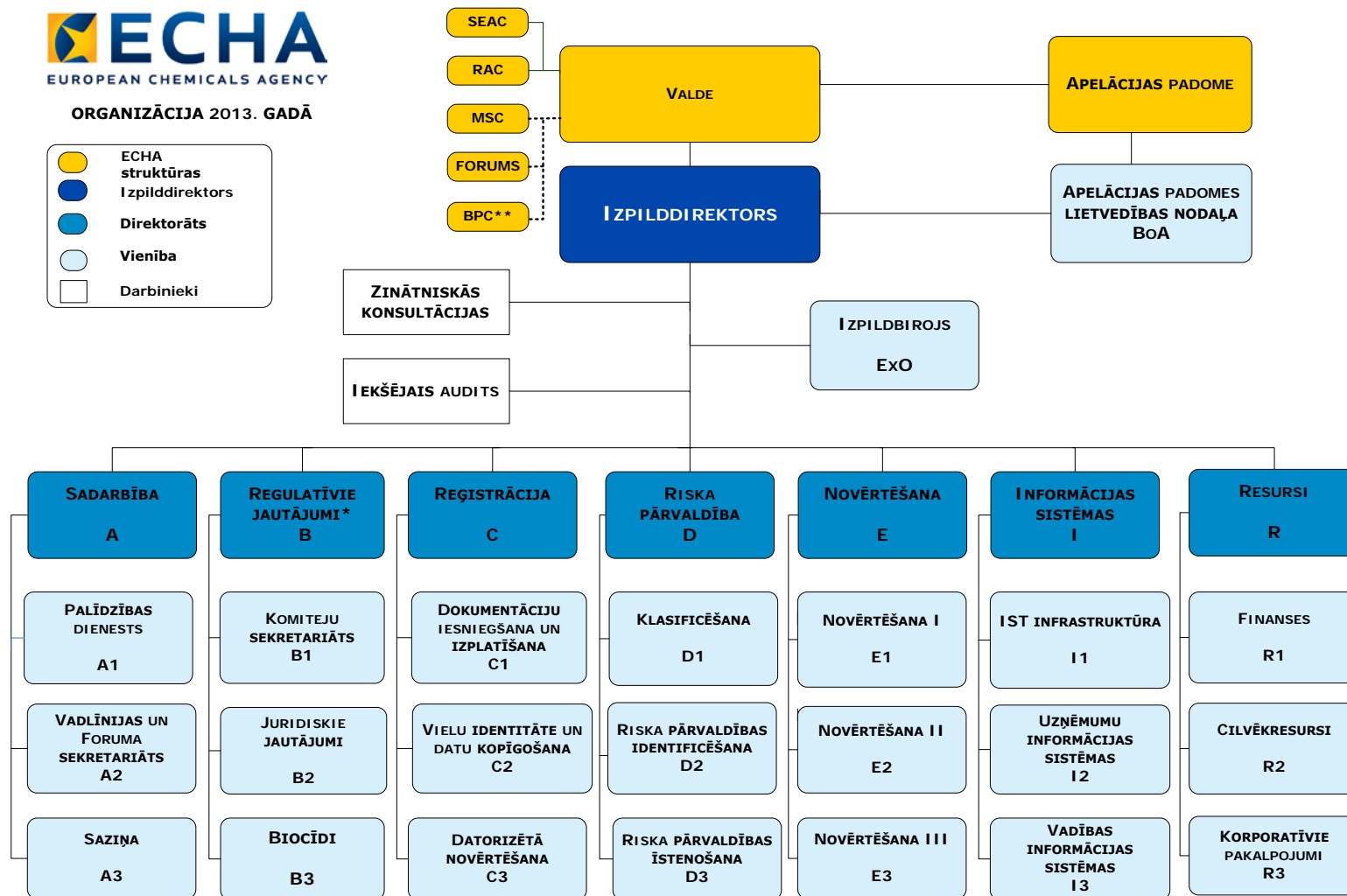
Ņemot vērā, ka *ECHA* štatu sarakstā ir pagaidu amata vietas – lielu daļu no tām 2013. gadā ir paredzēts atjaunināt – un ieilgušo neskaidrību par amata vietu skaitu, kas 2013. gadā būs *ECHA* rīcībā, *ECHA* riskē 2013. gadā pazaudēt savus nozīmīgākos darbiniekus. Lai šo risku mazinātu, *ECHA* turpinās uzmanīgi vērot situāciju, joprojām pievērsoties labvēlīgas darba vides veicināšanai, atbilstošu mācīšanās un attīstības, kā arī karjeras attīstības iespēju radīšanai un iekšējās mobilitātes sekmēšanai.

