

2011 m. darbo programa

*Kad visoje ES cheminės
medžiagos būtų
naudojamos saugiai*



ECHA

TEISINIS PRANEŠIMAS

Šioje darbo programoje pateiktos nuomonės arba pozicijos teisiniu požiūriu nebūtinai atitinka oficialią Europos cheminių medžiagų agentūros poziciją. Europos cheminių medžiagų agentūra neprisiima atsakomybės už galimas klaidas ar netikslumus.

TEISINĖS ATSAKOMYBĖS APRIBOJIMAS

Tai yra anglų kalba paskelbto dokumento darbinis vertimas. Originalų dokumentą galima rasti ECHA tinklalapyje.

ECHA nuoroda: ECHA-10-A-02-LT
MB/63/2010 galutinis

Data: 2009 09 29; peržiūra 2010 12 17

Kalba: LT

© Europos cheminių medžiagų agentūra

Turinys

Santrumpos

Įvadas

2011 m. ECHA uždaviniai ir prioritetai

1. REACH ir CLP procesų įgyvendinimas

1 veiklos sritis. Registracija, keitimasis duomenimis ir jų sklaida

2 veiklos sritis. Vertinimas

3 veiklos sritis. Autorizacija ir apribojimai

4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas

5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba, rengiant rekomendacijas ir teikiant pagalbą tarnybos paslaugas

6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės

7 veiklos sritis. Moksliniai ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms

2. ECHA padaliniai ir kelias sritis apimanti veikla

8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas

9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija

10 veiklos sritis. Ryšiai

11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas

3. Valdymas, organizacija ir ištekliai

12 veiklos sritis. Valdymas

13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita

14 veiklos sritis. Žmogiškieji ištekliai ir bendrosios paslaugos

15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos

4. Rizika

Priedai

1 priedas. ECHA 2011 m. organizacinė struktūra

2 priedas. Pamatinės prielaidos

3 priedas. Išteklių paskirstymas 2011 m.

4 priedas. Viešųjų pirkimų planas

Santrumpos

AAP	augalų apsaugos produktai
AD	administratorius
AS	asistentas
CA	sutartininkas
CARACAL	REACH ir klasifikavimo ženklavimo ir pakavimo kompetentingos institucijos
CASPER	IT aprašomoji atrankos, prioritetų nustatymo, vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonė
CHESAR	cheminių medžiagų saugos vertinimo ir ataskaitų apie jas teikimo priemonė
CMR	kancerogeninis, mutageninis ar toksiškas reprodukcijai
CSA	cheminės saugos vertinimas
DP	darbo programa
DU	tolesnis naudotojas
DUK	dažniausiai užduodami klausimai
EAR	Europos Audito Rūmai
ECHA	Europos cheminių medžiagų agentūra
<i>eChemPortal</i>	visuotinis informacijos apie chemines medžiagas portalas
ECM	įmonės informacijos valdymas
EEE/ELPS	Europos ekonominė erdvė / Europos laisvosios prekybos susitarimas
EFSA	Europos maisto saugos tarnyba
EK	Europos Komisija
EMAS	Bendrijos aplinkosaugos vadybos ir audito sistema
ERP	įmonės išteklių planavimas
ES	Europos Sąjunga
EU-OSHA	Europos darbuotojų saugos ir sveikatos agentūra
forumas	keitimosi informacija apie vykdymą forumas
IKV	integruotas kokybės valdymas
IPPC	integruota taršos prevencija ir kontrolė
IRT	informacinės ir ryšių technologijos
IS	įmonės struktūra
ISO	Tarptautinė standartizacijos organizacija
IT	informacinės technologijos
IUCLID	Tarptautinė bendra informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazė
JT VSS	Jungtinių Tautų Visuotinai suderinta cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo ir ženklavimo sistema
KBVP	koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas
KŽ	klasifikavimas ir ženklavimas
KŽP	klasifikavimas, ženklavimas ir pakavimas
SVHC	labai didelį susirūpinimą kelianti cheminė medžiaga
LT	laikinasis tarnautojas

MVĮ	mažosios ir vidutinės įmonės
ODYSSEY	ECHA pagalbinių vertinimo priemonė
OECD	Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacija
PBT	patvari, bioakumuliacinė ir toksiška
PIC	Roterdamo konvencija dėl sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto, procedūros
PNPP	pasirengimo narystei pagalbos priemonė
PPMTP	produktų ir procesų moksliniai tyrimai ir plėtra
REACH	Cheminių medžiagų registracija, įvertinimas, autorizacija ir apribojimai
REACH-IT	pagrindinė IT sistema, padedanti įgyvendinti REACH
RIPE	REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalas
RVK	Rizikos vertinimo komitetas
SAICM	strateginis požiūris į tarptautinį cheminių medžiagų valdymą
SEAK	Socialinės ir ekonominės analizės komitetas
SIEF	dalijimosi duomenimis ir informacijos apie cheminę medžiagą mainų forumas
SLA	susitarimas dėl paslaugų lygio
SM	susitarimo memorandumas
VNK	Valstybių narių komitetas
VNKI	valstybės narės kompetentinga institucija
VPD	Vandens pagrindų direktyva
vPvB	labai patvari ir didelės bioakumuliacijos
VRPG	vadovų ryšių palaikymo grupė
VT	Valdančioji taryba
ŽI	žmogiškieji ištekliai
(Q)SAR	(kiekybinis) struktūros ir savybių ryšys

Europos cheminių medžiagų agentūros pristatymas

2007 m. birželio 1 d. įsteigta Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) yra naujos cheminių medžiagų reguliavimo Europos Sąjungoje (ES) sistemos, nustatytos Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu Nr. 1907/2006 dėl cheminių medžiagų registracijos, įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų (REACH), centras. 2009 m. pradžioje REACH sistema papildyta Reglamentu dėl cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklavimo ir pakavimo (Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1272/2008 – CLP reglamentas). Šie teisės aktai taikomi visose ES valstybėse narėse, bet jų nereikia perkelti į nacionalinę teisę.

REACH sistemos tikslas – užtikrinti aukštą žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugos lygį, skatinti alternatyvius bandymų su gyvūnais metodus cheminių medžiagų keliamam pavojui vertinti, palengvinti laisvą cheminių medžiagų judėjimą bendrojoje rinkoje ir didinti konkurencingumą bei skatinti inovacijas. Praktiniu požiūriu tikimasi, kad naujoji tvarka padės gauti trūkstančių žinių apie chemines medžiagas, patekusias į Europos rinką iki 1981 m., pagreitinti saugių ir pažangių cheminių medžiagų pateikimą rinkai ir padidinti tokių medžiagų rizikos valdymo veiksmingumą, visų pirma perkeliant su rizikos identifikavimu ir kontroliavimu susijusią pagrindžiamąją veiklą iš institucijų bendrovėms. Sėkmingam REACH įgyvendinimui reikia, kad Agentūra gerai veiktų ir gebėtų teikti nepriklausomas ir aukštos kokybės mokslines nuomones per teisės aktuose griežtai nustatytus terminus, taip pat užtikrintų sklandų teisės aktų vykdomųjų aspektų veikimą. Tačiau REACH efektyvumas taip pat priklauso ir nuo ECHA institucinių partnerių, visų pirma nuo ES valstybių narių, Europos Parlamento ir Europos Komisijos.

CLP reglamento paskirtis – užtikrinti aukštą žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugos lygį, taip pat laisvą cheminių medžiagų, mišinių ir tam tikrų gaminių judėjimą, derinant cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo kriterijus ir ženklavimo bei pakavimo taisykles. Prie pavojingų cheminių medžiagų savybių priskiriami fiziniai pavojai ir pavojai žmogaus sveikatai bei aplinkai, įskaitant pavojų ozono sluoksniui. Be to, CLP reglamentu ES prisideda prie visuotinio klasifikavimo ir ženklavimo kriterijų derinimo; ženklavimo kriterijus parengė Jungtinės Tautos (JT VSS).

Abu reglamentai turėtų padėti įgyvendinti strateginį požiūrį į tarptautinį cheminių medžiagų valdymą (angl. *Strategic Approach to International Chemical Management, SAICM*), 2006 m. vasario 6 d. patvirtintą Dubajuje.

ECHA misija

ECHA misija

- valdyti visas REACH ir CLP užduotis vykdant arba koordinuojant būtiną veiklą, kad būtų užtikrintas nuoseklus jos įgyvendinimas ES lygmeniu;
- teikti valstybėms narėms ir Europos institucijoms geriausius įmanomus mokslinius patarimus klausimais, susijusiais su cheminių medžiagų naudojimo sauga ir socialiniais bei ekonominiais aspektais.

Tai pasiekama užtikrinant patikimą ir nuoseklų sprendimų priėmimo procesą, pasinaudojant geriausiais įmanomais moksliniais, techniniais ir reguliavimo gebėjimais, siekiant užtikrinti REACH ir CLP reglamentų laikymąsi.

ECHA siekis

ECHA siekis – tapti tarptautiniu mastu pripažinta Agentūra, kompetentinga visais klausimais, susijusiais su pramoninių cheminių medžiagų sauga, ir visiems gyventojams naudinga patikimos ir aukštos kokybės informacijos apie chemines medžiagas šaltiniu.

ECHA bus pavyzdinė reguliavimo institucija, kuri pritrauks labai motyvuotų ir talentingų darbuotojų taikydama naujausius valdymo metodus ir darbuotojų politiką. Pramonės atstovai turėtų laikyti ECHA patikimu partneriu, teikiančiu reikiamų patarimų ir pagalbą.

ECHA vertybės

ECHA – šiuolaikiškos viešojo administravimo organizacijos – vertybės yra skaidrumas, nešališkumas, atskaitomybė ir veiksmingumas; ECHA REACH ir CLP reglamentuose numatyta veiklą valdys saugiai, profesionaliai ir mokliškai pagrįstai.

ECHA pabrėžia savo nepriklausomumą nuo visų išorės interesų ir kartu glaudžiai bendradarbiauja su visais suinteresuotaisiais subjektais, Europos institucijomis ir valstybėmis narėmis. Agentūra tvirtai laikosi lygių galimybių ir poveikio aplinkai mažinimo principų.

Ivadas

Šioje darbo programoje pateikiami Europos cheminių medžiagų agentūros 2011 m. – ketvirtųjų veiklos metų – tikslai. Šios metinės darbo programos pagrindas yra 2011–2013 m. daugiametė darbo programa, kurią po viešųjų konsultacijų 2010 m. birželio mėn. patvirtino ECHA valdančioji taryba. Darbo programos struktūra pagrįsta ECHA veikla grindžiamo valdymo požiūriu; darbo programa padalyta į penkiolika veiklos sričių, iš kurių kiekvienai nustatyti tam tikri tikslai ir rezultatai, taip pat veiklos rodikliai, pagal kuriuos galima stebėti pažangą.

Dėl REACH reglamente nustatytų laiko apribojimų pirmą kartą ši darbo programa patvirtinta 2010 m. rugsėjo mėn., tuo metu, kai iki pirmosios REACH registracijos termino pabaigos – 2010 m. galo – dar buvo likę keli mėnesiai. Kadangi galutinis registracijos dokumentacijų skaičius atsižvelgiant į pateiktus dokumentus, siūlymus atlikti bandymus ir konfidencialumo reikalavimus buvo lemiamas veiksnys nustatant 2011 m. ECHA darbo krūvį ir finansus, darbo programa peržiūrėta 2010 m. gruodžio mėn. Vis dėlto reikėtų pabrėžti, kad šie orientaciniai skaičiai, susiję su kita veikla, visų pirma autorizacija, apribojimais ir apeliaciniiais skundais, vis dar nėra labai patikimi.

2010 m. gruodžio mėn. valdančioji taryba patvirtino biudžetą ir etatų sąrašą, kuriais pagrįstas 3 priede pateiktas išteklių paskirstymas pagal veiklos rūšis. Tačiau biudžetas paskelbiamas galutinai patvirtintu tik patvirtinus Europos Sąjungos bendrąjį biudžetą. Be to, etatų sąrašą turės patvirtinti biudžeto valdymo institucija, t. y. Europos Parlamentas ir Taryba.

2011 m. ECHA uždaviniai ir prioritetai

2011 m. pirmas ECHA uždavinys bus sėkmingai baigti apdoroti iki pirmosios REACH registracijos termino, t. y. 2010 m. lapkričio 30 d., pateiktas registracijos dokumentacijas.

Tikimasi, kad užtikrinant visuomenei galimybę nemokamai susipažinti su informacija apie registruotas chemines medžiagas Europoje ir visame pasaulyje bus daromas teigiamas poveikis sveikatai ir aplinkos apsaugai. Todėl 2011 m. pagrindinė veikla bus apdoroti 2010 m. užregistruotą informaciją apie medžiagas, įvertinti, ar registruotojų pateikti konfidencialumo prašymai dėl tam tikrų jų dokumentacijos dalių yra pagrįsti, ir ECHA interneto svetainėje skelbti nekonfidencialias registracijos dokumentacijų dalis.

2010 m. lapkričio mėn. pasibaigus registracijos dokumentacijų teikimo terminui, pagrindinis ECHA uždavinys bus įregistruotų dokumentacijų vertinimas. Daugiausia informacijos ir daug siūlymų atlikti bandymus bus pateikta dideliais kiekiais gaminamų cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis ir kurios bus registruojamos iki pirmojo termino pabaigos, dokumentacijose. Dėl nustatytų šio vertinimo terminų 2011 m. ECHA turės daugiausia dėmesio skirti vertindama pateiktus siūlymus atlikti bandymus. Be to, ECHA užtikrins, kad pirmasis koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano projektas būtų pateiktas likus pakankamai laiko iki 2011 m. pabaigos.

Kadangi tikimasi, kad 2011 m. pradžioje Komisija patvirtins ir paskelbs REACH reglamento XIV priedą, kuriame pateiktas autorizuotinių cheminių medžiagų sąrašas, ECHA užtikrins, kad būtų pasirengta priimti ir apdoroti pramonės atstovų pateiktas autorizacijos paraiškas.

Kitas iššūkis susijęs su 2011 m. sausio 3 d. terminu klasifikavimo ir ženklinimo pranešimams teikti. Pasibaigus šiam terminui, ECHA tvarkys klasifikavimo ir ženklinimo inventorių, toliau jį plėtos ir skelbs nekonfidencialią jo versiją savo interneto svetainėje.

Pagal šios politikos tikslus, kuriuos Komisija nustatė anksčiau 2010 m., manoma, kad siūlymų dėl SVHC identifikavimo skaičius išaugs. Tai reikš, kad gaunant daugiau siūlymų dėl apribojimų ir pirmųjų autorizacijos paraiškų, kurias pateiks pramonės atstovai, sekretoriato ir ECHA mokslo komitetų darbo krūvis 2011 m. bus didesnis.

2011 m. ECHA, visapusiškai naudodamasi savo mokslinėmis programomis ir vertinimo bei rizikos valdymo veikla, sparčiau teiks Komisijai ir valstybėms narėms konsultacijas mokslo ir technikos klausimais. Visų pirma tai pasakytina apie klausimus, susijusius su nanomedžiagomis ir endokrininius sutrikimus sukeliančiomis medžiagomis.

Kalbant apie pramonės atstovams skirtas konsultacijas mokslo ir technikos klausimais, teikiamas rengiant rekomendacijas ir užtikrinant pagalbos tarnybos paslaugas, pasakytina, kad ypatingas dėmesys bus skiriamas pastangoms padėti MVĮ pasirengti antrajam registracijos terminui 2013 m. Padedant įmonėms tinkamai pasirengti labai svarbu bus didinti informuotumą ir teikti informaciją apie įsipareigojimus. Patirtis, kurią ECHA įgijo padėdama įmonėms pasirengti pirmajam registracijos ir pranešimų teikimo terminui, padės jai toliau ugdyti savo konsultacinius gebėjimus, visų pirma siekiant išvengti nebūtinų bandymų su gyvūnais ir supaprastinti rekomendacijas. Ir toliau bus skiriamas dėmesys rekomendacijų ir kitų dokumentų, skirtų MVĮ ir plačiajai visuomenei, vertimui.

Atsižvelgiant į tai, kad REACH ir CLP reglamentų įgyvendinimo sėkmė taip pat priklauso nuo darnaus ir veiksmingo reikalavimų vykdymo užtikrinimo, darbo programoje paramai, kurią ECHA sekretoriatas teikia forumui, ir toliau bus skiriamas svarbus dėmesys.

Įgyvendinant ir vykdant REACH ir CLP reglamentus reikalingos įvairios IT sistemos; tolesnė jų plėtra ir priežiūra ir toliau bus labai svarbi ECHA veiklos dalis. Remdamasi 2010 m. įgyta patirtimi, ECHA bus pasirengusi intensyviai plėtoti esamas sistemas ir (arba) tam tikrais atvejais jas peržiūrėti, kad jos būtų veiksmingesnės ir patogesnės vartotojui, o REACH-IT ir IUCLID 5 liks svarbiausiomis Agentūros programomis.

Remdamasi REACH reglamente nustatytais ataskaitų teikimo įpareigojimais, ECHA parengs Komisijai pirmąjį penkerių metų ataskaitą apie REACH reglamento veikimą, šiuo atžvilgiu ji taip pat pateiks siūlymų, kaip pagerinti reglamento veiksmingumą. Be to, ECHA parengs Komisijai pirmąjį trejų metų ataskaitą apie bandymų, atliekamų ne su gyvūnais, metodų ir strategijos įgyvendinimo ir taikymo eigą.

Didžiausias Agentūros augimo tempas darbuotojų skaičiaus požiūriu bus pasiektas iki 2011 m. pradžios. Siekiant užtikrinti, kad sprendimų priėmimas būtų patikimas ir nuoseklus, metų pradžioje vyks dideli pertvarkymai. Svarbus valdymo uždavinys bus užtikrinti, kad jie vyktų sklandžiai, visų pirma pritaikant valdymo procesus prie labiau išskaidytos organizacinės struktūros ir užtikrinant veiksmingą jų koordinavimą bei įgyvendinimą. ECHA valdymo finansų srities prioritetas - veiksmingas likvidumo valdymas ir griežtas biudžeto vykdymas, nes Agentūra visiškai padengs savo išlaidas iš pajamų, gautų iš mokesčių ir rinkliavų, susijusių su REACH ir CLP veikla 2011–2013 m., ir kartu turės grąžinti 2010 m. gautą ES subsidiją. Žmogiškųjų išteklių valdymo srityje pabaigus ankstesnių metų intensyvių darbuotojų samdymą, bus siekiama užtikrinti jų išlaikymą darbe, ypatingą dėmesį skiriant mokymuisi, tobulėjimui ir naujoviškoms organizacinio modelio plėtojimo strategijoms bei rūpinantis darbuotojų gerove.

1. REACH ir CLP procesų įgyvendinimas



1 veiklos sritis. Registracija, keitimasis duomenimis ir jų sklaida

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Registracija

REACH sistema grindžiama principu, kad atsakomybė už cheminės medžiagos keliamos rizikos nustatymą ir valdymą tenka bendrovei, kuri gamina, importuoja, pateikia rinkai ar naudoja šią medžiagą. Įmonės, kurios per metus pagamina arba importuoja vieną toną arba daugiau cheminių medžiagų, turi įrodyti, kad prisiėmė šią atsakomybę pateikdamos ECHA registracijos dokumentaciją. Prieš suteikdama registracijos numerį, ECHA tikrina, ar pateikta informacija išsami ir ar sumokėtas reglamente nustatytas mokestis.

