

2013. évi általános jelentés

JOGI NYILATKOZAT

Jogi értelemben az ezen általános jelentésben szereplő vélemények vagy álláspontok nem szükségszerűen tükrözik az Európai Vegyianyag-ügynökség hivatalos álláspontját. Az Európai Vegyianyag-ügynökség nem vállal felelősséget az esetlegesen előforduló hibákért és pontatlanságokért.

2013. évi általános jelentés

Hivatkozás: ECHA-14-A-05-HU
A végleges MB/04/2014 határozatot 2014. március 20-án fogadták el.

Katalógusszám: ED-AG-14-001-HU-N
ISBN-13: 978-92-9244-548-5
ISSN: 1831-7189
DOI: 10.2823/15800
Közzététel időpontja: 2014. április
Nyelv: HU

© Európai Vegyianyag-ügynökség, 2014

Címlap © Európai Vegyianyag-ügynökség

A sokszorosítás a forrás teljes körű feltüntetése mellett – ennek formátuma: „Forrás: Európai Vegyianyag-ügynökség, <http://echa.europa.eu/>”, –, valamint az ECHA Kommunikációs Osztályának (publications@echa.europa.eu) írásbeli értesítése esetén engedélyezett.

Ez a dokumentum a következő 23 nyelven lesz elérhető:

angol, bolgár, cseh, dán, észt, finn, francia, görög, holland, horvát, lengyel, lett, litván, magyar, máltai, német, olasz, portugál, román, spanyol, svéd, szlovák, szlovén.

Ha kérdései vagy észrevételei vannak ezzel a dokumentummal kapcsolatban, kérjük, (a hivatkozási szám és a dátum feltüntetésével) az információigénylő lapon nyújtsa be azokat. Az információigénylő lap az ECHA Kapcsolatfelvétel weboldalán keresztül érhető el, amely a következő címen található:
http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Európai Vegyianyag-ügynökség

Levelezési cím: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finnország
Látogatási cím: Annankatu 18, Helsinki, Finnország

Tartalomjegyzék

Rövidítések	4
AZ ÜGYVEZETŐ IGAZGATÓ ELŐSZAVA	6
Az Európai Vegyianyag-ügynökség bemutatása	8
A 2013. év legfontosabb eredményei – összegzés	11
1. A szabályozási folyamatok végrehajtása	13
1. tevékenység: Regisztráció, adatmegosztás és ismeretterjesztés	13
2. tevékenység: Értékelés	23
3. tevékenység: Kockázatkezelés	28
4. tevékenység: Osztályozás és címkézés (C&L)	34
5. tevékenység: Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatásokon és az Információs Szolgálaton keresztül	38
6. tevékenység: Tudományos informatikai eszközök	44
7. tevékenység: Tudományos tevékenység és technikai tanácsadás az EU intézményei és szervei számára	48
16. tevékenység: Biocid termékek	51
17. tevékenység: PIC	54
2. Az ECHA testületei és horizontális tevékenységei	56
8. tevékenység: A bizottságok és a Fórum	56
9. tevékenység: Fellebbezési Tanács	63
10. tevékenység: Kommunikáció	66
11. tevékenység: Nemzetközi együttműködés	70
3. Irányítás, szervezet és erőforrások	73
12. tevékenység: Irányítás	73
13. tevékenység: Pénzügy, beszerzés és számvitel	77
14. tevékenység: Humánerőforrások és szervezeti szolgáltatások	80
15. tevékenység: Információs és kommunikációs technológia	84
1. MELLÉKLET: Az ECHA szervezete, 2013	87
2. MELLÉKLET: Kiinduló számadatok	96
3. MELLÉKLET: 2013. évi erőforrások	98
4. MELLÉKLET: A különös aggodalomra okot adó anyagok (SVHC) jelöltlistája	99
5. MELLÉKLET: Az engedélyezésre jogosult tisztviselő 2013. évi éves tevékenységi jelentésének elemzése és értékelése	100

Rövidítések

AD	AD besorolású tisztviselő (ügyintéző)
AST	AST besorolású tisztviselő (asszisztens)
BPC	Biocid termékekkel foglalkozó bizottság
BPR	A biocid termékekről szóló rendelet
C&L	Osztályozás és címkézés
CA	Szerződéses alkalmazott
Chesar	Kémiai biztonsági értékelő és jelentéstételi eszköz
CLH	Harmonizált osztályozás és címkézés
CLP	Osztályozás, címkézés és csomagolás
CMR	Rákkeltő, mutagén, vagy a szaporodásra nézve mérgező
COM	Európai Bizottság
CoRAP	Közösségi gördülő cselekvési terv
CSA	Kémiai biztonsági értékelés
CSR	Kémiai biztonsági jelentés
DCG	Igazgatói Kapcsolattartó Csoport
DNA	Kijelölt nemzeti hatóságok
DNEL	Származtatott hatásmentes szint
DQA	Dokumentációminőség-ellenőrzési eszköz
EB	Európai Bizottság
ECHA	Európai Vegyi anyag-ügynökség
eChemPortal	Az OECD által működtetett, a vegyi anyagokra vonatkozó információkat közlő globális portál
EDEXIM	A veszélyes vegyi anyagok kiviteléről és behozataláról tájékoztató európai adatbázis
EEN	Európai Vállalkozói Hálózat
EFSA	Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság
EGT	Európai Gazdasági Térség
ENES	Az ECHA érdekelt feleinek expozíciós forgatókönyvekkel foglalkozó információmegosztási hálózata
ENSZ	Egyesült Nemzetek Szervezete
ES	Expozíciós forgatókönyv
EU	Európai Unió
Fórum	A végrehajtással kapcsolatos információcseréért felelős fórum
GYIK	Gyakran ismétlődő kérdések
HelpNet	REACH és CLP információs szolgálat
HR	Humán erőforrás
HRMS	Humán erőforrás-gazdálkodási rendszer
IK	Információs követelmények
IKT	Információs és kommunikációs technológiák
IPA	Előcsatlakozási támogatási eszköz
IQMS	Integrált minőségirányítási rendszer
ISO	Nemzetközi Szabványügyi Szervezet
IT	Információs technológiák
IUCLID	Egységes nemzetközi kémiai információs adatbázis
JRC	Az Európai Bizottság Közös Kutatóközpontja
kkv	Kis- és középvállalkozás
MB	Igazgatótanács
MS	Member State (Tagállam)
MSC	Tagállami Bizottság
MSCA	Tagállami illetékes hatóság
NEA	Nemzeti végrehajtó hatóság

NGO	Nem kormányzati szervezet
NONS	Új anyagok bejelentése
Odyssey	Az ECHA értékelési feladatokat támogató eszköze
OECD	Gazdasági Együtműködési és Fejlesztési Szervezet
PBT	Perzisztens, bioakkumulatív és mérgező
PIC	Az előzetes tájékoztatáson alapuló jóváhagyási eljárásról szóló rotterdami egyezmény
PPORD	Termék- és folyamatorientált kutatás és fejlesztés
PPP	Növényvédő szer
PSIS	Benyújtás előtti tájékoztató találkozó
QObL	Minőségmegfigyelési levél
(Q)SAR	A molekulaszervezet és a biológiai hatás közötti (mennyiségi) összefüggés
R4BP	A biocid termékek nyilvántartása
RAC	Kockázatértékelési Bizottság
REACH	A vegyi anyagok regisztrálása, értékelése, engedélyezése és korlátozása
REACH-IT	A REACH számára támogatást biztosító központi információs technológiai rendszer
RIPE	REACH végrehajtási információs portál
RMOA	Kockázatkezelési lehetőségek elemzése
SEAC	Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság
SNE	Kirendelt nemzeti szakértő
SVHC	Különös aggodalomra okot adó anyag
TA	Ideiglenes alkalmazott
TP	Vizsgálati javaslatok
UN GHS	Az ENSZ-nek a vegyi anyagok osztályozására és címkézésére szolgáló egyetemes harmonizált rendszere
vPvB	Nagyon perzisztens és nagyon bioakkumulatív
WP	Munkaprogram

AZ ÜGYVEZETŐ IGAZGATÓ ELŐSZAVA

„Az adatminőség éve”

Ez a jelentés tájékoztatást ad az ECHA 2013. évi munkájáról és eredményeiről. E terjedelmes dokumentum pontosan követi a 2013. évi munkaprogram szerkezetét és tartalmát, és beszámol arról, hogy mit sikerült elérni, mely célokat sikerült megvalósítani, és melyek az okai az esetleges hiányosságoknak. Világos képet ad arról, hogy a rendelkezésünkre álló jelentős források segítségével mi mindent tettünk azért, hogy fokozzuk a vegyi anyagok biztonságosságát az EU-ban. Az olvasó az információk gazdag tárházát találja itt.

