

# Daugiametė darbo programa 2009-2012 m.

Европейска агенция по химикали Evropská agentura pro chemické látky Det Europæiske Kemikalieagentur Europäische Chemikalienagentur **European Chemicals Agency** Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων Agencia Europea de Sustancias y Preparados Químicos Euroopa Kemikaaliamet Euroopan kemikaalivirasto Agence européenne des produits chimiques Európai Vegyianyag-ügynökség Agenzia europea per le sostanze chimiche Europos cheminių medžiagų agentūra **European Chemicals Agency** Eiropas Ķimikāliju aģentūra L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi Europees Agentschap voor chemische stoffen Europejska Agencja Chemiczna Agência Europeia dos Produtos Químicos Agenția Europeană pentru Produse Chimice Evropská chemická agentúra Evropska agencija za kemikalije Europeiska kemikaliemyndigheten Evropská agentura pro chemické látky Det Europæiske Kemikalieagentur Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων Agencia Europea de Sustancias y Preparados Químicos Euroopa Kemikaaliamet Euroopan kemikaalivirasto Agence européenne des produits chimiques Európai Vegyianyag-ügynökség Agenzia europea per le sostanze chimiche Eiropas Ķimikāliju aģentūra L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi Europees Agentschap voor chemische stoffen Europejska Agencja Chemiczna Agência Europeia dos Produtos Químicos Agenția Europeană pentru Produse Chimice Evropská chemická agentúra Evropska agencija za kemikalije Europeiska kemikaliemyndigheten Evropská agentura pro chemické látky Det Europæiske Kemikalieagentur Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων Agencia Europea de Sustancias y Preparados Químicos Euroopa Kemikaaliamet Euroopan kemikaalivirasto Agence européenne des produits chimiques Európai Vegyianyag-ügynökség Agenzia europea per le sostanze chimiche Eiropas Ķimikāliju aģentūra L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi Europees Agentschap voor chemische stoffen Europejska Agencja Chemiczna Agência Europeia dos Produtos Químicos Agenția Europeană pentru Produse Chimice Evropská chemická agentúra Evropska agencija za kemikalije Europeiska kemikaliemyndigheten Evropská agentura pro chemické látky Det Europæiske Kemikalieagentur Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων **European Chemicals Agency** Agencia Europea de Sustancias y Preparados Químicos Euroopa Kemikaaliamet Euroopan kemikaalivirasto Agence européenne des produits chimiques Európai Vegyianyag-ügynökség Agenzia europea per le sostanze chimiche Eiropas Ķimikāliju aģentūra L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi Europees Agentschap voor chemische stoffen Europejska Agencja Chemiczna Agência Europeia dos Produtos Químicos Agenția Europeană pentru Produse Chimice Evropská chemická agentúra Evropska agencija za kemikalije Europeiska kemikaliemyndigheten Evropská agentura pro chemické látky Det Europæiske Kemikalieagentur Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων **European Chemicals Agency** Agencia Europea de Sustancias y Preparados Químicos Euroopa Kemikaaliamet Euroopan kemikaalivirasto Agence euro-

**Europos cheminių medžiagų agentūra**

**Annankatu 18**

**00120 Helsinkis**

**Suomija**

**Nuoroda** ECHA-MB/59/2008 (ECHA valdančiosios tarybos patvirtintas dokumentas)

**Data** 2008 09 25

**Kalba** lietuvių

**JEI TURITE KLAUSIMŲ AR PASTABŲ DĖL ŠIO DOKUMENTO, PRAŠOME JUOS SIŪSTI EL. PAŠTU ADRESU [INFO@ECHA.EUROPA.EU](mailto:INFO@ECHA.EUROPA.EU), NURODYDAMI NUORODĄ, IŠLEIDIMO DATĄ IR KALBĄ.**

**EUROPOS CHEMINIŲ MEDŽIAGŲ AGENTŪRA**  
**Daugiametė darbų programa (2009–2012 m.)**

**Turinys**

<b><u>VALDANČIOSIOS TARYBOS IŽANGOS ŽODIS</u></b> .....	<b>4</b>
<b><u>VYKDOMOJO DIREKTORIAUS IŽANGOS ŽODIS</u></b> .....	<b>5</b>
<b>1 <u>IVADAS</u></b> .....	<b>6</b>
<b>2 <u>EUROPOS CHEMINIŲ MEDŽIAGŲ AGENTŪRA 2009–2012 M.</u></b> .....	<b>6</b>
2.1 ECHA MISIJA.....	6
2.2 ECHA VIZIJA.....	7
2.3 ECHA VERTYBĖS.....	8
2.4 ECHA 2009–2012 M. BENDRIEJI TIKSLAI.....	9
<b>3 <u>DARBINĖ VEIKLA. REACH PROCESU ĮGYVENDINIMAS</u></b> .....	<b>10</b>
3.1 REGISTRACIJA, PRELIMINARI REGISTRACIJA IR KEITIMASIS DUOMENIMIS.....	10
3.1.1 Registracija.....	10
3.1.2 Pasirengimas registracijai ir keitimuisi duomenimis.....	11
3.2 VERTINIMAS.....	12
3.2.1 Dokumentacijos vertinimas.....	12
3.2.2 Medžiagų vertinimas.....	13
3.3 AUTORIZACIJA IR APRIBOJIMAI.....	13
3.3.1 Autorizacija.....	14
3.3.2 Apribojimai.....	15
3.4 KLASIFIKAVIMAS IR ŽENKLINIMAS.....	16
3.5 PATARIMAI IR PAGALBA PER GAIRĖS IR PAGALBOS TARNYBĄ.....	18
3.5.1 Gairės.....	18
3.5.2 Pagalbos tarnyba.....	18
3.6 IT VEIKLOS PAGALBINĖS PRIEMONĖS.....	19
3.7 MOKSLINIAI IR PRAKTINIAI PATARIMAI DĖL TOLESNIO TEISĖS AKTŲ PLĖTOJIMO.....	20
<b>4 <u>ECHA PADALINIAI IR PAGALBINĖ VEIKLA</u></b> .....	<b>20</b>
4.1 SEKRETORIATAS.....	20
4.2 KOMITETAI IR FORUMAS.....	20
4.2.1 Rizikos vertinimo komitetas ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas.....	20
4.2.2 Valstybių narių komitetas.....	21
4.2.3 Forumas.....	22
4.3 APELIACINĖ KOMISIJA.....	22
4.4 RYŠIAI.....	23
4.5 RYŠIAI SU ES INSTITUCIJOMIS IR TARPTAUTINIS BENDRADARBIAVIMAS.....	24
4.5.1 Darbiniai ryšiai su ES institucijomis ir įstaigomis.....	24
4.5.2 Darbiniai ryšiai su tarptautinėmis mokslinių tyrimų įstaigomis.....	24
4.5.3 Darbiniai ryšiai su trečiosiomis šalimis ir tarptautinėmis organizacijomis.....	24
<b>5 <u>VALDYMAS, ORGANIZACIJA IR IŠTEKLIAI</u></b> .....	<b>25</b>
5.1 VALDYMAS IR ORGANIZACIJA.....	25
5.2 BIUDŽETAS, FINANSAI IR VIEŠIEJI PIRKIMAI.....	26
5.3 ŽMOGIŠKIEJI IŠTEKLIAI IR INFRASTRUKTŪRA.....	27
5.4 INFORMACINĖS IR RYŠIŲ TECHNOLOGIJOS.....	28
<b>6 <u>PRIEDAI</u></b> .....	<b>28</b>
<b>1 PRIEDAS. REACH TVARKARAŠTIS</b>	
<b>2 PRIEDAS. PRIELAIDOS DĖL DARBUOTOJŲ IR BIUDŽETO</b>	

## **Valdančiosios tarybos įžangos žodis**

*Valdančioji taryba, kaip svarbiausias Europos cheminių medžiagų agentūros (toliau – ECHA arba Agentūra) sprendimų priėmimo organas, buvo pirmasis visiškai veikiantis Agentūros padalinys ir kartu su vykdomuoju direktoriumi bei negausiu būriu pirmųjų darbuotojų pradėjo kurti Agentūrą, įsteigtą 2007 m. birželio 1 d.*

*REACH reglamentas yra didžiausias Europos Sąjungos pastaraisiais metais priimtas teisės aktas ir ambicingiausias cheminių medžiagų teisės aktas pasaulyje. Reglamentu siekiama įveikti nemažai didelių trūkumų, buvusių ankstesniuose ES cheminių medžiagų teisės aktuose, visų pirma informacijos apie riziką žmonių sveikatai ir aplinkai, kurią kelia dauguma ES rinkoje esančių cheminių medžiagų, stokos ir sistemos lėtumo priimant sprendimus dėl medžiagų, kurios nustatomos esančios pavojingos, problemas.*

*Cheminės medžiagos tikrai naudingos mūsų kasdieniame gyvenime. Tačiau kai kurios iš jų gali stipriai pažeisti žmonių sveikatą ir (arba) aplinką. Pagal REACH tie, kas teikia chemines medžiagas į rinką, yra atsakingi už supratimą apie galimą neigiamą poveikį ir riziką, susijusios su pavojingų cheminių medžiagų naudojimu, valdymą. REACH taip pat siekiama padidinti ES cheminių medžiagų pramonės konkurencingumą kuriant inovacijų iniciatyvas ir panaikinant vidaus rinkos iškreipimą, būdingą anksčiau buvusiai susiskaldžiusiai teisėkūros tvarkai.*

*Nuo pat pradžios buvo aišku, kad įgyvendinti REACH nebus lengva ne tik bendrovėms, bet ir ECHA, kuri yra naujosios sistemos centras. Užduotis užtikrinti tikrą REACH veikimą labai priklausys nuo Agentūros darbo kokybės ir veiksmingumo pačios Agentūros veiklos procedūrų, IT sistemų ir konsultacijų bei pagalbos, kurią ji teikia bendrovėms ir valstybėms narėms, atžvilgiu. Remdamasi pirmųjų pusantrų Agentūros veikimo metų patirtimi, Valdančioji taryba patiki ECHA pateisinti visus šiuos labai didelius lūkesčius. Sėkmingas REACH įgyvendinimas aiškiai priklausys nuo tvirtų ryšių ir glaudaus ECHA, ES valstybių narių kompetentingų institucijų ir Europos institucijų, visų pirma Komisijos ir Europos Parlamento, bendradarbiavimo.*

*ECHA darbas turėtų būti pagrįstas patikimais moksliniais sprendimais bei reglamentavimo kompetencija, o Agentūra turės sutelkti geriausių mokslinę ir techninę kompetenciją, kad pasinaudotų nuolat didėjančiu aukštos kokybės duomenų apie chemines medžiagas kiekiu. Kartu ji turi dirbti visiškai savarankiškai. Tik taip Agentūra gali užtikrinti, kad jos nuomonės ir sprendimai turės objektyvų pamatą ir kad būs kuriama daugiau pažangių medžiagų ir technologijų, galinčių pakeisti chemines medžiagas, kurios kelia didžiausią pavojų žmogui ar aplinkai, ar tokių medžiagų naudojimą.*

## **Vykdomojo direktoriaus įžangos žodis**

Šiame dokumente pateikiama Europos cheminių medžiagų agentūros daugiametė darbo programa, apimanti 2009–2012 m. Iki kiekvienų metų spalio pabaigos ECHA valdančioji taryba peržiūrės šią programą ir kartu patvirtins kitą Agentūros metinę darbo programą, kurioje pateikiama išsamesnės informacijos apie ateinančius metus.

Pirmojoje daugiametėje darbo programoje turi būti nustatomos ECHA techninės ir mokslinės užduotys ir jos tikslai per kelerius ateinančius metus. Programoje taip pat aiškiai paaiškinamos dažnai labai sudėtingos REACH procedūros. Mes tikimės, kad dėl to programa bus lengviau suprantama ne REACH specialistams ir taip bus prisidedama prie didesnio skaidrumo. Pirmajame skyriuje kalbama apie ECHA viziją, misiją ir vertybes, kurios apibrėžtos glaudžiai bendradarbiaujant Agentūros darbuotojams, taip pat apie bendruosius tikslus pirmajame darbinės veiklos etape. Toliau pateikiama Agentūros veiklos ir administracinio darbo apžvalga per būsimuosius kelerius metus ir jos vaidmuo REACH procesuose. Prieduose pateikiama ECHA išteklių apžvalga ir svarbūs REACH etapai 2009–2012 metų laikotarpiu.

ECHA turėjo plėtotis labai sparčiai ir kartu nuo pat jos įsteigimo 2007 m. birželio mėn. priimti daugelį iššūkių, kad galėtų susitvarkyti su daugeliu veiklos ir administracinių užduočių, kurias Agentūra turėtų atlikti tik po 12 mėnesių.

Agentūra pradėjo savo veiklą tik maždaug prieš du mėnesius iki to laiko, kai Valdančioji taryba turėjo priimti šį dokumentą. Todėl programoje pateiktuose užduočių ir prielaidų aprašymuose nemaža neapibrėžtumo. Užduotys ir prielaidos aprašytos vartojant gana bendras sąvokas ir vėlesniuose leidimuose jas galbūt reikės pataisyti.

Būdamas ECHA vykdomuoju direktoriumi aš gaunu daug teigiamų atsiliepimų apie Agentūros įsteigimą per tokį precedento neturintį trumpą laiką ir dėl REACH veikimo pradžios 2008 m. birželio 1 d. Bet aišku, kad mūsų dar laukia tikri iššūkiai, kad REACH galėtų veikti. 2009–2012 m. bus labai svarbūs ECHA, nes mes turėsime užbaigti ir konsoliduoti savo veiklos procedūras ir sugebėti pakelti didžiulį darbo krūvį, kurio tikimasi dėl pirmosios registracijos termino 2010 m., ir patikimai pradėti didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų autorizavimo procedūrą. Kartu ECHA turi kuo daugiau bendradarbiauti su pramonės atstovais įgyvendinant REACH, kad padidintų Europoje įsteigtų bendrovių konkurencingumą.

Palyginti su ankstesniais cheminių medžiagų teisės aktais, REACH daro poveikį gerokai didesniai dalyvių skaičiui ir reikalauja keisti pramonės atstovų ir valdžios institucijų požiūrį. Kad ši naujoji sistema būtų sėkmingai įgyvendinta, ECHA reikalingas pasitikėjimu pagrįstas bendradarbiavimas su savo instituciniais partneriais, Europos Komisija, Europos Parlamentu ir valstybių narių institucijomis, taip pat su visais suinteresuotaisias asmenimis ir interesų grupėmis. Todėl labai vertiname jūsų atsiliepimus apie šią daugiametę darbų programą, kuri bus paskelbta Agentūros interneto svetainėje adresu [www.echa.eu](http://www.echa.eu). Laukiame jūsų nuomonių.

Nuoširdžiai tikiuosi, kad pirmoji ECHA daugiametė darbų programa jums bus įdomi ir naudinga.

**Geert Dancet**  
**Vykdomasis direktorius**

## 1 Ivadas

2007 m. birželio 1 d. įsteigta Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) yra naujos cheminių medžiagų reguliavimo Europos Sąjungoje sistemos, nustatytos Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu Nr. 1907/2006 dėl cheminių medžiagų registracijos, įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų<sup>1</sup>, centras. Iki 2008 m. pabaigos REACH papildys Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas dėl medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklavimo bei pakavimo (CLP reglamentas<sup>2</sup>), dėl kurio neseniai susitarta. Kaip ir Europos reglamentai, šie teisės aktai tiesiogiai taikomi visose valstybėse narėse ir jų nereikia perkelti į nacionalinę teisę. REACH sistemos tikslas – užtikrinti aukštą žmonių sveikatos ir aplinkos lygį, skatinti alternatyvius bandymų su gyvūnais metodus vertinant cheminių medžiagų keliamą pavojų, palengvinti laisvą medžiagų judėjimą bendrojoje rinkoje ir didinti konkurencingumą bei inovacijas.