Pirmasis REACH registracijos terminas, t. y. 2010 m. lapkričio 30 d., skirtas didelio kiekio cheminių medžiagų (1 000 tonų per metus arba daugiau) ir tam tikrų kategorijų susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų registracijai. Iki tos datos ECHA gavo beveik 25 000 registracijos dokumentacijų; šis skaičius atitinka pirminius Komisijos skaičiavimus ir ECHA numatytą pradinį scenarijų. Iki 2011 m. vasario 28 d. ECHA turės sutvarkyti šias dokumentacijas, tačiau dėl sėkmingai automatizuotų kai kurių pagrindinių dokumentacijų tvarkymo veiksmų ši užduotis bus atlikta anksčiau. Manoma, kad pakartotinai pateiktų dokumentacijų skaičius bus nedidelis, nes, Agentūrai parengus pramonės atstovams skirtą priemonę išsamumo patikrai atlikti prieš pateikiant dokumentaciją, atliekant išsamumo patikrą labai maža dalis pateiktų registracijos dokumentacijų yra nepakankamai išsamios. Kartu su savo partneriais ir vadovų ryšių palaikymo grupe¹ ECHA ir toliau stebės su registracija susijusius klausimus, kurie registruotojams ir tolesniems naudotojams yra svarbūs net pasibaigus pirmosios registracijos terminui. Manoma, kad visus 2011 m. naujų cheminių medžiagų registracijos dokumentacijų ir atnaujintų dokumentacijų skaičius bus pastovus.

Informacija apie pirmąsias registracijos dokumentacijas, taip pat apie bendrai teikiamos informacijos ir priešasčių, kodėl informacija teikiama atskirai, vertinimą bus įtraukta į pirmąją ECHA ataskaitą Komisijai dėl REACH reglamento veikimo, kuri turi būti pateikta 2011 m. birželio 1 d.². Be to, kartu su vadovų ryšių palaikymo grupe bus peržiūrėtas registracijos procesas ir su juo susijęs keitimasis duomenimis, atsižvelgiant į įgytą patirtį (taip pat į skundus) siekiant pasirengti kitos registracijos terminui 2013 m.

Nuo 2011 m. birželio 1 d. ECHA pradės tvarkyti pranešimus apie medžiagas, esančias gaminių sudėtyje³, įtrauktas į pasiūlytų cheminių medžiagų sąrašą ir atitinkančias teisės aktuose nustatytus kriterijus. ECHA parengs šių pranešimų vertinimo principus ir procedūras, siekdama nustatyti, kada bus reikalaujama iki galo įregistruoti šias medžiagas siekiant skatinti veiksmingai valdyti riziką. Tolesnių naudotojų ataskaitos taip pat bus pradėdamos tvarkyti 2011 m. Tolesni naudotojai turi pranešti apie naudojimo būdus, kuriems netaikoma jų tiekėjo registracija ir kuriems reikia parengti cheminės saugos ataskaitą, arba kai jie remiasi konkrečia išimtimi. Manoma, kad šių ataskaitų bus pateikta labai daug (pradiniais apskaičiavimais – 45 000). Galiausiai manoma, kad veikla, susijusi su produktų ir procesų moksliniais tyrimais ir plėtra, 2011 m. tebebus 2010 m. lygio.

Keitimasis duomenimis

Tą pačią cheminę medžiagą gaminančios arba importuojančios bendrovės kartu pateikia savo registracijos dokumentacijas po to, kai pasikeičia savo duomenimis ir kartu nustato

¹ Vadovų ryšių palaikymo grupę sudaro Europos Komisijos, ECHA ir pramonės asociacijų atstovai. Grupės tikslas – rasti praktinius problemų, kurios laikomos registracijos kliūtimis, sprendimus.

² REACH reglamento 117 straipsnio 2 dalis.

³ Jei gaminių sudėtyje bendras jų kiekis didesnis kaip viena tona vienam gamintojui ar importuotojui per metus, o koncentracija didesnė kaip 0,1 proc. (w/w).

tolesnių bandymų poreikį, taip padėdamos išvengti nebūtinų bandymų su gyvūnais ir sumažinti registruotojų išlaidas. Sėkmingas keitimasis duomenimis (taigi ir REACH įgyvendinimo sėkmė) labai priklauso nuo aiškios cheminės medžiagos tapatybės sampratos. Galima keistis duomenimis apie „tą pačią“ cheminę medžiagą, tačiau duomenimis apie skirtingas medžiagas nesikeičiama. Tačiau informacija apie cheminės medžiagos tapatybę taip pat padeda taikyti analogijos, skirstymo į grupes ir (Q)SAR ((kiekybinio) struktūros ir savybių ryšio) metodus, kurie yra būdai naudoti turimą informaciją apie vieną cheminę medžiagą (ar medžiagų grupę) siekiant gauti trūkstamus duomenis apie kitą skirtingą medžiagą, neatliekant papildomų bandymų su stuburiniais gyvūnais. Manoma, kad 2011 m. didės poreikis teikti pramonės atstovams patarimų ir paramą, susijusią su cheminių medžiagų tapatybe ir galimybėmis taikyti analogijos metodą, kuriuo siekiama paremti keitimašiu duomenimis, nes daugiau registruotojų, kurie paprastai turi nedaug duomenų rinkinių, siekia pasirengti vėlesniems registravimo terminams.

Prašymai keistis duomenimis ir ginčai (jei jų kiltų) gali būti skirstomi į prašymus (ginčus), pateiktus (kilusius) po užklausų apie medžiagas, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, ir į prašymus (ginčus), pateiktus (kilusius) po nesutarimų su SIEF. Per paskutinius tris 2010 m. mėnesius netikėtai padaugėjo užklausų, daugiausia susijusių su užklausomis apie medžiagas, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis. Nors imtasi veiksmų siekiant gerinti nagrinėjimo procesą, manoma, kad dalies užklausų nagrinėjimas bus nukeltas į 2011 m. Be to, galima tikėtis, kad 2011 m. pateiktų užklausų skaičius tebebus palyginti didelis, atsižvelgiant ir į tai, kad dėl prastos pirminių užklausų kokybės daugelis jų turės būti pateiktos pakartotinai.

Keitimasis duomenimis SIEF skirsis. Nuo 2011 m. ECHA toliau teiks daugiau paramos keičiantis duomenimis, visų pirma ji sieks labiau padėti 2013 m. terminui besirengiančioms įmonėms, kurios bando gauti ankstesnių registruotojų kontaktinius duomenis, kad galėtų būti įtrauktos į bendrą registraciją. Prašymai keistis duomenimis gali būti teikiami prieš pateikiant dokumentus registruoti cheminę medžiagą arba juos pateikus. Pastarasis būdas 2011 m. bus populiariesnis, nes SIEF nariai, kurie gamina arba importuoja mažiau kaip 1 000 tonų per metus, siekia įregistruoti chemines medžiagas pagrindiniam registruotojui pateikus dokumentacijas iki 2010 m. termino. Kilus nesutarimui įmonės gali prašyti ECHA įsikišimo. Nepavykus susitarti dėl keitimosi bandymų su stuburiniais gyvūnais tyrimo duomenimis, ECHA tam tikrais atvejais gali priimti tai daryti įpareigojantį sprendimą arba suteikti leidimą remtis jau pateikta informacija. Šie mažesnio kiekio cheminių medžiagų registruotojai dažniausiai yra MVĮ. Nesvarbu, koks būna ECHA sprendimas, galima gauti kitos šalies skundų, ir rengiantis ECHA teisinei gynybai gali prireikti įdėti daug darbo. Galiausiai siekiant patobulinti esamas IT sistemas ir procedūras jos bus iš naujo nagrinėjamos remiantis per 2008 m. išankstinės registracijos laikotarpį ir per 2010 m. registracijos laikotarpį įgyta patirtimi.

Sklaida

Tikimasi, kad tai, jog ECHA interneto svetainėje informacija apie chemines medžiagas taps viešai ir nemokamai prieinama, turės teigiamą poveikį sveikatos ir aplinkos apsaugai Europoje ir pasaulyje. Viena pagrindinių užduočių 2011 m. bus tvarkyti pateiktą informaciją apie 2010 m. įregistruotas chemines medžiagas, vertinti, ar registruotojų dokumentacijose pateikti konfidencialumo prašymai yra pagrįsti, ir ECHA interneto svetainėje skelbti nekonfidencialią informaciją. Sprendžiant pagal registracijos dokumentacijas, kurioms ECHA jau suteikė registracijos numerį, galima manyti, kad konfidencialumo prašymai pateikti 2 proc. medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, registracijos dokumentacijų ir 35 proc. medžiagų, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, registracijos dokumentacijų. Todėl iki 2010 m. lapkričio 30 d. pateiktų konfidencialumo prašymų vertinimas bus beveik baigtas 2011 m. Bet koku atveju pirmenybė bus teikiama dokumentacijoms, kuriose pateikta siūlymų atlikti bandymus arba kurioms atliekama atitikties patikra. Be to, ECHA supaprastins automatizuotą

nekonfidencialios informacijos gavybą iš registracijos dokumentacijų ir, atsižvelgdama į atnaujintą savo interneto svetainę, taip pat atnaujins joje skelbiamą informaciją, kad svetainė būtų kur kas praktiškesnė ir patogesnė vartotojui.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visos dokumentacijos turi būti tvarkomos, visi ginčai dėl keitimosi duomenimis sprendžiami ir produktų bei procesų mokslinių tyrimų ir plėtros pranešimai bei konfidencialumo reikalavimai vertinami laikantis standartinių ECHA patvirtintų procedūrų ir REACH reglamente nustatytų terminų.
2. Užklausos turi būti apdorojamos pagal standartines ECHA patvirtintas procedūras per 20 darbo dienų.
3. Sprendimai dėl registracijos ir produktų ir procesų mokslinių tyrimų ir plėtros pranešimų turi būti aukštos techninės ir mokslinės kokybės.
4. Vieša informacija iš visų dokumentacijų, susijusių su medžiagomis, įregistruotomis iki pirmojo registracijos termino, turi būti skelbiama ECHA interneto svetainėje.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytus terminus apdorotų registracijos dokumentacijų, produktų ir procesų mokslinių tyrimų ir plėtros pranešimų ir išspręstų ginčų dėl keitimosi duomenimis procentinė dalis	100 proc.	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėje ataskaitoje
Per nustatytą terminą (20 darbo dienų) apdorotų užklausų procentinė dalis	≥ 90 proc.	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėje ataskaitoje
Įvertintų prašymų dėl konfidencialumo, pateiktų iki 2010 m. registracijos termino pateiktose registracijos dokumentacijose, procentinė dalis	≥ 90 proc.	Nurodyta REACH-IT ketvirtinėje ataskaitoje
ECHA interneto svetainėje paskelbtų registracijos dokumentacijų (nekonfidencialios informacijos) procentinė dalis	≥ 80 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Registruotojų ir pranešimus teikiančių asmenų pateiktų skundų skaičius	≤ 10 proc. sprendimų	Kas mėnesį atliekamas atsiliepimų dėl sprendimų stebėjimas

3. Pagrindiniai rezultatai

- Per reikiamus terminus apdorotos iki 2010 m. termino pateiktos medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, registracijos dokumentacijos, išsiųstos sąskaitos, gauti mokėjimai ir išspręsti ginčai dėl keitimosi duomenimis.

- Gautos ir apdorotos medžiagų, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, registracijos dokumentacijos, užklausų dokumentacijos, pereinamojo laikotarpio registracijos dokumentacijos ir produktų ir procesų mokslinių tyrimų ir plėtros pranešimai.
- Apdorotos medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, registracijos dokumentacijos, kurios pateiktos vėlesniam terminui, tačiau skirtos tai pačiai medžiagai, kurią pagrindinis registruotojas sėkmingai įregistravo iki 2010 m. termino.
- Įvertinta 250 naujų prašymų dėl konfidencialumo (2011 m. pateiktose ne pereinamojo laikotarpio cheminių medžiagų ir pereinamojo laikotarpio cheminių medžiagų registracijos dokumentacijose ir 2011 m. atnaujintose registracijos dokumentacijose) ir 1 000 prašymų dėl konfidencialumo, pateiktų iki 2010 m. registracijos termino.
- Nustatyti principai ir procedūros, kaip teikti prašymus registruoti gaminiuose esančias chemines medžiagas.
- Nustatyta procedūra ir sistemos, taikomos tolesnių naudotojų ataskaitoms dėl cheminių medžiagų naudojimo būdų, kurių tiekėjai neremia (REACH reglamento 38 straipsnis), ir gamintojų arba importuotojų pranešimams apie tolesnių naudotojų nustatytus neremiamus naudojimo būdus (REACH reglamento 37 straipsnio 3 dalis ir 38 straipsnis) tvarkyti.
- ECHA interneto svetainėje paskelbta informacija iš 2010 m. gautų registracijos dokumentų ir susieta su OECD *eChemPortal*.

2 veiklos sritis. Vertinimas

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Dokumentacijų vertinimas

Dokumentacijų vertinimas apima siūlymų atlikti bandymus vertinimą ir atitikties patikrą. Dokumentacijų vertinimas susijęs su mokslinių sprendimų priėmimu naudojantis įvairių mokslinių disciplinų ekspertų žiniomis. Susiję registruotojai ir valstybės narės kruopščiai tikrins ECHA sprendimus moksliniu ir teisiniu požiūriu. Todėl būtina, kad moksliniai sprendimai būtų pagrįsti ir paversti teisiškai pagrįstais sprendimais. Akivaizdu, kad tai didžiulis iššūkis ECHA sekretariatui, pirmiausia atsižvelgiant į reikalavimą per metus įvertinti didelį srautą dokumentacijų ir į sprendimų priėmimo procesą, kuriame dalyvauja visos valstybės narės ir kurį sudaro keli procedūros etapai.

ECHA įpareigota per REACH reglamente nustatytus terminus įvertinti registruotojų arba tolesnių naudotojų pateiktus siūlymus atlikti bandymus ir parengti sprendimo projektą. Su siūlymų atlikti bandymus vertinimu susijęs darbo krūvis priklauso nuo įregistruotų cheminių medžiagų skaičiaus, nes manoma, kad dėl įpareigojimų keistis duomenimis siūlymai atlikti bandymus kiekvienai cheminei medžiagai bus teikiami bendrai. Ne pereinamojo laikotarpio cheminėms medžiagoms sprendimo projektas turėtų būti parengtas per 6 mėnesius, o pereinamojo laikotarpio cheminėms medžiagoms, įregistruotoms iki 2010 m. gruodžio 1 d. – iki 2012 m. gruodžio 1 d.

Be to, ECHA privalo atlikti atitikties patikrą ir patikrinti ne mažiau kaip 5 proc. registruoti pateiktų cheminių medžiagų iš kiekvienos atitinkamo kiekio (tonomis) medžiagų grupės. Todėl darbo krūvis, susijęs su atitikties patikromis, priklauso nuo gautų dokumentacijų kiekio iš kiekvienos atitinkamo kiekio (tonomis) medžiagų grupės. Tačiau, kadangi per metus įregistruojamų dokumentacijų kiekis labai nevienodas ir kadangi daug registracijos dokumentacijų ketinama gauti 2010, 2013 ir 2018 m., teisės aktų leidėjas nenustatė termino, per kurį turėtų būti pasiektas 5 proc. tikslas. Atsižvelgdama į pateiktų siūlymų atlikti bandymus ir registracijos dokumentacijų kiekį, ECHA iki 2013 m. pabaigos toliau rengs daugiamečių planą, kaip bus pasiektas ne mažiau kaip 5 proc. dokumentacijų atitikties patikros tikslas.

Bus būtina toliau stiprinti mokslinius ir administracinius gebėjimus, nes daugiausia informacijos pateikiama dideliais kiekiais gaminamų cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis ir kurios įregistruotos iki 2010 m. gruodžio 1 d., dokumentacijose; ECHA numato, kad didelė šios informacijos dalis bus parengta ne pagal naujausius reikalavimus atitinkančią geros kokybės bandymų metodiką. Dėl to neišvengiamai bus sunkiau vertinti dokumentacijas ir kils sudėtingų bei moksliniu požiūriu sunkių klausimų. Atsižvelgdama į šiuo metu planuojamas skirti lėšas ir į dabartines prognozes, ECHA tikisi, kad 2011 m. galės pradėti vertinti apie 500 siūlymų atlikti bandymus ir atitikties patikrą ir priimti galutinius sprendimus dėl 350 siūlymų atlikti bandymus ir atitikties patikrą. Kadangi visos 580 dokumentacijų, kurios pateiktos 2010 m. ir kuriose pateikta siūlymų atlikti bandymus, turės būti įvertintos per pirmiau minėtą nustatytą terminą, joms bus teikiama pirmenybė, o likę pajėgumai bus naudojami atitikties patikroms atlikti, tačiau atkreipiant dėmesį į tai, kad, siekiant reaguoti į svarbiausius trūkumus, daliai vertinamų siūlymų atlikti bandymus taip pat gali prireikti lygiagrečiai atlikti atitikties patikrą.

Siekdama patvirtinti, kad tarpinės medžiagos statusas arba griežtai kontroliuojamų sąlygų taikymas yra tinkamai pagrįstas dokumentais, o registracijos dokumentacijoje pateikti tinkami įrodymai, ECHA ir toliau vertins dokumentacijas, kuriose nurodytos medžiagos įregistruotos kaip tarpinės cheminės medžiagos (tai dalis veiklos atliekant atitikties patikrą), ir prireikus rengs sprendimų projektus.

Bendri nuo 2010 m. atliekamo vertinimo (apibūdinta pirmiau) rezultatai bus įtraukti į metinę pažangos ataskaitą, kurią pagal REACH reglamento 54 straipsnį ECHA parengs 2011 m. vasario mėn. pabaigoje. Šioje ataskaitoje bus pateiktos galimiems registruotojams skirtos rekomendacijos siekiant pagerinti būsimų registracijų kokybę, taip pat atsiliepimai siekiant pagerinti alternatyvių bandymų su gyvūnais ir vertinimo metodų taikymą. Be to, siekdama užtikrinti, kad pramonės atstovai gerai suprastų dokumentacijų vertinimą ir gautų tinkamus vertinimo atsiliepimus, ECHA taikys kitas komunikacijos priemones ir būdus (pavyzdžiui, organizuos suinteresuotiesiems subjektams skirtus renginius, seminarus ir rengs informacinius lapus). Atsižvelgdama į dokumentacijų vertinimą, ECHA taip pat kreips dėmesį į cheminės saugos ataskaitų ir poveikio scenarijų kokybę ir praneš apie savo išvadas, o prireikus pavieniams registruotojams arba visiems pramonės atstovams teiks kokybės gerinimo rekomendacijų. Ši veikla prisidės prie bendros REACH reglamento įgyvendinimo sėkmės ir tiekimo grandinėje didins saugų medžiagų naudojimą, teikiant būtiną informaciją ir išvengiant nebūtinų bandymų su gyvūnais.

Pagrindinis dėmesys REACH reglamente skiriamas cheminės saugos vertinimui. Apdoroti kartu su registracijos dokumentacijomis pateiktas cheminės saugos ataskaitas (CSR), įvertinti CSR pateiktą informaciją ir ja naudotis bei remti savo veiklos kokybę gerinančius pramonės atstovus Europos cheminių medžiagų agentūrai bus nelengvas uždavinys. Ateinančiais metais reikia toliau tobulinti sąvokas ir metodus, susijusius su CSA. Todėl ECHA nustatė, kad siekiant teikti rekomendacijas ir kurti priemones, kad pramonės atstovai galėtų atlikti aukštos kokybės cheminės saugos vertinimus ir rengti aukštos kokybės CSR, užtikrinti nuoseklų ir veiksmingą Agentūros sprendimų priėmimą ir toliau plėtoti Agentūroje taikomus su cheminės saugos vertinimu susijusius metodus, reikia kurti vidaus horizontaliąją programą, skirtą cheminės saugos vertinimui tobulinti.