Tāpat kā 2012. gadā, lai sasniegtu 5 % mērķi, ir jāveic rekordliels skaits pareizības pārbažu. *ECHA* spēja efektīvi veikt apstrādi ir minētā mērķa sasniegšanas pamatnosacījums. Šīs darba programmas izstrādes laikā procesa efektivitāte joprojām bija apdraudēta. Tādēļ īpaša uzmanība tiks pievērsta efektivitātes uzraudzībai dokumentāciju izvērtēšanas procesā un jebkuru nepieciešamu korekciju veikšanai.

Vairāki darba programmas mērķi ir tieši saistīti ar *ECHA* komiteju darba spējām. Ja dokumentāciju izvērtēšanas lietu skaits *MSC* palielināsies vai saglabāsies 2012. gada līmenī, citu jauno procesu dēļ būs apdraudēta spēja nodrošināt plānotos rezultātus. Ja darba slodze palielināsies līdz riskantam līmenim, sekretariāts plašāk rīkos iepriekšējas apspriedes pirms plenārsēdēm, lai atvieglotu vienošanos, organizēs paralēlas sesijas plenārsēžu laikā, agrāk apturēs apspriedes, ja nebūs izredžu vienoties (un piekritīs lietas nosūtīšanai *COM*), atliks darbību veikšanu, ja tiesību aktos nebūs noteikti termiņi. Turklāt sekretariāts veicinās vienošanos ar *MSCA* par grozījumu ierosināšanas principiem, jo tie *MSC* rada vislielāko darba slodzi.

ECHA darbība ir būtiski atkarīga no efektīvām IT sistēmām dažāda veida Aģentūras saņemto dokumentāciju apstrādei. Ja aizkavēsies ārējā datu centra pieejamība un nebūs piemērotu kļūmjpārleces procedūru, *ECHA* nevarēs laikus nodrošināt IT *BCP* darbību pirms 2013. gada termiņa. Šo risku mazina kļūmjpārleces procedūru rūpīga plānošana, uzraudzība un – ciktāl tas iespējams – provizorisks testēšana.

1. PIELIKUMS. ECHA organizatoriskā struktūra 2013. gadā



* TOSTARP REGULATĪVO ATZINUMU UN LĒMUMU PIENĒMŠANAS KOORDINĒŠANA.
 ** BIOCĪDU PRODUKTU KOMITEJA, ko paredzēts izveidot 2013. gada 1. septembrī.

2. PIELIKUMS. Galvenie pieņēmumi

REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2013. gadam
2013. gadā iesniegtās dokumentācijas	
Reģistrācijas dokumentācijas (tostarp atjauninājumi)	15 200 ⁶
Testēšanas priekšlikumi	410
Konfidencialitātes pieprasījumi	770
Piekljuve datiem, kas vecāki par 12 gadiem	240
PPORD paziņojumi	400
Jautājumi	1200
Datu kopīgas lietošanas strīdi	33
Paziņojumu skaits saskaņā ar 7. panta 2. punktu	70
Ziņojumu/paziņojumu skaits saskaņā ar REACH 38. pantu	400
Ierobežošanas priekšlikumi (XV pielikums)	8
ECHA izstrādātie ierobežošanas priekšlikumi	3
Priekšlikumi par saskaņotu klasifikāciju un marķējumu (CLP regulas VI pielikums)	70
Priekšlikumi vielas noteikšanai par SVHC (XV pielikums)	30
ECHA izstrādātie SVHC priekšlikumi	5
Licencēšanas pieteikumi	20
Alternatīva nosaukuma pieprasījumi	150
Vielas CoRAP, kas jānovērtē dalībvalstīm	50

⁶ Paredzams, ka no 15 200 dokumentāciju 8000 attieksies uz 2013. gada termiņu.

REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2013. gadam
ECHA lēmumi 2013. gadā	
Lēmumi par dokumentācijas izvērtējumu	
- Lēmumu par TP skaits	20
- Pabeigto CCH skaits	560
• No tiem CCH lēmumi (30 %)	350
- Lēmumu skaits par vielu novērtējumiem	30
Lēmumi par datu kopīgu lietošanu	3
Lēmumi par pilnīguma pārbaudēm (negatīvi, t. i., atteikumi)	470
Lēmumi par konfidencialitātes pieprasījumiem (negatīvi)	80
Lēmumi par pieprasījumiem par piekļuvi dokumentiem	400

REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2013. gadam
2013. gadā iesniegtās apelācijas lietas	36

REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2013. gadam
Citi	
CoRAP projekts par novērtējamām vielām	1
Ieteikumi Komisijai attiecībā uz Licencēšanas sarakstu	1
Atbildamie jautājumi/saskaņotās atbildes (REACH ieteikums, REACH-IT, IUCLID 5 un citi)	8500
MVU pārbaudes	300
Valdes sanāksmes	4
MSC sanāksmes	6
RAC sanāksmes	5
SEAC sanāksmes	4
Foruma sanāksmes	3
Vispārēja informēšana pa tālruni vai e-pastu	3300

Informācija presei	1000
Paziņojumi presei un ziņu lapas	75
Jaunizveidotas līgumdarbinieku amata vietas <i>REACH/CLP</i> mērķiem	11
Darbā pieņemšana darbinieku mainības dēļ	25
Biocīdu/<i>PIC</i> pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2013. gadam
Citi	
Pieteikumi par jaunu aktīvo vielu apstiprināšanu	1
Pieteikumi par aktīvo vielu atjaunošanu vai pārskatīšanu	3
Savienības licenču pieprasījumi	9
Tehniskās līdzvērtības novērtējumi	25
<i>BPC</i> sanāksmes	3
Jaunizveidotas pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amata vietas biocīdu mērķiem	40
Jaunizveidotas pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amata vietas <i>PIC</i> mērķiem	2

2012. gada 13. decembris

3. PIELIKUMS. Resursu sadalījums 2013. gadam

	Personāla resursi 2012. gadā					REACH Personāla resursi 2013. gadā*					BIOCĪDI Personāla resursi 2013. gadā					PIC Personāla resursi 2013. gadā					ECHA (kopā) Personāla resursi 2013. gadā					
	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	
Turpmāk norādītie kārtas numuri attiecas uz 2012. gada darba programmu, nevis uz numerāciju budžetā																										
Regulatīvo procesu īstenošana (darbības budžets)																										
1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izolācija	33	11	8	52	1 035 200	33	11	11	55	8 062 464	3	1	1	5	460 737	0	0	0	0	100 000	36	12		12	60	8 623 201
2. pasākums. Izvērtēšana	85	13	4	102	2 652 150	85	14	4	103	16 380 659	1	0	0	1	20 604	0	0	0	0	0	86	14		4	104	16 401 263
3. pasākums. Riska pārvaldība	35	7	7	49	975 700	35	7	6	48	6 694 845	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	35	7		6	48	6 694 845
4. pasākums. Klasifikācija un marķēšana	14	3	4	21	223 500	13	3	2	18	2 933 942	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	13	3		2	18	2 933 942
5. pasākums. Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība	22	11	7	40	475 560	23	10	5	38	5 382 661	0	0	1	1	105 038	0	0	0	0	20 000	23	10		6	39	5 507 698
6. pasākums. IT atbalsts darbībai	27	9	2	38	11 561 650	26	9	3	38	16 611 961	3	0	1	4	1 271 692	0	2	1	3	925 200	29	11		5	45	18 808 853
7. pasākums. ES institūciju un struktūru zinātniskās un tehniskās konsultācijas	7	0	3	10	589 700	8	1	3	12	1 666 361	0	0	0	0	17 900	0	0	0	0	0	8	1		3	12	1 684 261
ECHA struktūras un atbalsta pasākumi																										
8. pasākums. Komitejas un Forums	21	8	4	33	1 870 120	22	7	6	35	6 521 345	0	0	0	0	224 500	0	0	0	0	57 100	22	7		6	35	6 802 945
9. pasākums. Apelācijas padome	6	4	2	12	80 000	6	3	3	12	1 584 111	1	0	0	1	106 110	0	0	0	0	0	7	3		3	13	1 690 221
10. pasākums. Sazina	9	9	8	26	6 040 280	9	9	7	25	7 247 511	0	1	0	1	381 110	0	0	0	0	70 400	9	10		7	26	7 699 021
11. pasākums. Starptautiskā sadarbība	4	0	0	4	655 640	3	0	0	3	1 531 719	0	0	0	0	39 900	0	0	0	0	0	3	0		0	3	1 571 619
Pārvaldība, organizācija un resursi																										
12. pasākums. Pārvaldība	24	15	4	43	1 971 100	24	15	5	44	7 234 541	0	0	0	0	165 506	0	0	0	0	0	24	15		5	44	7 400 048
13.-15. pasākums Organizācija un resursi (II sadaļa. Infrastruktūra)	24	55	30	109	14 619 700	24	51	39	114	16 947 932	1	1	5	7	571 355	0	1	0	1	113 867	25	53		44	122	17 633 154
Personāla izmaksas - REACH/CLP (tikai par 2012. gadu)					59 915 700						0			0					0		0	0		0	0	0
A16. pasākums. Biocīdi	11	0	8	19	3 256 500						29	6	2	37	2 856 049				0		29	6		2	37	2 856 049
17. pasākums. PIC	1	2	1	4	1 471 300											1	1	0	2	274 933	1	1		0	2	274 933
Kopā	323	147	92	562	107 393 800	311	140	94	545	98 800 054	38	9	10	57	6 220 500	1	4	1	6	1 561 500	350	153	105	608	106 582 054	