Praktine prasme tikimasi, kad naujoji tvarka padės užpildyti žinių apie iki 1981 m. į Europos rinką patekusių cheminių medžiagų spragas, pagreitinti saugių ir pažangių cheminių medžiagų pateikimą į rinką ir padidinti tokių medžiagų rizikos valdymo veiksmingumą, visų pirma perkeliant su identifikavimu ir kontroliavimu susijusio įrodinėjimo našta nuo institucijų bendrovėms.

Sėkmingam REACH įgyvendinimui reikia, kad Agentūra gerai veiktų ir gebėtų teikti nepriklausomas ir aukštos kokybės mokslu pagrįstas nuomones per teisės aktuose griežtai nustatytus terminus, taip pat užtikrintų sklandų teisės aktų vykdomųjų aspektų veikimą. Tačiau veiksmingas REACH veikimas taip pat priklauso nuo ECHA institucinių partnerių, visų pirma ES valstybių narių ir Europos Komisijos. Iš tikrųjų, nuo pat pradžios REACH sistemos patikimumas bus, pavyzdžiui, nustatomas paskirstant pakankamus išteklius ir vykdant veiksmingą ir sąžiningą vykdymo užtikrinimo politiką. Be to, kadangi ECHA atsakinga už nuomonių rengimą Europos Komisijai, sėkmingas įgyvendinimas priklausys nuo Europos Komisijos ir (arba) valstybių narių iniciatyvos ir tokių procesų atitinkamos sekos.

## 2 Europos cheminių medžiagų agentūra 2009–2012 m.

### 2.1 ECHA misija

ECHA misija – valdyti visas REACH užduotis vykdant ar koordinuojant būtiną veiklą siekiant užtikrinti nuoseklų įgyvendinimą Bendrijos lygiu ir teikti valstybėms narėms ir Europos institucijoms geriausius įmanomus mokslinius patarimus klausimais, susijusiais su cheminių medžiagų sauga ir socialiniais bei ekonominiais jų naudojimo aspektais. To siekiama užtikrinant patikimą sprendimų priėmimo procesą, pasinaudojant geriausiais įmanomais moksliniais, techniniais ir reguliavimo gebėjimais ir dirbant savarankiškai, veiksmingai, skaidriai ir nuosekliai.

ECHA padeda siekti REACH tikslų ir, skatindama inovacijas bei konkurencingumą, užtikrinti aukštą sveikatos ir aplinkos apsaugos lygį. Reglamente, kuriuo įsteigta ECHA, teigiama: „Agentūra turėtų vaidinti pagrindinį vaidmenį užtikrinant, kad chemines medžiagas reglamentuojantys teisės aktai, sprendimų priėmimo procesai ir juos grindžiantys moksliniai duomenys pelnytų visų suinteresuotų subjektų ir visuomenės pasitikėjimą. Agentūra taip pat turėtų vaidinti pagrindinį vaidmenį koordinuojant su šiuo reglamentu susijusį ryšių palaikymą ir įgyvendinant šį reglamentą. Todėl labai svarbu, kad Bendrijos institucijos, plačioji visuomenė ir suinteresuotosios šalys pasitikėtų Agentūra.

<sup>1</sup> Reglamentas (EB) Nr. 1907/2006 (toliau – REACH reglamentas arba REACH).

<sup>2</sup> Tikimasi, kad Europos Parlamentas ir Taryba priims ir paskelbs CLP reglamentą dėl medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklavimo bei pakavimo 2008 m. pabaigoje. Reglamentu bus įgyvendinami Jungtinių Tautų Jungtinių Tautų Ekonomikos ir socialinės tarybos (JT ECOSOC) tarptautiniai pavojingų medžiagų ir mišinių klasifikavimo bei ženklavimo kriterijai, kurie vadinami Cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo pasauline suderinta sistema – PSS (angl. GHS). Šiuo reglamentu nuo 2015 m. birželio 1 d. bus panaikintos direktyvos 67/548/EEB ir 1999/45/EB.

*Dėl šios priežasties nepaprastai svarbu užtikrinti jos nepriklausomumą, labai gerus mokslinius, techninius ir reglamentavimo gebėjimus, skaidrumą ir veiksmingumą<sup>3</sup>.“*

Todėl pagrindinis ECHA tikslas – užtikrinti patikimą ir tvirtą sprendimų priėmimo procesą REACH sistemoje. Pagrindinės sąlygos šiam tikslui pasiekti yra tokios:

- savarankiškumas;
- didelių mokslinių pajėgumų plėtojimas;
- didelių techninių pajėgumų plėtojimas;
- didelių reguliavimo pajėgumų plėtojimas;
- skaidrumas;
- veiksmingumas.

Viena iš REACH užduočių – cheminių medžiagų registracijos proceso valdymas; tai leis apie chemines medžiagas surinkti informacijos, kuri, kaip tikimasi, bus išsamesnė ir kokybiškesnė už anksčiau turėtus duomenis. ECHA vaidina svarbiausią vaidmenį užtikrindama tokios informacijos ir sprendimų reikalauti iš registruotojo daugiau informacijos vertinimo nuoseklumą, taigi užtikrina surinktų duomenų kokybę. Be to, ECHA vadovauja prievolės registruoti, vykdant produkto ir technologinius tyrimus bei plėtrą, išimčių suteikimo procesui.

Per savo komitetus ECHA teikia nuomones Europos Komisijai dėl didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų autorizavimo paraiškų ir pasiūlymų apriboti medžiagų, kurių keliama rizika nenagrinėjama REACH procesuose, gamybos, importo ir (arba) naudojimo apribojimo.

ECHA parengs pavojingų cheminių medžiagų, kuruos gaminamos ES arba teikiamos į ES rinką, klasifikavimo ir ženklinimo inventorių; ECHA taip pat turi pareigų, susijusių su tokio klasifikavimo suderinimu. Europos Parlamento ir Tarybos reglamente dėl medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklinimo bei pakavimo (CLP reglamente) ECHA šiuo atžvilgiu skiriama daugiau tam tikros atsakomybės. ECHA taip pat turi padėti registruotojams, valstybėms narėms ir Europos Komisijai įgyvendinti REACH ir turi svarbių pareigų, susijusių su poreikio atlikti bandymus su gyvūnais mažinimu.

ECHA gali būti skirta ir papildomų užduočių. Tačiau skiriant bet kurias papildomas užduotis reikia atsižvelgti į didelę veiklos įvairovę ir griežtus galutinius terminus, kurie nustatyti REACH ir CLP reglamentuose ir kurių ECHA turi pirmiausia laikytis.

## 2.2 ECHA vizija

ECHA vizija – tapti tarptautiniu mastu pripažinta Agentūra, kompetentinga bet kuriuo klausimu, susijusiu su pramoninių cheminių medžiagų sauga, ir patikimos bei aukštos kokybės informacijos apie chemines medžiagas šaltiniu. ECHA bus verta pasitikėjimo, veiksminga ir skaidri reguliavimo institucija ir pritrauks labai motyvuotų ir talentingų darbuotojų taikydama šiuolaikiškiausius valdymo būdus ir darbuotojų politiką. Pramonės atstovai turėtų suvokti ECHA kaip patikimą partnerį, prireikus teikiantį patarimus ir pagalbą.

Trumpalaikėje perspektyvoje ECHA veiks kaip sąžiningas tarpininkas tarp visų suinteresuotųjų šalių, kurias paveikia REACH reglamentas. ECHA teiks rekomendacijas cheminių medžiagų gamintojams, importuotojams ir naudotojams, jiems vykdant savo išsipareigojimus, ir bus veiksmingas informacijos centras, iš kurio Europos Komisija, Europos Parlamentas, valstybės narės, pramonės atstovai ir plačioji visuomenė galės sužinoti apie chemines medžiagas. Daugiausia dėmesio teikiama veiksmingo bendravimo ir bendradarbiavimo su valstybių narių kompetentingomis institucijomis plėtrai, kad būtų galima pasinaudoti jų aukštos kvalifikacijos moksliniais ir techniniais ištekliais. Dar vienas labai

<sup>3</sup> REACH reglamento 95 konstatuojamoji dalis.

svarbus aspektas – užtikrinti artimus ryšius ir nuolatinį bendradarbiavimą su Europos Parlamentu ir Europos Komisija.

Ilgalaikėje perspektyvoje ECHA siekia, kad ES cheminių medžiagų reguliavimo sistema taptų etalonu kitoms vyriausybėms. Agentūra bus svarbiausia tarptautiniu mastu, nes tikimasi, kad jos duomenų bazėse bus daugiau informacijos nei bet kurioje kitoje panašioje reguliavimo įstaigoje visame pasaulyje. Tai taps kokybės garantu, kad vis daugiau jos turimų duomenų apie cheminėms medžiagoms būdingas savybes ir cheminių medžiagų naudojimą yra kokybiški, ir pateiks šią informaciją taip, kad ją būtų kuo lengviau gauti, kartu bus atsižvelgiama į kai kurios informacijos konfidencialų pobūdį. Toks bendravimo procesas galėtų, pavyzdžiui, apimti plačiąjai visuomenei suprantamos informacijos apie chemines medžiagas sklaidos būdus.

Savo teisinėje sistemoje ECHA taip pat plačiai prisidės prie Europos bendrijos tarptautinių išipareigojimų.

Be to, Agentūra visų pirma sutelks dėmesį į tai, kad mokslinė informacija taptų prieinama moksliniams tyrimams ir kad būtų nustatyti gerai veikiantys kanalai mokslo bendruomenėje siekiant užtikrinti, kad apie mokslinių tyrimų poreikius, kylančius dėl REACH, būtų tinkamai pranešama ir kad iš mokslo bendruomenės būtų gauta nepasenusi informacija.

### 2.3 ECHA vertybės

ECHA – šiuolaikiškos viešojo administravimo organizacijos – vertybės yra skaidrumas, nešališkumas, atskaitomybė ir veiksmingumas; ECHA valdys REACH veiksmus saugiai, profesionaliai ir mokliškai pagrįstai. Tai rodo, kad ECHA labai vertina savo savarankiškumą visų išorinių interesų aspektu ir kartu glaudžiai bendradarbiauja su visomis interesų grupėmis, Europos institucijomis ir valstybėmis narėmis. Agentūra vykdo kryptingą lygių galimybių ir palankumo aplinkai politiką.

Šie principai pateikiami ECHA vidaus taisyklėse ir procedūrose, įskaitant [Valdančiosios tarybos, komitetų ir forumo darbo tvarką](#), [ECHA elgesio kodeksą](#), [ECHA ryšių strategiją](#) ir [ECHA skaidrumo taisykles](#). Visi rinkos dalyviai, kuriuos paveikia REACH reglamentas, turėtų turėti vienodas galimybes gauti informaciją ir pagalbą. Agentūra, teikdama pranešimus apie REACH ir remdama jo įgyvendinimą, ypatingą dėmesį skiria MVĮ.

ECHA, būdama Europos Sąjungos institucija, vertina save kaip aukštų standartų, šiuolaikišką viešųjų paslaugų agentūrą. Ji norėtų būti laikoma patrauklia darbo vieta ir puikiu darbdaviu, kuriam rūpi darbuotojų gerovė.



## 2.4 ECHA 2009–2012 m. bendrieji tikslai

ECHA nustatė bendruosius tikslus, nuo kurių priklausys jos darbo sėkmė pirmaisiais veiklos metais. Šiuos tikslus papildo ir patikslina išsamesni pagrindiniai uždaviniai, apibrėžiami kiekvieno toliau einančio skyriaus pradžioje.

Šie bendrieji tikslai turi būti matomi ECHA teisinės kompetencijos kontekste. Prie šios daugiametės darbo programos pridedama svarbių įvykių, nustatytų REACH reglamente 2009–2012 m., apžvalga (1 priedas).

### 2009–2012 m. bendrieji tikslai:

- Svarbiausias tikslas – **užtikrinti, kad veiktų REACH, ir vykdyti ECHA skirtas užduotis** laiku įgyvendinant veiksmingas ir skaidrias procedūras visų REACH procesų ir iš **CLP** reglamento, dėl kurio neseniai susitarta, kylančių užduočių atžvilgiu.
- Svarbus ECHA tikslas – **pelnyti visų suinteresuotųjų grupių pasitikėjimą REACH ir CLP veikimu ir jį išlaikyti** visų pirma teikiant nuoseklius ir aukštos kokybės mokslu pagrįstus sprendimus ir nuomones, taip pat geriausias įmanomas rekomendacijas, patarimus ir pagalbą visoms suinteresuotosioms šalims.
- ECHA **patikimai pradės vertinimo ir autorizavimo procedūras**, įskaitant reguliarių didelių susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų – įtrauktinų prioritetinių cheminių medžiagų sąrašo atnaujinimą.
- ECHA **padės skatinti alternatyvius bandymų metodus ir metodus**, kurie leistų įgyvendinant REACH vertinti cheminių medžiagų pavojus neatliekant bandymų. Priimdama sprendimus dėl bandymų ir informacijos poreikio, ECHA sutelks dėmesį į priimtinius metodus, kuriais būtų užtikrintas informacijos apie pavojų prieinamumas, kartu siekiant maksimaliai sumažinti bandymų su gyvūnais naudojimą.
- ECHA užtikrins, kad **reikalingos mokslinės IT priemonės** būtų laiku prieinamos ir toliau plėtojamos, taip pat, kad jos būtų priimanamos tarptautiniu mastu.
- ECHA veiksmingai ir aktyviai naudosis savo nuolat didėjančiomis duomenų bazėmis, **kad palengvintų visuomenės prieigą prie informacijos apie chemines medžiagas visą jų gyvavimo laiką**, atsižvelgiant į pagrįstą suinteresuotųjų šalių nerimavimą dėl teisėto konfidencialumo.
- ECHA **stebės savo veiklą**, kad galėtų ją nuolat gerinti ir prisidėti prie ataskaitų, kurių reikalaujama pagal REACH reglamentą, rengimo ir vertinti galimą sinergiją su susijusiais Bendrijos teisės aktais.
- Per forumą ECHA taip pat **prisidės prie veiksmingo REACH vykdymo užtikrinimo**.
- ECHA užtikrins **pakankamus žmogiškuosius išteklius** savo užduotims vykdyti – laiku pasamdys aukštos kvalifikacijos darbuotojus ir visapusiškai juos mokys.

### 3 Darbinė veikla. REACH procesu įgyvendinimas

#### 3.1 Registracija, preliminari registracija ir keitimasis duomenimis

**Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Užtikrinti, kad bendrovės galėtų įvykdyti savo registravimo įsipareigojimus kuo veiksmingiau siekiant užtikrinti tolesnio darbo, pvz., vertinimo, pamatą.
- Užtikrinti, kad preliminariai užregistruotų medžiagų sąrašas būtų paskelbtas laiku, t. y. iki 2009 m. sausio 1 d.
- Susitvarkyti su laukiamais dideliais darbo krūviais pasibaigus pirmosios registracijos terminui.
- Apdoroti tolesnių naudotojų pranešimus apie medžiagas, kurios nebuvo preliminariai užregistruotos.

Nors registracija, preliminari registracija ir keitimasis duomenimis yra labai susiję, juos galima padalyti į dvi atskiras dalis: preliminarią registraciją bei keitimąsi duomenimis ir registraciją. Pirmieji du procesai – pasirengimas atidėti medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, registracijai. 2008 m. birželio 1 d. pradėtos registruoti medžiagos, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis; medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, registracija vyks vėliau.