Cheminių medžiagų vertinimas

Cheminių medžiagų vertinimo tikslas yra patikrinti, ar konkreti cheminė medžiaga kelia riziką žmonių sveikatai arba aplinkai. Cheminių medžiagų vertinimą atlieka valstybių narių kompetentingos institucijos. Jis apima visos turimos informacijos vertinimą ir, jei reikia, prašymą registruotojams teikti tolesnę informaciją.

Pirmąjį koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano dėl cheminių medžiagų, kurioms taikomas vertinimo reikalavimas, projektą ECHA sekretoriatas valstybėms narėms turi pateikti iki 2011 m. gruodžio 1 d., vėliau jis bus kasmet atnaujinamas. Bendradarbiaudama su valstybėmis narėmis ECHA nustatys cheminių medžiagų vertinimo pirmumo kriterijus. Valstybių narių kompetentingos institucijos iš koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano atrinks chemines medžiagas ir pradės jų vertinimą. ECHA koordinuoja šio plano rengimą ir atnaujinimą ir užtikrina sprendimų dėl informacijos prašymų nuoseklumą. Remdamasi 2010 m. pradėtu parengiamuoju darbu, ECHA toliau bendradarbiaus su valstybėmis narėmis siekdama pateikti pirmąjį koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano projektą. Rengiant šio plano medžiagų sąrašą iki 2011 m. pabaigos bus remiamasi pagrindinėmis 2010 m. pabaigoje surengto seminaro dėl prioritetų nustatymo išvadomis.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Laikantis teisės aktų reikalavimų rengti mokliškai pagrįstus sprendimų projektus.
2. ECHA turi atnaujintą daugiamečių vertinimo planą.
3. ECHA sukūrė pagrindą, kuriuo remiantis pradėta veiksmingai vertinti chemines medžiagas.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytus terminus atliktų atitikties patikrų procentinė dalis	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytus terminus įvertintų siūlymų atlikti bandymus procentinė dalis	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Valstybių narių komiteto vienbalsiai priimtų sprendimų projektų procentinė dalis	90 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Pasiteisinsusių skundų skaičius	0	Metinė vidaus ataskaita

3. Pagrindiniai rezultatai

- Pradėta arba baigta vertinti apie 500 dokumentacijų (skaičiuojant atitikties patikras ir siūlymų atlikti bandymus vertinimus).
- Atliktas 350 dokumentacijų vertinimas, suteikiantis galimybę rengti sprendimo projektą, užtikrinti kokybės stebėjimą arba nesiimti jokių tolesnių veiksmų.
- Pirmasis koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano, pagal kurį bus vertinamos cheminės medžiagos, projektas – iki 2011 m. gruodžio 1 d.
- Atnaujintas daugiametis dokumentacijų vertinimo planas.
- Metinės vertinimo ataskaitos paskelbimas, kaip reikalaujama pagal REACH reglamentą.
- Tolesnis dokumentacijų vertinimo gebėjimų stiprinimas ir žinių gausinimas, įskaitant papildomų darbuotojų įdarbinimą, specialių mokymo programų įgyvendinimą ir seminarų pasirinktomis toksikologijos, ekologinės toksikologijos ir poveikio vertinimo sričių temomis rengimą.
- Tolesnė išorės ekspertų, galinčių atlikti pažangius mokslinius tyrimus, susijusius su vertinimo procesais, tinklo plėtra ir panaudojimas.

3 veiklos sritis. Autorizacija ir apribojimai

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Autorizacija

Dėl Europos Komisijos pirmininko pavaduotojo bei už pramonę ir verslumą atsakingo Komisijos nario Antonio Tajanio ir už aplinką atsakingo Komisijos nario Janezo Potočniko 2010 m. kovo mėn. vizito į ECHA metu pateiktų politinių pareiškimų dėl autorizacijos tikėtina, kad 2011 m. iki sutartų galutinių pateikimo terminų vasario ir rugpjūčio mėn. ECHA bus pateikta kur kas daugiau SVHC dokumentacijų nei ankstesniais metais.

Komisijos nariai, be kita ko, sutarė, kad rekomendacinis dokumentas dėl autorizacijos paraiškų turėtų būti iš dalies pakeistas ir pabaigtas siekiant daugiau paaiškinti medžiagų keitimo kitomis ir alternatyvų analizės vaidmenį autorizuojant. Jie taip pat pritarė PBT ir vPvB kriterijų peržiūrai (pasiūlymo peržiūrėti REACH reglamento XIII priedą projektas) nurodydami, kad visa turima informacija turi būti svarstoma taikant vadinamąsias įrodymų patikimumo nuostatas, kai vertinama, ar cheminės medžiagos atitinka šiuos kriterijus. Be to, Komisijos nariai pritarė, kad reikia sparčiau nustatyti SVHC ir įtraukti jas į pasiūlytų cheminių medžiagų sąrašą; pradėtos diskusijos su valstybėmis narėmis ir ECHA dėl veiksmų plano, kaip gerokai padidinti dokumentaciją, kurios turi būti parengtos per ateinančius kelerius metus, skaičių.

Apdorojant SVHC dokumentacijas iki metų vidurio ir metų pabaigoje galiausiai bus atnaujintas pasiūlytų cheminių medžiagų sąrašas. ECHA Komisijai pranešė, kad per 2,5 metų laikotarpį ji galės parengti 15 dokumentacijų ir padės Komisijai nustatyti, kurias chemines medžiagas reikėtų pasirinkti. Be to, siekdama kuo daugiau valstybių narių sudaryti palankesnes sąlygas teikti kokybiškas dokumentacijas, ECHA rengs valstybėms narėms skirtus mokymus, kaip rengti SVHC medžiagų dokumentacijas pagal XV priedą.

Jeigu į pasiūlytų cheminių medžiagų sąrašą bus įtraukta pakankamai naujų medžiagų, 2011 m. ECHA pradės naują prioritetų nustatymo procesą, kurio metu galiausiai bus pateikta nauja rekomendacija įtraukti medžiagas į REACH reglamento XIV priedą (autorizuotinių cheminių medžiagų sąrašą arba „autorizacijos sąrašą“), kuris bus pateiktas Komisijai iki 2011 m. pabaigos.

Kalbant apie autorizacijos paraiškų tvarkymą 2011 m., pasakytina, kad ECHA pabaigs rengti ir supaprastins procedūras, formatus ir (technines) rekomendacijas arba vadovus, kurie pradėti rengti 2010 m. Nors vis dar neaišku, kada pramonės atstovai teiks savo pirmąsias autorizacijos paraiškas, manoma, kad dalis jų bus pateikta 2011 m. po to, kai 2011 m. pradžioje bus paskelbtas pirmasis autorizacijos sąrašas. ECHA uždavinys bus sėkmingai sutvarkyti šias paraiškas per trumpą terminą, o ECHA sekretoriato uždavinys bus teikti Rizikos vertinimo komitetui ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetui visokeriopą paramą jiems rengiant savo nuomones.

Apribojimai

2011 m. bus baigtos viešos konsultacijos dėl keturių apriboto naudojimo cheminių medžiagų dokumentacijų⁴. ECHA sekretoriatas ir toliau laiku teiks įvairiapusę paramą savo nuomones rengiantiems Rizikos vertinimo komitetui ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetui. Planuojama, kad šios nuomonės bus patvirtintos 2011 m. rudenį. Tada ECHA pateiks šias nuomones su atitinkama aiškinamąja informacija Komisijai, kad ši priimtų galutinį sprendimą.

⁴ Šie pasiūlymai susiję su: 1) dimetilfumarato naudojimu apdorotuose gaminiuose; 2) švinu ir jo junginiais juvelyriniuose dirbiniuose; 3) fenilgyvsidabrio junginių gamyba, pateikimu rinkai ir naudojimu; 4) sfigmomanometrams ir kitiems matavimo prietaisams, naudojamiems sveikatos priežiūros ir kitose profesionalios ar pramonės veiklos srityse, skirto gyvsidabrio pateikimu rinkai ir naudojimu.

Remdamasi pirmų apriboto naudojimo medžiagų dokumentacijų tvarkymo patirtimi, ECHA ir toliau gerins dokumentacijų tvarkymo procedūrų efektyvumą ir veiksmingumą, o prireikus tobulins rekomendacijas ir formatus (jų dalis). ECHA mano, kad 2011 m. bus pateikta dar dešimt siūlymų dėl apribojimų.

2011 m. ECHA sukurs sistemą, padėsiančią nustatyti taikytinus apribojimus (pvz., kancerogeninėms, mutageninėms ar toksiškoms reprodukcijai cheminėms medžiagoms, kurių yra plataus vartojimo gaminių sudėtyje, arba XIV priedo cheminėms medžiagoms, kurių yra (importuojamų) gaminių sudėtyje), siekdama susitarti su valstybėmis narėmis ir Komisija dėl darbo plano, pagal kurį bus rengiamos XV priedo apribojimų dokumentacijos medžiagoms, kurios, kaip nustatyta (pvz., peržiūrėjus gautas registracijos dokumentacijas), kelia susirūpinimą).

Kita veikla, susijusi su Bendrijos rizikos valdymo priemonėmis

Įgyvendindama autorizacijos ir apribojimo procesus, ECHA ir toliau rengs mokymus bei seminarus ir teiks valstybėms narėms konsultacijas, kaip vykdyti savo užduotis, susijusias su XV priede nurodytų labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų arba apribojimų dokumentacijų rengimu bei pastabų, gautų per viešas konsultacijas, apdorojimu. Be to, valstybių narių kompetentingoms institucijoms ECHA ir toliau teiks pagalbą ir organizuos mokymus, siekdama gausinti žinias apie praktinį socialinio ir ekonominio vertinimo taikymą ir patarti, kaip pasirinkti geriausią SVHC ir kitų cheminių medžiagų, kurių riziką būtina įvertinti, rizikos valdymo būdą. Taip pat būtina padėti pramonės atstovams gerai įsisąmoninti savo pareigas, susijusias su apribojimo ir autorizacijos procesais, ir savo bei trečiųjų šalių galimybes veiksmingai prisidėti prie jų įgyvendinimo.

2010 m. ECHA pradėjo išsamiai nagrinėti REACH ir kai kurių kitų ES teisės aktų (pvz., TIPK direktyvos, Vandens pagrindų direktyvos, darbuotojų saugos teisės aktų, teisės aktų, kuriais reglamentuojami konkretūs produktai) tarpusavio ryšį, siekdama sukurti glaudesnius ryšius su atsakingomis politikos tarnybomis ir atitinkamomis vykdomosiomis organizacijomis (pvz., agentūromis, TIPK biuru). Palaikydama šiuos ryšius, ECHA galės geriau paaiškinti, kaip atitinkama informacija, gaunama įgyvendinant REACH procesus, galėtų būti veiksmingai naudojama. Tai darydama ECHA taip pat galės geriau remti valstybes nares ir Komisiją, joms aptariant rizikos valdymo galimybes, bei ECHA Rizikos vertinimo komitetą ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetą, jiems vertinant autorizacijos ir apribojimų siūlymus. Be to, metų pabaigoje ECHA kartu su Komisija ketina surengti seminarą apie REACH reglamento ir darbuotojų sveikatos ir saugos teisės aktų sąsają.

2011 m. ECHA toliau vykdys savo veiklą siekdama pagerinti savo žinias apie metodus ir nustatytos rizikos poveikio žmonių sveikatai ir aplinkai vertinimą, pavyzdžiui, siekdama geriau suprasti, kokia visuomenės dalis susiduria su konkrečia rizika. Tai leis geriau įvertinti alternatyvių cheminių medžiagų arba technologijų naudojimo teikiamą naudą žmonių sveikatai ir aplinkai, atsižvelgiant į socialinę ir ekonominę analizę. Taip pat ECHA rengs metodiką ir rinks duomenis apie gyvenimo su negalia metus ir pasirėngimą mokėti siekiant išvengti neigiamo cheminių medžiagų poveikio sveikatai. Be to, ECHA pradės vykdyti naują veiklą siekdama padidinti savo žinias ir gebėjimą įvertinti sumažėjusio medžiagų naudojimo ir kitas išlaidas, susijusias su cheminių medžiagų naudojimo ribojimu arba draudimu.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

i). Autorizacija

1. Per penkis mėnesius nuo to laiko, kai iš valstybių narių gaus dokumentacijas, ECHA turi atnaujinti pasiūlytų labai dideli susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų (SVHC) sąrašą arba, Komisijos prašymu, pabaigti savo rengiamas dokumentacijas.
2. ECHA per teisės aktuose nustatytus terminus turi suteikti Komisijai aukštos techninės ir mokslinės kokybės pagalbą iš pasiūlytų cheminių medžiagų sąrašo atrenkant autorizuotinas chemines medžiagas ir vykdant autorizacijos procesą.
3. Laikydamosi teisės aktuose nustatytų terminų, ECHA turi tinkamai ir veiksmingai vykdyti autorizacijos procesą.

ii). Apribojimai

1. Komisijos prašymu ECHA turi parengti siūlymus dėl apribojimų ir per apribojimo procesą tvarkyti visas dokumentacijas, užtikrindama aukštą mokslinę bei techninę kokybę ir laikydamosi teisės aktuose nustatytų terminų.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytus terminus apdorotų SVHC dokumentacijų procentinė dalis	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytus terminus apdorotų apribojimo dokumentacijų procentinė dalis	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytus terminus apdorotų autorizacijos paraiškų procentinė dalis	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Komisijos, valstybių narių kompetentingų institucijų ir ECHA komitetų nuomonė apie suteiktos mokslinės, techninės ir administracinės pagalbos kokybę	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- Dviejų atnaujintų pasiūlytų cheminių medžiagų sąrašų paskelbimas.
- XV priede nurodytų SVHC dokumentacijų parengimas Komisijai paprašius.
- Naujos rekomendacijos įtraukti SVHC į autorizuotinių cheminių medžiagų sąrašą (XIV priedas) parengimas, jei pasiūlytų cheminių medžiagų sąrašė bus pateikta naujų medžiagų
- XV priede nurodytų apribojimo dokumentacijų atitikties ataskaitų parengimas ir pateikimas komitetams, kad šie galėtų parengti savo nuomonę.
- XV priede nurodytų apribojimo dokumentacijų parengimas Komisijai paprašius ir pateikimas komitetams, kad šie galėtų parengti savo nuomonę.

- Sekretoriato laiku teikiama aukštos kokybės parama, skirta Rizikos vertinimo komitetui ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetui rengiant nuomones dėl siūlymų dėl apribojimų ir autorizacijos paraiškų.
- Tolesnių naudotojų pranešimų apie naudojamą autorizuotomis cheminėmis medžiagomis registro sukūrimas ir prieigos prie šios duomenų bazės suteikimas valstybių narių kompetentingoms institucijoms.
- Sistemos, padėsiančios nustatyti taikytinus apribojimus, sukūrimas.
- Alternatyvių medžiagų naudojimo išlaidų duomenų bazės sukūrimas.
- Mokymų, seminarų ir konsultacijų organizavimas valstybėms narėms, siekiant joms padėti vykdyti savo užduotis rengiant XV priede nurodytas dokumentacijas ir atsakant į pastabas, gautas per viešas konsultacijas.
- Seminaro apie REACH reglamento ir darbuotojų sveikatos ir saugos teisės aktų sąsają rengimas.

4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriavimas

Klasifikuojant chemines medžiagas atsižvelgiama į jų keliamus pavojus, o ženklavimas padeda užtikrinti, kad cheminės medžiagos ir mišiniai būtų gaminami, naudojami ir naikinami saugiai.

2011 m. pagrindinis uždavinys bus sukurti ir atnaujinti cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo inventoriavimas. Pranešimai apie rinkai pateiktas chemines medžiagas gali būti teikiami iki 2011 m. sausio 3 d., tačiau net ir pasibaigus šiam terminui jie bus teikiami ECHA siekiant atnaujinti ankstesnius pranešimus arba įtraukti medžiagas, kurios pateiktos rinkai tik po 2010 m. gruodžio 1 d. Be to, ECHA pradės nagrinėti inventoriavime pateiktą informaciją ir iki 2011 m. vidurio paskelbs pirmąją nekonfidencialios informacijos versiją.

Skirtingi pranešėjai gali nurodyti skirtingas tos pačios medžiagos klasifikacijas. Tokiu atveju pranešėjai privalės daryti viską, kad susitartų dėl cheminės medžiagos klasifikavimo ir ženklavimo. ECHA nagrinės savo turimas praktines galimybes remti šį tikslą ir pradėti būtiną veiklą.

Pasiūlymų dėl cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo derinimo tvarkymas

ECHA skaičiavimais, bus gauta ir (arba) apdorota iki 90 pasiūlymų dėl cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo derinimo, dėl kurių Rizikos vertinimo komitetas pateiks nuomones dėl siūlomo klasifikavimo. ECHA ir toliau bendradarbiaus su Europos maisto saugos tarnyba siekdama nustatyti procedūras, pagal kurias per griežtus augalų apsaugos produktų registravimo terminus būtų galima parengti nuomonę dėl juose esančių veikliųjų medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo derinimo.

Prašymų leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus vertinimas

ECHA taip pat atsakinga už prašymų leisti vartoti alternatyvius pavadinimus tvarkymą. Įmonės gali prašyti leisti vartoti alternatyvų į mišinio sudėtį įeinančios cheminės medžiagos pavadinimą, kad apsaugotų slaptą verslo informaciją.

Bus parengtos darbo procedūros, skirtos pramonės atstovų prašymams leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus tvarkyti. Bus baigti rengti vadovai ir rekomendacijos, ir per teisės aktuose nustatytus terminus bus peržiūrėtas nedidelis skaičius prašymų, kurių tikimasi gauti 2011 m.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visus valstybių narių kompetentingų institucijų ir pramonės atstovų pateiktus pasiūlymus dėl klasifikavimo ir ženklavimo derinimo apdoroti per teisės aktuose nustatytus terminus, užtikrinant aukštą mokslinę kokybę.
2. Bet kokį prašymą leisti vartoti alternatyvų cheminės medžiagos pavadinimą apdoroti per teisės aktuose nustatytus terminus.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytus terminus apdorotų pasiūlymų dėl klasifikavimo ir ženklavimo derinimo procentinė dalis	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytus terminus apdorotų prašymų leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus procentinė dalis	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Valstybių narių kompetentingų institucijų ir Rizikos vertinimo komiteto nuomonė apie suteiktos mokslinės, techninės ir administracinės pagalbos kokybę	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- Laiku teikiama aukštos mokslinės kokybės parama, skirta ir pasiūlymų dėl klasifikavimo ir ženklavimo derinimo teikėjams, ir Rizikos vertinimo komitetui bei jo pranešėjams, rengiantiems nuomones ir tokiems pasiūlymams skirtus moksliniais faktais pagrįstus dokumentus.
- Visų iki 2011 m. sausio 3 d. gautų pranešimų įtraukimas į klasifikavimo ir ženklavimo inventorių iki 2011 m. vidurio.
- Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus paskelbimas remiantis iki 2011 m. sausio 3 d. gautais pranešimais.
- Prašymų leisti vartoti alternatyvius pavadinimus vertinimas ir sprendimų priėmimas.