Ebben az előszóban csupán egy konkrét kérdést szeretnék kiemelni – az adatminőséget. A vállalatok részéről biztosított, az általuk gyártott vagy importált vegyi anyagokra vonatkozó információ minősége fontos tényező ahhoz, hogy a REACH és az Ügynökségünk tevékenységéhez kapcsolódó más rendeletek célkitűzései – az emberi egészség és a környezet védelme érdekében – elérhetőek legyenek. Az ECHA – a valamely adott anyag aktuális kémiai azonosítójának nem egyértelmű voltától kezdve az anyagtulajdonságok rosszul kifejtett és indokolt, analóg vegyi anyagokon alapuló, kereszthivatkozás-szerű előrejelzésén keresztül a költségcsökkentés és az állatkísérletek kérdéséig – számos szempontból bírálta a vállalatok által biztosított adatok minőségét.

A 2013-ra vonatkozó üzenetünk kedvező: az adatminőség terén fokozatos javulás tapasztalható. A 2013. évi regisztrálási határidőre benyújtott dokumentációk első átvizsgálása alapján úgy tűnik, hogy ezek – a korábban célzott intézkedések alá vont területeken, így az intermedierek és az anyagazonosság tekintetében – jobb minőségűek, mint a 2010-es első határidőre benyújtott dokumentációk. Örömmel tölt el, hogy az ECHA erőfeszítései – a jobb iránymutatás, a vezető regisztrálóknak szervezett műhelyfoglalkozások, a webináriumok, az online anyagok, valamint az Információs Szolgálatunk által telefonon és az Érdekeltek Napján megtartott személyes megbeszéléseken nyújtott segítség – hozzájárultak ehhez a javuláshoz. Végül soron azonban a jó minőségű dokumentációkat készítő és benyújtó, folyamatosan növekvő számú regisztrálók érdemlik ki elismerésünket.

Továbbá, a 2010-es határidőre benyújtott számos korábbi regisztrálás már javításon ment keresztül, és a regisztrálóknak elküldött, a dokumentáció-értékelési határozatok nyomán tovább fog javulni. Az ECHA legújabb értékelési jelentése szerint a vállalatok az ECHA értékelési határozatainak átvétele után az érintett dokumentációk kétharmadát sikeresen frissítették és megfeleltették a határozatnak. Ahol a vállalatok ezt elmulasztották, a nemzeti végrehajtó hatóságok lépnek fel a határozatok végrehajtása érdekében.

Megelégedettségre azonban nincs ok. Ha megfelelőség-ellenőrzési kapacitásunkat a fő végpontokra és az anyagok biztonságossága szempontjából jelentőséggel bíró, egyéb lényeges információkra összpontosítjuk, és a többi hiányosságot sokféle egyéb eszközzel kezeljük, képesek leszünk biztosítani a legtöbb regisztrált anyag jó adatminőségét. Megjegyzendő, hogy a 2010. évi határidőre regisztrált anyagok egyharmada esetében már – részben vagy teljes egészében – végeztünk megfelelőségi ellenőrzéseket.

Mivel az ECHA elkövetkező öt évre szóló stratégiai tervének elsőszámú stratégiai célkitűzését a jó minőségű adatok képezik, együtt kívánunk működni az iparral annak érdekében, hogy a regisztrációs adatok minőségét olyan szintre emeljük, amely valamennyi érdekelt félben bizalmat ébreszt – a továbbfelhasználók, a munkavállalók, a fogyasztók és valamennyi uniós polgár javára.

Sikeres 2014-es esztendőt kívánok Önöknek.

Geert Dancet
ügyvezető igazgató

Az Európai Vegyi anyag-ügynökség bemutatása

A 2007. június 1-jén létrehozott Európai Vegyi anyag-ügynökség (ECHA) az Európai Unió (EU) vegyi anyagok regisztrációjáról, értékeléséről, engedélyezéséről és korlátozásáról (REACH) szóló 1907/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletében létrehozott vegyi anyag-szabályozási rendszerének középpontjában helyezkedik el. 2009 elején a REACH kiegészült az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról szóló rendelettel (1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi (CLP) rendelet). E jogi aktusok a nemzeti jogba történő átültetés nélkül alkalmazandók minden uniós tagállamban.

A REACH-rendszer célja, hogy biztosítsa az emberi egészség és a környezet magas szintű védelmét, támogassa az állatkísérleteket helyettesítő alternatív módszerek terjedését a vegyi anyagok veszélyeinek értékelésével kapcsolatban, valamint elősegítse az anyagok szabad áramlását az egységes piacon, továbbá fokozza a versenyképességet és az innovációt. Gyakorlati értelemben az új rendszertől azt várják, hogy csökkentse az európai piacon forgalomba hozott úgynevezett „bevezetett anyagokra” vonatkozó ismeretek hiányát, felgyorsítsa a biztonságos és innovatív vegyi anyagok forgalomba hozatalát, hatékonyabbá tegye ezeknek az anyagoknak a kockázatkezelését, különösen azáltal, hogy a kockázatok azonosításának és ellenőrzésének terhet a hatóságokról a vállalatok irányába tolja el. A REACH sikeres megvalósítása megköveteli, hogy az Ügynökség jól működjön, és képes legyen független, magas színvonalú, tudományos alapokra épülő vélemények megfogalmazására a jogszabályban előírt szigorú határidőkön belül, valamint képes legyen gondoskodni arról, hogy a jogszabályok gyakorlati alkalmazása zökkenőmentesen történjen. A REACH-rendelet hatékony működése ugyanakkor az ECHA intézményi partnereitől is függ, különös tekintettel egyrészt az EU tagállamaira, az Európai Parlamentre és az Európai Bizottságra (a továbbiakban: a Bizottság), másrészt a rendeletek megfelelő végrehajtása tekintetében az iparági szereplőkre.

A CLP-rendelet célja biztosítani az emberi egészség és a környezet magas szintű védelmét, valamint az anyagok, keverékek és egyes árucikkek szabad mozgását az anyagok és keverékek osztályozási kritériumai, valamint a címkézésre és a csomagolásra vonatkozó szabályok harmonizálása révén. A vegyi anyagok veszélyes tulajdonságai közé tartoznak a fizikai veszélyek, valamint az emberi egészséget és a környezetet érintő veszélyek, beleértve az ózonszint veszélyeztetését is. A CLP-rendelet jelenti továbbá az EU hozzájárulását az osztályozási és címkézési kritériumok átfogó harmonizációjához, amelyet az Egyesült Nemzetek Szervezetének keretében dolgoztak ki (UN GHS).

Mindkét rendeletnek hozzá kell járulnia a 2006. február 6-án Dubaiban elfogadott, „A nemzetközi vegyi anyag-kezelés stratégiai megközelítése” (SAICM) című dokumentum céljainak teljesítéséhez.

A biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló, 2012 júliusában hatályba lépett 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet (a „biocid termékekről szóló rendelet”) célja az európai piac biocid termékekkel és azok hatóanyagaival kapcsolatos harmonizálása az emberek, az állatok és a környezet magas szintű védelmének biztosítása mellett. A 2013 szeptembere óta alkalmazott rendelet új feladatokat írt elő az ECHA számára a hatóanyagok értékelésével és a biocid termékek engedélyezésével kapcsolatban.

A veszélyes vegyi anyagok kiviteléről és behozataláról szóló PIC-rendelet átdolgozott változata¹ 2014-ben új feladatokat ruház az ECHA-ra.