##### 3.1.1 Registracija

Svarbus pokytis, palyginti su ankstesniais ES cheminių medžiagų teisės aktais, yra tai, kad pagal REACH atsakomybė už rizikos valdymą tenka bendrovei, kuri gamina, importuoja, pateikia į rinką ar naudoja medžiagas savo profesionalioje veikloje. Todėl registracijos nuostatose reikalaujama, kad gamintojai ir importuotojai, kurių kiekvienas per metus pagamina arba importuoja 1 toną ar daugiau cheminės medžiagos, gamybos vietoje įdiegtų tinkamas rizikos valdymo priemones, atsižvelgdami į cheminių medžiagų saugos vertinimą, kuris turi būti atliekamas, kai pagamintas ar importuotas kiekis pasiekia 10 tonų per metus, naudojantis su tonažu susijusia informacija apie jų medžiagoms būdingas savybes; diegti rizikos valdymo priemones jie turi rekomenduoti ir savo klientams. Tokia informacija turi būti kaupiama registracijos dokumentacijoje ir pateikiama ECHA.

Tam tikromis sąlygomis reikalaujama, kad gaminių gamintojai ir importuotojai pateiktų registracijos dokumentaciją apie tuose gaminiuose esančias medžiagas, kurių vienam gamintojui ar importuotojui tenkantis kiekis yra daugiau kaip 1 tona per metus. Šis įsipareigojimas visų pirma taikomas medžiagoms, kurias ketinama išleisti. ECHA taip pat gali prašyti registracijos, jei gaminiuose yra medžiagų, kurių vienam gamintojui ar importuotojui tenkantis kiekis yra daugiau kaip 1 tona per metus, ir ECHA turi pagrindo įtarti, kad medžiaga išsiskiria iš gaminio ir dėl to kelia pavojų žmonių sveikatai ar aplinkai<sup>4</sup>. Be to, ECHA turi apdoroti pranešimus dėl laikinų išimčių, kurias taikant leidžiama neregistruoti medžiagų, kurios naudojamos vykdant produkto ir technologinius tyrimus bei plėtrą.

Dokumentų pateikimo registracijai terminas priklauso nuo cheminės medžiagos pobūdžio nustatyto pagal ankstesnius cheminių medžiagų teisės aktus. REACH reglamente sukurta pereinamojo laikotarpio tvarka medžiagoms, kurios tam tikromis sąlygomis jau buvo gaminamos, importuojamos ar teikiamos į rinką iki reglamento įsigaliojimo 2007 m. birželio 1 d. ir apie kurias nereikėjo pranešti pagal ankstesnius teisės aktus<sup>5</sup>. Tokios medžiagos vadinamos „medžiagomis, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis“ ir jų registracijai nustatytas vėlesnis terminas (2010, 2013 ir 2018 m.). Tokie terminai priklauso nuo gaminamo ar importuojamo tonažo ir specifinių pavojaus charakteristikų.

<sup>4</sup> Nuo 2011 m. birželio 1 d. bet kuris gaminių gamintojas ar importuotojas turės pranešti ECHA, ar tuose gaminiuose esančios didelį susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos, kuri nurodyta ištrauktinų prioritetinių medžiagų sąrašė, kiekis viršija tam tikrą ribą.

<sup>5</sup> Direktyva 67/548/EEB.

Siekiant naudingai įgyvendinti pereinamojo laikotarpio tvarką, medžiagos, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, pirmiausia turi būti preliminariai registruojamos. Visos medžiagos, kurios neatitinka teisinės „medžiagos, kuriai taikomas pereinamasis laikotarpis“ apibrėžties, laikomos naujomis („medžiagos, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis“) ir be registracijos dokumentacijos negali būti gaminamos, importuojamos ar teikiamos į rinką.

Medžiagoms, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, ECHA nustatė išteklius remdamasi prielaida, kad pradiniam etape gali būti gaunama maždaug 200–400 registracijų per metus. Tikimasi, kad pradžioje medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, ankstyva registracija sudarys palyginti nedidelę dalį dokumentacijos ir registracijos tempas gerokai padidės artėjant pereinamojo laikotarpio pabaigai – 2010 m. Tikimasi, kad maždaug 20 000 registracijos dokumentų bus pateikta ECHA 2010 m. (įskaitant dokumentaciją, pateiktą bendrai teikiant informaciją). Panašus modelis numatomas ir baigiantis vėlesniems pereinamiesiems laikotarpiams.

### **3.1.2 Pasirengimas registracijai ir keitimuisi duomenimis**

2008 m. birželio 1 d.–gruodžio 1 d. vykstant preliminariai registracijai reikalaujama, kad gamintojai ir importuotojai pateiktų ribotą informacijos apie medžiagas, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis ir kurias jie ketina registruoti (nėra duomenų, nėra rinkos), rinkinį, kad turėtų teisę registracijos tikslais pasinaudoti pereinamojo laikotarpio nuostatomis. Preliminari registracija – tai pradinis taškas, nuo kurio formuojamas informacijos apie cheminę medžiagą mainų forumas (SIEF), kuriame gamintojai ir importuotojai, atliekantys preliminarų registravimą, galėtų keistis ir kartu rengti registravimo tikslais pateikiamą informaciją.

Preliminari registracija svarbus žingsnis ir ECHA. Iki 2009 m. sausio 1 d., praėjus vienam mėnesiui nuo preliminarios registracijos laikotarpio pabaigos, ECHA turi paskelbti savo interneto svetainėje visų preliminariai užregistruotų medžiagų sąrašą. Šiame sąraše bus medžiagų pavadinimai, įskaitant jų EINECS ir CAS numerius, jei jie žinomi, pirmasis numatytas registracijos terminas, panašių medžiagų, kurias galima potencialiai naudoti užpildant duomenų spragas, taikant tokius metodus, kaip, pavyzdžiui, analogijos su kitomis cheminėmis medžiagomis metodus, grupavimas į cheminių medžiagų kategorijas ir kiekybines struktūros ir savybių ryšio nustatymo metodikas (QSAR). Todėl šis sąrašas, kuriame yra visos esančios medžiagos, gaminamos Bendrijoje ir importuojamos į ją, ir kurių vienas gamintojas ar importuotojas per metus pagamina ar importuoja 1 toną ar daugiau, yra svarbus informacijos šaltinis bei vertinga priemonė planuojant darbą, susijusį su registracija ir potencialiu vertinimu.

Medžiagos, kurios nebuvo preliminariai užregistruotos ar užregistruotos, negali būti gaminamos, importuojamos ir teikiamos į rinką, taigi bus neprieinamos tolesniems naudotojams. Siekiant išvengti verslo trukdžių, tolesni naudotojai gali pranešti ECHA, kad medžiagos sąraše nėra. Tokiais atvejais ECHA paskelbs savo interneto svetainėje medžiagos pavadinimą ir pagal pateiktą prašymą suteiks potencialiam registruotojui tolesnio vartotojo informaciją ryšiams. Tikimasi, kad su šia veikla susijęs darbo krūvis daugiausia susidarys 2009 m.

ECHA taip pat susidurs su „pavėluotu“ preliminarium registravimu, kurį turi atlikti gamintojai ir importuotojai, kurie gamina ar importuoja pirmą kartą per metus 1 toną ar daugiau medžiagos, kuriai taikomas pereinamasis laikotarpis, ir kurie dėl to gali atlikti preliminarų registravimą, net po 2008 m. gruodžio 1 d. ECHA priims tokį „pavėluotą“ preliminarų registravimą iki to laiko, kol liks vieneri metai iki galutinio pateikimo termino (2017 m. birželio 1 d.) ir atitinkamai atnaujins preliminariai užregistruotų medžiagų sąrašą.

Pagrindinis informacijos apie cheminę medžiagą mainų forumo (SIEF) tikslas – dalytis duomenimis siekiant maksimaliai sumažinti išlaidas ir išvengti bandymų su gyvūnais dubliavimo bei palengvinti bendrąją medžiagų klasifikaciją ir ženklimą. SIEF bus suformuotas nesikišant ECHA. Tačiau siekdama palengvinti procesą ECHA sukūrė ir plėtos IT sistemą, kad potencialūs registruotojai ir tos pačios medžiagos, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, registruotojai saugiuose interneto

puslapiuose, kurie veiks iki forumo atsiradimo, galėtų rasti vieni kitų informaciją ryšiams. Paskelbus preliminariai užregistruotų medžiagų sąrašą, trečiosios šalys, kurios turi informacijos apie tas medžiagas, galės paskelbti apie save atitinkamuose interneto puslapiuose, kurie veiks iki forumo atsiradimo, jei norės dalytis savo turimais duomenimis. ECHA taip pat darys viską, ką gali, kad į atitinkamus interneto puslapius, kurie veiks iki forumo atsiradimo, būtų įtraukta informacija ryšiams, susijusi su biocidiniuose ir augalų apsaugos produktuose esančiomis veikliosiomis medžiagomis, leidžiamomis pagal kitą ES reguliavimo sistemą. Užklauskos dėl preliminariai neužregistruotų medžiagų, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, ir medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, procesas prieš registraciją leis ECHA palengvinti keitimąsi duomenimis.

Nepavykus susitarti dėl tyrimo keitimosi, ECHA tam tikrais atvejais arba priims sprendimą, arba suteiks leidimą remtis jau pateikta informacija. Jei duomenų nebus pateikta, ECHA priims sprendimą, ar kitas potencialus registruotojas turėtų pakartoti tyrimą. Tikimasi, kad didžiausias skaičius tokių nesutarimų SIEF bus 2010 m., paskutiniiais mėnesiais iki pirmosios registracijos termino.

### 3.2 Vertinimas

#### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Užtikrinti sprendimų veiksmingumą bei nuoseklumą ir, kai būtina, tobulinti veiklos procedūras ir techninius bei mokslinius vertinimo ir atitikties patikrinimo kriterijus.
- Atlikti kuo daugiau registracijos dokumentacijos atitikties patikrinimų, kad būtų pasirengta pirmajai didžiulei registracijos dokumentacijos bangai, kurios laukiama 2010 m. Bus sukurti glaudaus bendravimo su pramonės atstovais kanalai siekiant užtikrinti, kad toje dokumentacijoje būtų pateikta teisinga informacija.

Vertinimo procesas apima dvi tarpusavyje susijusias užduotis: dokumentacijos vertinimą ir medžiagų vertinimą.

#### 3.2.1 Dokumentacijos vertinimas

Dokumentacijos vertinimas – vienas iš daugiausia pastangų reikalaujančių ECHA užduočių dėl labai didelių dokumentacijos apimčių, kiekviename dokumentacijos aplanke esančios informacijos kiekio ir reikalingos didžiulės mokslinės ir techninės kompetencijos. Vienas iš būsimų kelerių metų pagrindinių tikslų – sukaupti būtinus pajėgumus darbui po didelio kiekio cheminių medžiagų registracijos termino 2010 m. gruodžio mėn. Didelio kiekio chemines medžiagas paprastai yra sudėtingiausia vertinti dėl gausaus naudotojų skaičiaus ir skirtingų duomenų bazių. Todėl 2009 ir 2010 m. dėmesys bus sutelktas į pajėgumų ir mokslinės kompetencijos kūrimą, kad būtų galima priimti tokių cheminių medžiagų vertinimo keliamus iššūkius.

Be to, tikimasi, kad REACH įgyvendinimo procedūros ir priemonės turės būti toliau bandomos ir tobulinamos 2009–2010 m. ECHA atlieka dokumentacijos vertinimą ir tai apima siūlymų atlikti bandymus nagrinėjimą ir atitikties tikrinimą.

#### **Siūlymų atlikti bandymus vertinimas**

Siūlymų atlikti bandymus vertinimo tikslas – užtikrinti, kad pasiūlymų pakaktų registracijos dokumentacijos atitiktčiai atitinkamiems REACH reglamento priedams (IX, X ir XI) pasiekti. Tai padeda užkirsti kelią nebūtinėms bandymams su gyvūnais ir išlaidoms. ECHA turi vertinti bet kurį siūlymą atlikti papildomą bandymą (tai privaloma bandymams, įtrauktiems į reglamento IX ir X priedus) siekiant užtikrinti, kad siūlomi bandymai duotų patikimų ir tinkamų duomenų ir kad būtų tinkamai apsvarstyta visa turima informacija, alternatyvių bandymų variantai ir metodai, kurie leistų įvertinti pavojingas savybes neatliekant bandymų.

Siūlymų atlikti bandymus vertinimo terminai skiriasi medžiagoms, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, ir medžiagoms, kurioms pereinamasis laikotarpis netaikomas. Siūlymai dėl medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis ir kurios užregistruotos iki 2010 m. gruodžio mėn. (toms

medžiagoms nustatytas pirmosios registracijos terminas), turės būti įvertinti iki 2012 m. gruodžio mėn. Pasiūlymai dėl medžiagų, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, turi būti įvertinti per 6 mėnesius nuo registracijos dienos.

Didžiausias darbo, susijusio su siūlymų atlikti bandymus vertinimu, krūvis bus nuo 2010 m. gruodžio mėn. iki 2016 m. birželio mėn., kai bus užregistruota medžiagų, kurių metinis kiekis yra didesnis kaip 1 000 tonų ir 100 tonų. Išlieka daug nežinomybės dėl dokumentacijos, kurią reikės vertinti, kiekio, nes dabar dar nežinoma, kiek duomenų apie tas medžiagas jau turima. Dabartiniai skaičiavimai bus patikslinti praėjus pirmiesiems keleriems veiklos metams, atsižvelgiant į bendrąjį registratorių elgesį.

### **Atitikties patikrinimai**

Atitikties patikrinimų tikslas – gerinti registracijos dokumentacijos kokybę. ECHA turi patikrinti tam tikrą kiekį pateiktos dokumentacijos (bent jau 5 proc. bendro kiekio tonomis lygio), kad įsitikintų, ar techninėje dokumentacijoje ir cheminės saugos ataskaitoje pateikta informacija yra pakankama ir atitinka teisinius reikalavimus. Neatitikties atveju regulatoriaus bus prašoma pateikti trūkstamą informaciją.

Remiantis laukiamu registracijos atvejų skaičiumi ir atsižvelgiant į reglamente nustatytą minimalią 5 proc. kvotą, ECHA mažiausias išsipareigojimas yra atlikti maždaug 10, 40, 100 ir 100 atitikties patikrinimų atitinkamai 2009, 2010, 2011 ir 2012 m. Tačiau intensyvus su atitikties patikrinimais susijęs darbas pirmaisiais keliais metais gali atlikti strateginį vaidmenį gerinant registracijos kokybę. Todėl ECHA ketina skirti daug išteklių šiai veiklai 2009 ir 2010 m. Daugiausia bus peržiūrima medžiagų, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, dokumentacija.

### **3.2.2 Medžiagų vertinimas**

Valstybių narių kompetentingos institucijos atlieka medžiagų vertinimą, kad išsiaiškintų pradinį susirūpinimą dėl žmonių sveikatos ar aplinkos, ir tai apima visos turimos informacijos vertinimą ir, jei reikia, tolesnės informacijos prašymą iš pramonės atstovų. ECHA atlieka koordinavimo vaidmenį, kuris apima ir daugiametį Bendrijos veiksmų planą dėl medžiagų vertinimo; Agentūra taip pat užtikrina sprendimų dėl informacijos prašymų nuoseklumą.