5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba rengiant rekomendacijas ir teikiant pagalbą tarnybos paslaugas

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Remiantis patirtimi, įgyta iki pirmosios registracijos ir pranešimų teikimo terminų pabaigos, 2011 m. bus pakeistas ir supaprastintas mokslinių ir techninių konsultacijų teikimas rengiant rekomendacijas ir teikiant pagalbą tarnybos paslaugas.

2011 m. ECHA pagalbą tarnyba ir toliau laiku teiks pramonės atstovams skirtą aukštos kokybės paramą, susijusią su REACH ir CLP, daugiausia stengdamasi teikti patarimus dėl būsimų REACH įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų procesų. Ypatingas dėmesys bus skiriamas MVĮ atsižvelgiant į kitos registracijos terminą, kai bus svarbu didinti informuotumą ir teikti informaciją apie įsipareigojimus padedant įmonėms tinkamai pasirengti. Pagalbą tarnyba taip pat sustiprins savo nacionalinių pagalbą tarnybų, konsultuojančių REACH ir CLP reglamentų klausimais, tinklo *HelpNet* koordinavimo veiklą, skatins naudotis jos keitimosi informacija priemone (*HelpEx*) ir skelbdama DUK skelbs suderintus atsakymus.

Patarimų pramonės atstovams ir valdžios institucijoms teikimas rengiant rekomendacijas – užduotis, kurią ECHA vykdo nuo savo veiklos pradžios ir kuriai toliau bus teikiama pirmenybė. Visų pirma 2011 m. daugiausia dėmesio bus skiriama patirties, įgytos per pirmuosius orientavimo veiklos metus, įsisavinimui, kartu baigiant rengti 2010 m. pradėtas atnaujinti rekomendacijas. Taip pat ypatingas dėmesys bus skiriamas siekiui užtikrinti, kad tie rekomendaciniai dokumentai, kurie būtini būsimiems terminams (pavyzdžiui, atnaujinant registravimo rekomendacijas), būtų parengti 22 oficialiomis ES kalbomis (pirmiausia galvojant apie MVĮ)⁵. ECHA praneš suinteresuotiesiems subjektams apie savo rekomendacijų rengimo grafikus.

Pagalbos tarnyba

Numatoma, kad nors klausimų, kuriuos 2011 m. pramonės atstovai ir nacionalinės pagalbą tarnybos pateiks ECHA pagalbą tarnybai, bus mažiau nei 2010 m., jų sritis bus gerokai platesnė ir jie bus sudėtingesni, palyginti su 2009–2010 m. pateiktais klausimais. Manoma, kad teikiant su REACH reglamentu susijusius klausimus vis labiau bus domimasi būsimais įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų procesais, o klausimų, susijusių su CLP reglamentu, padaugės.

ECHA pagalbą tarnybos darbo krūvis taip pat priklausys nuo naujų IT priemonių parengimo ir turimų IT priemonių, naudojamų duomenims teikti, naujų funkcinių savybių (pvz., atnaujintų REACH-IT, IUCLID 5, CHESAR ir kt.).

Planuojama, kad pagalbą tarnybos veiklą taip pat sudarys ECHA pagalbą teikimas nacionalinių pagalbą tarnybų, konsultuojančių REACH ir CLP klausimais, tinklui *HelpNet* ir šio tinklo koordinavimas. 2010 m. šį tinklą sustiprinus prie jo prijungiant nacionalines CLP pagalbą tarnybas, dabar jis turi ne tik į savo veiklą įtraukti patirtį, įgytą iki pirmosios registracijos ir pranešimų teikimo terminų pabaigos, bet ir būti pasirengęs teikti suderintus atsakymus į klausimus naujomis temomis, susijusiomis su REACH ir CLP procesais, pavyzdžiui, įvertinimas, autorizacija, apribojimai, ženklavimas ir kt.

Rekomendacijos

2011 m. pradžioje ECHA turės (arba turės pradėti) skelbti rekomendacijas (jų atnaujinimus), kurių rengimas 2010 m. antroje pusėje buvo sustabdytas.

⁵ Vertimai iš anglų kalbos pateikti visomis oficialiomis kalbomis, išskyrus airių kalbą.

2011 m. prieš atnaujinant kitus rekomendacinius dokumentus arba rengiant naujas rekomendacijas, pirmenybė bus teikiama patirties, kurią ECHA sukaupe per pastaruosius dvejus metus, panaudojimui konsultuojant suinteresuotuosius subjektus ir rengiant jiems rekomendacijas. Visų pirma bus nagrinėjama iki pirmosios registracijos ir pranešimų teikimo galutinių terminų pabaigos įgyta patirtis ir galimybė ja pasinaudoti toliau rengiant rekomendacinius dokumentus, ypatingą dėmesį skiriant registravimo rekomendacijų supaprastinimui. Be to, bus paskelbta apie toliau planuojamą orientavimo veiklą ir nurodyti nustatyti terminai siekiant paskelbti rekomendacijas per konkrečius terminus (pvz., daugiausia nuo trijų iki keturių kartų per metus). Nustatydama savo planavimo prioritetus ECHA taip pat atsižvelgs į savo suinteresuotųjų subjektų atsiliepimus.

Prieš pradėdant atnaujinti esamas rekomendacijas arba rengti naujas, bus nustatyta sistema, kaip bus renkami ir nagrinėjami atitinkamų suinteresuotųjų subjektų ir rekomendacijų naudotojų atsiliepimai. Vieni iš galimų šaltinių, į kuriuos atsižvelgtina, yra atsiliepimai, skelbiami ECHA pagalbos tarnybai teikiant klausimus (pvz., užpildžius formą ECHA interneto svetainėje) arba bet koku kitu būdu (pvz., palaikant tiesioginį ryšį su suinteresuotaisiais subjektais, pirmiausia MVĮ).

Bus siekiama gerinti galimybes susipažinti su rekomendacijomis peržiūrint naujos ECHA interneto svetainės, kuri turi būti parengta 2011 m., tinklalapius, kuriuose skelbiamos rekomendacijos, taip pat teikiant informaciją, skirtą pirmiausia MVĮ (informacinius lapus, rekomendacijų santraukas, praktines rekomendacijas, vadovus ir t. t. 22 oficialiomis ES kalbomis).

Be to, ECHA ir toliau konsultuos pramonės atstovus ir valdžios institucijas rengdama rekomendacinius dokumentus, pirmiausia susijusius su įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų procesais. Siekdama pradėti atnaujinti informacinių reikalavimų vykdymo ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijas, ECHA taip pat pritaikys Komisijos darbo ir kitų atitinkamų pokyčių nanomedžiagų srityje rezultatus, kai tik tokie atitinkamos kokybės rezultatai bus paskelbti, o suinteresuotiesiems subjektams bus suteiktos konsultacijos.

REACH mokymas

2011 m. toliau bus rengiami REACH mokymai telkiant dėmesį į būsimus procesus, pavyzdžiui, įvertinimą ir autorizaciją. Bus sustiprintas mokymas IT priemonių ir CLP srityse; jis bus skirtas pirmiausia nacionalinių pagalbos tarnybų tinklui (*HelpNet*).

Be teikiamos pagalbos mokant valdžios institucijų ir pramonės atstovus, 2011 m. Agentūra taip pat rengs kuo daugiau mokymų, skirtų platesnei auditorijai, pavyzdžiui, valstybių narių kompetentingoms institucijoms, trečiųjų šalių atstovams ir kitiems, atsakingiems už teisės aktų įgyvendinimą, siekiant užtikrinti bendrus REACH ir CLP reglamentų įgyvendinimo standartus. Naudojantis internetinėmis priemonėmis (pvz., seminarai internetu, vaizdinės konsultacijos ir t. t.) arba kitomis technologinėmis priemonėmis bus užtikrinta galimybė plačiau vykdyti veiklą.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Teikiant pagalbos tarnybos paslaugas ir rengiant geros kokybės rekomendacinius dokumentus pramonėms atstovams laiku teikti veiksmingą pagalbą, kad jie galėtų vykdyti savo įsipareigojimus pagal REACH ir CLP reglamentus.
2. Teikti REACH ir CLP reglamentų įgyvendinimo ES / EEE valstybėse narėse pagalbą mokant mokytojus.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytus terminus pagalbos tarnybos atsakytų klausimų procentinė dalis (per 15 darbo dienų)	Ne mažiau kaip 75 proc.	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita / kas mėnesį
Su <i>HelpNet</i> suderintų ir internete paskelbtų DUK atnaujinimų skaičius	Ne mažiau kaip 3	Metinė ataskaita
Per klausimo pateikėjo nustatytą laikotarpį ECHA pateiktų atsakymų į klausimus, kuriuos nacionalinės pagalbos tarnybos pateikė <i>HelpEx</i> , procentinė dalis	Ne mažiau kaip 75 proc.	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita / kas mėnesį
Pagal planą internete paskelbtų rekomendacijų procentinė dalis	Ne mažiau kaip 75 proc.	Metinė ataskaita
Rekomendacijų naudotojų atsiliepimuose išreikštas įvertinimas	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Pasitenkinimo REACH mokymo kokybe lygis	Aukštas	Dalyvių apklausa / kasmet

3. Pagrindiniai rezultatai

Pagalbos tarnyba

- Laipsniškas „vieno langelio“ principo įgyvendinimas teikiant ECHA klientams paramą, susijusią su REACH ir CLP įsipareigojimais, taip pat teikiant paslaugas telefonu.
- Pramonės atstovams laiku teikiami nuoseklūs atsakymai ir pagalba, paaiškinant pramonės atstovų prievoles pagal REACH ir CLP reglamentus, IT priemones ir ECHA veiklos srities procesus.
- Dviejų *HelpNet* iniciatyvinės grupės posėdžių rengimas.
- Dviejų seminarų arba mokymo kursų, pirmiausia skirtų REACH ir CLP nacionalinėms pagalbos tarnyboms, rengimas.
- Tinklui *HelpNet* nustačius, aptarus ir suderinus dažniausiai užduodamus klausimus dėl REACH ir CLP, atsakymų į juos atnaujinimas ir skelbimas.
- DUK dėl REACH-IT atnaujinimo ir skelbimo valdymas ir pagalba atnaujinant DUK dėl IUCLID 5.

Rekomendacijos

- Baigti 2010 m. pradėtas rengti rekomendacijas:
 - informacinių reikalavimų vykdymo ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijas (poveikio vertinimo apimtis, poveikiu pagrįstas prisitaikymas ir griežtai kontroliuojamos sąlygos);
 - saugos duomenų lapus;
 - CLP kriterijų (dėl ženklavimo) taikymo gaires.
- Pradėti atnaujinti pirmiausia šias rekomendacijas:
 - registravimo ir kitų susijusių klausimų rekomendacijas;
 - cheminės medžiagos identifikavimo rekomendacijas;
 - keitimosi duomenimis rekomendacijas.

- Pradėti peržiūrėti su nanomedžiagomis susijusias rekomendacijas.
- Rengti diskusijas su valstybėmis narėmis ir Europos Komisija dėl klausimų, susijusių su rekomendacijomis, rengiantis 2012 m. REACH reglamento taikymo srities peržiūrai.
- Atnaujinti *Navigator* vedlį internete.
- Toliau skelbti rekomendacijų santraukas ir informacinius lapus, praktinius vadovus ir DUK, taip pat jų vertimus, kad MVĮ galėtų geriau susipažinti su atitinkamais dokumentais.

REACH mokymas

- Tolesnis ES / EEE valstybių narių ir trečiųjų šalių mokytojams skirto REACH / CLP mokymo priemonių tobulinimas.

6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Įgyvendinant REACH procesus reikalingos įvairios IT sistemos; tolesnė jų plėtra ir priežiūra ir toliau bus labai svarbi ECHA operacijoms. 2010 m. pabaigoje pasibaigus reguliavimo terminams, ECHA, remdamasi įgyta patirtimi, toliau vykdys veiklą 2011 m. ir bus pasirengusi intensyviai plėtoti esamas sistemas ir (arba) tam tikrais atvejais jas peržiūrėti, kad jos būtų veiksmingesnės. Tuo tikslu 2010 m. ECHA pradėjo vykdyti įmonių struktūros projektą, siekdama parengti savo IT struktūrą ir gaires, skirtas planui įgyvendinti per ateinančius metus. Bus svarstoma galimybė gerinti sistemų susietumą ir didinti ECHA išorės suinteresuotiesiems subjektams skirtų paraiškų patogumą vartotojui.

REACH-IT yra ir toliau bus svarbiausia Agentūros sistema. Kuriant šią sistemą iki šiol daugiausia dėmesio buvo skiriama pastangoms sudaryti sąlygas registracijai. Toliau ją tobulinant ji bus labiau automatizuojama ir kuriamos sąsajos su kitomis sistemomis. Kitos darbo sritys bus susijusios su sistemų pritaikymu prie papildomų ir (arba) naujų teisės aktuose nustatytų reikalavimų, pavyzdžiui, tolesnių naudotojų pranešimų arba autorizacijos paraiškų valdymui.

Be REACH-IT, taikant įmonės informacijos valdymo sistemą ECHA veiklos procesams bus teikiama būtina parama. Tęsiant 2010 m. pradėtą darbą, kuriuo siekiama remti labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų vertinimą ir identifikavimą, įmonės informacijos valdymo sistema bus plačiau taikoma siekiant remti kitus REACH procesus, pirmiausia klasifikavimo ir ženklinimo derinimo ir autorizacijos procesus, taip pat ECHA kokybės valdymą ir viešųjų pirkimų vykdymą. Ši sistema bus glaudžiai susieta su REACH-IT, kad būtų galima sklandžiai ir veiksmingai apdoroti gaunamas dokumentacijas. Įgyvendinant patikimą bendradarbiavimo su išorės suinteresuotaisiais subjektais (visų pirma su Valstybių narių komitetu) programą, bus pradedama laipsniškai keisti CIRCA sistemą, skirtą dalytis konfidencialia informacija.

2011 m. ECHA padidins interneto svetainės, kurioje platinama informacija, patogumą vartotojui suteikdama jam galimybę lengvai susipažinti su visa paskelbta informacija apie chemines medžiagas ir susiedama registracijos duomenis su informacija, pateikta ne registracijos, o kitų procesų metu. Be to, informacija apie įregistruotas chemines medžiagas bus paskelbta OECD *eChemPortal* (visuotiniame informacijos apie chemines medžiagas portale).

Atsižvelgdama į programinę įrangą, kuria siekiama padėti pramonės atstovams pasirengti registracijai, ECHA toliau tobulins dvi pagrindines sistemas: IUCLID 5, kuri laikoma tarptautine duomenų apie cheminių medžiagų savybes ir šių medžiagų keliamus pavojus kaupimo priemone, ir CHESAR, kuri skirta padėti įmonėms rengti poveikio scenarijus ir cheminės saugos ataskaitas. 2011 m. ECHA, glaudžiai bendradarbiaudama su OECD ir Komisija, atnaujins IUCLID 5 diegdama naujus nanomedžiagoms skirtus suderintuosius šablonus arba pritaikydama esamus ir didindama autorizacijos paraiškų rengimo funkcinius reikalavimus. CHESAR bus pritaikyta paramai teikti Agentūroje vertinant ir autorizuojant chemines medžiagas ir bus toliau siejama su kitomis esamomis poveikio vertinimo priemonėmis.

ECHA labai padidins galimybę gauti atitinkamą valstybių narių kompetentingoms institucijoms reikalingą informaciją taikant REACH-IT. Be to, ECHA ir toliau rengs priemones ir teiks informaciją, skirtą valstybių narių teisės aktų vykdymo veiklai. Siekdama atlikti šią užduotį, ECHA pradėjo vykdyti projektą, kuriuo siekiama 2011 m. paskelbti portalą, kuriame vykdymo priežiūros institucijos galėtų patikrinti informaciją apie atitinkamoje šalyje įregistruotas chemines medžiagas (vadinamoji RIPE priemonė). Įgyvendinant sistemą ir nustatant jos struktūrą labai svarbu užtikrinti informacijos

saugumą ir turi būti griežtai užkirstas kelias atskleisti konfidencialią informaciją ne tikslinei auditorijai. Nacionalinių administracinių institucijų atstovams ir vartotojų mokytojams bus rengiami mokymai.

Be to, ECHA ir toliau rengs ECHA vidaus naudojimui skirtas priemones – CASPER (prioritetų nustatymo ir ataskaitų teikimo priemonė) ir ODYSSEY (pagalbinė sprendimų sistema vertinimo veiklai). Nors CASPER yra bendra įvairių funkcijų priemonė, 2011 m. ir CASPER, ir ODYSSEY bus kuriamos ir daugiausia naudojamos vertinimo veiklai remti, kuri bus intensyviausia pasibaigus pirmosios REACH registracijos terminui 2010 m. Vartotojų atsiliepimai bus pagrindinis šaltinis nustatant poreikį tobulinti priemones ir dokumentus.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. ECHA turi priimti ir sėkmingai apdoroti visas cheminių medžiagų registracijos dokumentacijas ir klasifikavimo bei ženklavimo pranešimus, naudodama tinkamai veikiančią atnaujintą REACH-IT priemonę.
2. Kuriant specialias IT priemones (IUCLID 5, klasifikavimo ir ženklavimo pranešimų teikimo priemones ir CHESAR) ir rengiant vartotojams skirtus vadovus bei seminarus veiksmingai teikti paramą registruotojams, rengiantiems dokumentacijas ir vykdantiems teisinius įsipareigojimus.
3. Pažangi patikros priemonė (CASPER) ir veiksminga pagalbinė sprendimų sistema (ODYSSEY) turi būti veiksmingos priemonės remti ECHA, siekiančią patikrinti ne mažiau kaip 5 proc. registruoti pateiktų cheminių medžiagų atitiktį iš kiekvienos atitinkamo kiekio (tonomis) medžiagų grupės.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Projekto sėkmės rodiklis laiko, biudžeto ir taikymo srities požiūriu	80 proc.	Kiekvienas projektas vertinamas kaip veiklos užbaigimo dalis. Tolesnių veiksmų ataskaitų santraukos rengiamos kas ketvirtį.
IT priemonių (IUCLID, REACH-IT, CHESAR ir RIPE) išorės naudotojų pasitenkinimo lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- REACH-IT
 - Pertvarkyta sistemos struktūra.
 - REACH-IT ir dokumentų valdymo sistemos susiejimas.
 - Darbo eigos tobulinimas atliekant tyrimą, vertinant prašymus dėl konfidencialumo, keičiantis duomenimis ir juos platinant.