¹ Az Európai Parlament és a Tanács 649/2012/EU rendelete a veszélyes vegyi anyagok kiviteléről és behozataláról (átdolgozott változat).

Az ECHA küldetése

Az ECHA a szabályozó hatóságok között vezető szerepet tölt be a mérőföldkőnek számító, az emberi egészséget, környezetvédelmet, innovációt és versenyképességet előtérbe helyező, vegyi anyagokra vonatkozó EU-jogszabály végrehajtásában.

Az ECHA segítséget nyújt a vállalatok számára a jogszabályoknak való megfelelésben, segíti a vegyi anyagok biztonságos felhasználását, információt nyújt a vegyi anyagokkal kapcsolatban, valamint meghatározza az aggodalomra okot adó anyagokat.

Az ECHA jövőképe

Az ECHA arra törekszik, hogy a kémiai biztonság területén a világ vezető szabályozó hatóságává váljon.

Az ECHA értékei

Átlátható

Aktívan bevonjuk tevékenységünkbe szabályozó partnereinket és érdekelt feleinket, átláthatók vagyunk a döntéshozatalunk tekintetében. Könnyen érthetőek és megközelíthetőek vagyunk.

Független

Függetlenek vagyunk az összes külső érdektől, valamint pártatlanok vagyunk a döntéshozatalban. Számos döntésünk meghozatala előtt konzultálunk a nyilvánossággal.

Megbízható

Döntéseink tudományos alapokon nyugszanak és következetesek. Az elszámoltathatóság és a bizalmas információk védelme minden cselekedetünk sarokköve.

Hatékony

Célorientáltak, elkötelezettek vagyunk, és folyamatosan arra törekszünk, hogy a forrásokat hatékonyan használjuk fel. Szigorú minőségi követelményeket alkalmazunk, és betartjuk a határidőket.

Az egészség iránt elkötelezett

Ösztönözzük a vegyi anyagok biztonságos és fenntartható felhasználását annak érdekében, hogy javítsuk az emberi élet minőségét Európában, valamint megvédjük a környezetet és javítsuk annak minőségét.

A 2013. év legfontosabb eredményei – összegzés

Az ECHA a 2013–2015. évi többéves munkaprogramban meghatározott és a 2014–2018. évi többéves munkaprogramban továbbfejlesztett négy stratégiai célt a különböző tevékenységeihez tartozó számos intézkedés révén igyekezett elérni. Az év több fontos mérőszámot érintett, azaz a REACH szerinti második regisztrálási határidő, a megfelelőségi ellenőrzések első 5%-ára vonatkozó cél teljesítése és a biocid termékekről szóló rendelet hatálybalépése.

Az évi 100–1000 tonna mennyiségben gyártott vagy importált, és korábban nem regisztrált bevezetett anyagok regisztrálási határideje sikeresen teljesült, és mintegy 3000 új anyag regisztrálására került sor. Ez egybeesett az iparág szándékaival, mert noha mintegy 900 regisztrálni szándékozott anyagot nem regisztráltak, sor került 800 olyan anyag regisztrálására, amelyet eredetileg nem kívántak regisztrálni. Az ECHA különböző módokon támogatta a vállalatokat abban, hogy regisztrálási dokumentációikat időben benyújtsák. Különös figyelmet kaptak a kis- és középvállalkozások (kkv-k), amelyeket az ECHA munkatársai többek között célzott telefonhívásokkal segítettek a regisztrációs folyamatban és az eszközök használatában. A regisztrált anyagokra vonatkozó információ terjesztése kiemelt prioritást élvezett az ECHA részéről. 2013-ban az Ügynökség sikeresen tájékoztatott a határidő tekintetében 2013-ban esedékes valamennyi dokumentációról, kivéve azt a néhány esetet, amelyben a bizalmas kezelés iránti kérelem értékelése folyamatban volt.

A dokumentációk értékelésének középpontjában a 2010. évi regisztrálási határidőre benyújtott, 100 tonna feletti REACH-regisztrációk megfelelőségi ellenőrzése állt. Az ECHA túlteljesítette a két legmagasabb mennyiségi tartomány legalább 5%-a megfelelőségi ellenőrzésének elvégzésére vonatkozó célkitűzést. A dokumentációk legnagyobb részét intelligens informatikai szűrőeszközök választották ki az anyagok biztonságos használata szempontjából legfontosabb végpontok vizsgálatát céljából. Ez a módszer, mivel biztosítja az összes regisztráció reprezentatív hányadának vizsgálatát, egyrészt bizalmat ébreszt a REACH iránt, másrészt hozzájárul az ECHA azon stratégiai célkitűzésének eléréséhez, hogy a lehető legtöbb jó minőségű adat álljon rendelkezésre, lehetővé téve a vegyi anyagok biztonságos gyártását és használatát.

A közösségi gördülő cselekvési terv első frissített, közzétett változata 62 új anyagot tartalmazott. A CoRAP (2012–2014) első évéhez tartozó 36 anyag értékelését a megfelelő értékelő tagállamok végezték, aminek nyomán határozattervezetek születtek, amelyek 32 anyaggal kapcsolatban további információt kértek.

Az SVHC-k meghatározására és a REACH szerinti kockázatkezelési intézkedések 2020-ig tartó végrehajtására vonatkozó, a Bizottság által véglegesített uniós ütemterv alapján az ECHA kidolgozta végrehajtási tervét. Az ECHA a meglévő tevékenységeket összhangba hozta a végrehajtási munkával, és néhány új tevékenységet indított el a kockázatkezelés területén. Az ECHA megkapta az első nyolc engedélyezési kérelmet, amelyek két különböző anyagra (DEHP és DBP), valamint 17 különböző, specifikus használatra vonatkoztak. A folyamat során a bizottsági szakaszba lépő és tudományos véleményezést igénylő, korlátozásra vonatkozó javaslatok és harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó javaslatok száma is növekedett, rendkívüli módon megterhelve a RAC és a SEAC kapacitását. Az Igazgatótanács ezért intézkedéseket hozott a bizottságok kapacitásának növelése és az esetleges szűk keresztmetszetek kiküszöbölése érdekében.

Az ECHA, a rendkívül szűkös munkaerőforrások ellenére, szeptember 1-jén sikeresen elvégezte a biocid termékekről szóló rendelet hatálybalépésével kapcsolatos feladatokat. Az IT-eszközök a terveknek megfelelően készen álltak a tagállamok és az iparág

számára. Az ECHA Információs Szolgálata áprilisban elindította támogató szolgáltatását, és megjelentek az első útmutató dokumentumok. Összefoglalva elmondható, hogy a beérkezett kérelmek száma alapján a biocid termékekről szóló rendelet indulása zökkenőmentes volt, de az uniós engedélyek kérelmezése iránti érdeklődés az eredetileg becsülnél alacsonyabb volt.

Az ECHA többéves tervezése során figyelembe vette továbbá a Bizottság által az Ügynökséghez címzett, a REACH-rendelet felülvizsgálatában¹ foglalt ajánlásokat. Az Ügynökség különösen a kkv-kkal kapcsolatos intézkedéseit fokozta, és kinevezett egy kkv-követet, aki kapcsolattartóként működik a kkv-kat érintő valamennyi ügyben. Az ECHA mindemellett fokozta a tudományos és szabályozási tudásbázis építésére irányuló, a Bizottságot támogató tevékenységét, különösen azért, hogy elősegítse a nanoanyagok és az endokrin rendszert károsító anyagok meghatározásának és kockázatkezelésének további szabályozását.

Az EU költségvetését érintő megszorító intézkedések a REACH- és CLP-tevékenységekhez kapcsolódó intézményi álláshelyek első, 1%-os csökkentését idézték elő. A csökkentést 2013-ban a szerződéses alkalmazottak számának növelésével ellensúlyozták. Mivel a munkamennyiség várhatóan növekedni fog, ugyanakkor a személyzet további csökkentésére lehet számítani a következő években, az ECHA a 2014–2016-os időszakra átfogó hatékonyságnövelő programot dolgozott ki.