Medžiagų vertinimo užduoties terminai nėra tokie greiti, išskyrus tam tikras medžiagas, apie kurias pranešta pagal ankstesnius teisės aktus ir kurios laikomos įtrauktos į Bendrijos veiksmų planą. Siekiant pateikti pirmąjį Bendrijos veiksmų planą iki 2011 m. gruodžio 1 d. bendradarbiaujant su valstybėmis narėmis, ECHA sukurs medžiagų vertinimo atrankos kriterijus, kad atrankos procesas galėtų prasidėti 2011 m. pradžioje. Siekdama išbandyti Agentūros ir komiteto procedūras, Agentūra gali pasiūlyti atlikti medžiagų, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, išankstinį vertinimą 2009 ir 2010 m.

### **3.3 Autorizacija ir apribojimai**

#### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Užtikrinti patikimą autorizavimo procedūros pradžią.
- Parengti naują (-as) rekomendaciją (-as) dėl prioritetinių medžiagų autorizacijos siekiant sukurti įtrauktinų prioritetinių medžiagų atsargas (2010–2012 m.).
- Užtikrinti sklandų apribojimų procedūrų pagal REACH reglamentą tęsinį.

Autorizacija ir apribojimai gali būti naudojami Bendrijos lygiu tvarkantis su rizika, kurią kelia cheminės medžiagos, kurioms kitos REACH procedūros laikomos nepakankamomis. Siekiama, kad autorizacija užtikrintų, kad rizika, kurią kelia atpažintos didelį susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos, būtų tinkamai kontroliuojamos ir kad tokios medžiagos būtų progresyviai pakeičiamos, jei yra techniškai ir ekonomiškai perspektyvių alternatyvų, sumažinančių bendrąją riziką ir užtikrinančių

bendrosios rinkos funkcionavimą. Apribojimai gali būti taikomi ten, kur yra nepriimtina rizika, dėl kurios reikia imtis veiksmų Bendrijos mastu.

Abiejų procedūrų atžvilgiu valstybių narių kompetentingos institucijos (arba Europos Komisija) turi teisę inicijuoti pasiūlymus dėl labai didelį susirūpinimą keliančių medžiagų identifikavimo. Be to, ECHA vykdys parengiamąjį darbą nustatydamą prioritetingas medžiagas, kurios turi būti įtrauktos į medžiagų, kurias reikia autorizuoti, sąrašą; o Europos Komisija galiausiai priims galutinius sprendimus.

### **3.3.1 Autorizacija<sup>6</sup>**

Autorizavimo procedūra yra susijusi su didelį susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis. Tai tokios medžiagos: a) kancerogeninės, mutageninės arba toksiškos reprodukcijai (CMR), b) patvarios, bioakumuliacinės ir toksiškos (PBT) arba labai patvarios ir labai bioakumuliacinės (vPvB) pagal REACH reglamente nustatytus kriterijus ir c) medžiagos, keliančios lygiavertį susirūpinimą ir nustatomos kiekvienu atskiru atveju.

#### **Labai didelį susirūpinimą keliančių medžiagų identifikavimas**

Labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų identifikavimo procedūra pradama nuo dokumentacijos parengimo; ją rengia valstybių narių kompetentingos institucijos ar ECHA (Europos Komisijos prašymu). Dokumentacijoje turi būti pateiktas pagrindas, leidžiantis pagrįsti medžiagų identifikavimą didelį susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis taikant pirmiau minėtus kriterijus. Tokios dokumentacijos rengimas – sudėtinga užduotis. Todėl ECHA sukurs pagrindą valstybių narių bendradarbiavimui skatinti ir rengs mokymus. Valstybės narės, ECHA ir suinteresuotosios šalys gali vertinti tokią dokumentaciją. Jei negaunama vertinimų, medžiaga laikoma identifikuota kaip didelį susirūpinimą kelianti cheminė medžiaga ir įrašoma į įtrauktinų prioritetingų medžiagų sąrašą, kad vėliau galbūt būtų įtraukta į reglamento priedą, kuriame išvardytos medžiagos, kurios turi būti autorizuotos (XIV priedo „autorizacijos sąrašas“). Jei vertinimų gaunama, dokumentacija siunčiama ECHA valstybių narių komitetui svarstyti ir tam tikrais atvejais patvirtinti.

Pirminis įtrauktinų prioritetingų medžiagų sąrašas buvo paskelbtas 2008 m. rudenį. ECHA šį sąrašą reguliariai atnaujins atsižvelgdama į koordinuojamą darbų krūvį, susijusį su iš valstybių narių gaunama medžiaga ir ECHA teikiamus Europos Komisijos prašymus.

2008 m. ECHA turėjo 16 dokumentacijos aplankų dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų identifikavimo ir jų įtraukimo į pirmąjį įtrauktinų prioritetingų medžiagų sąrašą. Be to, Komisija paprašė ECHA parengti 5 dokumentacijos aplankus dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų identifikavimo 2008 m. Nepaisant to, kad reglamente valstybėms narėms nenustatytas konkretus jų pasiūlymų dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų terminas, numatyta, kad 2009–2012 m. darbo krūvis padidės.

#### **Medžiagų įtraukimas į autorizuotinių cheminių medžiagų sąrašą (XIV priedas)**

Agentūra bent kas dveji metai pateikia papildomas rekomendacijas dėl naujų cheminių medžiagų įtraukimo į įtrauktinų prioritetingų medžiagų sąrašą, atsižvelgdama į savo Valstybių narių komiteto nuomonę ir siekdama rekomenduoti Europos Komisijai jas įtraukti į REACH priedą, kuriame išvardijamos autorizuotinos medžiagos (XIV priedo „autorizavimo sąrašas“). Su kiekviena į rekomendaciją įtraukta medžiaga bus pateikiama dokumentacija, kurioje nurodoma informacija, taikoma autorizacijos reikalavimo atžvilgiu (pvz., data, nuo kurios draudžiama teikti medžiagą į rinką

---

<sup>6</sup> Būsimoose šio dokumento atnaujinimuose bus pateiktas ECHA darbo programoje esantis didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų sąrašas. Medžiagos taip pat bus nurodytos įtrauktinų prioritetingų medžiagų sąrašė pagal REACH reglamento 59 straipsnio 1 dalį.

arba ją naudoti, jei nėra autorizacijos (vadinamasis pabaigos terminas). Į rekomendaciją įtrauktų medžiagų skaičius taip pat priklauso nuo ECHA gebėjimo apdoroti paraiškas REACH reglamente nustatytu laiku.

ECHA, prieš nusiųsdama savo galutinę rekomendaciją Europos Komisijai, viešai paskelbia savo pasiūlymą ir pakviečia visas suinteresuotąsias šalis teikti pastabas apie prioritetines medžiagas. Tada Agentūra atsižvelgia į gautas pastabas, tinkamu laiku atnaujina savo pasiūlymą ir nusiunčia jį Komisijai, kuri nusprendžia dėl medžiagų įtraukimo į priedą.

REACH reikalaujama, kad ECHA pateiktų savo pirmąją rekomendaciją dėl prioritetinių medžiagų 2009 m. birželio 1 d. 2010–2012 m. ECHA parengs naują (-as) rekomendaciją (-as), kad būtų atsižvelgta į didėjantį įtrauktinų prioritetinių medžiagų skaičių ir kuo skubiau būtų taikoma patirtis, įgyta rengiant pirmąsias rekomendacijas.

### **Sprendimo suteikti autorizaciją priėmimo tvarka**

Medžiagos, kurioms taikomas autorizacijos reikalavimas, gali būti teikiamos į rinką ir naudojamos tik tuo atveju, jei autorizacija suteikiama (išskyrus tuos atvejus, kai atleidžiama nuo autorizacijos reikalavimo). „Autorizacijos sąrašė“ bus nustatyta data, iki kurios pareiškėjai turės pateikti savo paraiškas dėl autorizacijos, jei norės tas medžiagas toliau naudoti ir terminui pasibaigus.

Paraiškas dėl autorizacijos gali teikti gamintojas (-ai), importuotojas (-ai) ir (arba) tolesnis (-i) naudotojas (-ai), jos gali būti teikiamos atskirai arba kartu. Prašymas gali apimti pareiškėjų ir (arba) jų tolesnių naudotojų taikomus naudojimo būdus. Paraiškos turinys gali skirtis, bet taikomi tam tikri mažiausi reikalavimai, pvz., cheminės saugos ataskaita (išskyrus tuos atvejus, jei ji jau pateikta, kaip dalis registracijai teikiamų dokumentų) ir alternatyvų analizė. ECHA rizikos vertinimo komitetas ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas turi pateikti savo nuomones dėl paraiškos per 10 mėnesių nuo tos dienos, kurią ECHA gauna paraišką. Trečiosioms šalims suteikiama galimybė dalyvauti procese teikiant informaciją.

Rizikos vertinimo komiteto ir Socialinės ir ekonominės analizės komiteto darbas pradedamas nuo patikrinimo, ar gautoje paraiškoje yra visa reikalaujama informacija ir, kai reikia, teikiamas prašymas, kad pareiškėjas pataisytų paraiškoje esančius trūkumus. Be to, Socialinės ir ekonominės analizės komitetas gali reikalauti, kad pareiškėjas arba prašyti, kad trečiosios šalys pateiktų daugiau informacijos apie galimas alternatyvias medžiagas ir technologijas. Komitetų nuomonėse kalbama apie riziką ir socialinius bei ekonominius veiksnius, susijusius su naudojimo būdais, dėl kurių teikiama paraiška, ir alternatyvų buvimu, rizika ir techninėmis bei ekonominėmis galimybėmis. Surinktos nuomonės siunčiamos Europos Komisijai, kuri priima galutinį sprendimą suteikti ar atsakyti autorizaciją.

Tikimasi, kad pirmąsias paraiškas ECHA gaus 2011 m. pabaigoje arba 2012 m. Paraiškų skaičius nurodytais metais priklausys nuo daugelio veiksnių ir paraiškos bus tobulinamos po to, kai bus pateikta pirmoji rekomendacija dėl įtraukimo į pirmiau minėtą priedą. Preliminariu apskaičiavimu, per pirmuosius kelerius metus bus pateikta maždaug 100–250 paraiškų.

### **3.3.2 Apribojimai**

Apribojimas – tai bet kokia sąlyga ar draudimas, taikomas cheminės medžiagos gamybai, importui, pateikimui į rinką arba naudojimui. Jei kyla nepriimtina rizika sveikatai ar aplinkai, dėl kurios sprendimus reikia priimti Bendrijos mastu, galima nustatyti naujus ar iš dalies pakeisti esamus apribojimus. Bet kuriame tokiaame sprendime turi būti atsižvelgiama į socialinį ir ekonominį apribojimo poveikį, įskaitant alternatyvų buvimą. Nauji apribojimai bus įtraukti į atitinkamą REACH

reglamento priedą (XVII priedas), į kurį jau bus įtraukti „seni“ apribojimai, priimti pagal Apribojimų direktyvą<sup>7</sup>, kuri nuo 2009 m. birželio 1 d. pakeista REACH reglamentu.

Apribojimo procesas inicijuojamas pranešant apie ketinimą parengti mokslinę dokumentaciją. Apribojimų dokumentaciją gali rengti valstybės narės arba ECHA (Europos Komisijos prašymu). Dokumentacijoje, be visa kita, turi būti įtraukta informacija apie riziką ir pavojus, kurie kelia susirūpinimą, turima informacija apie alternatyvas ir pagrindimas, kad reikia imtis veiksmų Bendrijos mastu ir kad apribojimas pagal REACH yra tinkamiausia priemonė.

ECHA rizikos vertinimo komitetas ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas tikrina dokumentacijos atitiktį ir, kai reikia, prašo valstybių narių ar ECHA, kad trūkumai būtų ištaisyti. Tada komitetams atitinkamai per 9 ir 12 mėnesių turi pateikti savo nuomones dėl siūlomų apribojimų. Per tą laikotarpį suinteresuotosios šalys turi galimybę įvertinti dokumentaciją ir Socialinės ir ekonominės analizės komiteto nuomonės projektą. ECHA koordinuos tokius konsultacijų procesus. Nuomonės ir patvirtinantys dokumentai, kuriuos ECHA teikia Europos Komisijai, turės būti išsamūs, kad Europos Komisija galėtų per 3 mėnesius nuo nuomonių gavimo parengti priedo, kuriame nustatomi apribojimai, dalinius pakeitimus.

REACH apribojimų antraštinė dalis įsigalios 2009 m. birželio 1 d. Numatyta, kad 2009 m. apribojimų dokumentacijos aplankų skaičius bus ribotas ir vėliau didės vidutiniškai po 10 aplankų per metus.

### **Pereinamojo laikotarpio apribojimų dokumentacija**

Pagal dabar taikomą esamų medžiagų reglamentą<sup>8</sup> į įtrauktinų prioritetinių medžiagų sąrašą įtraukti 25 medžiagų dokumentacijos aplankai, kurių atžvilgiu su rizikos vertinimu ir identifikuotos rizikos apribojimo strategijomis susijęs darbas negalėjo būti baigtas prieš įsigaliojant REACH. REACH reglamente reikalaujama, kad valstybės narės dokumentais patvirtintų informaciją apie pavojų ir riziką, taip pat apie tokių medžiagų keliamos rizikos apribojimo strategiją ir iki 2008 m. gruodžio 1 d. pateiktą ECHA atitinkamą dokumentaciją. Keliuose iš tokių dokumentacijos aplankų gali būti pasiūlymas dėl apribojimo.

Tokia „pereinamojo laikotarpio dokumentacija“, kurioje yra pasiūlymai dėl apribojimų, bus nusiųsta Rizikos vertinimo komitetui ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetui, kurie juos aptars, kaip bandomuosius atvejus, atspindinčius realią apribojimų procedūrą. Tokiomis diskusijomis bus remiamasi palengvinant darbo srautus, įskaitant abiejų komitetų bendradarbiavimą, ir atitikties patikrinimų ir variantų turinį. Toks darbas taip pat gali padėti užtikrinti veiksmingą tokios dokumentacijos apdorojimą nuo 2009 m. birželio 1 d., kai įsigalios REACH apribojimų antraštinė dalis.

### **3.4 Klasifikavimas ir ženklavimas**

#### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Nustatyti klasifikavimo ir ženklavimo inventorių, sudaryti galimybes nekonfidencialią informaciją pateikti visuomenei ir susitvarkyti su darbo krūviu.
- Veiksmingai taikyti valstybių narių kompetentingų institucijų pasiūlymus dėl suderintos tam tikrų pavojingų medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo procedūros.
- Pasiųsti dokumentaciją, kuri buvo neužbaigta pagal Direktyvą 76/548/EEB, Rizikos vertinimo komitetui aptarti ir nuomonėms priimti.

<sup>7</sup> Direktyva 76/769/EEB.

<sup>8</sup> Reglamentas (EB) Nr. 793/93.



Klasifikacijoje pateikiami cheminių medžiagų keliami pavojai, o ženklintas padeda užtikrinti, kad medžiagos būtų saugiai gaminamos, naudojamos ir šalinamos.

REACH reglamente identifikuojamos dvi ECHA užduotys, susijusios su pavojingų medžiagų klasifikavimu ir ženklinimu: klasifikavimo ir ženklinimo inventoriaus sudarymas ir valstybių narių kompetentingų institucijų pasiūlymų dėl suderintos tam tikrų pavojingų medžiagų klasifikacijos ir ženklinimo procedūros taikymas. Be to, **CLP** reglamente leidžiama cheminių medžiagų tiekėjams teikti pasiūlymus dėl suderintos klasifikacijos ir ženklinimo.

### **Klasifikavimo ir ženklinimo inventoriaus sukūrimas**

Vėliausiai iki 2010 m. gruodžio 1 d. pramonės atstovai turi pranešti ECHA apie klasifikavimą ir ženklinimą tų į rinką pateiktų medžiagų, kurios:

- turi būti registruojamos (jei per metus pagaminama 1 ar daugiau tonų); arba
- neturi būti registruojamos (t. y. kurių kiekis yra mažesnis kaip 1 tona per metus ir (arba) kurioms taikoma REACH reglamento registracijos antraštinės dalis), bet klasifikuojamos kaip pavojingos medžiagos (pačios savaime arba preparatuose) pagal Direktyvą 67/548/EEB arba Direktyvą 1999/45/EEB.