- Naujų funkcijų, susijusių su CLP reglamento įgyvendinimu, kūrimas: pramonės atstovų prašymai leisti vartoti alternatyvų pavadinimą ir siūlymai dėl VI priedo įrašų.
- Interneto svetainė, kurioje platinama informacija
 - Nekonfidencialios informacijos apie medžiagas platinimas laiku ir patikimu būdu, remiant pažangią IT sistemą.
 - Susiejimas su *eChemPortal* (visuotinis portalas).
 - Išplėstinės paieškos funkcijos.
- IUCLID 5
 - Nauji OECD suderintieji šablonai ir (arba) naujos funkcinės galimybės (atsižvelgiant į OECD IUCLID ekspertų grupės prioritetus).
- RIPE
 - Pirmasis RIPE variantas pateikiamas valstybių narių vykdymo priežiūros institucijoms 2011 m. pradžioje.
 - Pradėtas tolesnis RIPE tobulinimas siekiant sukurti išsamią elektroninę informacijos sistemą.
- Dokumentų valdymo sistema
 - SVHC, siūlymų atlikti bandymus nagrinėjimo ir atitikties patikrų rezultatai pateikti vartotojams.
 - Pradėta kitų procesų atranka. Tarp siūlomų procesų yra klasifikavimo ir ženklinimo derinimas ir autorizacija.
- CHESAR
 - Pramonės atstovams teikiama patikima priemonė su patvirtinamaisiais dokumentais saugos vertinimui atlikti.
 - Susiejimas su pasirinktomis poveikio vertinimo sistemomis.
- CASPER
 - Patikimo duomenų saugojimo paslaugų (pvz., patikros, prioritetų nustatymo) ir ataskaitų dėl registracijos duomenų teikimas.
 - Susiejimas su kitomis pasirinktomis sistemomis.
- ODYSSEY
 - Dokumentacijų vertinimo veiksmingumo didinimas, ypač kai vertina mažiau patyrę darbuotojai.
 - Atsekamas sprendimų priėmimo procesas.
- Bendrieji
 - Technologinės programos, skirtos sistemoms sieti, įgyvendinimas.
 - Įgyvendinami IT procesai (įvykių, problemų, duomenų pakeitimų ir naujų versijų valdymas bei konfigūracija).
 - Įgyvendinami techninės priežiūros planai ir procesai kuriant informacijos ir ryšių technologijų (IRT) infrastruktūros srityje taikomas sistemas, parama sistemoms ir tolesnė jų plėtra.

7 veiklos sritis. Moksliniai ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Naudodamasi turima informacija, kurios daug sukaupta pasibaigus pirmosios registracijos terminui, ECHA gerokai padidins savo žinias apie chemines medžiagas, kad galėtų geriau atsakyti į politinių ES institucijų keliamus mokslinius ir techninius klausimus.

Remdamasi REACH reglamente nustatytais ataskaitų teikimo įpareigojimais, ECHA parengs Komisijai pirmąją penkerių metų REACH reglamento veikimo ataskaitą⁶; šioje ataskaitoje ECHA taip pat pateiks pasiūlymų, kaip gerinti reglamento taikymo efektyvumą. Be to, Komisijos prašymu ECHA įvertins galimybes ir poreikį didinti MVĮ galimybes bendrauti su Agentūra skirtingomis kalbomis, taip pat taikant REACH-IT sistemą. ECHA taip pat parengs Komisijai pirmąją trejų metų bandymų metodų, kuriuos taikant nenaudojami gyvūnai, ir bandymų strategijų, taikomų siekiant gauti informacijos apie būdingas savybes bei užtikrinti rizikos vertinimo atitikimą REACH reglamento reikalavimams, įgyvendinimo ir taikymo ataskaitą⁷, siekdama skatinti registruotojus taikyti alternatyvius metodus rengiant registracijos dokumentacijas iki antrojo registracijos termino.

2011 m. ECHA toliau aktyviai bendradarbiaus su Europos Parlamentu ir Komisija, *inter alia*, reguliariai pranešdama institucijoms apie savo veiklą. Bus tęsiamas bendradarbiavimas su kitomis Europos agentūromis ir mokslo komitetais; prireikus gali būti parengti susitarimo memorandumai, kuriais bus nustatytas oficialusis ECHA bendradarbiavimo su šiomis įstaigomis ir tarpusavio veiksmų koordinavimo pagrindas. Susitarimo memorandumą jau pasirašė EFSA ir EU-OSHA.

Kasdieniam Agentūros darbe ir toliau vienas svarbiausių aspektų bus tolesnis bendradarbiavimas su valstybėmis narėmis. Pagrindinė informacijos ir konsultacijų teikimo valstybių narių kompetentingoms institucijoms platforma bus parengta REACH ir klasifikavimo, ženklinimo ir pakavimo kompetentingų institucijų (CARACAL) posėdžiuose.

ECHA toliau prisidės įgyvendinant OECD bandymų gairių programą ir gerokai padidins savo paramą tarptautinei alternatyvių bandymų metodų plėtrai.

Atidžiai sekdama visus ES ir tarptautinių organizacijų veiklos pokyčius ir rezultatus, ECHA stengsis geriau suvokti nanomedžiagų pavojus, poveikį ir riziką, kad galėtų prieš 2013 m. registracijos galutinio termino pabaigą laiku parengti peržiūrėtas rekomendacijas, susijusias su nanomedžiagomis. Iki birželio 30 d. ECHA taip pat parengs Europos Komisijai ataskaitą, kurioje bus pateikta informacija apie įregistruotų nanomedžiagų rūšis ir naudojimo būdus, siekiant padėti Komisijai rengti Europos Parlamentui skirtą ataskaitą. Be to, ECHA didins savo mokslinius gebėjimus nagrinėti kitas didelį susirūpinimą keliančias medžiagas arba aspektus, pavyzdžiui, endokrininius sutrikimus sukeliančias medžiagas ar mišinių toksiškumą.

Komisija ketina siūlyti parengti naują IPS reglamento redakciją, kurioje būtų numatyta perduoti ECHA užduotis, kurias šiuo metu vykdo Komisijos Jungtinis tyrimų centras. Dėl to nuo 2013 m. ECHA gali būti pavesta naujų užduočių. Kad būtų pasirengusi naujoms užduotims, jau 2011 m. ECHA turės pradėti atitinkamą pasiruošimo procedūrą, kuri priklausys nuo galimybės naudotis Komisijos suteiktais papildomais ištekliais.

⁶ REACH reglamento 117 straipsnio 2 dalis.

⁷ REACH reglamento 117 straipsnio 3 dalis.

Komisija pasiūlė naują Reglamentą dėl biocidinių produktų⁸, kuriame numatyta, kad nuo 2013 m. ECHA bus skirta nemažai administracinių, techninių ir mokslinių užduočių. ECHA stebės šio teisėkūros proceso, susijusio su siūlomu reglamentu, pažangą, toliau ruošis nuo 2013 m. priimti atsakomybę už veiklą, susijusią su biocidais, ir pradės imtis pirmųjų veiksmų siekdama remti būsimojo teisės akto įgyvendinimą, jei bus gauta ES subsidija ir (arba) bus reikalingų darbuotojų. Atliekant pasirengimo procedūrą galėtų būti pradedamos rengti rekomendacijos, nustatoma būtina IT plėtra ir tobulinama darbo eiga.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. ECHA turi pagerinti savo gebėjimą teikti mokslinius ir techninius patarimus dėl cheminių medžiagų ir nanomedžiagų saugos bei bandymų metodų kūrimo.
2. ECHA turi laiku teikti aukštos kokybės ataskaitas, kurias padėtų Komisijai vertinti ir didinti REACH reglamento veiksmingumą ir skatinti galimybę taikyti ne su gyvūnais atliekamų bandymų metodus (117 straipsnis).

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Komisijai suteiktos mokslinės, techninės ir administracinės pagalbos kokybės vertinimas	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Laiku teikiamos REACH reglamento 117 straipsnyje numatytos ataskaitos.	2011 m. birželio 1 d.	Vidaus ataskaita

3. Pagrindiniai rezultatai

- Penkerių metų REACH reglamento veikimo ataskaita (117 straipsnio 2 dalis).
- Trejų metų bandymų metodų, kuriuos taikant nenaudojami gyvūnai, ir bandymų strategijų įgyvendinimo ir taikymo padėties ataskaita (117 straipsnio 3 dalis).
- Mokslinės nuomonės atsakant į Europos Komisijos arba Europos Parlamento klausimus.
- Mokslinis ir techninis indėlis į Europos Komisijos, Tarybos ir Parlamento veiklą siekiant teikti pagalbą per bendro sprendimo dėl reglamento dėl biocidų priėmimo procedūrą ir padėti Komisijai rengti įgyvendinimo taisykles, taip pat būsimą reglamentą dėl biocidams taikomų mokesčių.
- Pradėti pagrindiniai vidaus darbai rengiantis atlikti būsimas su reglamentais dėl biocidų ir IPS susijusias užduotis (tarp jų, pvz., rengiamos išsamios parengiamojo etapo gairės, kuriama darbo eiga ir planuojami būtini rekomendaciniai dokumentai).
- Iki birželio 30 d. Komisijai bus parengta ataskaita, kurioje bus pateikta informacija apie įregistruotas nanomedžiagas.

⁸ COM (2009) 267, 2009 6 12.

2. ECHA padaliniai ir kelias sritis apimanti veikla



8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Valstybių narių komitetas

Pagrindinis Valstybių narių komiteto uždavinys yra valdyti didėjančią darbo krūvį, lygiagrečiai vykstant visiems REACH procesams, kuriuose Valstybių narių komitetas turi dalyvauti. Manoma, kad 2011 m. po pirmosios REACH registracijos 2010 m. galutinio termino, kuriam pasibaigus nagrinėjami visi siūlymai atlikti bandymus ir keletas įregistruotų cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, atitikties patikrų, bus pateikta daug sprendimų dėl registracijos dokumentacijų (siūlymų atlikti bandymus ir atitikties patikrų) vertinimo projektų. Visų valstybių narių siūlymai keisti ECHA sprendimų projektus bus nagrinėjami Valstybių narių komitete ir bus siekiama bendro susitarimo. Siekdamas susitarimo dėl sprendimų dėl siūlymų atlikti bandymus projektų, komitetas nagrinės galimybes išvengti nebūtinų bandymų su gyvūnais. Bendru susitarimu dėl sprendimų dėl atitikties patikrų projektų siekiama užtikrinti, kad būtų užpildyti atitinkamų duomenų apie skirtingus keliamus pavojus trūkumai ir kad cheminės saugos ataskaitos apimtų visas REACH reglamento I priedo nuostatas.

2011 m. cheminių medžiagų vertinimo procesas prasidės Valstybių narių komitetui paskelbus nuomonę dėl koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano, kuriame pateiktas medžiagų, kurių keliamą pavojų toliau tirs paskirtos valstybės narės, sąrašas.

Kalbant apie SVHC identifikavimą, pasakytina, kad darbo krūvis, kaip tikimasi, taip pat padidės, atsižvelgiant į tai, jog Komisija pranešė, kad iki 2012 m. pabaigos sieks iširti 135 medžiagas, kad galėtų identifikuoti SVHC. Manoma, kad išsamesnis pasiūlytų cheminių medžiagų sąrašas patenkins informacijos poreikius, susijusius su PBT arba vPvB medžiagų savybėmis ir su gaminiuose esančiomis SVHC.

Be to, Valstybių narių komitetas rengs savo nuomonę dėl trečiosios ECHA rekomendacijos dėl XIV priedo (autorizacijos sąrašo). 2010 m. gavus registracijos dokumentacijas, rengiant rekomendaciją ir nuomonę bus remiamasi įmonių pateiktais duomenimis. Valstybių narių komiteto nuomonė dėl ECHA rekomendacijos dėl XIV priedo projekto yra svarbi galutinį sprendimą priimančiai Komisijai, nes palanki nuomonė rodo, kad dauguma valstybių narių pritaria šiai rekomendacijai.

Taip pat gali būti, kad Valstybių narių komiteto bus prašoma parengti *ad hoc* nuomones, visų pirma dėl PBT arba vPvB medžiagų, neįtrauktų į REACH reglamentą, savybių vertinimo.

Rizikos vertinimo komitetas

2011 m. pagrindinis Rizikos vertinimo komiteto uždavinys susijęs su labai didėjančiu komiteto darbo krūviu, nes vis daugiau pateikiama pasiūlymų dėl klasifikavimo ir ženklinimo derinimo, apribojimų ir pirmųjų autorizacijos paraiškų, kuriuos komitetas turės apdoroti vienu metu. Be to, komiteto gali būti prašoma pateikti ES institucijoms keletą *ad hoc* nuomonių, kad remtų jų teisėkūros darbą.

Šio komiteto darbo krūvis didės tuo metu, kai vyks pirmieji pagrindiniai komiteto sudėties pokyčiai, nes daugelio narių mandatų galiojimas baigsis 2011 m. pradžioje. Atsižvelgiant į bendrą ECHA interesą užtikrinti komiteto darbo tęstinumą, reikalinga skubi naujų narių integracija. Jeigu pirmųjų (antrųjų) pranešėjų pareigas einančių narių mandatai nebus atnaujinti, reikės priimti *ad hoc* sprendimus. Kadangi komitetas jau dalyvaus visuose procesuose ir reikalaus, kad būtų naudojamos visa sukaupta patirtimi, atsiranda papildomas uždavinys užtikrinti, kad Rizikos vertinimo komiteto nariai gautų tinkamą valstybių narių kompetentingų institucijų paramą ir tinkamai pasiskirstytų darbo krūvį.

Socialinės ir ekonominės rizikos analizės komitetas

Komitetas priims sprendimą dėl savo nuomonės dėl pirmųjų keturių 2010 m. pateiktų pasiūlymų dėl apribojimų ir nagrinės kitus pasiūlymus dėl apribojimų. Kai pirmosios autorizacijos paraiškos bus pateiktos, komiteto darbo krūvis sparčiai padidės. Be to, gali būti prašoma, kad komitetas tvarkytų ES institucijų prašymus teikti *ad hoc* nuomones. Narių mandatai bus atnaujinami arba bus skiriami nauji nariai, nes daugelio komiteto narių mandatų galiojimas baigsis 2011 m. pradžioje.

Įgyvendinimo priežiūros informacijos mainų forumas

Forumas stengiasi suvienodinti požiūrį į reikalavimų įgyvendinimo užtikrinimą, integruotai taikydamas REACH ir CLP teisės aktus. Manoma, kad tai bus pasiekta įgyvendinant koordinuojamus projektus, kuriant bendras teisėsaugos strategijas, susitarant dėl metodų, taikytinų reikalavimų nevykdymo atvejais, ir nustatant būtinus patikrų kriterijus. Remdamasis patirtimi, įgyta dalyvaujant koordinuojamuose įgyvendinimo projektuose, susijusiuose su principo „nėra duomenų, nėra rinkos“ įgyvendinimo užtikrinimu ir su mišinių ruošėjų įsipareigojimais, forumas parengs praktines išvadas ir rekomendacijas, skirtas tikrintojams, užtikrinantiems REACH ir CLP reglamentų vykdymą.

Apskritai siekiant veiksmingai užtikrinti registracijos vykdymą ir klasifikavimo ir ženklinimo pranešimų teikimą reikia didesnės ECHA sekretoriato pagalbos forumui. Svarbus tokios pagalbos pavyzdys yra RIPE, IT priemonė, kuria tikrintojams suteikiama prieiga prie konkrečių REACH-IT duomenų; pirmąją šios priemonės versiją ECHA parengs 2011 m.

Bendros patikros ir tiriamieji vizitai turėtų būti pradedami kaip naujos rūšies suderinta forumo veikla. Per šias patikras ir vizitus dalyvaujančių valdymo institucijų nariams bus suteikta galimybė mokytis, dalytis žiniomis ir gerąja patirtimi bei skleisti žinias ir gerąją patirtį. Forumas intensyviau vykdys veiklą, susijusią su CLP reglamento vykdymu, ir rengs mokytojų mokymus. Taip pat galėtų būti bendradarbiaujama su kitomis tarnybomis, pirmiausia muitinės tarnybomis. Be to, forumas ir ECHA baigs patikslinti ECHA, valstybių narių valdžios institucijų ir nacionalinių vykdymo priežiūros institucijų ryšius. Galiausiai forumas dalyvauja apribojimų nustatymo procedūroje, kur jis patars įgyvendinamumo klausimais. Atsižvelgiant į gautus siūlymus dėl apribojimų, kuriuos pateikė valstybės narės arba, Komisijos prašymu, ECHA sekretoriatas, darbo krūvis padidės. Be to, siekiant remti institucijų teisėkūros darbą gali būti prašoma, kad forumas teiktų *ad hoc* konsultacijas apribojimų klausimais. Taip pat manoma, kad bus labiau bendradarbiaujama su komitetais ir ECHA sekretoriatu ir keičiamasi su jais informacija apie sprendimus dėl cheminių medžiagų.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Sekretoriatas turės veiksmingai ir naudingai padėti komitetams dirbti, kad jie galėtų:
 - laikytis teisės aktuose nustatytų terminų; ir
 - skaidriai, bet užtikrindami reikiamą konfidencialumą užtikrinti aukštos mokslinės ir techninės kokybės nuomones ir susitarimus, padedančius priimti galutinius sprendimus.
2. Sekretoriatas turės veiksmingai, naudingai ir skaidriai padėti vykdyti forumo veiklą ir sudaryti jai palankesnes sąlygas, kad forumas galėtų, užtikrindamas reikiamą konfidencialumą, pagerinti ir suderinti REACH ir CLP reglamentų įgyvendinimo priežiūrą ES / EEE valstybėse narėse.

3. Keičiantis informacija ir koordinuojant abi šalis dominančią veiklą turi būti siekiama, kad kitų Bendrijos institucijų mokslo komitetai nesusidarytų prieštaringos nuomonės.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytus terminus parengtų nuomonių ir (arba) susitarimų procentinė dalis	100 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Vienbalsiai priimtų Valstybių narių komiteto susitarimų procentinė dalis ⁹	Ne mažiau kaip 80 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Suderintų komiteto nuomonių procentinė dalis	Ne mažiau kaip 70 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Komiteto nuomonių įtraukimo į galutinį Europos Komisijos sprendimą lygis	Aukštas	Metinė vidaus ataskaita
Valstybių narių įgyvendinimo institucijų ir ECHA veikla suinteresuotų subjektų atsiliepimai dėl forumo veiklos naudingumo	Teigiami	Kasmetinė apklausa
Valstybių narių ir kitų dalyvių pasitenkinimo pagalba (įskaitant mokymą ir vadovavimą), kurią ECHA teikia komitetams ir forumui, lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Suinteresuotųjų šalių, kompetentingų institucijų ir komitetų narių pasitenkinimo bendru komitetų procesų ir forumo veiklos rezultatų skaidrumu ir skelbimu lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Prieštarinių nuomonių susidarymas kitų ES institucijų mokslo komitetuose	Tik dėl aiškiai pateisinamų priežasčių	Vidaus vertinimo ataskaita

⁹ Taikoma įvertinimo ir autorizacijos procesams, o 2 veiklos srities rodiklis taikomas tik įvertinimo procesui.

3. Pagrindiniai rezultatai

- 40–60 Rizikos vertinimo komiteto nuomonių dėl dokumentacijų dėl klasifikavimo ir ženklavimo derinimo.
- 4 Rizikos vertinimo komiteto ir Socialinės ir ekonominės analizės komiteto nuomonės dėl siūlymų dėl apribojimų.
- Valstybių narių komiteto nuomonė dėl autorizuotųjų cheminių medžiagų prioritetų nustatymo.
- Pirmoji Valstybių narių komiteto nuomonė dėl koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano.
- Atnaujintas Valstybių narių komiteto sprendimų vadovas.
- Vienbalsiai priimti Valstybių narių komiteto susitarimai (arba nuomonės) dėl 40 pasiūlymų dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų identifikavimo ir dėl 50 sprendimų dėl siūlymų atlikti bandymus ir atitikties patikrų projektų.
- Susitarta dėl bendro požiūrio į įgyvendinimo užtikrinimą (atsispindi forumo išvadose, geriausios patirties dokumentuose ir kitose ataskaitose), toliau vykdomi įgyvendinimo projektai (REACH-EN-FORCE), trumpai sutelkiant dėmesį į mišinių ruošėjų įsipareigojimus, rengiami CLP reglamento įgyvendintojų mokymai, mokomasi iš patirties, įgytos keičiantis informacija ir bendraujant, siekiant remti suderintą teisės aktų dėl cheminių medžiagų įgyvendinimą.
- 1–2 mokymo renginiai, skirti nacionaliniams tikrintojų mokytojams.
- 2–6 ataskaitos dėl patarimų dėl ribojimo pasiūlymų įgyvendinimo.
- 19 plenarinių komitetų ir forumo posėdžių, 20–30 darbo grupių posėdžių.