¹ A REACH-rendeletéről szóló általános jelentés, COM(2013)49 final.

1. A szabályozási folyamatok végrehajtása

1. tevékenység: Regisztráció, adatmegosztás és ismeretterjesztés

A regisztráció jelenti a REACH egyik sarokkövét, egyben az első lépést a vegyi anyagok biztonságos használata felé. A regisztráció céljából a vállalatok adatokat osztanak meg, dokumentálják vegyi anyagaik tulajdonságait és felhasználását, és bizonyítják, hogy azok biztonsággal alkalmazhatók. Ezt a munkát az ECHA-nak benyújtott regisztrálási dokumentációban rögzítik. Az Ügynökség ezt követően – a regisztrációs szám hozzárendelését megelőzően – elvégzi a kapott információ teljességének és a regisztrálási díj kifizetésének ellenőrzését. Az információk nagy részét ezután közzéteszik az ECHA weboldalán, és az Ügynökség elemzi azokat, hogy adott esetben elősegítse a további szabályozási tevékenységet.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Regisztráció és a dokumentációk benyújtása

Regisztráció

A REACH 2013-ban fontos mérföldkőhöz érkezett, ugyanis ez év május vége volt az évi 100 tonnát meghaladó bevezetett anyagok második regisztrálási határideje². Az ECHA a 2010-ben szerzett tapasztalatok és a potenciális regisztrálóktól 2012-ben kapott visszajelzések alapján több forgatókönyvre is gondosan felkészült, és a regisztrálási határidő közeledtével megnövekedett feladatokat sikeresen elvégezte. A 2013-as határidőig összesen 9030 regisztrációt nyújtottak be sikeresen, amiből 3000 dokumentáció már 2013 előtt beérkezett (lásd az 1.1. táblázatot).

A 2010-es évvel ellentétben a regisztrálási dokumentációk május utolsó két hetéig, a végső benyújtási rohamig egyenletesebben érkeztek, és a vezető regisztrálók dokumentációinak márciusra várt csúcsidőszaka nem következett be. A regisztrálási dokumentációk mintegy 3000 további anyagra terjedtek ki, azzal a körülbelül 700 anyaggal együtt, amelyeket más vállalatok a korábbi, 2010. évi határidőre már regisztráltak. Ez azt jelenti, hogy több mint 7500 anyag regisztrációjára került sor a REACH szerint, ami nagyjából megfelel az Európai Bizottság eredeti becslésének. Az első alkalommal benyújtott regisztrációkon felül körülbelül 7000 aktualizált regisztráció érkezett be 2013 során.

A 2013. évi regisztrálási határidő előtti roham alatt az ECHA az előzetes regisztrálóktól információt gyűjtött annak érdekében, hogy megtudja, milyen anyagokat kívának regisztrálni. Ezeket az információkat az ECHA közzétette a weboldalán, hogy a továbbfelhasználóknak tájékoztatást nyújtson kritikus anyagaik regisztrációjával kapcsolatban. Az iparágtól kapott visszajelzések arra mutattak, hogy 2013 májusáig mintegy 3000 további anyagot kívának regisztrálni. Jóllehet a regisztrált anyagok végső száma egybeesett a szándékokkal, mintegy 900 regisztrálni szándékozott anyagot nem regisztráltak, ugyanakkor sor került 800 olyan anyag regisztrálására, amelyet eredetileg nem kívántak regisztrálni. Az iparág nem adott hangot aggodalmának az ECHA felé a nem regisztrált anyagokkal kapcsolatban. A regisztrálóktól kapott visszajelzések alapján az egyes anyagok regisztrálása elmaradásának fő okai, fontossági sorrendben, a

² Az előállított és/vagy forgalomba hozott, és a 67/548/EGK irányelv szerint nem bejelentett anyagok. A pontos meghatározást lásd a REACH-rendelet 3. cikkének (20) bekezdésében.

következők voltak: a regisztrálás 2018-as határidőre való elhalasztására, az anyag eltérő kémiai azonosítóval való regisztrálására, valamint a forgalmazás piaci okok miatti beszüntetésére vonatkozó döntés.

Az ECHA különböző módokon támogatta a vállalatokat abban, hogy regisztrálási dokumentációikat időben benyújtsák. Annak érdekében, hogy segítse a regisztrálókat a jobb minőségű dokumentációk elkészítésében, az ECHA 2013 februárjában bevezette az új dokumentációminőség-ellenőrzési eszközt. Ezt az eszközt, amely a IUCLID technikai hiánytalanság ellenőrzésére szolgáló beépülő moduljának – a mostani elnevezés szerint a hitelesítést segítő beépülő modul – részét képezi, arra találták ki, hogy segítsen a regisztrálóknak felfedezni a regisztrálási dokumentációjukon belüli esetleges ellentmondásokat, és kijavítani a dokumentációkat a benyújtás vagy a frissítés előtt. A dokumentációminőség-ellenőrzési eszköz bevezetése után az ECHA kapcsolatba lépett a 2013. évi ismert vezető regisztrálókkal, és arra biztatta őket, hogy anyagazonosító adataik javítása céljából használják proaktívan az eszközt. Bizonyos esetekben ez határidőre elvégezhető volt. Az Ügynökség ezenkívül két széleskörű webináriumot tartott a regisztrációs folyamatról 2013 elején, és május utolsó heteiben 425 vállalatnak nyújtott egyéni támogatást. Különös figyelmet kaptak a kis- és középvállalkozások (kkv-k), amelyeket az ECHA munkatársai többek között célzott telefonhívásokkal segítettek a regisztrációs folyamatban és az eszközök használatában.

Az ECHA elérhetővé tette továbbá azokat a megoldásokat³, amelyeket az Igazgatói Kapcsolattartó Csoport (DCG) tervezett 2010-ben azon gondos vállalatok számára, amelyek a regisztráció során váratlan nehézségekkel kerülnek szembe. Például azok a tag regisztrálók, amelyek vezető regisztrálója nem nyújtotta be időben a dokumentációt, bemutathatták helyzetüket az ECHA-nak. A DCG-t érintő ügyekben eredetileg tizennyolc vállalat vette fel a kapcsolatot az ECHA-val, de végül csak 10 nyújtotta be az esete alátámasztásához szükséges dokumentumokat. Annak érdekében, hogy a továbbfelhasználókat megfelelően tájékoztassa a regisztrációs folyamatról, az ECHA rendszeresen információkat tett közzé a vezető regisztrálókról, és azt is jelezte, hogy kapott-e regisztrálási dokumentációt a regisztrálni kívánt anyagokra vonatkozóan.

Folytatódott a kkv-ként regisztrált vállalatok jogállásának ellenőrzése, aminek eredményeképpen 37 esetben került sor a regisztrálásra vonatkozó határozat visszavonására (lásd: 13. tevékenység). Az érintett regisztrálók valótlanul állították, hogy díjkedvezményre jogosultak, és ismételt felszólításra sem fizették meg a díjkülönbözetet és az igazgatási díjat. Esetükben a határozatot elutasítóra változtattuk. Figyelembe véve a kkv-k különleges igényeit, az ECHA valamennyi potenciális kkv számára lehetőséget nyújtott arra, hogy a méretére vonatkozó további bizonyítékkal szolgáljon, és számos benyújtott fellebbezést le lehetett zárni, mivel az ECHA és a vállalatok megállapodásra jutottak (lásd: 9. tevékenység). Ezen esetek tanulságai alapján az ECHA további elővigyázatossági lépéseket tett annak érdekében, hogy a valódi kkv-ktől ne vonjuk vissza a regisztrációt azért, mert nem reagáltak időben megkeresésünkre.