Klasifikavimo ir ženklinimo informacija pateikiama kaip dalis registracijos dokumentacijos arba kaip pranešimas naudojant REACH-IT ir IUCLID 5. Už tokius pranešimus mokesčiai neimami. ECHA išnagrinėja galimybes supaprastinti pranešimo procedūrą MVĮ.

ECHA saugos pramonės atstovų pateiktą informaciją ir viešai skelbs nekonfidencialią dalį savo interneto svetainėje. Be to, klasifikavimo ir ženklinimo inventoriuje bus saugomi visi suderinti ir teisiškai privalomi įrašai, kurie dabar išvardyti Direktyvos 67/548/EEB I priede arba bus įrašyti ateityje pagal atitinkamai REACH ir **CLP** reglamentuose nustatytas taisykles. ECHA palygins atskirus pramonės atstovų pateiktus įrašus su kitais tų pačių medžiagų inventoriaus įrašais (suderintais arba gautais iš kitų pranešėjų). Tais atvejais, kai skirtingų registruotojų ar pranešėjų tų pačių medžiagų įrašai skirsis, pramonės atstovų bus paprašyta daryti viską, kad būtų susitarta dėl bendro įrašo.

Tikimasi, kad iki galutinio termino (2010 m. gruodžio 1 d.) bus gauta iki 130 000 klasifikavimo ir ženklinimo pranešimų, o daugiausia pranešimų bus gauta 2010 m. Numatoma, kad po tos dienos kasmet iki 2018 m. bus gaunama po 17 000 dokumentacijos aplankų. Manoma, kad visas procesas bus daugiausia paremtas IT, o kai kuriais atvejais ECHA darbuotojai atliks dar ir patvirtinimą rankiniu būdu.

### **Tvarkymo pasiūlymai dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo**

Valstybių narių kompetentingos institucijos gali teikti pasiūlymus dėl medžiagų, kurios yra kancerogeninės, mutageninės arba toksiškos reprodukcijai, jautrinančios kvėpavimo takus, ir medžiagų, kurios, kiekvienu atskiru atveju turi kitokią pavojingą poveikį, suderinto klasifikavimo ir ženklinimo, kartu pateikiant pagrindimą, kodėl reikia veiksmų Bendrijos mastu. Pagal **CLP** reglamentą pesticidinėms ir biocidinėms veikliosioms medžiagoms reikia visiškai suderinto klasifikavimo ir ženklinimo. Pasiūlymų teikimo procedūra panaši į pirmiau parašytą didelį susirūpinimą keliančių medžiagų identifikavimo procedūrą.

Pagal **CLP** reglamentą gamintojai, importuotojai ar tolesni naudotojai gali teikti pasiūlymus dėl suderinto pavojaus klasių, kurių atžvilgiu nėra suderintų įrašų, klasifikavimo ir ženklinimo. Jie taip pat gali prašyti naudoti alternatyvius „generinius“ cheminių medžiagų pavadinimus mišiniuose esančioms medžiagoms, jei laikomasi tam tikrų kriterijų.

Valstybių narių kompetentingos institucijos arba gamintojo, importuotojo ar tolesnio naudotojo pateiktoje dokumentacijoje nurodomas mokslinis pagrindas, kuriuo remiantis nustatoma, kaip

medžiaga atitinka pirmiau minėtus kriterijus. Tokia dokumentacija aptariama su Rizikos vertinimo komitetu, kuris pateikia nuomonę dėl siūlomo klasifikavimo ir ženklavimo po to, kai suinteresuotosioms šalims suteikiama galimybė įvertinti dokumentaciją. Rizikos vertinimo komiteto nuomonė siunčiama Europos Komisijai, kuri priima galutinį sprendimą dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo.

Nemažai medžiagų dar laukia svarstymo dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pagal senus cheminių medžiagų teisės aktus (Direktyva 67/548/EEB) ir tikimasi, kad valstybių narių kompetentingos institucijos pateiks jas ECHA, kad išgirstų Rizikos vertinimo komiteto nuomonę.

### 3.5 Patarimai ir pagalba per gaires ir pagalbos tarnybą

#### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Užbaigti ir patobulinti gairių sistemą ir pagerinti galimybes naudotis tomis gairėmis.
- Sustiprinti nacionalinių pagalbos tarnybų tinklą ir aktyviai pritaikyti ją pagal naujus naudotojų reikalavimus.

#### 3.5.1 Gairės

Gairėse apibūdinami bendrai susitarti būdai, kaip pramonės atstovams ir valstybių narių kompetentingoms institucijoms vykdyti išipareigojimus pagal REACH reglamentą siekiant palengvinti jo įgyvendinimą. Gairės – tiksli nuorodų sistema, padedanti bendrovėms ir pramonės asociacijoms kurti specialiai pritaikytus ir sektoriui būdingus sprendimus, susijusius su REACH reikalavimų vykdymu. Gairių dokumentus pirmiausia rengė Europos Komisija kartu su atitinkamomis interesų grupėmis, dalyvaujančiomis REACH įgyvendinimo projektuose. Užbaigus kiekvieną REACH įgyvendinimo projektą, ECHA perėmė dokumentus. Agentūra dabar atsakinga už gairių valdymą, įskaitant skelbimą, atnaujinimą ir naujų gairių kūrimą. Laikui bėgant gairės taps plačiai susitartos gerosios patirties dokumentais.

ECHA, remdamasi praktine gairių naudotojų patirtimi, sistemingai renka atsiliepimus ir nustato, kurias sritis reikėtų gerinti. Tokie atsiliepimai gaunami remiantis ECHA veiklos patirtimi, taip pat iš ECHA pagalbos tarnybos ir gairių naudotojų, t. y. pramonės atstovų ir nacionalinių institucijų. Atitinkama gairių dalis atnaujinama, įskaitant gerosios patirties ir naujų pokyčių, pvz., CLP reglamento priėmimas, įtraukimą. 2009–2012 m. ECHA sutelks dėmesį į bendrąsias gaires, nuolat atnaujinama registracijos gaires ir toliau kurdama poveikio scenarijų, cheminės saugos vertinimo ir informacijos reikalavimų gaires. Be to, bus kuriamos pranešimų apie riziką ir medžiagų registravimo nanodalelių mastu gairės.

2008 m. ECHA, siekdama užtikrinti plačiausią įmanomą pritarimą, sukūrė konsultacijų procedūrą, kuria siekiama artimesnio interesų grupių dalyvavimo ir galimybės naudotis aukšto lygio patirtimi gairėms atnaujinti. Tuo tikslu ECHA turi išsamią mokslinių ekspertų ir suinteresuotųjų organizacijų duomenų bazę. Gairių atnaujinimas apima aiškinamųjų dokumentų ir prieigos prie gairių priemonių, tokių kaip [dažniausiai užduodami klausimai](#), [faktų santraukos lapai](#), specialieji interneto puslapiai, skirti konkrečioms REACH procesams, tokie kaip REACH navigatorius, REACH terminijos kūrimas ir [aiškinamieji raštai](#), kūrimą ir galimą vertimą.

#### 3.5.2 Pagalbos tarnyba

2007 m. birželio 1 d. įsteigus ECHA, ėmė veikti ir pagalbos tarnyba – pirmoji reguliari ECHA išorinė veikla. Ją įgyvendinant teikiami patarimai registratoriams (ir kitiems REACH dalyviams, teikiantiems duomenis ECHA) ir ne ES bendrovėms, taip pat IUCLID 5 ir REACH-IT programų naudotojams. ECHA pagalbos tarnyba taip pat turi išipareigojimų, susijusių su **CLP** reglamento įgyvendinimu.

Svarbi pagalbos tarnybos darbo dalis – teikti pagalbą valstybių narių įsteigtoms nacionalinėms pagalbos tarnyboms, visų pirma per REACH pagalbos tarnybos korespondentų tinklą (REHCORN) ir naudojantis RHEP priemone, internete esančia mainų platforma, per kurią teikiami suderinti atsakymai į pramonės atstovų klausimus. Didžiausio darbo krūvio tikimasi iki pirmųjų dvejų – 2010 m. ir 2013 m. – registracijos pereinamųjų laikotarpių terminų pabaigos. Darbo krūvis gali padidėti ir dėl kitų REACH procesų. ECHA pagalbos tarnyba aktyviai dirbs taikydamosi prie tokių padidėjusių darbo krūvių.

ECHA toliau remis ir koordinuos pagalbos tarnybų tinklą nacionaliniu ir Europos lygmeniu. Ypač daug dėmesio bus skiriama tam, kad REHCORN tinklas veiktų veiksmingiau ir dinamiškiau siekiant teikti geriausias įmanomas paslaugas. Be atsakymų į su REACH susijusius klausimus suderinimo, svarbus aspektas bus tolesnis bendrų žinių, kurios būtų lengvai prieinamos visiems susijusiems veikėjams, kūrimas. Tai apima *inter alia* interneto platformos RHEP gerinimą ir jos platesnio naudojimo užtikrinimą, taip pat nacionalinių pagalbos tarnybų pareigūnų reguliarių mainų sukūrimą.

### 3.6 IT veiklos pagalbinės priemonės

**Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Užbaigti REACH-IT funkcijų kūrimą.
- Sukurti kitas IT priemones, kurių reikia veiklai, visų pirma priemonės medžiagų vertinimui atlikti.

Pagrindinės IT priemonės, naudojamos vykdant REACH, yra IUCLID 5 ir REACH-IT. ECHA naudoja ir administruoja nemažai papildomų specializuotų programų, pvz., CSR priemonę, kuri bus toliau plėtojama po jos pirmojo išleidimo 2009 m. rudenį. ECHA taip pat kuria IT priemones ir procesus, kurie padėtų į įtrauktinų prioritetinių medžiagų sąrašą įtraukti vertinimui skirtą registracijos dokumentaciją.

REACH-IT – tai internete veikianti sistema, kuri leidžia užmegzti ryšį tarp pramonės atstovų, ECHA ir valstybių narių, taip pat ECHA vidaus darbo srautų, susijusių su REACH procesais. Užbaigusi pirmųjų funkcijų, skirtų pramonės atstovams, kūrimą 2008 m. ECHA tvarkys ir tobulins šią programą dar kelerius ateinančius metus. Pirmasis prioritetas – užbaigti REACH-IT sistemą, skirtą vertinimui ir kitiems darbo srautams, ir laipsniškai pakeisti sprendimus, kai klaidos ne ištaisomos, bet apeinamos. REACH-IT reikės daugelio kitų atnaujinimų, kad ji taptų priemone, galinčia būti naudinga pramonės atstovams, ECHA ir kitiems reguliuotojams, taip pat visuomenei ir padėti naudotis duomenų bazėmis ir bendrauti internetu.

IUCLID 5 laikoma tarptautinio standarto priemone, skirta laikyti ir keisti duomenimis apie būdingas ir pavojingas cheminių medžiagų savybes. Cheminių medžiagų dokumentacija turi būti teikiama ECHA IUCLID 5 formatu. ECHA teikia pagalbą galutiniams naudotojams ir valdo projektus. Atsižvelgiant į naudotojų reikalavimus, bus įdiegti nauji moduliai. Ryšiai su IUCLID naudotojais bus formalizuojami per IUCLID valdymo grupę (IMG), kuri palaikys glaudų ryšį su EBPO IUCLID ekspertų grupe.

Be to, ECHA kurs išsamią IT priemonę, kuri palengvins poveikio scenarijų ir cheminės saugos ataskaitų, kurių reikalaujama tam tikrais registracijos atvejais, rengimą ir teiks praktines priemones bendrovėms, kurios padės apskaičiuoti išskiriamų cheminių medžiagų riziką. Galiausiai Agentūra sutelks dėmesį į priemones, kurios padės geriau naudotis alternatyviais skaičiavimo būdais, susijusiais su bandymais su gyvūnais, taikydama (Q)SAR ir panašias patikrinimo priemones. Būsimas darbas registracijos srityje apims tolesnę registracijos proceso tobulinimą ir funkcijų kūrimą, kas nebuvo padaryta rengiantis pradėti veiklą, pvz., automatiškai generuojamų pranešimų turinio ir formato gerinimą.

ECHA nuolat kuria vadovus, kuriuose paaiškinama, kaip naudotis IT priemonėmis ir kitais praktiniais aspektais, susijusiais su REACH įsipareigojimų vykdymu.

### **3.7 Moksliniai ir praktiniai patarimai dėl tolesnio teisės aktų plėtojimo**

ECHA taip pat teiks atitinkamus patarimus Komisijai dėl tolesnio REACH ir CLP reglamentų, taip pat bet kurių susijusių cheminių medžiagų teisės aktų ir su jų įgyvendinimu susijusių priemonių plėtojimo. Tai taip pat apims aktyvų dalyvavimą sprendžiant naujus ir išskylančius klausimus, pvz., nanomedžiagų ypatybių nagrinėjimą. ECHA imsis veiklos, susijusios su ataskaitų teikimu, prisidės prie REACH veiksmingumo vertinimo ir padės Komisijai rengti pirmąją REACH apžvalgą, planuojamą atlikti 2012 metais.

## **4 ECHA padaliniai ir pagalbinių veikla**

### **4.1 Sekretoriatas**

#### **Pagrindinis 2009–2012 m. uždavinys:**

- Geriausiu įmanomu būdu vykdyti REACH reglamente pateiktas užduotis, laikantis gero valdymo ir geros reguliavimo praktikos reikalavimų.

Operatyvinių ir administracijos darbuotojų darbui vadovauja vykdomasis direktorius ir jie yra atsakingi už techninės, mokslinės ir administracinės pagalbos teikimą komitetams bei forumui ir gero koordinavimo tarp jų užtikrinimą. Sekretoriatas taip pat imasi darbo, susijusio su REACH veikla, ir rengia gaires, tvarko duomenų bazes ir teikia informaciją bei pagalbą.

### **4.2 Komitetai ir forumas**

#### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Laiku teikti nuomones, kad vykdomasis direktorius arba Europos Komisija galėtų priimti sprendimus mokliškai pagrįstu ir gerai argumentuotu pagrindu.
- Užtikrinti kaip galima daugiau vienbalsių susitarimų Valstybių narių komitete, o ypač, kad būtų dažnai atnaujinamas į labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų sąrašą įtrauktinų medžiagų sąrašas.
- Labai pagerinti REACH vykdymo užtikrinimo suderinimą, visų pirma per suderinto vykdymo užtikrinimo projektų koordinavimą.

#### **4.2.1 Rizikos vertinimo komitetas ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas**

Komitetai yra sudedamoji ECHA dalis ir yra ypač svarbūs vykdant jos užduotis. ECHA perėmė kai kurių Europos Komisijos komitetų funkcijas, susijusias su mokliškai pagrįstų nuomonių pateikimu jos kompetencijos srityje. Komitetų nariai – tai remiantis valstybių narių pasiūlymais ECHA valdančiosios tarybos paskirti ekspertai.