9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Apeliacinė komisija įsteigta siekiant užtikrinti teisinę gynybą priimant sprendimus dėl apeliacinių skundų, kuriuos pateikia bet kuris fizinis ar juridinis asmuo, paveiktas REACH reglamento 91 straipsnyje nurodytų Agentūros sprendimų.

2011 m. Apeliacinė komisija veikiausiai sulauks pirmųjų apeliacinių skundų, ypač skundų dėl keitimosi duomenimis ir vertinimo. Iš tiesų 2011 m. tikimasi laipsniškai pereiti prie labiau su vertinimu susijusių apeliacinių bylų. Aktyviai vykdydama žinių valdymo veiklą, Apeliacinė komisija į tai atsižvelgs.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Apeliacinė komisija turi be reikalo nedelsdama priimti aukštos kokybės sprendimus.
2. Išlaikyti suinteresuotųjų subjektų pasitikėjimą REACH reglamento nuostatomis dėl teisinės gynybos.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Per kiekvienai apeliacinių skundų rūšiai nustatytą tikslinį nagrinėjimo laikotarpį ¹⁰ išnagrinėtų bylų procentinė dalis	90 proc.	Apeliacinės komisijos metinė ataskaita
Bendrajam Teismui apskųstų Apeliacinės komisijos sprendimų procentinė dalis	Mažiau kaip 20 proc.	Apeliacinės komisijos metinė ataskaita
Suinteresuotųjų subjektų pasitikėjimo apeliacinių skundų nagrinėjimo procedūra lygis	Aukštas	Suinteresuotųjų subjektų apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- Sprendimai (atsižvelgiant į pateiktų apeliacinių skundų kiekį).
- Išsami teismų praktika, susijusi su konkrečiais teisiniais klausimais, atsirandančiais taikant REACH reglamentą.
- Veiksmingas ryšių su (galimomis) šalimis, dalyvaujančiomis nagrinėjant apeliacinį skundą, palaikymas (atsižvelgiant į gautų užklausų kiekį ir rūšis).

¹⁰ Tikslinis nagrinėjimo laikotarpis apibrėžiamas kaip laikotarpis, per kurį išnagrinėjama 75 proc. anksčiau pateiktų konkrečios rūšies apeliacinių skundų (siekiant nustatyti tikslinį nagrinėjimo laikotarpį turi būti išnagrinėta mažiausiai 10 bylų).

10 veiklos sritis. Ryšiai

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

2011 m. keliami keturi pagrindiniai uždaviniai.

Visų pirma, išorės ryšiai: interneto svetainė yra pagrindinė ECHA bendravimo su suinteresuotaisiais subjektais priemonė. Dabartinę interneto svetainę reikia tobulinti, kad būtų galima veiksmingai ja naudotis bendraujant su visais vartotojais – nuo visuomenės narių iki mokslininkų. 2011 m. ECHA ketina visiškai ją atnaujinti, remdamasi 2010 m. padarytomis prekių ženklinimo ir naudotojų išvadomis. Naudodamasi naująja svetaine, 2011 m. ECHA turės perduoti plačiai visuomenei informaciją, gautą per REACH registracijos ir klasifikavimo ir ženklinimo pranešimų teikimo procesus. Tam reikės vartotojui patogios duomenų bazės ir inventoriaus, taip pat reikės vykdyti informavimo kampanijas. Be to, ECHA ketina (geriausiu atveju kartu su valstybėmis narėmis) teikti informaciją apie piliečių teises, apie tai, kaip susipažinti su nauja turima informacija apie chemines medžiagas, ir apie būdus pasinaudoti šia informacija.

Teikti medžiagą, taip pat pranešimus spaudai ir informacinius dokumentus daugeliu kalbų tebebus svarbiausias uždavinys. Toliau bus telkiamas dėmesys į informacijos vertimą mažosioms ir vidutinėms įmonėms ir plačiai visuomenei, taip pat toliau bus siekiama patenkinti paklausą racionaliai panaudojant biudžeto lėšas. Ypač sunkus uždavinys bus patvirtinti vertimų kokybę: vartojamą mokslinę kalbą turi patikrinti ekspertai, o medžiagos, kuri verčiama į 22 kalbas, yra daug, dėl to ECHA vertimo darbas yra ypač sudėtingas.

Užbaigti plataus masto ES tyrimą, kuriuo siekiama išsiaiškinti, kaip visuomenė suvokia saugų cheminių medžiagų naudojimą, yra strategiškai svarbu REACH ir CLP įgyvendinimo požiūriu.

Galiausiai, siekti užtikrinti veiksmingus taip greitai augančios Agentūros vidaus ryšius yra labai svarbus uždavinys. Be to, 2011 m. visoje Agentūroje bus įgyvendinamos rekomendacijos tęsti 2010 m. pradėtą ECHA organizacijos tapatybės peržiūrą.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Palaikyti veiksmingus ryšius su ECHA išorės informacijos gavėjais ir užtikrinti tikslų ir subalansuotą žiniasklaidos darbą.
2. Įtraukti suinteresuotuosius subjektus į ECHA veiklą ir užtikrinti, kad jų nuomonė būtų išklaudyta ir apsvastyta.
3. Visą medžiagą (pateikiamą interneto arba ne interneto šaltiniuose), skirtą mažosioms ir vidutinėms įmonėms arba plačiai visuomenei, skelbti 22 oficialiomis ES kalbomis.
4. Gerai informuoti ECHA darbuotojus, sukurti bendrumo atmosferą ir įtraukti darbuotojus į bendrą tikslų siekimą.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Interneto svetainės naudotojų pasitenkinimo įvertinimas	Aukštas	Kasmetinės naudotojų apklausos, ketvirtinė interneto svetainės naudojimo statistika
Darbuotojų pasitenkinimo vidaus ryšių sistema įvertinimas	Aukštas	Kasmetinė darbuotojų apklausa
Leidinių skaitytojų pasitenkinimo įvertinimas	Aukštas	Kasmetinės klientų apklausos
Suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo jų dalyvavimu įvertinimas	Aukštas	Per suinteresuotiesiems subjektams skirtus renginius atliekamos apklausos ir kasmetinės suinteresuotųjų subjektų apklausos
Naujų dokumentų, skirtų mažosioms ir vidutinėms įmonėms arba plačiai visuomenei, vertimų paskelbimas (per vidutinį trijų mėnesių laikotarpį nuo nepatvirtino originalaus dokumento parengimo)	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita

3. Pagrindiniai rezultatai

- Vykdomos viešųjų ryšių kampanijos (pvz., dėl autorizacijos reikalavimų ir procedūrų, taip pat dėl SIEF sukūrimo iki 2013 m. galutinio termino), taip pat veikla, skirta pramonės atstovams ir plačiai visuomenei.
- ECHA interneto svetainė atnaujinama ir pakartotinai paskelbiama, kad būtų patogesnė vartotojui, o MVĮ ir plačiai visuomenei skirta informacija pateikiama 22 oficialiomis ES kalbomis.
- Visa medžiaga (pateikiama interneto arba ne interneto šaltiniuose), skirta mažosioms ir vidutinėms įmonėms arba plačiai visuomenei, skelbiama 22 oficialiomis ES kalbomis.
- Kas savaitę skelbiami vidaus el. informaciniai biuleteniai (ECHAexchange), kas ketvirtį spausdinami vidaus informaciniai biuleteniai (ECHO), kas dieną atnaujinami vidaus informaciniai ekranai ir intraneto svetainės (ECHANet).
- Baigiamas tyrimas, kuriuo siekiama išsiaiškinti, kaip visuomenė suvokia saugų cheminių medžiagų naudojimą (CLP reglamento 34 straipsnis).
- Rengiami *ad hoc* pranešimai spaudai ir kas savaitę skelbiami el. informaciniai biuleteniai, surengtos dvi spaudos konferencijos.
- Surengti du suinteresuotiesiems subjektams skirti renginiai ir *ad hoc* suinteresuotiesiems subjektams skirti seminarai.

11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Didžiulis kiekis duomenų iš registracijos dokumentacijų, kuriuos ECHA išplatins visuomenei 2011 m., greičiausiai patrauks didesnę trečiųjų šalių ir tarptautinių organizacijų dėmesį ir susidomėjimą jos darbu. Dėl to gali būti prašoma sudaryti dvišalio trečiųjų šalių reguliavimo agentūrų ir ECHA bendradarbiavimo susitarimus, panašius į, pavyzdžiui, ECHA ir Kanados aplinkos ir sveikatos apsaugos federalinių valdžios institucijų susitarimą. Jeigu toks dvišalis bendradarbiavimas bus naudingas įgyvendinant REACH ir CLP reglamentus, ECHA, neviršydamą savo įgaliojimų pagal 77 straipsnio 2 dalies I punktą, derėsis su tokiais trečiųjų šalių įstaigomis dėl mokslinio, techninio ir praktinio bendradarbiavimo sąlygų. Siekdamą įgyvendinti pasirašytus memorandumus, ECHA ims įvairios veiklos.

Be to, ECHA aktyviau stiprins savo gebėjimus, padėdama ES šalims kandidatėms, ypač šalims (-ims), kuriai (-ioms) nustatyta tiksli stojimo į ES data 2012 m. ECHA ir toliau dalyvaus skleidžiant žinias apie REACH už ES ribų esančiose šalyse.

2011 m. ECHA toliau dalyvaus įvairioje OECD veikloje, kuri svarbi įgyvendinant REACH reglamentą. Taikant (Q)SAR metodus galima vertinti cheminių medžiagų savybes pagal jų molekulinę struktūrą, todėl nustatant cheminių medžiagų keliamus pavojus galima sumažinti laiko, finansinių išlaidų ir bandymų su gyvūnais poreikį. 2011 m. ECHA aktyviai padės OECD valdyti (Q)SAR taikomųjų programų priemonių kūrimą. Pagrindinis dėmesys bus skiriamas 2012 m. pradėsiančios veikti trečiosios versijos funkcijų kūrimui ir mokymų bei mokymo medžiagos, skirtos 2.0 versijai, rengimui.

2011 m. ECHA užtikrins visuotinio informacijos apie chemines medžiagas portalo (*eChemPortal*) (II etapas) prieglobą. Kaip *eChemPortal* valdymo grupės narė, ECHA aktyviai dalyvaus peržiūrint naujus naudotojų reikalavimus ir skirstant juos pagal svarbą, siekiant supaprastinti naudojimąsi portalu.

Kita su OECD susijusi veikla, kurioje ECHA dalyvaus, apims dalyvavimą Pavojų vertinimo darbo grupės ir Poveikio vertinimo darbo grupės veikloje, suderintų šablonų rengimo projekte, darbe, susijusiame su nanomedžiagų sveikatos ir aplinkos apsaugos aspektais, ir bandymų rekomendacijų programoje. Be to, ECHA užmegs ryšius su naujomis OECD valstybėmis, siekdamą padėti joms geriau suprasti REACH ir CLP reglamentus.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Užtikrinti, kad Europos Komisija, vykdydama tarptautinę veiklą, pirmiausia daugiašalėse įstaigose, gautų aukštos kokybės mokslinę ir techninę pagalbą.
2. Naudodamasi suteiktais įgaliojimais, ECHA turi stiprinti ir išlaikyti savo dvišalius mokslinio ir techninio bendradarbiavimo santykius su tomis trečiųjų šalių reguliavimo agentūromis, su kuriomis naudinga bendradarbiauti įgyvendinant REACH ir CLP reglamentus.
3. Didesnis informuotumas apie *eChemPortal* ir (Q)SAR taikomosios programos priemones.
4. Siekti (Q)SAR taikomosios programos priemonių kūrimo projekto pažangos pagal planą ir atsižvelgiant į biudžetą.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Komisijos pasitenkinimo pagalba, kurią ECHA teikia tarptautinei veiklai, lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Apsilankymų portale <i>eChemPortal</i> skaičiaus padidėjimas, palyginti su ankstesniais metais	20 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Kasmet planuojamų (Q)SAR taikomosios programos priemonių modulių įgyvendinimo lygis	90 proc.	Metinė vidaus ataskaita

3. Pagrindiniai rezultatai

- Mokslinė ir techninė pagalba Komisijos veiklai, kaip nustatyta 2011 m. tarptautinei ECHA veiklai skirtame metiniame darbo plane.
- Dvišalio bendradarbiavimo susitarimai su suinteresuotosiomis trečiųjų šalių reguliavimo agentūromis.
- (Tolesnis) mokslinis ir techninis bendradarbiavimas su OECD:
 - ECHA turi užtikrinti *eChemPortal* (II etapas) prieglobą;
 - dalyvavimas OECD *eChemPortal* valdymo grupės veikloje (naujų naudotojų reikalavimų peržiūra ir skirstymas pagal svarbą siekiant galimos tolesnės plėtros);
 - (Q)SAR taikomosios programos priemonės: kuriami trečiosios versijos programinės įrangos moduliai (pvz., pažangios interaktyvios pagalbos funkcijos, hidrolizės, jonizacijos ir tautomerų atmainų moduliai, žiniomis apie konkrečius keliamus pavojus pagrįstos ekspertinės sistemos, naujos įspėjimo sistemos) ir rengiama mokomoji medžiaga, skirta 2.0 versijai;
 - Pavojų vertinimo darbo grupės įsteigimas;
 - Poveikio vertinimo darbo grupės įsteigimas;
 - Pagamintų nanomedžiagų darbo grupės įsteigimas;
 - Bandymų rekomendacijų programos nacionalinių koordinatorių darbo grupės įsteigimas.
- Gebėjimų stiprinimo veikla, skirta ES šalims kandidatėms pagal pasirengimo narystei pagalbos priemonės kūrimo projektą.
- Veiksmingas trečiųjų šalių prašymų aptarti klausimus ir apsilankyti tvarkymas.

3. Valdymas, organizacija ir ištekliai



12 veiklos sritis. Valdymas

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Aukščiausiasis ECHA sprendimų priėmimo organas yra iš 35 narių¹¹ sudaryta valdančioji taryba. Valdančiajai tarybai padeda sekretoriatas, skiriamas vykdomojo direktoriaus. Kadangi 2011 m. Agentūros veikla taps pastovesnė, valdančioji taryba dėmesį skirs pagrindinėms savo funkcijoms, t. y. tvirtinti Agentūros daugiametes ir metines darbo programas, biudžetą ir metines ataskaitas, tvirtinti ir peržiūrėti vidaus taisykles. Be to, valdančioji taryba suteikia įgaliojimus vykdomajam direktoriui, pirmininkui, Apeliacinės komisijos nariams ir ECHA Rizikos vertinimo komiteto bei Socialinės ir ekonominės analizės komiteto nariams. Valdančioji taryba įsteigė specialias, pavyzdžiui, planavimui ir ataskaitų rengimui, duomenų sklaidai ir audito vykdymui skirtas darbo grupes, padedančias tarybai priimti sprendimus. Valdančioji taryba atidžiai stebi Agentūros veiklą, nagrinėdama reguliariai teikiamas vykdomojo direktoriaus ataskaitas ir su konkrečiomis temomis susijusias sekretoriato ataskaitas. Per metus ketinama surengti keturis plenarinius posėdžius, taip pat keletą darbo grupių posėdžių.

Padėti valstybėms narėms nuosekliai įgyvendinti REACH ir CLP reglamentus yra vienas iš ECHA tikslų, todėl ECHA stiprins savo bendradarbiavimą su valstybių narių kompetentingomis institucijomis siekdama pagerinti jų veiklos koordinavimą.

Nuo 2011 m. kovo mėn. ECHA 12 mėnesių pirmininkaus Europos agentūrų tinklo trejetui.

Nuo Agentūros įsteigimo pradžios 2008 m. ECHA organizacinė struktūra iš esmės nepakito. Įsteigta Agentūra sparčiai auga ir dėmesį vis labiau skiria ne parengiamajai veiklai, o sudėtinių mokslo žiniomis pagrįstų sprendimų priėmimui ir nuomonių rengimui. Nauja horizontalesnė Agentūros organizacinė struktūra bus įgyvendinta iki 2011 m. pradžios, kai bus įsteigti trys nauji direktoratai. Svarbus valdymo uždavinys bus užtikrinti, kad įgyvendinimas vyktų sklandžiai, pirmiausia pritaikant valdymo procesus prie išsiplėtusios organizacinės struktūros ir užtikrinant veiksmingą direktoratų veiklos koordinavimą. Tam reikės, be kita ko, kiekvienu organizavimo lygmeniu apgalvotai planuoti veiklą ir kurti priemones, padėsiančias susieti planavimą, išteklių paskirstymą, veiklos stebėseną ir rizikos valdymą. Taip pat ECHA diegs savo naują įmonės tapatybę.

2010 m. pasibaigus pirmajam registracijos terminui, Agentūrai bus patikėta daug informacijos apie visą ES chemijos pramonę. Dalis šios informacijos iš esmės yra labai konfidenciali (visų pirma dėl to, kad duomenys susiję su konfidencialia įmonių informacija). Todėl saugumo (ir informacijos, ir fizinio saugumo) užtikrinimui bus skiriamas itin didelis dėmesys. Bus kuriama saugumo valdymo ir ataskaitų teikimo sistema. Standartas ISO27001 bus toliau diegiamas ir bus atliekamas saugumo valdymo sistemos išorės vertinimas. Be to, ECHA ir toliau rengs saugumą užtikrinančių pareigūnų tinklo susirinkimus, siekdama padėti valstybių narių kompetentingoms institucijoms, įgaliotoms nacionalinėms institucijoms ir Komisijai užtikrinti galimybę saugiai taikyti REACH-IT sistemą.

Be to, remdamasi procedūriniais principais, ECHA toliau įgyvendins įmonės informacijos valdymo sistemą. Tai padės užtikrinti, kad visi procesai, susiję su sprendimų priėmimu ir (arba) nuomonių rengimu, būtų standartizuoti, patvirtinti dokumentais, kontroliuojami ir skaidrūs, o su jais susiję dokumentai būtų saugiai ir veiksmingai tvarkomi, laikantis visų galiojančių teisės aktų. ECHA informacijos ir žinių valdymo politika bus toliau įgyvendinama.

¹¹ Valdančiąją tarybą sudaro 27 ES valstybėms narėms atstovaujantys nariai, šeši Europos Komisijos atstovai, taip pat trys suinteresuotųjų subjektų atstovai bei du Europos Parlamento atstovai. Be to, Islandijos ir Norvegijos atstovai dalyvauja kaip stebėtojai, atstovaujantys EEE / ELPA valstybėms.

ECHA duomenų apsaugos pareigūnas toliau sieks, kad Agentūra laikytųsi visų savo teisinių įsipareigojimų, kad apsaugotų asmenis tvarkant jų asmens duomenis. Bus reguliariai rengiami darbuotojų mokymai ir teikiama informacija. 2011 m. bus toliau pranešama apie visus duomenų tvarkymo veiksmus, kaip nurodyta 2010 m. sudarytame inventoriuje. Todėl prireikus duomenų apsaugos pareigūnas pirmiausia siųs pranešimus Europos duomenų apsaugos priežiūros pareigūnui patikrinti.

Integruoto kokybės valdymo sistema bus toliau įgyvendinama. Siekdama sudaryti palankesnes sąlygas kokybės valdymui administruoti, Agentūra kurs IT pagrįstas priemones ir į Agentūros infrastruktūrą integruotus metodus. Siekiant patikrinti, ar integruotos kokybės valdymo sistema atitinka standartinius reikalavimus, ir įvertinti jos parengtį, bus vykdomi vidaus kokybės sistemos auditai. ECHA atliks pirmuosius parengiamuosius veiksmus siekdama įgyvendinti Bendrijos aplinkosaugos vadybos ir audito sistemą (EMAS).