Az ECHA 2013-ban folytatta az intermedier-dokumentációk ellenőrzését azzal a céllal, hogy e dokumentációk csak azokra a használatokra terjedjenek ki, amelyek megfelelnek az intermedier használat meghatározásának, és hogy ez szigorúan ellenőrzött feltételek melle történjen. Prioritást kaptak azok a dokumentációk, amelyek különös aggodalomra okot adó, a REACH-rendelet XIV. mellékletében való feltüntetésre javasolt vagy ott már feltüntetett anyagokra vonatkoznak. A naptári év folyamán az ECHA 25 levelet küldött ki további információkérés céljából (az úgynevezett 36. cikk szerinti levelek), és lezárta a

³ Az Igazgatói Kapcsolattartó Csoport (DCG) az Európai Bizottság, az ECHA és az iparági szervezetek igazgatóiból áll. A Csoport 2010 elején jött létre azzal a céllal, hogy nyomon kövesse az iparág készültségét az első regisztrálási határidő közeledtével való, és meghatározza a regisztrálók gyakorlati problémáinak rendezéséhez szükséges megoldásokat.

korábbi években kezdődött számos ügy ellenőrzési folyamatát. Az ECHA egy a XIV. mellékletben szereplő egyik anyaggal kapcsolatos ügy esetében megfelelőségi ellenőrzést kezdeményezett, amelynek eredményeképpen – a regisztrálónak elküldött – határozattervezet született. Az intermedier ellenőrzési folyamat tanulságait felhasználva az Ügynökség az intermedierek regisztrálására vonatkozó gyakorlati útmutatót dolgoz ki, amelyet 2014-ben tesz közzé.

Horvátország 2013. júliusi uniós csatlakozása kapcsán – a horvát kötelezetteket érintő szoros benyújtási határidők teljesítésének megkönnyítése érdekében – az ECHA két műhelyfoglalkozást tartott az iparág és a hatóságok számára, hogy megismertesse velük a dokumentáció benyújtására szolgáló IT-rendszert (REACH-IT) és a dokumentáció-előkészítő eszközt. A horvát előzetes regisztrációs időszak végéig 24 horvát vállalat 206 anyag előzetes regisztrálását hajtotta végre. A vállalatok ezenkívül benyújtottak 55 regisztrálási dokumentációt.⁴

Számítógépes eszközök és módszerek

Az ECHA bővítette a regisztrálások és más benyújtott adatok – mint a C&L bejelentések – alapján létrehozott, különböző anyagokkal kapcsolatos adatbázisai elemzésére és felhasználására szolgáló kapacitását. Ennek eredményeképpen olyan algoritmusokat dolgozott ki, amelyek a dokumentáció- és anyagértékelés során, valamint a különös aggodalomra okot adó anyagok kiszűrésében alkalmazhatók. A gyakorlatban ez azt jelenti, hogy az ECHA saját használatú eszközökkel rendelkezik ahhoz, hogy anyagokat azonosítson a közösségi gördülő cselekvési terv és a különös aggodalomra okot adó anyagokra (SVHC) vonatkozó, 2020-ig tartó ütemterv számára, valamint hogy az egész adatbázist felölelő, a regisztrálási dokumentációkra vonatkozó célzott megfelelőségi ellenőrzéseket végezzen, azokat a területeket vizsgálva, ahol a nem elegendő információból származó kockázatok a legnagyobbak (úgynevezett aggályos területek). További információért olvassa el a jelentés 2. és 3. tevékenységről szóló fejezeteit.

Az egyik legnagyobb kihívás azoknak a leveleknek a nyomon követése volt, amelyeket az Ügynökség a 2012. őszi, nagyszabású átvilágítás során azonosított hiányosságokat tartalmazó intermedier-dokumentációk regisztrálóinak küldött. Az ECHA fellépése már 2012-ben kedvező hatással járt, mivel a hibásnak talált közel 2400 dokumentáció több mint 90%-át frissítették. Az ECHA 2013-ban átvizsgálta a frissítéseket, és megbizonyosodott arról, hogy az aggodalmát kiváltó hibák nagy részét kijavították. Továbbá, 2013-ban – amint az az átvilágítás során kiderült – mintegy száz dokumentációt teljessé tettek, kiegészítve azokat a nem intermedier felhasználásokkal. Más dokumentációkból törölték a nem intermedier felhasználásokat, hogy a dokumentációk összhangba kerüljenek a REACH előírásaival. Végül, az ECHA elvégezte a 2013. évi határidőre benyújtott intermedier-dokumentációk előzetes ellenőrzését, aminek nyomán kevesebb problémát jelzett, mint 2010-ben.

A valamennyi REACH- és CLP-folyamat kiinduló pontjának tekintendő, világos és egyértelmű anyagazonosság jelentőségét felismerve az Ügynökség algoritmusokat dolgozott ki azért, hogy a regisztrálási dokumentációkat átvilágítsa az anyagazonossági információkkal kapcsolatos anomáliák tekintetében. Ezek az algoritmusok a dokumentációminőség-ellenőrzési eszköz 2014 elején megjelenő frissített verziójában, valamint az adatbázis újabb szűrései során hasznosulnak teljes mértékben. Az ECHA ezenkívül továbbfejlesztette a szövegformátumban megkapott kémiai biztonsági jelentések (CSR) elemzésére való képességét.

⁴ Ezek közül 48 dokumentáció 1000 tonna vagy annál nagyobb mennyiségű anyag regisztrálására, két dokumentáció 10 és 100 tonna közötti mennyiségű anyag regisztrálására, és öt dokumentáció 10 tonna vagy annál nagyobb mennyiségű, telephelyen elkülönített intermedier regisztrálására vonatkozott.

Más típusú dokumentációbenyújtások

Ami a REACH- és CLP-rendelet szerinti más típusú dokumentációkat illeti, folyamatosan, kisebb mennyiségben érkeztek be az árucikkekben található anyagok bejelentései (7. cikk (2) bekezdés) és a továbbfelhasználói jelentések (38. cikk). Szintén beérkeztek az első engedélyezési kérelmek (részletesebben lásd a 3. tevékenységnél).

Az ECHA további erőfeszítéseket tett azért, hogy előmozdítsa a termék- és folyamatorientált kutatás és fejlesztés (PPORD) céljára felhasznált anyagok regisztrációja alóli mentességek kérelmezésének lehetőségét, és a kötelezettek jobb támogatása érdekében tökéletesítette a PPORD webes felületét. A mentességek öt évre szólnak, de az ECHA határozata alapján, kérésre meghosszabbíthatók, amennyiben a kérelmező megfelelő indokolást ad, amely azt is tartalmazza, hogy a kutatási és fejlesztési programot miért nem lehet az eredeti ötéves időszakon belül befejezni. 2013-ban beérkeztek a REACH-tevékenységek első hónapjaiban, 2008-ban megadott PPORD-mentességek meghosszabbítására irányuló első kérelmek. Az ECHA által a 2008 óta érkezett bejelentések értékelése céljából elvégzett munka hozzájárult ahhoz, hogy megalapozott határozatok szülessenek e kérések ügyében. 2013-ban a PPORD-mentesség meghosszabbítására irányuló nyolc kérelem érkezett be. Négy kérelem ügyében pozitív határozat született, a fennmaradó négy esetben még folyamatban van az értékelés vagy a konzultáció az illetékes tagállamokkal.

Egy másik fontos dátum volt 2013. szeptember 1-je, a biocid termékekről szóló rendelet hatálybalépésének napja. Az eljárások meghatározását, valamint a biocid termékekkel kapcsolatos dokumentációk átvételére és feldolgozására szolgáló eszközök kidolgozását és hitelesítését célzó előkészítő tevékenységek az év első felében a regisztrálási csúccsal párhuzamosan zajlottak. A gondos tervezésnek köszönhetően egyik folyamatban sem volt fennakadás, és az ECHA augusztus végén elérhetővé tette a biocid termékek jegyzékét (R4BP 3) a tagállamok és a Bizottság számára, és szeptember 1-jén, a tervek szerint, megnyitotta az iparág számára a benyújtásra szolgáló portált. Az Ügynökség ezután összesen 1274, a biocid termékekkel kapcsolatos dokumentációt kapott és továbbított az értékelő hatóságoknak, ami a biocid termékekről szóló rendelet végrehajtásának sikeres első lépéseit jelentette (további részletekért lásd a 16. tevékenységet).