Rizikos vertinimo komitetas turi teikti nuomones dėl pasiūlymų suderinto medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo, medžiagų apribojimų ir paraiškų dėl autorizacijos teikimo klausimais. Socialinės ir ekonominės analizės komitetas turi pateikti nuomones dėl socialinių ir ekonominių veiksnių, susijusių su paraiškėmis dėl autorizacijos, alternatyvų egzistavimo ir jų techninių bei ekonominių galimybių ir dėl siūlomų apribojimų ir tokių apribojimų socialinio ir ekonominio poveikio. Dviejų komitetų veikla turi būti vykdoma lygiagrečiai, o nuomonės pateikiamos per 10–18 mėnesių nuo gavimo datos ir po viešųjų konsultacijų. Vykdomasis direktorius gali paprašyti ir Rizikos valdymo komiteto, ir Socialinės ir ekonominės analizės komiteto teikti nuomones dėl kitų aspektų, kurie patenka į jų kompetencijos sritį. Komitetai yra labai svarbūs, kad REACH veiktų sklandžiai ir veiksmingai ir kad būtų užtikrintas ECHA patikimumas užtikrinant jos savarankiškumą, mokslinį vientisumą ir skaidrumą.

Rizikos vertinimo komitetas teikia nuomones dėl trijų skirtingų, bet glaudžiai susijusių procesų. Kadangi kiekvienas iš tų projektų gali būti susijęs su skirtingais pavojais ar rizikos vertinimo elementais ir rizikos vertinimu, reikia plačiai aprėpiančios kompetencijos. Tai apima kompetenciją sprendžiant dėl rizikos vertinimo ir siūlomų rizikos valdymo priemonių kokybės ir tinkamumo, vertinant kriterijų taikymo pasiūlymuose dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo kokybę bei mokslinį tvirtumą.

Socialinės ir ekonominės analizės komitetas teikia nuomones įvairiais jos kompetencijai priklausančiais klausimais, įskaitant socialinio ir ekonominio vertinimo, susijusio su autorizacijų suteikimu ar atmetimu ar apribojimų taikymu, kokybę ir mokslinį tvirtumą, alternatyvų buvimą, tinkamumo ir techninių galimybių vertinimą ir sprendimą dėl siūlomų apribojimų kokybės ir tinkamumo. Kadangi Socialinės ir ekonominės analizės komitetas neturi tiesioginio panašaus padalinio pagal ankstesnius cheminių medžiagų teisės aktus, jo kūrimas yra labai sudėtingas.

ECHA yra atsakinga už komiteto posėdžių ir *ad hoc* darbo grupių, į kurių sudėtį gali įeiti abiejų komitetų nariai, kad būtų lengviau koordinuoti darbo srautus, rengimą ir pirmininkavimą jiems. Jei reikia, ECHA taip pat teikia pagalbą komiteto nariams, kurie paskirti specifinės dokumentacijos pranešėjais. Posėdžių skaičius priklauso nuo sulaukiamo darbo krūvio, todėl ir nuo valstybių narių bei Europos Komisijos, pvz., kaip apribojimų procedūrų iniciatorių. Planuojama, kad komiteto posėdžiai turėtų vykti maždaug kas 2–3 mėnesius.

Dviejų komitetų darbas ir nuomonių dėl dokumentacijos, kurios turi galimai didelį poveikį pramonei, koordinavimas bus labai sudėtingas ir pareikalaus daug pastangų tokioms nuomonėms priimti būtino laiko atžvilgiu. Socialinės ir ekonominės analizės komiteto naujumas – tai dar vienas iššūkis, reikalaujantis rimto metodinio darbo, kuris turėtų būti užbaigtas iki bus išnagrinėti pirmieji atvejai 2009 m. pabaigoje. Tikimasi, kad abiejų komitetų darbo krūvis ypač didės nuo 2012 m.

#### **4.2.2 Valstybių narių komitetas**

ECHA valstybių narių komitetą sudaro kiekvienos valstybės narės paskirti nariai, kurie atstovauja toms valstybėms narėms. Jo tikslas – panaikinti galimus nuomonių, susijusių su ECHA pasiūlytų sprendimų projektų dėl siūlymų atlikti bandymus vertinimu ar atitikties patikromis, vertinant dokumentaciją, su valstybių narių pasiūlytais sprendimais dėl medžiagų vertinimo projektų ir su pasiūlymais identifikuoti labai didelį susirūpinimą keliančias medžiagas, skirtumus. Jei Valstybių narių komitetas nepajėgia rasti vienbalsio sprendimo, jo nuomonė siunčiama Europos Komisijai, kad ji priimtų galutinį sprendimą. Komitetas taip pat teikia savo nuomonę dėl ECHA pasiūlymų į įtrauktinų prioritetinių medžiagų sąrašą įtraukti labai didelį susirūpinimą keliančias medžiagas autorizavimo tikslais ir dėl Bendrijos veiksmų plano, susijusio su medžiagomis, kurios turi būti vertinamos.

Valstybių narių komiteto užduotims vykdyti reikia išsamių mokslinių svarstymų apie labai įvairias mokslines sritis: nuo geriausio įvairių bandymų metodų naudojimo, siekiant gauti informacijos apie medžiagų pavojus, ir medžiagų aplinkosauginio atsparumo vertinimo iki susitarimo dėl prioritetinių labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų, kurios turi būti įtrauktos į „autorizacijos sąrašą“.

Tikimasi, kad 2009–2012 m. Valstybių narių komitetas turės dirbti su vis daugiau sprendimų projektų, kurie bus parengti po registracijos dokumentacijos atitikties patikrinimų. Kartu reguliariai turės būti atnaujinamas labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų – įtrauktinų prioritetinių medžiagų sąrašas. Reikės atitinkamai ir daugiau posėdžių. Sprendimų dėl siūlymų atlikti bandymus projektų, pasiekiančių Valstybių narių komitetą, skaičius priklauso nuo sprendimų projektų, kuriuos vertina valstybės narės, skaičiaus, bet tikimasi, kad 2010–2012 m. jų bus keli šimtai per metus ir nuo to atitinkamai priklausys komiteto posėdžių skaičius. 2010–2012 m. dokumentacijos vertinimas sudarys didžiąją Valstybių narių komiteto darbo krūvio dalį. Tikimasi, kad su medžiagų vertinimu susijusį darbą komitetas pradės 2012 m.

### 4.2.3 Forumas

REACH reglamente reikalaujama, kad kiekviena valstybė narė sukurtų oficialios kontrolės ir kitos veiklos, kurios reikėtų tam tikromis aplinkybėmis, sistemą. Veiksmingas, suderintas ir vienodas vykdymo užtikrinimas visoje Bendrijoje labai svarbus, kad REACH patikimai ir sėkmingai veiktų. Forumas veikia, kaip valstybių narių informacijos mainų ir vykdymo užtikrinimo veiklos koordinavimo forumas, įskaitant CLP reglamento vykdymo užtikrinimą. Jam pirmininkauja ir jo veiklą remia valstybių narių atstovai, tačiau paramą jam teikia ECHA darbuotojų sekretoriatas.

Forumo išvadų ar iniciatyvų poveikis priklausys nuo narių dalyvavimo ir jų gebėjimo sutelkti už vykdymo užtikrinimą atsakingų nacionalinių institucijų išteklius. Dėl šios priežasties sunku tiksliai įvertinti forumui teksiantį darbo krūvį. Tačiau ECHA pabrėžia vykdymo svarbą ir remia aktyvų valstybių narių dalyvavimą suderintoje vykdymo užtikrinimo veikloje, kai tai įmanoma.

Forumas imsis veiklos, įtrauktos į nuolat atnaujinamą darbo programą; pirmoji darbo programa parengta 2008–2010 m., ją galima rasti ECHA interneto svetainėje. Šiame pradiniam etape forumas sutelkia savo veiklą į REACH vykdymo užtikrinimo pareigūnų užduočių paaiškinimą ir geriausios praktikos kūrimą. Labai svarbus bus forumo dalyvavimas keliuose „koordinuojamuose projektuose“, t. y. susijusiuose su taisyklės „nėra duomenų, nėra rinkos“ vykdymo užtikrinimu (preliminarių) registracijos atžvilgiu.

Forumas kurs vykdymo užtikrinimo strategijas ir mažiausius REACH vykdymo užtikrinimo, dalyvavimo suderintuose projektuose ir rekomendacinės medžiagos bei mokomosios medžiagos inspektoriams rengimo kriterijus. Be to, jis bendradarbiaus su Rizikos vertinimo komitetu ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetu teikiant patarimus dėl siūlomų medžiagų apribojimų vykdymo užtikrinimo.

### 4.3 Apeliacinė komisija

#### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Nėveluojant priimti aukštos kokybės sprendimus siekiant įgyti interesų grupių pasitikėjimą apeliacine procedūra.
- Susitvarkyti su laukiamais dideliais darbo krūviais pasibaigus pirmosios registracijos terminui 2010 m.
- Padėti Komisijai sureguliuoti ir pagerinti darbo tvarką įgijus patirties per kelerius pirmuosius metus, kad būtų užtikrintas procedūrinis veiksmingumas.

Apeliacinė komisija yra sudedamoji ECHA dalis, bet sprendimus priima savarankiškai. Ją sudaro pirmininkas ir du nariai, kurie negali eiti Agentūroje jokių kitų pareigų. Jei skundus reikia nagrinėti greičiau, gali būti skiriama daugiau narių. Apeliacinės komisijos narius skiria ECHA valdančioji taryba remdamasi Europos Komisijos siūlomu įtrauktinų prioritetinių medžiagų sąrašu. Apeliacinei komisijai vykdyti funkcijas gali padėti Registras.

Apeliacinė komisija yra atsakinga už sprendimus dėl apeliacinių skundų, pateiktų prieš tam tikrus ECHA priimtus sprendimus. Sprendimai, kurie gali būti apskundžiami, apima atsisakymą registruoti, duomenų mainus, siūlymų atlikti bandymus nagrinėjimą, registracijos atitikties patikrinimus, medžiagų vertinimą ar bendrųjų išsipareigojimų, vykdant produkto ir technologinius tyrimus bei plėtrą, galbūt ir pagal CLP reglamentą, išimtis, taip pat sprendimus dėl alternatyvių pavadinimų naudojimo mišiniuose esančioms medžiagoms. Apeliacinės komisijos sprendimus galima užginčyti pateikiant ieškinį Bendrijos teismuose.

Apeliacinei komisijai pateiktų apeliacinių skundų skaičius priklausys nuo ECHA priimtų sprendimų skaičiaus. Apeliacinės komisijos ir jos Registro ištekliai sukurti darant prielaidą, kad kasmet bus

pateikta maždaug 200 apeliacinių skundų, išskyrus 2010 m., kai laukiama dvigubai didesnio skaičiaus. Tokie apskaičiavimai bus patikslinti remiantis po 2009 m. įgyta patirtimi.

Didžiausias iššūkis Apeliacinei komisijai – įrodyti, kad ji gali greitai priimti aukštos kokybės sprendimus ir kurti nuoseklią nusistovėjusią teismo praktiką. Turi būti sukurta išsami ir patogi naudotis atitinkamos nusistovėjusios teismų praktikos duomenų bazė, kad potencialūs apeliacinių skundų teikėjai galėtų priimti tvirtus ir informacija pagrįstus sprendimus, ar teikti ir koku mastu teikti apeliacinį skundą. Skundų komisija, siekdama maksimaliai sumažinti vėlavimų ar atmetimų dėl procedūrinių klaidų, skaičių, taip pat kurs atitinkamą rekomendacinę medžiagą dėl apeliacinių skundų teikimo procedūros.

#### 4.4 Ryšiai

**Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Formuoti Agentūros, kaip patikimo partnerio, įvaizdį.
- Didinti sąmoningumą ir žinojimą apie REACH siekiant padėti jį įgyvendinti.
- Formuoti REACH kompetenciją per mokytojų mokymą.

ECHA ryšių politika nustatyta *ECHA ryšių strategijoje*. Veikla apima vidaus informacijos mainus su įvairiais ECHA viduje veikiančiais asmenimis, įskaitant komitetus ir forumą, taip pat išorinius ryšius su plačiąja visuomene.

Ryšiai su plačiąja visuomene ECHA labai svarbūs, nes padeda jai siekti atvirumo ir skaidrumo ir tuo pačiu vykdyti duomenų apsaugos ir duomenų saugumo reikalavimus. ECHA išorės ryšių strategijos tikslas – užtikrinti, kad Agentūros vaidmuo, vertybės ir darbas būtų gerai žinomi ir kad su ryšiais susijusi veikla padėtų ECHA siekti bendrųjų veiklos tikslų. Išoriniai ryšiai, papildantys ECHA veiklą, susijusią su gairėmis ir pagalbos tarnyba, padidina žinojimo apie REACH lygį bendrovių ir valstybių narių lygiu. Taigi informacijos poreikius reikia aktyviai stebėti, kad pagerėtų ryšiai. Tuo tikslu ECHA toliau bendradarbiaus su interesų grupėmis, kad suteiktų specialiai pritaikytų galimybių keistis informacija ir taip gautų atsiliepimus ir reikiamos kompetencijos. ECHA metiniai interesų grupių seminarai bus pagrindinis tokio pobūdžio mainų forumas.

Per koordinavimą ir konsultavimą ECHA prisidės prie veiksmingo informavimo apie cheminės rizikos vertinimą Europos lygiu plėtros. Šiuo tikslu 2008 m. sukurtas valstybių narių ir ES institucijų pranešimų apie riziką tinklas toliau bus plėtojamas 2009–2012 m.

Pagrindinė ryšių priemonė ir toliau lieka ECHA interneto svetainė, o metiniai interesų grupių seminarai ir kiti renginiai, veiksminga spaudos tarnyba ir elektroninės naujienos yra vis svarbesnės tobulėjant ECHA veiklai. Atsižvelgiant į tikslinę auditoriją ir dokumento tipą bus teikiamas vertimas.

Kad pagerėtų bendrasis supratimas ir siekiant pateikti naujausią informaciją apie REACH įgyvendinimą, ECHA rengia mokytojų iš valstybių narių REACH mokymą. ECHA iš naujo apibrėš ir toliau plėtros REACH mokymo programas ECHA darbuotojams ir valstybių narių ekspertams, kurie turi neatsilikti nuo naujausios techninės ir mokslinės plėtros šioje srityje.

Laikotarpiu, artėjančiu prie pirmosios registracijos termino, ECHA pagrindiniai pranešimai bus susiję su preliminariai užregistruotų medžiagų sąrašu, labai didelį susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis, registracija ir duomenų mainais, taip pat klasifikavimu ir ženklinimu. Nuo 2011 m. dėmesys bus labiau sutelktas į didžiulį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų pakeitimą, konsultacijas ir informacijos apie chemines medžiagas plačiai visuomenei teikimą.

## 4.5 Ryšiai su ES institucijomis ir tarptautinis bendradarbiavimas

### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Užmegzti tvirtus ryšius su ES institucijomis ir panašiomis ES įstaigomis ir sukurti bendradarbiavimo su jomis tinklą.
- Prisidėti prie su REACH susijusio EBPO darbo.

### 4.5.1 Darbiniai ryšiai su ES institucijomis ir įstaigomis

2009–2012 m. ECHA toliau stiprins savo bendradarbiavimą su ES institucijomis, visų pirma Europos Parlamentu ir Komisija.

REACH reglamente numatyta horizontalioji sistema, kuri taikoma didžiajai daliai cheminių medžiagų, kurios gaminamos ar teikiamos į Europos rinką. Todėl ECHA darbas dažnai turi poveikio Bendrijos įstaigoms, dalyvaujančioms kuriant sektoriui būdingus teisės aktus dėl cheminių medžiagų keliamos rizikos vertinimo ir valdymo. Dėl tos priežasties reikalaujama, kad ECHA bendradarbiautų su tomis įstaigomis, kad išvengtų darbo dubliavimosi ir mokslinių nuomonių prieštaros, visų pirma prieštaros Europos maisto saugos institucijos (EFSA) ir Europos Komisijos darbuotojų saugos ir sveikatos patarimojo komiteto nuomonėms, kai kalbama apie darbuotojų apsaugos klausimus. Taip pat tam tikru mastu bendradarbiaujama su Europos vaistų agentūra (EMA) ir Europos Komisijos moksliniais komitetais.