Atsižvelgiant į tai, kad ECHA priima vis daugiau sprendimų, reikia daug pastangų siekiant užtikrinti, kad nagrinėjant apeliacines bylas Europos Teisingumo Teisme būtų priimami teisiškai pagrįsti sprendimai, o teisinė gynyba būtų veiksminga: 2011 m. bus sunku susitvarkyti su didžiausiu darbo krūviu ir užtikrinti teisinių pozicijų derėjimą.

Vykdydama bendrą rizikos valdymą, ECHA stebės, kaip įgyvendinamas jos rizikos mažinimo planas, ir toliau tobulins savo gebėjimą kovoti su krizėmis ir įgyvendinti veiklos tęstinumo strategiją.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Agentūra turi būti efektyviai ir veiksmingai valdoma užtikrinant tinkamą veiklos planavimą, išteklių paskirstymą, rizikos vertinimą ir valdymą, darbuotojų saugą, turto ir informacijos saugumą bei rezultatų kokybę.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytus terminus valdančiajai tarybai pateiktų įstatuose nustatytų dokumentų procentinė dalis	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Metinio rizikos mažinimo plano įgyvendinimo lygis	100 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Pagal planą viešai paskelbtų kokybės procedūrų procentinė dalis	Ne mažiau kaip 90 proc.	Kokybės vadovo metinė ataskaita
Auditorių paskelbtų „kritinių“ išvadų dėl įdiegtos vidaus kontrolės sistemos kiekis	0	Vidaus auditorių metinė ataskaita
Iki nustatyto termino įgyvendintų svarbių audito rekomendacijų procentinė dalis	100 proc.	Vidaus auditorių metinė ataskaita
Saugumo incidentų, dėl kurių ECHA saugumo tarnybos, atlikusios tyrimą, nustatė, kad buvo nutekinama slapta informacija, kiekis	0	Vidaus ataskaitos

3. Pagrindiniai rezultatai

- Rengiami keturi valdančiosios tarybos posėdžiai.
- Rengiami agentūrų tinklo posėdžiai.
- Kuriama ir įgyvendinama elektroninių ir fizinių archyvų sistema.
- Informacijos saugumo valdymo auditas ir (arba) vidaus kokybės užtikrinimo sistemos auditas.
- ECHA veiklos tęstinumo projekto valdymo dokumentai, apimantys pagrindinius procesus.
- Gerai teisiškai pagrįsti ECHA sprendimai ir veiksminga jų gynyba.

13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Pagrindinis Agentūros 2011 m. uždavinys finansų srityje – veiksmingas likvidumo valdymas ir griežta biudžeto vykdymo tvarka. Tikimasi, kad 2011 m. ECHA visiškai padengs savo išlaidas iš pajamų, gautų iš mokesčių ir rinkliavų, kurių turėtų užtekti visus metus vykdyti visus Agentūros teisinius įpareigojimus. Šiuo finansinio programavimo laikotarpiu, kuris baigsis 2013 m., Europos Sąjungos subsidijų Agentūros REACH ir CLP veiklai skirti nebuvo numatyta. Be to, ECHA, remdamasi savo 2010 m. biudžeto vykdymo rezultatų ataskaita, turės gražinti Komisijai 2010 m. gautą ES subsidiją.

2011 m. pradžioje Agentūra turės atlikti keletą užduočių, kurios liko neatliktos po to, kai pasibaigus pirmosios REACH registracijos terminui buvo sudaryta daug finansinių sandorių. Manoma, kad Agentūra, vykdydama darbinę veiklą ir gaudama lėšų iš mokesčių, turės apie 800 finansinių įsipareigojimų ir turės atlikti beveik 4 000 išmokėjimo operacijų. ECHA atliks įmonių, kurios teigia turinčios MVĮ statusą, *ex post* patikras, siekdama patikrinti, ar jų teiginiai teisingi. Jei nustatoma, kad įmonės tvirtinimai klaidingi, ji turės mokėti visą mokestį pagal savo tikslų dydį, taip pat administravimo mokestį.

Atsižvelgiant į kitų reglamentų įgyvendinimą, turi būti sukurtas mechanizmas, kuriuo būtų atskiriamas pagal REACH ir CLP reglamentus ir kitus galimus reglamentus, pagal kuriuos Agentūrai gali būti pavedamos užduotys, vykdomos veiklos finansų valdymas. Tai numatoma daryti toliau kuriant veikla pagrįstą išlaidų apskaitos sistemą, kuria nustatomos konkrečios veiklos pajamos ir išlaidos.

Toliau bus skiriamos didelės investicijos siekiant užtikrinti IT paramą operatyvinei veiklai ir IT saugumą. Kadangi bendrieji susitarimai daugiausia sudaromi siekiant nustatyti galimus rangovus, vykdant viešuosius pirkimus reikės daug pastangų atitinkamų rangovų konkursui atnaujinti. (Plano projektas pateiktas 4 priede.)

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Agentūros finansų valdymas turi būti patikimas ir veiksmingas.
2. Turi būti užtikrintas veiksmingas mokesčių sąskaitų išrašymas ir apmokėjimas bei saugus ir veiksmingas rezervinių lėšų valdymas.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Europos Audito Rūmų sąlyginių išvadų kiekis metinėje ataskaitoje	0	EAR ataskaitos / kas metus
Biudžeto vykdymo lygis	Ne mažiau kaip 98 proc.	Mėnesinė finansinė ataskaita / kas metus
Išmokėjimo lygis	Ne mažiau kaip 75 proc.	Mėnesinė finansinė ataskaita / kas metus
Perkeliamųjų lėšų lygis	< 25 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Teismo sprendimų, kuriais nepritariama ECHA viešųjų pirkimų procedūroms, kiekis	0	Metinė vidaus ataskaita

Valdančiosios tarybos rezervinių lėšų valdymo rekomendacijų (VT/62/2010 galutinis) laikymasis	100 proc.	Ketvirtinė vidaus ataskaita
---	-----------	-----------------------------

3. Pagrindiniai rezultatai

- Griežtas biudžeto ir likvidumo valdymas.
- Veiksminga apskaitos tvarka ir procedūros, parengtos atsižvelgiant į sąskaitų išrašymo valdymą pasibaigus pirmajam REACH registracijos terminui.
- Taikomi Agentūros rezervinių lėšų valdymo ir investavimo mechanizmai.
- Toliau stebimas MVĮ statusas.
- Patobulinta analitinės (veiklos) apskaitos sistema.
- 2010 m. gautos ES subsidijos gražinimas Komisijai.
- Geresnis biudžeto laikymasis ir vykdymas, užtikrinant, kad biudžeto vykdymo lygis būtų 98 proc.
- 2010 m. finansinės ataskaitos.

14 veiklos sritis. Žmogiškieji ištekliai ir bendrosios paslaugos

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Žmogiškieji ištekliai

Sėkmingai baigusi pradinį veiklos pradžios etapą, 2011 m. Agentūra didžiausią dėmesį skirs žmogiškojo kapitalo stiprinimui ir organizaciniams pokyčiams. Žmogiškųjų išteklių valdymo komanda 2008–2010 m. intensyviai samdžiusi darbuotojus, dabar sieks išlaikyti juos darbe, ypatingą dėmesį skirdama mokymuisi, tobulėjimui ir naujoviškoms organizacinio modelio plėtojimo strategijoms bei rūpindamasi darbuotojų gerove.

2011 m. reikės atlikti išsamią šio etapo registracijos dokumentacijų poveikio ilgalaikiams žmogiškųjų išteklių poreikiams vertinimo apžvalgą. Gavus rezultatus gali prireikti kitaip planuoti išteklius, taip pat šie rezultatai gali turėti įtakos Agentūros patirties ir kompetencijų santykiui, dėl jų gali prireikti prisitaikyti prie mokymosi ir plėtros planų, didinti darbo jėgos judumą ar ieškoti kitų priemonių žmogiškųjų išteklių srityje.

Kuriant įmonių valdymo sistemą 2011 m. ypatingas dėmesys bus skiriamas žmogiškųjų išteklių IT sistemos kūrimui. Tam reikės, kad Žmogiškųjų išteklių skyriaus darbuotojai skirtų didelį dėmesį sistemos reikalavimų rengimui, padėdami juos įgyvendinti, diegdami pokyčius, teikdami tinkamą paramą ir rengdami mokymus.

Bendrosios paslaugos

2010 m. įsteigtas Bendrųjų paslaugų skyrius, kuriam pagal kompetenciją priklauso valdyti infrastruktūrą ir užtikrinti Agentūros sekretoriato fizinį saugumą, padėti rengti keliones ir susitikimus, teikti administracines paslaugas, susijusias su pašto registravimu, tiekimu, bibliotekos kūrimu, archyvavimu ir inventoriaus valdymu. 2011 m. bus toliau stiprinamas skyriaus veiklos organizavimas ir paslaugų teikimas.

2011 m. keliami du konkretūs uždaviniai: vykdant specialiai sukurtą projektą ypatingas dėmesys bus skiriamas prieš REACH reglamentą galiojusią teisės aktų archyvų skaitmeninimui. Atitinkami dokumentai bus nuskenuoti, o duomenys įtraukti į REACH duomenų bazę.

2011 m. numatoma pertvarka, taip pat ketinama įsteigti tris naujus direktoratus. Siekiant atsižvelgti į šiuos naujus direktoratus ir jiems pavestas užduotis reikės persikirstyti turimas biuro patalpas. Biuro patalpos bus perskirstomos veiksmingai, kad kuo mažiau tektų persikelti ir nereikėtų trukdyti darbuotojų didžiausio darbo krūvio laikotarpiams.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Agentūra turi turėti pakankamai kvalifikuotų darbuotojų, kad galėtų užtikrinti darbo plano įgyvendinimą, ir sudaryti jiems geras darbo sąlygas.
2. Agentūra turi turėti pakankamą kiekį saugių biuro patalpų, kad galėtų darbuotojams sudaryti veiksmingas ir saugias darbo sąlygas, taip pat pakankamai funkcionalių posėdžių patalpų, skirtų Agentūros įstaigoms ir išorės lankytojams.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Iki metų pabaigos pagal etatų sąrašą priimtų darbuotojų procentinė dalis	≥ 95 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Per metus numatytų ir baigtų atrankos procedūrų procentinė dalis	100 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Laikinių darbuotojų kaita	< 5 proc.	Metinė vidaus ataskaita
Vidutinis vieno darbuotojų mokymo dienų skaičius	10	Metinė vidaus ataskaita
Komiteto, forumo ir valdančiosios tarybos narių pasitenkinimo konferencijų centro darbu lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Darbuotojų pasitenkinimo biuro patalpomis ir logistikos paslaugomis lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

Žmogiškieji ištekliai

- Statutiniams darbuotojams turi būti mokamas darbo užmokestis, o kitiems darbuotojams, komandiruotiesiems nacionaliniams ekspertams ir stažuotojams – kitos išmokos (iš viso apie 550 asmenų).
- Turi būti pradėta apie 10 atrankos procedūrų.
- Turi būti įdarbinta apie 50 darbuotojų.
- Vienam darbuotojui turi būti skiriama vidutiniškai 10 mokymo dienų.
- Daugiau kaip 400 statutinių darbuotojų veiklos vertinimas ir perklasifikavimas.
- Patarimai ir pagalba darbuotojams ir žmogiškųjų išteklių valdymas, pirmiausia užtikrinant individualias teises ir rūpinantis gerove.
- Darbuotojų apklausos rezultatų nagrinėjimas ir tolesnės veiklos planų rengimas.
- Aktyvi darbuotojų veiklos valdymo procesų ir metodų plėtra.

Bendrosios paslaugos

- ECHA patalpose turi būti įrengta 600 darbo vietų.
- 2011 m. turi būti rengiami patalpų skirstymo planai, o pertvarkos metu – valdomi pokyčiai.
- Tinkamai vykdant viešųjų pirkimų procedūras turi būti laiku perkama įranga, medžiagos ir paslaugos.
- Turi būti laiku atliekami skaičiavimai ir mokamos komandiruočių bei kelionių kompensacijos.
- Saugios biuro patalpos.
- Gera parama susitikimams ir konferencijoms.
- Gerai veikianti garso ir vaizdo įranga, kuriai skiriamas tinkamas aptarnavimas.
- Veiksmingos el. pašto paslaugos.
- Gerai organizuotas bibliotekos ir archyvų tvarkymas.
- Atnaujintas ir tikslus patalpų inventoriųs.

15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos

1. Pagrindiniai 2011 m. uždaviniai

Tikimasi, kad iki 2011 m. pabaigos ECHA bus parengusi pagrindinį IRT veiklos tęstinumo planą ir užtikrinsi veiksmingo nelaimių padarinių šalinimo pajėgumus. Bus sukurtas patikimas išorės duomenų centras, kuriame bus atliekamas visos ECHA IRT infrastruktūros darbas ir kuris padės vykdyti bendras investicijas į kompiuterinę techniką. 2010 m. ECHA pradėjo perduoti savo duomenų centro funkcijas išorės rangovui vykdyti. Remiantis išsamiu perkėlimo planu, taikomos sistemos bus laipsniškai perkeltos į naują aplinką. 2011 m. svarbus uždavinys bus parengti sistemas ir dokumentų rinkinius, stebėti, kaip vykdomas perkėlimas, ir tikrinti perkeltą sistemą.

Pirmąjį 2011 m. pusmetį ECHA kurs ir diegs saugų šifruoto ryšio su valstybių narių kompetentingomis institucijomis kanalų tinklą. Valstybių narių vykdymo priežiūros institucijoms bus suteikta speciali šifruota prieiga naudojant saugų dviejų veiksmių autentifikavimą.

Vykdam įmonių struktūros projektą toliau bus įgyvendinama konsolidavimo veikla siekiant sustiprinti ECHA informacines sistemas, pagerinti jų valdymą ateityje ir skatinti tolesnę plėtrą.

2011 m. bus teikiama nuolatinė parama diegiant centralizuotą turinio ir žinių valdymo sistemą, skirtą pirmiausia nustatytiems veiklos procesams automatizuoti ir įvairioms informacijos saugykloms sujungti. Oficiali tapatybės valdymo tvarka bus nustatyta pagal tapatybės valdymo sistemą.

2011 m. pabaigoje bus pradėta ryšių techninės ir programinės įrangos peržiūra ir laipsniškas atnaujinimas.

Pagal turimas galimybes taip pat bus siūloma speciali techninė parama naujiems verslo poreikiams tenkinti (pvz., įmonės ištekliams planuoti).

2011 m. bus užtikrinamas ir toliau didinamas pripažintų paslaugų (pvz., programos *Project Portfolio Office* arba IRT pagalbos tarnybos paslaugų) veiksmingumas ir galimybė jomis naudotis.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Valdyti techninę Agentūros IRT infrastruktūrą užtikrinant aukštą aptarnavimo lygį ir didinti visų palaikomų veiklos operacijų tęstinumą, veiksmingumą ir saugumą.
2. Užtikrinti nuoseklų bendro įmonių struktūros organizavimo metodo taikymą, skatinti geriausią IT projektų administravimo ir valdymo patirtį ir užtikrinti, kad būtų profesionaliai, kompetentingai ir laiku reaguojama į bet kokią numatomą ar pasikartojančią veiklą.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2011 m. tikslas	Patikros priemonės ir dažnumas
Išorės naudotojams skirtų veikiančių sistemų darbas (darbinės būsenos laikas)	99 proc.	Duomenų centro statistika
Naudotojų pasitenkinimo vidaus IT tarnybų veikla lygis	Aukštas	Kasmetinė naudotojų apklausa ir <i>ad hoc</i> grįžtamoji informacija
Pagrindinio IRT veiklos tęstinumo plano įgyvendinimo lygis	100 proc.	Metinė vidaus ataskaita

3. Pagrindiniai rezultatai

- Išorės duomenų centras (skatinantis bendros vietos naudojimą) veiklos procesams užtikrinti ir nelaimių padariniams šalinti.
- Diegiamas ir įgyvendinamas dokumentais patvirtintas, atnaujintas ir patikrintas pagrindinis IRT veiklos tęstinumo ir nelaimių padarinių šalinimo planas.
- Veiksmingos IRT pagalbos tarnybos paslaugos.
- Veiksminga parama valdant ir administruojant IT projektus.
- IT administravimo programų palaikymas ir priežiūra.
- Saugus ir pastovus tinklo junglumas.
- Pagrindinių įmonių taikomųjų programų kontrolė ir priežiūra.
- Toliau teikiama aukštos kokybės techninė parama ir patarimai IRT klausimais.
- Paslaugų teikimas pagal dokumentuose nustatytus reikalavimus ir susitarimus dėl paslaugų lygio.

4. Rizika

Siekdama nustatyti, įvertinti ir valdyti galimus įvykius, kurie galėtų kelti pavojų siekiant darbo programoje nustatytų tikslų, ECHA atlieka metinį rizikos vertinimą. Remdamasi šiuo vertinimu, ECHA vadovybė nustatė penkis pagrindinius rizikos veiksnus. Taip pat nustatyti veiksmai, kuriais siekiama sumažinti šiuos pagrindinius rizikos veiksnus.

Ši darbo programa ir ECHA ilgalaikis planavimas pagrįstas 2 priede pateiktais vadinamaisiais orientaciniais skaičiais. Šie skaičiai gauti iš pirminių Komisijos apskaičiavimų, atliktų rengiant REACH reglamentą, ir iš vėlesnių atnaujinimų, kuriuos atliko ECHA, bendradarbiaudama su pramonės atstovais ir kitais suinteresuotaisiais subjektais. Dėl didelio šių skaičių nepatikimumo didžiausia ECHA rizika tebėra susijusi su žmogiškųjų išteklių planavimu kiekiu ir kokybės požiūriu.

Kruopščiai nagrinėjant procesus ir siekiant padidinti jų veiksmingumą ir toliau bus mažinama su darbo krūviu susijusi rizika. Kadangi 2011 m. bus ypač svarbus dokumentacijų vertinimo laikotarpis ir kadangi kyla rizika, susijusi su numatoma dokumentacijų apdorojimo trukme, šiems procesams ECHA skirs ypatingą dėmesį, siekdama padidinti jų veiksmingumą.