Statu sarakstā

470

2012. gada 13. decembris

4. PIELIKUMS. Iepirkumu plāns

Darba programmas pasākums	Apakšpasākums (ja piemērojams)	Līguma priekšmets	Budžeta projekts (EUR)	Provizoriskais iepirkuma veids	Paredzētais iepirkšanas sākuma datums	Paredzētais līguma parakstīšanas datums
1.0. Reģistrācija, provizoriskā reģistrācija un datu kopīga lietošana	1.1. Provizoriskā reģistrācija 1.7. Datu ieguve un meklēšana 1.9. CSA izstrāde	Zinātnisko konsultāciju pakalpojumi (4 līgumi)	363 400	FWC (pamatlīgums) ECHA/2011/01	2. cet.	3. cet.
2.0. Izvērtēšana	2.1. Dokumentācijas izvērtējums	Zinātnisko konsultāciju pakalpojumi	75 000,00	FWC ECHA/2011/01	1. cet./ 2. cet.	3. cet.–4. cet.
3.0. Licences	3.2. SVHC noteikšana 3.3. Ieteikumi, XIV pielikums	Zinātnisko konsultāciju pakalpojumi (2 līgumi)	184 000,00	FWC ECHA/2011/01	1. cet.–2. cet.	2. cet.–3. cet.
3.0. Licences	3.5. Ierobežojumi	Zinātnisko konsultāciju pakalpojumi (2 līgumi)	302 040,00	FWC ECHA/2011/01	1. cet.–2. cet.	1. cet.–3. cet.
3.0. Licences	3.6. Horizontāls riska pārvaldības pasākums	Zinātnisko konsultāciju pakalpojumi (2 līgumi)	184 000,00	FWC ECHA/2011/01	1. cet.–3. cet.	2. cet.–4. cet.
4.0. Klasificēšana un marķēšana	4.2. Klasifikācijas un marķējuma paziņojums un saraksts	Zinātnisko konsultāciju pakalpojumi	150 000,00	FWC ECHA/2011/01	1. cet.	1. cet.
6.0. IT atbalsts darbībai	6.1. IT projekti	IT konsultāciju pakalpojumi ECHA projektiem – REACH-IT, IUCLID, CHESAR, Biocīdi, PIC, Izplatīšana, C&L, DIP, RIPE, CASPER, Odyssey, ECM (20 līgumi)	10 753 700,00	FWC ECHA/2011/103, FWC ECHA/2012/150, SACHA II FWC	1. cet.–3. cet.	1. cet.–4. cet.
6.0. IT atbalsts darbībai	6.2. Programmatūras apkalpošana	SciSoft, Business Objects, Remedy, SharePoint (5 līgumi)	795 000,00	SACHA II FWC, HANSEL, FWC ECHA/2011/103	1. cet.–4. cet.	1. cet.–4. cet.