Taip pat tikimasi užmegzti nuolatinius darbinius ryšius su Europos aplinkos agentūra (EEA), Europos Komisijos Jungtiniu tyrimų centru (JRC) ir Europos darbuotojų saugos ir sveikatos agentūra (EU-OSHA). Be to, sutartys bus sudarytos su mokslinių tyrimų politikos ir finansavimo įstaigomis, įskaitant Europos Komisijos mokslinių tyrimų generalinį direktoratą siekiant informuoti apie mokslinius poreikius, kylančius taikant REACH reglamentą. ECHA tas partnerystes plėtos, pvz., sukurdamą bendradarbiavimo su panašiomis ES įstaigomis tinklą ar rengdamą susitarimo memorandumus.

### 4.5.2 Darbiniai ryšiai su tarptautinėmis mokslinių tyrimų įstaigomis

ECHA sutelks dėmesį į tai, kad mokslinė informacija apie chemines medžiagas egzistuočių ir būtų prieinama mokslinių tyrimų tikslais. Kartu Agentūra užmegs gerus ir puikiai veikiančius ryšius su mokslinė bendruomene, akademikais ir nacionalinėmis agentūromis, kad užtikrintų, jog apie mokslinius poreikius, kylančius taikant REACH, būtų tinkamai pranešta ir iš mokslinių bendruomenių būtų gauta nauja informacija.

### 4.5.3 Darbiniai ryšiai su trečiosiomis šalimis ir tarptautinėmis organizacijomis

Bendradarbiavimas su trečiosiomis šalimis ir tarptautinėmis organizacijomis cheminių medžiagų srityje patenka į Europos Komisijos sritį. Komisijos prašymu ECHA teiks paramą tokiai tarptautinei veiklai.

ECHA paprašyta dalyvauti įvairioje EBPO veikloje, kuri svarbi įgyvendinant REACH, visų pirma tai yra pasaulinio duomenų apie pavojų portalą projekto valdymas ir tolesnis QSAR-priemonės kūrimas. Agentūros taip pat paprašyta prisidėti prie Esamų medžiagų darbo grupės ir jos pogrūpių darbo. Kita su EBPO susijusi veikla, kurioje ECHA dalyvauja, apima dalyvavimą Poveikio vertinimo darbo grupės veikloje, suderintų šablonų projekte ir darbe, susijusiame su nanomedžiagų sveikatos ir aplinkos apsaugos aspektais.

Be su EBPO susijusios veiklos, ECHA remia Europos Komisijos darbą, susijusį su Stokholmo konvencija dėl patvarių organinių teršalų (POT). Agentūra taip pat gali rengti bendras konferencijas su EBPO tam tikromis specifinėmis temomis. Be to, Europos Komisija paprašė ECHA organizuoti ir dalyvauti posėdžiuose bei konferencijose su trečiosiomis šalimis dėl REACH poreikių ir teikti tinkamą



mokymą. Agentūrai taip pat patikėta padėti gerinti Bendrijos ir trečiųjų šalių bendradarbiavimą dalyvaujant gerosios patirties mainuose, patenkančiuose į jos sritį.

Siekdama savo tos srities veiklą suderinti su Europos Komisijos, ECHA savo darbą grįs metiniu su Komisija suderintu darbo planu. Komisija gali bet kuriuo metu paprašyti, kad ECHA teiktų daugiau paramos.

ECHA gali pakviesti trečiųjų šalių atstovus dalyvauti Agentūros darbe atliekant „aktyviųjų narių“ (trečiosios šalys) arba stebėtojų (tarptautinės organizacijos) vaidmenį. Tai labai svarbu EEE šalims, stojančioms šalims, šalims kandidatėms ir EBPO.

## **5 Valdymas, organizacija ir ištekliai**

### **5.1 Valdymas ir organizacija**

<b>Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:</b>
--

- |   |
|---|
| <ul style="list-style-type: none"><li>- Pagerinti vidaus kontrolės standartus visų pirma sukuriant visą Agentūrą apimančią rizikos valdymo sistemą.</li><li>- Sukurti veiklos rodiklius, būtinus ECHA valdymui.</li></ul> |
|---|

ECHA aukščiausias sprendimų priėmimo organas – tai iš 35 narių sudaryta Valdančioji taryba, kurioje dirba 27 ES valstybių narių atstovai, trys nariai, atstovaujantys Europos Komisijai, du nepriklausomi nariai, kuriuos skiria Europos Parlamentas, ir trys suinteresuotųjų šalių atstovai, paskirti Komisijos (pastarieji neturi balso teisės)<sup>9</sup>.

Pradiniame etape Valdančiosios tarybos veikla daugiausia priklausė nuo poreikio greitai sukurti bendrąją sistemą, kuri leistų Agentūrai pradėti veiklą. Nuo 2009 m. Valdančioji taryba galės sutelkti dėmesį į pagrindines sritis, įskaitant tam tiktą pagrindinių politikos krypčių apžvalgą. Kartu Taryba toliau nagrinės ir tvirtins metines ataskaitas, biudžetą ir metines bei daugiametes ECHA darbo programas.

Vykdomojo direktoriaus užduotis – kasdienis ECHA valdymas. Jis eina savo pareigas savarankiškai, nepribojamas tam tikros Europos Komisijos ir Valdančiosios tarybos kompetencijos. ECHA pirmiausia buvo padalyta į tris direktoratus, bet greitas Agentūros augimas paskatino 2008 m. pabaigoje įsteigti ketvirtą direktoratą. Ateityje gali prireikti daugiau organizacinės struktūros derinimo. Vienas iš didžiausių valdymo iššūkių 2009–2012 m. bus užtikrinti, kad sprendimai būtų priimti laikantis ECHA standartinių veiklos procedūrų ir laikantis teisėtų terminų, kad laiku būtų pakankamai tinkamų darbuotojų ir kad IT priemonės būtų kuriamos ir veiktų, kaip planuota. Kiti svarbūs aspektai – sudėtingas ir svarbus pajamų valdymas, įskaitant užmokestį už valstybių narių vykdomas užduotis, ir nuoseklių išorės ryšių užtikrinimas.

2009–2012 m. bus tobulinami ECHA valdymo, kokybės (ISO 9000:2000) ir vidaus kontrolės standartai, kad jie tiktų naujoms greitai besiplečiančios Agentūros struktūroms ir atitiktų rizikos, susijusios su veiksmingu veiklos vykdymu, lygį. Atsižvelgiant į greitą ECHA augimą, progresyvų jos pagrindinių veiklos sričių plėtimąsi ir kintančią jos kontrolės aplinką, tikimasi, kad bendrasis rizikos vertinimas ir audito planas bus kasmet atnaujinamas trejiems metams.

Nustatyta, kad ateinančių kelerių metų prioritetas – toliau kurti ECHA saugumo politiką ir įgyvendinti susijusius veiksmų planus ir IT, ir fizinio saugumo atžvilgiu. Tai apima ECHA struktūrų stiprinimą tose srityse (IT, infrastruktūros valdymas, bendroji organizacija), pagrindinių procedūrų formalizavimą, veiklos tęstinumo plano parengimą ir sąmoningumo didinimo priemonių kūrimą.

<sup>9</sup> Ateityje EEE ELPA valstybės bus visavertės Valdančiosios tarybos, Komiteto ir Forumo dalyvės ir turės tokias pat teises ir įsipareigojimus kaip ir valstybės narės, išskyrus balso teisę.

Galiausiai vadovybė turės užtikrinti, kad ECHA vykdytų visas su ataskaitų teikimu susijusias pareigas, visų pirma pareigas, susijusias su pirmųjų trejų metų ataskaita dėl bandymų nenaudojant gyvūnų metodų ir strategijų, pirmųjų penkerių metų ataskaita Europos Komisijai dėl REACH veikimo ir ataskaita dėl saugaus cheminių medžiagų naudojimo, kurios turi būti pateiktos 2011 metais. Pastaroji bus ECHA indėlis į veiklos apžvalgą ir pirmosios Komisijos ataskaitą dėl REACH 2012 m.

## 5.2 Biudžetas, finansai ir viešieji pirkimai

### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Toliau užtikrinti patikimą biudžeto ir veiklos planavimą.
- Veiksmingai susitvarkyti su laukiamais pajamų iš mokesčių svyravimais.

Atsižvelgiant į greitą ECHA veiklos augimą ir poreikį užtikrinti, kad finansinis valdymas atitiktų tiesiogiai susijusias Europos bendrijos taisykles ir reglamentus, su finansais susijusi funkcija yra labai svarbi.

ECHA savo veiklą finansuoja iš šių šaltinių:

- 1) Bendrijos įnašo, kurį skyrė ES biudžeto institucija (t. y. Europos Parlamentas ir Taryba);
- 2) pajamų, gautų iš mokesčių ir rinkliavų, kurias ECHA taiko už darbo, kuris jai numatytas pagal REACH ir CLP reglamentus, atlikimą. Be to, nedidelė dalis ECHA biudžeto finansuojama iš EEE įnašo ir apskaičiuojama, kaip Bendrijos įnašo procentas; ir
- 3) visų savanoriškų valstybių narių ir EEE šalių įnašų.

2009 m. – tai paskutiniai dabartinės finansinės perspektyvos laikotarpio, kuriuo ECHA Komisijos plane nurodyta gaunanti Komisijos indėlių, metai. Taigi, 2010–2013 m. Bendrijos įnašas neplanuojamas: numatyta, kad ECHA tuo laikotarpiu visiškai padengs savo išlaidas iš mokesčių ir rinkliavų, renkamų pagal Mokesčių reglamentą<sup>10</sup>.

Kadangi manoma, kad REACH reglamente nustatyti registracijos terminai paskatins nemažą ECHA pajamų lygio atskirais metais svyravimą, laukiant pirmojo pagrindinio pakilimo, maždaug atėjus 2010 m. gruodžio 1 d. terminui, kai bus atlikta 20 000 registracijos atvejų, svarbiausia bus veiksmingas biudžeto planavimas ir pinigų valdymas. Tai dar svarbiau dėl to, kad Mokesčių reglamente numatyta, kad surinktų mokesčių ir rinkliavų dalis turi būti pervedama kompetentingoms valstybių narių institucijoms, kaip atlygis už specifines jiems patikėtas užduotis, užtikrinant, kad ECHA liktų pakankamų finansinių išteklių. Kad Agentūra atlaikytų pajamų neapibrėžtumo keliamus iššūkius, 2009 m. reikės peržiūrėti finansinius procesus, atsižvelgiant į naujus duomenis, gautus paskelbus preliminarai užregistruotų medžiagų sąrašą.

Taip pat turi būti iš dalies pakeistas dabartinis ECHA finansinis reglamentas, kad Agentūrai būtų leista išlaikyti pagrįstą atsargų iš savo pajamų ir mokesčių ir rinkliavų, gautų tam tikrais metais, lygį ir kad ji tomis atsargomis galėtų naudotis, kai būsimais metais pajamų iš mokesčių bus mažiau. Tokių rezervų naudojimo tvarka turės būti apibrėžta ir praktiškai įgyvendinta 2009 metais.

Viešųjų pirkimų ir sutarčių sudarymo sityje ECHA ir toliau patikės dalį savo darbo rangovams, siekdama užtikrinti veiksmingą REACH reglamento įgyvendinimą. Pagrindinė pagrindų sutartis „dėl paslaugų techniniais, moksliniais, sveikatos, aplinkos apsaugos ir socialiniais bei ekonominiais klausimais, susijusiais su REACH reglamento įgyvendinimu“, įsigaliojusi 2008 m. pradžioje, baigs galioti 2012 metais, todėl gerokai anksčiau iki šio termino pabaigos bus paskelbtas naujas konkursas, jei įgyta patirtis bus teigiamai įvertinta. Siekiant priimti IKT plėtros iššūkius ir tenkinti ECHA administracinius poreikius, 2009–2012 m. ir toliau bus reikalingi veiksmingi viešųjų pirkimų ir sutarčių sudarymo procesai.

<sup>10</sup> Europos Komisijos reglamentas (EB) Nr. 340/2008.

Numatant nuo 2009 m. turėti būtinų žmogiškųjų išteklių, svarbus bendrasis ECHA finansinio valdymo tikslas – kuo geriau pasinaudoti turimais finansiniais ištekliais, tuo pačiu laikantis ekonomiškumo, veiksmingumo ir produktyvumo principų.

### 5.3 Žmogiškieji ištekliai ir infrastruktūra

#### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Laiku pasamdyti ir nuolat tobulinti esamų darbuotojų įgūdžius, kad būtų pakankamų aukštos kvalifikacijos žmogiškųjų išteklių, būtinų siekiant ECHA tikslų.
- Užtikrinti patikimą ECHA darbuotojų valdymo ir administravimo sistemą, įskaitant tinkamą atstovavimą darbuotojams.
- Užtikrinti aukštos kokybės darbo aplinką ECHA darbuotojams ir komitetams laikantis aukščiausių sveikatos, saugos ir aplinkos apsaugos standartų.
- Užtikrinti aukštą IT kokybę diegiant administracinius procesus, kad būtų optimizuotas veiksmingumas.

#### **Žmogiškieji ištekliai**

2009–2011 m. ECHA žmogiškųjų išteklių politika nustatyta 2009–2011 m. Daugiamečiame darbuotojų politikos plane. Plane numatyta, kad įstatymų numatytų darbuotojų skaičius bus daugiau kaip dvigubai didesnis.

Per ataskaitinį laikotarpį didelės pastangos bus taip pat dedamos optimizuojant žmogiškųjų išteklių administravimo ir valdymo procedūras, visų pirma patvirtinant tinkamus IKT sprendimus, mažinant administracines pridėtines išlaidas, susijusias su daugėjančių darbuotojų valdymu. Pirmenybė bus skiriama paraiškų pateikimo internetu procedūros kūrimui (rangos sutartims) ir įgyvendinimui, siekiant racionalizuoti darbuotojų atranką.

2009 m. bus užbaigiama Agentūros darbuotojų valdymo reguliavimo sistema, Valdančiajai tarybai patvirtintus darbuotojų nuostatų įgyvendinimo taisykles, taip pat sukūrus formalius socialinio dialogo su Agentūra padalinius, įsteigiant Personalo komitetą. Visi laikinieji darbuotojai, pasamdyti pradiniam penkerių metų laikotarpiui, trečiųjų metų pabaigoje turės atlikti testus raštu.

Personalo komiteto buvimas palengvins darbuotojų gerovės veiksmų kūrimą siekiant skatinti darbuotojų ir jų šeimų integraciją ir gerovę naujoje darbo ir (arba) gyvenimo vietoje. Pirmieji 2007 m. pasamdyti Agentūros darbuotojai galės būti paaukštinti pareigose 2009 m. ir ECHA nuo 2009 m. rengs metinius perklasifikavimo mokymus, kurie leis paaukštinti pareigose pagal nuopelnus.

Toliau bus rengiama išsami mokymo programa, apimanti bendruosius pagrindinius įgūdžius, pvz., informacinių technologijų priemones, valdymą ir kontrolę, kalbas, kad būtų užtikrintas nuolatinis darbinės veiklos plėtojimas ir iki 2012 m. būtų užtikrinta visa beveik 500 darbuotojų sudėtis.