A kémiai biztonsági értékelések (CSA) végrehajtásával foglalkozó program

A 2013-as évben megszilárdult a kémiai biztonsági értékelések (CSA) végrehajtásával foglalkozó program. A programkoordináció javult, aminek következtében nagyobb összhang jött létre a programhoz tartozó számos tevékenység és az ECHA egyéb tevékenységei között. A CSA végrehajtási program leglátványosabb eredménye a kémiai biztonsági jelentésekre és az expozíciós forgatókönyvekre vonatkozó CSR/ES ütemterv⁵ közzététele volt, amelyet az Ügynökség a tagállamokkal és az iparági érdekelt felekkel együtt készített el. Az ütemterv a kémiai biztonsági jelentések (CSR) és az expozíciós forgatókönyvek tekintetében leírja a jelenlegi helyzetet, és az ezek javítását szolgáló, 2018-ig elérendő világos célokat határoz meg. A CSR/ES ütemterv ily módon fontos iránymutatásként és koncepcionális keretként szolgál a vegyi anyagok biztonságos használatára vonatkozó információk következő öt év során végrehajtandó javításához.

Annak érdekében, hogy javítsa a használatra és az expozícióra vonatkozó jobb információk regisztrálók általi, jövőbeli benyújtását és felhasználását, az ECHA műhelyfoglalkozást szervezett a tagállamok hatóságaival, hogy tájékozódjon az ilyen

⁵ A REACH-rendelet szerinti kémiai biztonsági jelentésekben és a kiegészített biztonsági adatlapokon szereplő, a vegyi anyagok biztonságos használatára vonatkozó, jó minőségű információkat célzó, valamennyi érdekelt félre vonatkozó ütemterv. Lásd: <http://echa.europa.eu/csr-es-roadmap>.

információkkal kapcsolatos, szabályozási feladataikkal összefüggésben felmerülő igényeikről. Megbeszélések folytak arról is, hogy mely információknak kell – a tömeges átvilágítás és ezen információk jobb használata érdekében – az IUCLID-dokumentációban strukturált formátumban a hatóságok (tagállamok és ECHA) rendelkezésére állniuk. Ez a munka 2014-ben is folytatódik. Az ECHA ezenkívül bizonyos, a rendszerre vonatkozó tapasztalatra tett szert a CSR-ek értékelése során (lásd: 2. tevékenység), és ennek köszönhetően meghatározott a 2010-ben benyújtott dokumentációkban található több tipikus hiányosságot. Ez a tapasztalat most felhasználható a kémiai biztonsági értékelő és jelentéstételi eszköz (Chesar) frissítéséhez és bővítéséhez.

Az ECHA támogatta továbbá az iparág által irányított egyes tevékenységeket, amelyek módszereket biztosítanak a REACH szerinti expozíciós forgatókönyvekben foglalt információknak a keverékekre vonatkozó biztonsági tanácsokká való átalakításához, az expozíciós forgatókönyvekre vonatkozó, harmonizált rövid címek kialakításához, valamint a REACH szerinti fogyasztói expozíciós értékeléshez szükséges információbevitel javítását szolgáló harmonizált formátumok kidolgozásához. Az év folyamán az ECHA-t és az érdekelt feleket tömörítő, az expozíciós forgatókönyvekkel kapcsolatos információmegosztási hálózat (ENES) két plenáris ülésére került sor annak érdekében, hogy fel lehessen mérni a két ülés között elért eredményeket (az egyik ülést az ECHA, a másikat az iparág szervezte). Az ENES keretében tartott viták a CSA végrehajtási program alapján jelentősen hozzájárultak a továbbfelhasználók számára készített útmutatás frissítéséhez (lásd: 5. tevékenység). A továbbfelhasználóknak nyújtott támogatást, az útmutatás frissítésén kívül, tovább erősítették a rendszeres webináriumok és az ECHA webhelyén belül a továbbfelhasználók támogatását szolgáló weboldal újratervezése. Végül, a Fórum által a keverékek készítői kapcsán megfogalmazott megállapításokra (lásd: 8. tevékenység) reagálva az ECHA előkészületekbe kezdett annak érdekében, hogy több támogatást nyújtson a kiegészített biztonsági adatlapok összeállításához és értelmezéséhez.

A 2013-ban a kémiai biztonsági jelentés (CSR) és az expozíciós forgatókönyv különböző fő elemeinek összehangolása céljából elvégzett munka valamennyi eredményét felhasználjuk 2014-ben a különböző eszközök, így az IUCLID, a Chesar vagy az ECom XML továbbfejlesztéséhez, valamint a bevált gyakorlatokra vonatkozó tanácsadás, valamint az expozíciós forgatókönyvek sablonjainak és példáinak bővítéséhez az olyan új területeken, mint az árucikkek életciklusa.

Adatmegosztás és az anyagok azonosítása

A 2010-es határidőhöz hasonlóan az adatmegosztási vitákhoz kapcsolódó tevékenységek viszonylag mérsékeltek voltak 2013-ban: az ECHA-hoz mindössze 18, a REACH-rendelet szerint elbírálendő vitás ügy érkezett; ezek közül 17 az anyaginformációs csereforumokon keresztül (SIEF), egy pedig megkeresést követően érkezett. Az ECHA 11 határozatot adott ki.⁶ A két regisztrálási határidő kapcsán szerzett tapasztalatai alapján az ECHA következtetéseket tudott levonni e folyamatból, és a tanulságok elősegítik majd a célzottabb tanácsadást, különösen a kkv-kat érintő kérdésekben. Az Ügynökség hasznosítani fogja a tanulságokat a 2018-ig tartó – 2014-ben induló – regisztrációs ütemterv végső regisztrálási határidejéhez kapcsolódó előkészületi tevékenységekben is. A biocid termékekkel kapcsolatos dokumentációra vonatkozó adatmegosztást illetően olvassa el a 16. tevékenységet ismertető fejezetet.

⁶ Hat határozat a potenciális regisztrálóknak, öt határozat pedig a meglévő regisztrálóknak kedvezett. Két vitát zártak le ECHA-határozat nélkül (elfogadhatatlanság vagy visszavonás miatt). Öt vita még eljárás alatt van, és a határozatok 2014 elején esedékesek. Megjegyzendő, hogy jöllehet e viták némelyike a 2013-as határidőre vonatkozott, az ügyeket csak az év vége felé nyújtották be.

Ugyancsak 2010-hez hasonlóan, a regisztrálási határidő nyomást gyakorolt a megkeresési eljárásra, amelynek célja a potenciális és a meglévő regisztrálók összekapcsolása, és az év második negyedéve nyilvánvaló csúcsidezőszak volt e téren. A folyamat javítását célzó legújabb fejlesztések ugyanakkor sikeresnek bizonyultak, és az ECHA a saját belső időkeretén belül fel tudta dolgozni a beérkezett megkereséseket.

Az anyagazonosságról szóló viták vagy a fent említett eljárások keretében, vagy az egyéni kötelezettekkel és az ágazati szervezetekkel tartott megbeszéléseken folytatódtak az év során. A viták célja az volt, hogy közelebb lehessen kerülni az anyagazonosítás és az anyagazonosság elemeinek egységes értelmezéséhez. E kérdéseket a tagállami hatóságokkal is megvitatták. Kézzelfogható eredmények 2014-ben várhatók.

Az anyagazonosítási tevékenység a megkeresési és értékelési tevékenységeknek köszönhetően összességében nagyon magas szinten maradt, és mintegy 2500 anyagazonossági ellenőrzésre került sor.

Az ECHA által sorszámmal jelölt vegyi anyagok szilárd szabályozási státusszal (azaz hivatalos EK-számmal) való ellátására vonatkozó megvalósíthatósági tanulmányt elhalasztották, mivel a forrásokat az értékelési tevékenységhez irányították. E munka szükségességét 2014-ben értékeli.