6.0. IT atbalsts darbībai	6.3. Programmatūras izstrāde	Mitināšanas pakalpojumi (<i>eCHEMportal</i> , <i>MOSS</i>), uzturēšana (<i>ORACLE</i>), IT testēšana (4 līgumi)	2 116 000,00	FWC ECHA/2010/95N, SACHA II FWC, ORACLE FWC, ECHA/2012/135	1. cet.–4. cet.	1. cet.–4. cet.
7.0. Zinātniskie un praktiskie ieteikumi turpmāku tiesību aktu izstrādei	7.1. Ar testēšanu nesaistītas metodes	Video izveide	45 000,00	FWC ECHA/2011/111	3. cet.	4. cet.
7.0. Zinātniskie un praktiskie ieteikumi turpmāku tiesību aktu izstrādei	7.2. Testēšanas metodes	Testēšanas metožu izstrāde	40 000,00	FWC ECHA/2011/01 vai neliela vērtība	3. cet.	4. cet.
10.0. Saziņa	10.2. Digitālā saziņa un 10.3. Iekšējā saziņa	ECHA tīmekļa vietnes un <i>ECHANet</i> uzturēšana un izstrāde (2 līgumi)	470 000,00	FWC ECHA/2010/124	1. cet.–4. cet.	1. cet.–4. cet.
10.0: Saziņa	10.2. Digitālā saziņa	Video un citu audiovizuālo materiālu radīšana	270 000,00	FWC ECHA/2011/111	1. cet.–3. cet.	1. cet.–4. cet.
10.0. Saziņa	10.3. Iekšējā saziņa	Uzņēmuma diena/ ECHA jubileja/ Eiropas diena (2 līgumi)	90 000,00	Sarunu procedūras par nelielu vērtību	1. cet.	2. cet.
10.0. Saziņa	10.4. Ārējā saziņa	Drukāšanas pakalpojumi (pasūtījumi)	100 000,00	FWC ECHA/2011/183	1. cet.–4. cet.	1. cet.–4. cet.
10.0. Saziņa	10.4. Ārējā saziņa	Veicināšanas materiāli (pasūtījumi)	50 000,00	ECHA/2010/66	1. cet.	4. cet.
10.0. Saziņa	10.5. Attiecības ar plašsaziņas līdzekļiem	Plašsaziņas līdzekļu analīze, attiecības ar tiem un jaunumi	80 000,00	FWC ECHA/2011/278	1. cet.–4. cet.	1. cet.–4. cet.
10.0. Saziņa	10.6. Ieinteresēto personu iesaiste	Ieinteresēto personu dienas (2013. gadā - 2)	94 000,00	2012/ECHA/CEI-1	2013. gada 3. cet.	1. cet.–4. cet.
11.0. Starptautiskā sadarbība	11.1. Starptautisko attiecību koordinēšana	Ontoloģisko konsultāciju pakalpojumi	60 000,00	FWC ECHA/2011/25	2. cet.	3. cet.
11.0. Starptautiskā sadarbība	11.1. Starptautisko attiecību koordinēšana	QSAR, <i>E-chem portal</i> , <i>OECD</i> instrumentārijs (4 līgumi)	380 000,00	FWC ECHA/2011/01, SACHA II FWC	2. cet.–3. cet.	4. cet.
12.0. Pārvaldība	12.5. Kvalitātes vadība 12.6. Drošība un darbības nepārtrauktība 12.7. Informācijas pārvaldība 12.8. Stratēģiskā vadība	Vadības konsultāciju pakalpojumi (7 līgumi)	673 630,00	FWC ECHA/2010/93 un FWC ECHA/2011/103	1. cet.	2. cet.

	12.9. Iekšējā revīzija 12.12. Plānošana, uzraudzība un pārskatīšana					
6.0. IT atbalsts darbībai	15.3. IT operācijas	Programmatūras uzturēšana (<i>Splunk, Jira, Confluence</i> un citas)	100 000,00	FWC SACHA II	1. cet.–4. cet.	1. cet.–4. cet.
15.0. Informācijas un komunikāciju tehnoloģijas	15.3. IT operācijas	Programmatūras licences – <i>EMC Documentum</i> moduļi	160 000,00	DG DIGIT FWC	2. cet.	2. cet.
15.0. Informācijas un komunikāciju tehnoloģijas	15.3. IT operācijas	UZTURĒŠANAS PROGRAMMATŪRA – testēšanas rīki	45 000,00	FWC DIGIT/ HANSEL	1. cet.–4. cet.	1. cet.–4. cet.
		Kopsumma	17 580 770,00			
Iepirkumu plānā iekļauti darbības izdevumi, kas pārsniedz 15 000 euro, attiecībā uz Aģentūras 2013. gadā paredzētajiem iepirkumiem						

EUROPEAN CHEMICALS AGENCY
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, FINLAND
ECHA.EUROPA.EU