Dėl atliekamų mokslinių užduočių sudėtingumo didžiausia pirmenybė bus skiriama mokymui darbo vietoje, kad būtų veiksmingai naudojamasi darbuotojų, kurie iš esmės sudaro ECHA, kompetencija. Po bendrojo įvadinio mokymo, skirto naujiems darbuotojams, bus parengti ir įdiegti su darbu susijusio mokymo tvarkaraščiai. Tai leis ECHA veiksmingai naudoti išteklius ir užtikrinti ilgalaikį mokymo poreikių planavimą.

#### **Infrastruktūra**

Infrastruktūros užduotys apima Agentūros patalpų valdymą. ECHA dabar yra vienintelis nuomininkas, kadangi savininkas išsikėlė 2008 m. rugsėjo mėn. Naujoji ilgalaikė nuoma suteikia ECHA vietos stabilumo garantiją, be to, išlieka pirkimo galimybė.

Išsikėlus savininkui, prireiks daugelio infrastruktūrinių priemonių bei renovacijos darbų, prekių ir paslaugų pirkimo, ir tai reikės tinkamai suplanuoti ir įgyvendinti. Renovacijos darbai bus atliekami keliais etapais, atsižvelgiant į papildomos erdvės poreikį, plečiantis ECHA veiklai.

Planuojama, kad konferencijų centras ECHA patalpose pradės veikti 2009 m. sausio mėn. Reikalingi tam tikrą specializaciją turintys konferencijų centro įrangos techniniai darbuotojai, kurie įrengtų ir prižiūrėtų ne tik patį centrą, bet ir šiuolaikinę garso ir vaizdo įrangą.

Reikės pasirūpinti ilgalaikiais ECHA saugumo poreikiais. Agentūra atliks saugumo vertinimą pagal ISO 27001 ir darbuotojų sveikatos patikrinimą.

#### **5.4 Informacinės ir ryšių technologijos**

##### **Pagrindiniai 2009–2012 m. uždaviniai:**

- Sukurti, įdegti ir prižiūrėti Agentūros struktūros gaires techninės infrastruktūros, programų, duomenų struktūrų, verslo procesų ir darbo srautų srityje.
- Užtikrinti, skatinti ir tobulinti geriausią valdymo praktiką vykdant IT projektus.
- Užtikrinti kaip galima geresnį visų IT palaikomų verslo procesų tęstinumą, veiksmingumą ir aukšto lygio saugumą.

IKT funkcija Agentūroje apima labai daug paslaugų ir tenkina įvairius veiklos poreikius. Kad būtų pasiektas darbo nenaudojant popieriaus ir užtikrinant duomenų saugumą tikslas ir patenkintas didėjantis ankstesniuose skyriuose aprašytų IT priemonių poreikis, IKT paslaugos organizuojamos pagrindinėmis funkcinėmis grupėmis: techninės infrastruktūros valdymas; veiklos priežiūra; didelių projektų vykdymas (ar vykdymo rėmimas); pagrindinių ir administracinių programų valdymas, įskaitant dokumentų valdymo sistemą; projektų valdymo paslaugų teikimas ir kokybės užtikrinimas taikant projektų valdymo patirtį; saugumo politikos stebėjimas ir vykdymo užtikrinimas.

Tikimasi, kad nuo 2009 m. IKT funkcija bus sutelkta į techninių sprendimų, kuriais grindžiamas REACH teisės aktų įgyvendinimas, integravimą ir suderinimą. Tai – pati REACH-IT sistema, visos laikinosios programos, naudojamos kaip dalis specialiojo plano, ir papildomos esamos pagrindinės sistemos (pvz., IUCLID5, CSA / CSR ir kt.). Kaip integracijos proceso branduolys, 2009 m. bus atlikta visos REACH-IT struktūros apžvalga ir konsolidacija, kartu stiprinant ir konsoliduojant esminę techninę infrastruktūrą ir išteklius (pvz., duomenų centras; atkūrimas po nelaimių; procedūros; darbuotojai). Saugių tinklų ryšiai su valstybių narių kompetentingomis institucijomis bus išplėsti, prižiūrimi ir stebimi, kartu vykdant sukurtą saugumo politiką ir procedūras. Pastarosios bus toliau peržiūrimos ir derinamos pagal ISO 27001 standartus.

Nuo 2009 m. visi IT projektai, programos ir pagrindinės sistemos bus valdomos taikant standartinius Agentūros valdymo procesus, kad atitiktų, viena vertus, IKT paramos ir priežiūros pajėgumus ir, kita vertus, ECHA struktūrinės gaires. Tinklo, komunikacijų, techninės infrastruktūros ir pagalbos naudotojams plėtra bei tolesnis optimizavimas bus tęsiamas, dirbant didesniam darbuotojų skaičiui.

## **6 PRIEDAI**

## 1 priedas. Svarbiausių su REACH ir CLP reglamentais susijusių įvykių apžvalga (2009–2012 m.)

	Pagrindiniai su reglamentu susiję įvykiai
<b>2009 m.</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>▪ Preliminariai užregistruotų medžiagų sąrašas turi būti paskelbtas iki <u>sausio 1 d.</u> (28 straipsnio 4 dalis)</li><li>▪ Pirmosios ECHA rekomendacijos dėl medžiagų įtraukimo į autorizuojamų medžiagų sąrašą (XIV priedas) iki <u>birželio 1 d.</u> (58 straipsnio 3 dalis)</li><li>▪ VIII antraštinė dalis „Apribojimai“ ir XVII priedas taikomi nuo <u>birželio 1 d.</u> (141 straipsnio 4 dalis) (Komisija turi sudaryti XVII priedo inventorių iki birželio 1 d. (67 straipsnio 3 dalis) ir įtraukti bet kokias pataisas į Apribojimų direktyvą. Nuo 2009 m. birželio 1 d. iki 2013 m. birželio 1 d. valstybės narės gali taikyti esamus ir griežtesnius apribojimus)</li><li>▪ Direktyva 76/769/EEB (Apribojimų direktyva) panaikinama nuo <u>birželio 1 d.</u></li></ul>
<b>2010 m.</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>▪ Pirmosios registracijos terminas medžiagoms, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis ir kurių kiekis yra didesnis už 1 000 tonų per metus, R50-53 didesnis už 100 tonų per metus ir CMT kat. 1+2 iki <u>2010 m. gruodžio 1 d.</u> (23 straipsnio 1 dalis)</li><li>▪ Pirmoji 5 metų valstybių narių ataskaita Komisijai dėl REACH veikimo iki <u>2010 m. birželio 1 d.</u> (117 straipsnio 1 dalis) – į šią pirmąją ataskaitą bus įtraukti vykdymo užtikrinimo aspektai (127 straipsnis).</li><li>▪ Pereinamojo laikotarpio priemonės, susijusios su apribojimų pabaiga <u>birželio 1 d.</u> (137 straipsnis)</li><li>▪ Klasifikacijos ir ženklavimo pranešimai pagal 113 straipsnį iki gruodžio 1 d. (116 straipsnis)<sup>11</sup> (XI antraštinė dalis „Klasifikavimas ir ženklinimas“ taps GHS reglamento dalimi, kai tas reglamentas bus patvirtintas (41–43 straipsniai, 56 straipsnio 11 dalis, COM(2007)355 galutinis))</li></ul>
<b>2011 m.</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>▪ Pranešimai apie labai didelį susirūpinimą keliančias chemines medžiagas gaminiuose pradedami teikti nuo birželio 1 d., praėjus šešioms mėnesiams po to, kai medžiaga įtraukiama į įtrauktinų prioritetinių medžiagų sąrašą (7 straipsnio 2 dalis)</li><li>▪ Pirmųjų 5 metų ataskaita, kurią ECHA teikia Komisijai dėl REACH veikimo iki <u>birželio 1 d.</u> (117 straipsnio 2 dalis)</li><li>▪ Pirmoji 3 metų ataskaita, kurią ECHA teikia Komisijai dėl bandymų nenaudojant gyvūnų metodų ir strategijų iki <u>birželio 1 d.</u> (117 straipsnio 3 dalis)</li><li>▪ Pirmasis Bendrijos veiksmų plano projektas valstybėms narėms iki <u>gruodžio 1 d.</u> (44 straipsnio 2 dalis)</li><li>▪ Ataskaita dėl saugaus cheminių medžiagų naudojimo (CLP reglamento 36a straipsnis) iki [praėjus trejiems metams po paskelbimo Oficialiajame leidinyje]</li></ul>
<b>2012 m.</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>▪ Pirmųjų 5 metų bendroji Europos Komisijos ataskaita dėl REACH veikimo ir alternatyvių bandymų metodų kūrimui ir įvertinimui Komisijos skirtų lėšų, kuri turi būti paskelbta iki <u>birželio 1 d.</u> (117 straipsnio 4 dalis) – į šią ataskaitą įtraukta Komisijos atlikta registracijos reikalavimų, taikomų nuo 1 iki 10 tonų per metus apžvalga, kaip galimų teisės aktų pasiūlymų pagrindas (138 straipsnio 3 dalis)</li><li>▪ Komisijos apžvalga dėl reglamento apimties, kaip galimų teisės aktų pasiūlymų pagrindas, iki <u>birželio 1 d.</u> (138 straipsnio 6 dalis)</li><li>▪ ECHA apžvalga iki <u>birželio 1 d.</u> (75 straipsnio 2 dalis)</li><li>▪ ECHA sprendimų dėl siūlymų atlikti bandymus projektų terminas iki 2010 m. gruodžio 1 d. gautiems registracijos dokumentams, <u>gruodžio 1 d.</u> (43 straipsnio 2 dalies a punktas)</li></ul>

<sup>11</sup> CLP reglamento 41 straipsnis po šio reglamento įsigaliojimo.

**2 priedas. ECHA 2009–2012 m. pajamos ir išlaidos (įskaitant darbuotojų planą)<sup>12</sup>**

Veikla	2009 m.						2010					
	Darbuotojai			Išlaidos (€'000)			Darbuotojai			Išlaidos (€'000)		
	AD + AST	Kiti darbuotojai	TOT	I antraštė	II antraštė	III antraštė	AD + AST	Kiti darbuotojai	TOT	I antraštė	II antraštė	III antraštė
<b>3.0 Veikla</b>												
(Valdymas, koordinavimas ir pagalba)	26	3	29	3 387			32	3	35	3 922		
3.1 Registracija ir preliminari registracija	22	2	24	2 803		75	30	2	32	3 586		75
3.2 Vertinimas	45	2	47	5 489		550	67	2	69	7 733		600
3.3 Autorizavimas ir apribojimai	8	1	9	1 051		800	15	1	16	1 793		800
3.4 Klasifikavimas ir ženklavimas, labai didelį susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos	18	1	19	2 219		800	18	1	19	2 129		800
3.5 Konsultacijos ir pagalba	34	6	40	4 672		1 172	44	7	51	5 716		1 250
3.6 IT priemonės veiklai	21	1	22	2 569		6 300	25	1	26	2 914		5 700
<b>4.0 ECHA padaliniai ir pagalbinė veikla</b>												
4.1 Sekretoriatas												
4.2 Komitetai ir Forumas	18	2	20	2 336		3 500	28	3	31	3 474		4 000
4.3 Apeliacinė komisija	16		16	1 869		400	23		23	2 578		2 500
4.4 Ryšiai (įskaitant vertimą)	13	4	17	1 985		4 500	18	4	22	2 466		3 350
4.5 Ryšiai su ES ir tarptautiniai ryšiai	13		13	1 518		710	24	1	25	2 802		600
<b>5.0 Valdymas, organizavimas ir ištekliai</b>						1 910						2 240
5.1. ECHA valdymas (įskaitant MB + teisinės konsultacijas)	22	1	23	2 686			26	2	28	3 138		
5.2 Biudžetas, finansai ir viešieji pirkimai	20	3	23	2 686			23	5	28	3 138		
5.3 Žmogiškieji ištekliai ir infrastruktūra	23	4	27	3 153	7 910		25	4	29	3 250	8 283	
5.4 IKT	25	4	29	3 387	2 330		28	2	30	3 362	2 850	
<b>IŠ VISO</b>	<b>324</b>	<b>34</b>	<b>358</b>	<b>41 812</b>	<b>10 240</b>	<b>20 717</b>	<b>426</b>	<b>38</b>	<b>464</b>	<b>52 001</b>	<b>11 133</b>	<b>21 915</b>

Pajamos	2009 m.		2010 m.	
	Pajamos (€'000)		Pajamos (€'000)	
Mokesčiai ir rinkliavos	3 593		333 701	
EB įnašas	70 908		0	
Trečiosios šalys (ELPA)	1 511		0	
Kita (banko palūkanos ir kt.)	160		700	
<b>IŠ VISO</b>	<b>76 172</b>		<b>334 401</b>	

<sup>12</sup> Aiškinamoji apžvalga. Atkreipkite dėmesį, kad 2009 m. biudžeto sąmatos yra mažesnės už praneštas Komisijai ir biudžeto institucijai teikiant 2009 m. PBP.

Veikla	2011 m.						2012 m.					
	Darbuotojai			Išlaidos (€'000)			Darbuotojai			Išlaidos (€'000)		
	AD + AST	Kiti darbuotojai	TOT	I antraštė	II antraštė	III antraštė	AD + AST	Kiti darbuotojai	TOT	I antraštė	II antraštė	III antraštė
<b>3.0 Veikla</b>												
(Valdymas, koordinavimas ir pagalba)	32	3	35	3 764			32	3	35	3 974		
3.1 Registracija ir preliminari registracija	31	2	33	3 549		75	31	2	33	3 747		75
3.2 Vertinimas	69	2	71	7 636		700	69	2	71	8 062		1 100
3.3 Autorizavimas ir apribojimai	17	1	18	1 936		800	17	1	18	2 044		800
3.4 Klasifikavimas ir ženklavimas, labai didelį susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos	18	1	19	2 043		800	18	1	19	2 157		800
3.5 Konsultacijos ir pagalba	53	8	61	6 560		1 210	53	6	59	6 699		1 160
3.6 IT priemonės veiklai	25	1	26	2 796		4 250	25	1	26	2 952		3 500
<b>4.0 ECHA padaliniai ir pagalbinė veikla</b>												
4.1 Sekretoriatas												
4.2 Komitetai ir Forumas	35	4	39	4 194		6 045	35	3	38	4 315		8 305
4.3 Apeliacinė komisija	27		27	2 904		500	27		27	3 066		600
4.4 Ryšiai (įskaitant vertimą)	25	1	26	2 796		2 600	25	2	27	3 066		2 400
4.5 Ryšiai su ES ir tarptautiniai ryšiai	25	4	29	3 119		643	25	4	29	3 293		690
<b>5.0 Valdymas, organizavimas ir išteklių</b>						2 188						2 349
5.1. ECHA valdymas (įskaitant MB + teisinės konsultacijas)	28	3	31	3 334			28	2	30	3 407		
5.2 Biudžetas, finansai ir viešieji pirkimai	24	5	29	3 119			24	3	27	3 066		
5.3 Žmogiškieji išteklių ir infrastruktūra	25	4	29	3 119	8 579		25	4	29	3 293	8 956	
5.4 IKT	30	2	32	3 442	2 850		30	2	32	3 634	2 850	
<b>IŠ VISO</b>	<b>464</b>	<b>41</b>	<b>505</b>	<b>54 311</b>	<b>11 429</b>	<b>19 811</b>	<b>464</b>	<b>36</b>	<b>500</b>	<b>56 775</b>	<b>11 806</b>	<b>21 779</b>

Pajamos	2011 m.		2012 m.	
	Pajamos (€'000)		Pajamos (€'000)	
Mokesčiai ir rinkliavos	13 546		26 648	
EB įnašas	0		0	
Trečiosios šalys (ELPA)	0		0	
Kita (banko palūkanos ir kt.)	5 300		3 800	
<b>IŠ VISO</b>	<b>18 846</b>		<b>30 448</b>	