Tájékoztató – az információkhoz való nyilvános elektronikus hozzáférés

A regisztrált anyagokra vonatkozó információ terjesztése továbbra is kiemelt prioritást élvez az ECHA részéről. 2013-ban az Ügynökség sikeresen tájékoztatta a határidő tekintetében 2013-ban esedékes valamennyi dokumentációról, kivéve azt a néhány esetet, amelyben a bizalmas kezelés iránti kérelem értékelése folyamatban volt. Ez azt jelenti, hogy az ECHA a több mint 40 000 online dokumentációból jelenleg több mint 10 000 anyagról rendelkezik információval, beleértve a korábbi jogszabály értelmében bejelentett dokumentációkból (NONS) származó egyre nagyobb mennyiségű információt. A biocid termékekről szóló rendelet hatálybalépése után az ECHA kiegészítette a tájékoztató weboldalt a jóváhagyott biocid hatóanyagokról (53) és a biocid termékekre vonatkozó engedélyekről (2763) szóló információkkal. A hatalmas adatbázisban való navigálás megkönnyítése érdekében az ECHA továbbfejlesztette az oldal keresési funkcióját. Az ECHA tájékoztatósi portálja továbbra is elérhető a Gazdasági Együttműködési és Fejlesztési Szervezet (OECD) vegyi anyagokkal kapcsolatos információkat tartalmazó globális portáljáról (eChemPortal), és a két portál közötti szinkronizálás is tovább működik.

A csupán a dokumentációk kis hányadának részét képező, bizalmas kezelés iránti kérelmek értékelése 2013-ban a folyamat-dokumentálás stabilizálása és az IT-munkafolyamat felülvizsgálata révén hatékonyabbá vált. Az ECHA összesen közel 900 kérelmet tudott értékelni, ezen belül 271 olyan esetet, ahol a regisztráló a kérelmet támogató további információt kért. Az Ügynökség értékelt a 2012-ben benyújtott összes kérelmet. Összesen a 20%-ukat utasította el. Az elutasítás fő okai között szerepelt, hogy az információ már nyilvánosan hozzáférhető volt, vagy a benyújtott indoklás nem volt megfelelő. Az ECHA 160 esetben további információt kért a regisztrálótól. Az ügyek lezárására 2014-ben kerül sor. Az Ügynökség a 2013-ban benyújtott valamennyi kérelmet értékelni fogja 2014-ben.

Az érdekelt feleknek a tájékoztatósi portállal kapcsolatos gondjaira válaszul az ECHA átfogó felmérést végzett, hogy minél jobban megismerje az észlelt hiányosságokat és összegyűjtse a tökéletesítést szolgáló ötleteket. Az eredmények alapján az Ügynökség elvégezte az „egyetlen hozzáférési pont” koncepciója irányába való továbbfejlesztéshez szükséges első specifikációkat és az alkalmazási körre vonatkozó kezdeti lépéseket, mely koncepciót az átalakított 2015-ös tájékoztatósi portálnál kell végrehajtani (lásd: 6.

tevékenység). Az ECHA ezenkívül elkezdte a „rövid anyagleírásra” vonatkozó koncepció kidolgozását, amely leírás tartalmazza az anyagra vonatkozó fő információkat, többek között azt, hogy az anyagot értékelték-e vagy engedélyezés vagy korlátozás alatt van-e, és amely mindezeket könnyen érthető módon jeleníti meg. Az Ügynökség egy decemberi műhelytalálkozón megbeszélést folytatott a koncepcióról az iparághoz és a nem kormányzati szervezetekhez tartozó érdekeltekkel, és a koncepció kidolgozása 2014-ben is folytatódik.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az ECHA az egységes eljárásokkal összhangban, valamint a jogszabályban előírt határidőkön belül vagy a belső célkitűzéseknek megfelelően elvégzi valamennyi dokumentáció, megkeresés és adatmegosztási vita előírt ellenőrzését és meghozza a vonatkozó határozatokat, valamint értékeli a bizalmas kezelés iránti kérelmeket, biztosítva a problematikus dokumentációk időben történő azonosítását, frissítésük ösztönzése és az adatminőség javítása érdekében.
2. A határozatok megfelelően indokoltak, és magas technikai és tudományos színvonalat képviselnek.
3. Az érdekeltek és a nyilvánosság a regisztrálást vagy a bejelentés benyújtását követően ésszerű időn belül és egyszerűen férhet hozzá az összes regisztráltanyag-dokumentációból és C&L bejelentésből származó információkhoz.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
A jogszabályban megállapított határidőn belül feldolgozott regisztrációk és PPOD-bejelentések százalékaránya	100%	100%
A belső határidőn (20 munkanapon) belül feldolgozott megkeresések százalékaránya	80%	86%
A jogszabályban megállapított vagy belső határidőn belül feldolgozott adatmegosztási viták százalékaránya	100%	100%
A 2013. május 31-i regisztrálási határidőig sikeresen benyújtott regisztrálási dokumentációk közzétételi aránya	90%	99%
Az érdekelt felek elégedettsége az ECHA tájékoztatói, adatmegosztási és dokumentáció-benyújtási folyamataival	magas	magas

3. Legfontosabb eredmények

Regisztráció és a dokumentációk benyújtása

- 14 839 regisztrálási dokumentáció (beleértve a frissítéseket) és 299 PPORD-bejelentés (beleértve a frissítéseket és a hosszabbítás iránti kérelmeket) ment keresztül a határozathozatali folyamaton, és kapott regisztrációs számot vagy PPORD bejelentési számot.
- 54 határozat született a PPORD bejelentésekkel kapcsolatban.
- A vezető és a tag regisztrálóknak szervezett két webináriumra és egyéni támogató megbeszélésre került sor.
- Készen állnak a benyújtási eszközök és a belső eljárások a biocid termékekkel kapcsolatos dokumentációk augusztus végéig történő fogadására és feldolgozására.

CSA program

- 2013. július 17-én közzétették a CSR/ES ütemtervet. Az első végrehajtási tervnek megfelelően előrelépések történtek az expozíciós forgatókönyvben használt rövid címek, a fogyasztókra vonatkozó specifikus expozíciós tényezők és a keverékek biztonságos használatára vonatkozó tanácsadás terén. Sor került két ENES esemény megszervezésére.

Adatmegosztás és az anyagok azonosítása

- 1020 megkeresési számot adtak ki. A megkeresés benyújtóját, ha szükséges volt, kapcsolatba léptették a korábbi regisztrálóval (regisztrálókval).
- 13 adatmegosztási vitában született határozat (öt még folyamatban van).

Információterjesztés

- Megtörtént 589 új bizalmas kezelés iránti kérelem első értékelése, és a 2012-ből 271 esetben megtörtént a végső értékelés.
- A regisztrációs dokumentációkból származó információkat az Ügynökség közzétette az ECHA webhelyén és ellátta az OECD eChemPortal portálra mutató hivatkozással (első alkalommal 11 225 dokumentációból származó információk közzétételére került sor).

1.1. táblázat: A 2013. évi regisztrálási határidővel kapcsolatos eredmények

A 2013. évi határidőre vonatkozó összegzés	
Regisztrálások (dokumentációk) száma	9 030
<i>2013-ban beérkezett regisztrálások</i>	6 421
Regisztrálók (vállalatok) száma	3 188
Regisztráló kkv-k	1 077

Az alábbi táblázatok kizárólag a 2013-ban beérkezett (első vagy frissített) dokumentációkra vonatkoznak.

1.2. táblázat: A 2013-ban benyújtott dokumentációk száma (beleértve a frissítéseket), összehasonlítva a 2013. évi munkaprogramban becsült munkateherrel.

Dokumentáció típusa	Tényleges	A 2013. évi munkaprogram előrejelzése
Regisztrálások	14 839	15 200
Teljes regisztráció	12 353	-
Szállított elkülönített intermedierek	1 936	-
A telephelyen elkülönített intermedierek	550	-
Más típusú dokumentációk		
PPORD bejelentések	299	400
Megkeresések (frissítésekkel együtt)	1 903	1 200*
A 7. cikk (2) bekezdése szerinti bejelentések	62	70
A 38. cikk szerinti továbbfelhasználói jelentések	78	400
A CLP-rendelet 24. cikke szerinti, alternatív név használatára vonatkozó kérelmek	38	150
Engedélyezési kérelmek	13	20

*A becslés csak az első megkeresésekre vonatkozott.