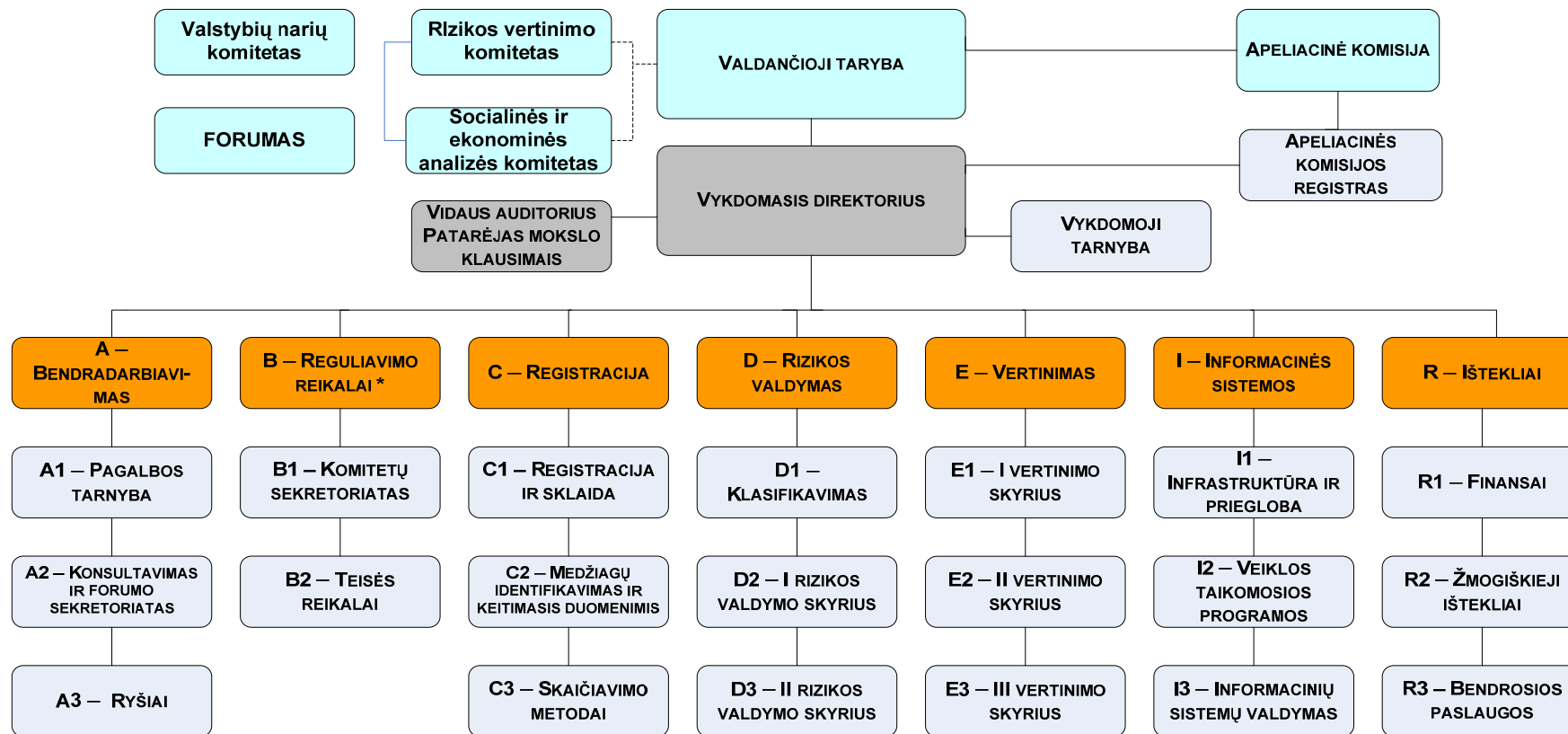
Nustatyta ilgalaikė rizika susijusi su Agentūros ištekliais, skirtais po 2013 m. Manoma, kad po 2013 m. Agentūrai reikės ES subsidijos, todėl turėtų būti atsižvelgiama į jos poreikius derantis dėl ES finansinės perspektyvos 2014–2020 m.

ECHA veikla labai priklauso nuo veiksmingų IT sistemų, kuriomis apdorojamos Agentūrai pateiktos skirtingų rūšių dokumentacijos. Kilus bet kokioms problemoms, susijusioms su IT plėtra, ar vėluojant įgyvendinti plėtros strategijas gali būti sunku pasiekti nustatytus tikslus. Siekiant sumažinti šią riziką, 2010 m. pradėtas vykdyti Įmonių struktūros projektas. 2011 m. ECHA turėtų įgyvendinti ilgalaikį IT plėtros planą, taip pat išteklių paskirstymo planą, kuriame atsižvelgta į laipsnišką daugelio duomenų centro funkcijų perdavimą.

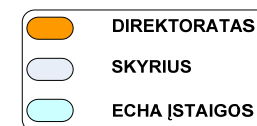
Papildoma su žmogiškųjų išteklių valdymu susijusi rizika, kurią ECHA nustatė, susijusi su darbuotojų išlaikymu ilgalaikėje perspektyvoje. Rengiant šią programą ECHA vis dar sparčiai auga, nes įdarbinama naujų darbuotojų, tačiau nuo 2011 m. jų bus įdarbinama gerokai mažiau. Dalis keletą metų Agentūroje išdirbusių darbuotojų neišvengiamai pradės ieškoti kitų galimybių, todėl ECHA ketina pabrėžti būtinybę kurti strategiją, kuri jai padėtų ateityje išlaikyti aukštos kvalifikacijos ir gerai parengtus darbuotojus.

Šie rizikos veiksniai, atsakomosios priemonės ir veiksmai, kurių reikia imtis siekiant sumažinti riziką, bus tinkamai stebimi ir visus metus bus vykdoma tolesnė jų priežiūra.

1 priedas. ECHA 2011 m. organizacinė struktūra



* DIREKTORATAS TAIP PAT ATSAKINGAS UŽ REGULIAVIMUI SKIRTŲ NUOMONIŲ RENGIMĄ IR SPRENDIMŲ PRIĖMIMĄ



2 priedas. Pamatinės prielaidos

Orientaciniai 2011 m. skaičiai

Pagrindiniai ECHA veiklos uždaviniai	Orientacinis 2011 m. rodiklis ¹²
2011 m. teikiamos dokumentacijos	
Registracijos dokumentacijos (įskaitant atnaujintas dokumentacijas)	4 500
Prašymai dėl konfidencialumo	250
Prieiga prie senesnių nei 12 metų duomenų	120
Trečiųjų šalių prašymai	150
Produktų ir procesų mokslinių tyrimų ir plėtros pranešimai	200
Užklauso	1 800
Pateiktų pranešimų pagal 7 straipsnio 4 dalį skaičius	40
Pateiktų ataskaitų ir pranešimų pagal 38 straipsnį skaičius	45 000
Siūlymai dėl apribojimų (XV priedas)	10
Siūlymai dėl klasifikavimo ir ženklavimo derinimo (CLP reglamento VI priedas)	90
Siūlymai dėl SVHC identifikavimo (XV priedas)	40
ECHA parengtos SVHC dokumentacijos	5
Autorizacijos paraiškos	15
Prašymai leisti vartoti alternatyvius pavadinimus	20
ECHA 2011 m. sprendimai	
Sprendimai dėl dokumentacijų vertinimo	
– pradėtų vertinti dokumentacijų skaičius	500
– įvertintų dokumentacijų skaičius	350
– sprendimų dėl dokumentacijų vertinimo skaičius	280
Sprendimai dėl keitimosi duomenimis	75
Sprendimai dėl išsamumo patikrų (neigiami, t. y. atmesta)	10
Sprendimai dėl trečiųjų šalių prašomos informacijos atskleidimo	150
Sprendimai dėl prašymų dėl	20

¹² Šie skaičiai neapima tos dalies dokumentų, kurie, pasibaigus 2010 m. terminui, perkelti tvarkyti 2011 m.

konfidencialumo (neigiami)	
Sprendimai dėl prašymų leisti vartoti alternatyvius pavadinimus	20
2011 m. pateikti apeliaciniai skundai	40
Kita	
Atsakytini klausimai ir (arba) suderinti klausimai (patarimai dėl REACH, REACH-IT, IUCLID 5 ir kt.)	7 000
Atliktos MVĮ patikros	250
Valdančiosios tarybos posėdžiai	4
Valstybių narių komiteto posėdžiai	6
Rizikos vertinimo komiteto posėdžiai	6
Socialinės ir ekonominės analizės komiteto posėdžiai	4
Forumo posėdžiai	2
Įdarbintųjų laikinųjų tarnautojų skaičius	30

3 priedas. Išteklių paskirstymas 2011 m.

Veiklos sritys (biudžeto III antraštinė dalis)	Žmogiškieji ištekliai 2010 m. darbo programa			Galutinis 2010 m. biudžetas (po 2- ojo pakeitimo)	Žmogiškieji ištekliai 2011 m.			2011 m. biudžetas
	AD	AST	Sutartini nkai		AD	AST	Sutarti ninkai	
Toliau pateikiami 2011 m. darbo programos (o ne biudžeto) dalių numeriai								
<i>Darbinė veikla. REACH procesų įgyvendinimas</i>								
1 veiklos sritis. Registracija, keitimasis duomenimis ir sklaida	40	12	8	932 879	34	11	7	1 151 289,00
2 veiklos sritis. Vertinimas	62	9	1	95 001	81	13	2	440 198,00
3 veiklos sritis. Autorizacija ir apribojimai	20	4	1	226 300	32	7	2	1 496 675,00
4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas	14	3	2	50 150	13	3	2	230 258,00
5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba, rengiant rekomendacijas ir teikiant pagalbą tarnybos paslaugas	31	13	4	387 683	26	11	5	967 469,00
6 veiklos sritis. IT pagalba operacijoms	25	5		10 044 009	28	8	0	12 793 811,00
7 veiklos sritis. Moksliniai ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms	3	0		0	5	0	1	308 623,00
<i>ECHA padaliniai ir pagalbinė veikla</i>								
8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas	17	8	2	1 645 700	21	8	3	1 868 183,00
9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija	12	5	3	73 200	9	6	5	362 801,00
10 veiklos sritis. Ryšiai	10	8	7	5 026 000	10	9	8	7 739 753,00
11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas	8	4	0	556 560	4	0	0	777 845,00
<i>Valdymas, organizacija ir ištekliai</i>								
12 veiklos sritis. Valdymas	21	14	3	1 550 302	24	14	3	1 603 095,00
Iš viso	263	85	31	20 587 784	287	90	38	29 740 000,00
13–15 veiklos sritys. Organizacija ir ištekliai (II antraštinė dalis. Infrastruktūra)	25	53	21	11 481 281	24	55	28	15 587 000,00
I antraštinė dalis (Personalo išlaidos)				43 412 635				54 473 000,00
Iš viso	288	138	52	75 481 700	311	145	64	99 800 000,00
Etatų sąrašė:	426				456			
Nauja veiklos sritis. IPS								p.m.
Nauja veiklos sritis. Biocidai								p.m.

4 priedas. Viešųjų pirkimų planas

Darbo programos veiklos sritis	Veiklos srities dalis (jei taikoma)	Padalinys	Sutarties objektas	Numatytas biudžetas, EUR	Preliminarus viešųjų pirkimų kanalas	Numatyta viešojo pirkimo pradžios data	Numatyta sutarties pasirašymo data
1.0: Registracija, preliminari registracija ir keitimasis duomenimis	Mokslinė parama	C3	Konsultacijos dėl duomenų gavybos iš pateiktų dokumentų, veiksmų ir metodų skirstymo pagal svarbą, analogijos analizės; duomenų integravimas dėl SID ir QSAR (duomenų analizė) ir duomenų integravimo įgyvendinimas (I etapas) + cheminės saugos vertinimo programa	775 000	FWC 2008/02 arba naujas FWC	Q1–Q3	Q2–Q4
2.0: Vertinimas	Mokslinė parama	E2/E3	Seminarai dėl aplinkos ir žmogaus sveikatos problemų; tarnyba prašo padėti spręsti konkrečius mokslinių platformų koordinuojamus klausimus ir padėti atlikti dokumentacijų vertinimo užduotis; dokumentacijų atnaujinimas; mokslo srities profesionalų pagalba rengiant ataskaitas	240 000	FWC 2008/02 arba naujas FWC ir derybų procedūra	Q1–Q4	Q1–Q4

Darbo programos veiklos sritis	Veiklos srities dalis (jei taikoma)	Padalinys	Sutarties objektas	Numatytas biudžetas, EUR	Preliminarus viešųjų pirkimų kanalas	Numatyta viešojo pirkimo pradžios data	Numatyta sutarties pasirašymo data
3.0: Autorizacija ir apribojimai	3.1 Autorizacija	D2/D3	XV priedo SVHC dokumentacijų kūrimo, duomenų apie autorizacijos prioritetų nustatymą kaupimo, SEA metodikos kūrimo ir žinių kaupimo, RVP metodikos kūrimo ir žinių kaupimo paslaugos; seminarai ir informuotumo apie autorizaciją didinimo veikla	1 005 000	FWC 2008/02 arba naujas FWC ir derybų procedūra	Q1–Q3	Q2–Q4
3.0: Autorizacija ir apribojimai	3.2 Apribojimai	D2/D3	Pasiūlymų dėl apribojimų rengimo paslaugos	250 000	FWC 2008/02 arba naujas FWC	Q1–Q4	Q1–Q4
3.0: Autorizacija ir apribojimai	3.3 Autorizacijos paraiškų tvarkymas	D2/D3	Seminarai ir informuotumo apie autorizaciją didinimo veikla	125 000	FWC 2008/02 arba naujas FWC ir derybų procedūra	Q1–Q2	Q2–Q3
4.0: Klasifikavimas ir ženklavimas	4.2 Klasifikavimo ir ženklavimo pranešimai	D1	Pasirengimas analizuoti klasifikavimo ir ženklavimo inventorių	70 000	FWC 2008/02 arba naujas FWC	Q1–Q4	Q1–Q4
4.0: Klasifikavimas ir ženklavimas	4.1 Pasiūlymų dėl klasifikavimo ir ženklavimo derinimo tvarkymas	D1	Pagalba Rizikos vertinimo komiteto pranešėjams ir valstybių narių kompetentingoms institucijoms rengiant pesticidų klasifikavimo ir ženklavimo derinimo dokumentacijas	60 000	FWC 2008/02 arba naujas FWC	Q2	Q3

Darbo programos veiklos sritis	Veiklos srities dalis (jei taikoma)	Padalinys	Sutarties objektas	Numatytas biudžetas, EUR	Preliminarus viešųjų pirkimų kanalas	Numatyta viešojo pirkimo pradžios data	Numatyta sutarties pasirašymo data
5.0: Patarimai ir pagalba, rengiant rekomendacijas teikiant pagalbą tarnybos paslaugas	5.3 Rekomendacijos	A2	CLP – saugos duomenų lapai ir mišinių poveikio scenarijai (ruošėjai, DPD+); cheminės medžiagos gaminiuose: SVHC, esančių gaminiuose, nustatymo strategijos, rekomendacijos valdžios institucijoms	220 000	FWC 2008/02 arba naujas FWC ir derybų procedūra	Q1–Q2	Q2–Q4
6.0: IT pagalba operacijoms	IT konsultantai	I	IT konsultantų parama, skirta veiklos projektams (REACH-IT, IUCLID, ECM, CHESAR, CASPER, ODYSSEY ir RIPE)	6 205 000	FWC 2009/39 ir FWC 2009/40	Q1–Q4	Q1–Q4
6.0: IT pagalba operacijoms	IT saugumas	I	DC1 ir DC 2 atnaujinimas	200 000	Derybų procedūra	Q1–Q2	Q3–Q4
6.0: IT pagalba operacijoms	IT programų priegloba	I	Rangos sutartys dėl Antrinio veiklos plano, visuotinio portalo ir kitų programų prieglobos teikimo	20 000 000	Ribota procedūra	Q1	Q3–Q4
6.0: IT pagalba operacijoms	IRT įranga	I	Įvairūs aparatinės ir programinės įrangos bei ryšių priemonių pirkimai	791 500	FWC DIGIT / HANSEL	Q1–Q4	Q1–Q4
6.0: IT pagalba operacijoms	Užklauso	C2	Mokslinė programinė įranga (ACD, ChemFolder, NMR Predictor suite) licencijos, atnaujinimas ir priežiūra	60 000	Derybų procedūra	Q1	Q1
6.0: IT pagalba operacijoms	QSAR / numatymas	C3	Mokslinė programinė įranga (ACD, Lhasa, Topkat, Sparc) licencijos, atnaujinimas ir priežiūra	340 000	Derybų procedūra	Q1–Q4	Q1–Q4

Darbo programos veiklos sritis	Veiklos srities dalis (jei taikoma)	Padalinys	Sutarties objektas	Numatytas biudžetas, EUR	Preliminarus viešųjų pirkimų kanalas	Numatyta viešojo pirkimo pradžios data	Numatyta sutarties pasirašymo data
10.0: Ryšiai	10.2 Skaitmeniniai ryšiai	A3	Svetainių ir intraneto kūrimas	900 000	FWC 2010/124	Q1	Q1
10.0: Ryšiai	10.2 Skaitmeniniai ryšiai	A3	Garso ir vaizdo paslaugos	150 000	FWC 2010/64	Q1	Q3
10.0: Ryšiai	10.3 Vidaus ryšiai	A3	Išorės auditas, visų darbuotojų išorės konferencija	75 000	Derybų procedūra	Q1	Q3
10.0: Ryšiai	10.4 Išorės ryšiai	A3	Įmonės tapatybė, apklausos, kampanijos, reklaminė medžiaga, spausdinimo ir leidybos priemonė	736 300	FWC 2010/66, FWC 2010/20 ir Hansel	Q1–Q2	Q3–Q4
10.0: Ryšiai	10.5 Žiniasklaidos valdymas	A3	Žiniasklaidos stebėsenos projektas	250 000	FWC 2010/20	Q1	Q1
10.0: Ryšiai	10.6 Suinteresuotųjų subjektų dalyvavimas	A3	Suinteresuotiesiems subjektams skirti renginiai ir suinteresuotųjų subjektų apklausa	120 000	Hansel ir derybų procedūra	Q1	Q3
11.0: Santykiai su ES institucijomis ir tarptautinis bendradarbiavimas	11.1 Tarptautinių ryšių koordinavimas	I	Tolesnis IUCLID kūrimas ir priežiūra	200 000	FWC 2009/39	Q1	Q2
12.0: Valdymas	12.5 Kokybės valdymas	EO	Kokybės valdymo sistemos dokumentų rengimas	660 000	FWC 2010/93	Q2	Q2
12.0: Valdymas	12.6 Saugumo valdymas	EO	Konsultavimas ir kursų apie saugumą sertifikavimas	110 000	FWC 2010/93	Q3	Q3

Darbo programos veiklos sritis	Veiklos srities dalis (jei taikoma)	Padalinys	Sutarties objektas	Numatytas biudžetas, EUR	Preliminarus viešųjų pirkimų kanalas	Numatyta viešojo pirkimo pradžios data	Numatyta sutarties pasirašymo data
12.0: Valdymas	12.12 Planavimas, stebėseną ir ataskaitų teikimas	EO	Konsultavimas (taip pat veiklos valdymo sistemos specifikacija)	66 000	FWC 2010/93	Q3	Q3
12.0: Valdymas	12.5, 12.7 ir 12.12	EO	IRT įranga (programinė įranga ir priežiūra)	208 000	FWC DIGIT	Q1–Q3	Q1–Q4
12.0: Valdymas	12.7. Informacijos valdymas	EO	Ryšių valdymo sistemos kūrimas ECHA	60 000	FWC 2009/40	Q1	Q2
14.0: Žmogiškieji išteklių ir infrastruktūra	14.0	B2	Ekspertų pagalba intelektinės nuosavybės teisių klausimais	100 000	Bendras viešasis pirkimas su JRC	Q1	Q1
14.0: Žmogiškieji išteklių ir infrastruktūra	14.0	B2	Teisinės paslaugos	386 000	Derybų procedūra arba kvietimas pareikšti susidomėjimą	Q1	Q1
15.0: Informacinės ir ryšių technologijos	Konsultantai	I	Pasikartojančios IT konsultantų paslaugos	1 500 000	FWC 2009/39 ir FWC 2009/40	Q1–Q4	Q1–Q4
15.0: Informacinės ir ryšių technologijos	IRT įranga	I	[vairūs aparatinės ir programinės įrangos bei ryšių priemonių pirkimai	2 250 000,00	FWC DIGIT/ HANSEL	Q1–Q4	Q1–Q4

European Chemicals Agency
P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki
<http://echa.europa.eu>