1.3. táblázat: A 2013. évi új regisztrálások dokumentáció-típusai

	Összesen	Nem bevezetett	Bevezetett	
			Összesen	A 2013. évi határidőre
Regisztrálások	8 457	323	8 152	5 476
Szállított elkülönített intermedierek	1 298	176	1 122	776
A telephelyen elkülönített intermedierek	296	74	222	169
Összesen	10 069	573	9 496	6 421

1.4. táblázat: A 2013-ban új regisztrációt benyújtó regisztráló vállalatok mérete

Összesen	Nagy	Átlagos	Kicsi	Mikro
10 069	79,2%	11,8%	5,6%	3,4%

1.5. táblázat: A 2013. évi frissített regisztrálások dokumentáció-típusai

	Összesen	Nem bevezetett	Bevezetett	NONS
Teljes regisztráció	3 881	214	3 368	299
Szállított elkülönített intermedierek	997	94	832	71
A telephelyen elkülönített intermedierek	419	13	404	2
Összesen	5 297	321	4 604	372

1.6. táblázat: A 2013-ban frissített regisztrálási dokumentációk frissítési típusai

	Összesen	REACH	NONS
A szabályozó szerv kommunikációját követő frissítések*	6%	6%	0%
Spontán frissítések**	94%	87%	7%
Összesen	100%	93%	7%

*A szabályozó szerv kommunikációja magában foglalja az értékelési határozatokat és a bizalmas kezelés iránti kérelmek értékelését követő kommunikációt.

**Ide tartoznak az intermedier-dokumentációk szűrését követő frissítések.

1.7. táblázat: A 2013-ban végrehajtott spontán frissítések fő okai

	REACH	NONS
Az osztályozás és címkézés változása	8%	14%
Az anyag összetételének változása	3%	2%
Az információkhoz adott hozzáférési engedély változása	1%	1%
A mennyiségi besorolás változása	12%	34%
Új azonosított felhasználások	7%	7%
Az emberi egészség és/vagy a környezet tekintetében fennálló kockázatra vonatkozó új ismeretek	4%	4%
Új vagy frissített kémiai biztonsági jelentés és biztonságos felhasználásra vonatkozó útmutatás	20%	4%
Egyéb	45%	34%

2. tevékenység: Értékelés

A dokumentációk értékelése a vizsgálati javaslatok vizsgálatából és a megfelelőségi ellenőrzésekből tevődik össze. A megfelelőség ellenőrzésének célja annak vizsgálata, hogy a regisztrálási dokumentáció megfelel-e a REACH-rendelet tájékoztatási követelményeinek, a vizsgálati javaslatok vizsgálatának célja pedig annak biztosítása, hogy az adott anyagra vonatkozó információk gyűjtése a valós információs igényekhez igazodjon, és elkerüljék a szükségtelen állatkísérleteket.

Az anyagok értékelésének célja annak megállapítása, hogy az adott anyag kockázatot jelent-e az emberi egészségre vagy a környezetre. Az anyagok értékelését a tagállamok illetékes hatóságai végzik, amelynek részeként elemezni kell az összes rendelkezésre álló információt, és adott esetben további adatokat kell bekérni a regisztrálótól. Az anyagok értékelésének kiindulópontját az értékelendő anyagokat meghatározó közösségi گردülő cselekvési terv (CoRAP) jelenti.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

A dokumentáció értékelése

2013-ban a dokumentációk értékelésének középpontjában a 2010. évi regisztrálási határidőre benyújtott REACH-regisztrációk megfelelőségi ellenőrzése állt. Az ECHA kötelezettséget vállalt arra, hogy az év végéig elvégzi a legmagasabb mennyiségi tartományba tartozó dokumentációk legalább 5%-ának megfelelőségi ellenőrzését. Az Ügynökség maradéktalanul teljesítette – sőt túl is teljesítette – ezt a célt. Az 5%-os cél – ahogy azt a REACH-rendelet 41. cikkének (5) bekezdése előírja –, mivel biztosítja az összes regisztráció bizonyos hányadának vizsgálatát, egyrészt bizalmat ébreszt a REACH iránt, másrészt hozzájárul az ECHA azon stratégiai célkitűzésének eléréséhez, hogy a lehető legtöbb jó minőségű adat álljon rendelkezésre, lehetővé téve a vegyi anyagok biztonságos gyártását és használatát.

Az ECHA a dokumentációkat teljes körű megfelelőségi ellenőrzésre választotta ki, amely kiterjed a biztonságos használathoz szükséges valamennyi elemre. E kiterjedt ellenőrzésekhez az ECHA véletlenszerűen vagy a kritikus elemekre alapozott kritériumok szerint választja ki a dokumentációkat. Az ECHA ezenkívül célzott megfelelőségi ellenőrzéseket is végrehajtott. A regisztrálási dokumentációkból összeállított adatbázis átvilágításához és az ellenőrizendő dokumentációk kiszűréséhez az Ügynökség intelligens kiválasztási stratégiákat alkalmazott, a dokumentációk azon elemeire összpontosítva, amelyek a biztonságos használat szempontjából a legjelentősebbek. A kritikus szempontok alapján kiválasztott dokumentációk között szerepeltek például azok, amelyek a szabványos vizsgálati rendszerhez való hozzáillesztést szolgáló nagyszámú elemet tartalmaznak, vagy amelyek sok keresztivatközös-szerű megközelítést alkalmaznak a magasabb szintű végpontok tekintetében. A célzott megfelelőségi ellenőrzések során az ECHA a kiválasztott dokumentációk meghatározott részeire összpontosított, például az anyagazonosítási kérdésekre, a kockázatkezelés és a kémiai biztonság szempontjából különösen lényeges végpontokra, illetve azokra az anyagokra, amelyeket hamarosan anyagértékelés alá vethetnek (CoRAP anyagok; lásd alább, az „Anyagértékelés” című résznél).

2013-ban az ECHA jelentősen növelte az értékelési folyamat általános hatékonyságát, amit a fő dokumentáció-értékelési eredményekről áttekintést adó 2.1. táblázat szemléltet. 2013-ban összesen 928 megfelelőségi ellenőrzés fejeződött be, amelyek nyomán 566 határozattervezet született. 2013-ban az összes megfelelőségi ellenőrzés 39%-a kiegészítő információk kérése nélkül zárult le, míg az esetek 61%-ában az ECHA úgy döntött, hogy határozattervezet küld a regisztrálónak. Az intézkedést igénylő esetek

magas aránya főleg azzal magyarázható, hogy a dokumentációk 90%-át egy már meghatározott probléma miatt választották ki megfelelőségi ellenőrzésre.

2013 végéig az ECHA összesen 1130, a 2010. évi regisztrálási határidőre benyújtott dokumentáció megfelelőségi ellenőrzését hajtotta végre legalább részlegesen. Az ellenőrzések az e határidőig regisztrált anyagok legalább egyharmadára terjedtek ki.

Az ECHA lezárt továbbá 55 új vizsgálatijavaslat-ellenőrzést: az Ügynökség összesen 46 határozattervezetet küldött ki a regisztrálóknak, míg kilenc vizsgálatijavaslat-ellenőrzést befejezett. Az ECHA ezzel egyidejűleg a 2012 végéig a regisztrálóknak elküldött vizsgálati javaslatokkal és a folyamatban levő megfelelőségi ellenőrzésekkel kapcsolatos határozattervezetek további feldolgozását végezte. A döntéshozatali folyamatban közreműködtek a regisztrálók, a tagállami illetékes hatóságok és – a határozattervezet módosítási javaslatai esetén – a Tagállami Bizottság. Az Ügynökség összesen 111, a vizsgálati javaslatokra vonatkozó érdemi határozatot, valamint 159, a megfelelőségi ellenőrzésekre vonatkozó érdemi határozatot dolgozott fel a határozathozatali folyamat során és küldött el a regisztrálóknak. Ami a 2010. évi határidőig regisztrált 61 dokumentációt illeti, a vizsgálati javaslatokra vonatkozó határozatokat nem lehetett elfogadni, vagy az anyagazonosításhoz kapcsolódó, függőben levő kérdések miatt, vagy azért, mert a regisztrálók egyes nagy anyagkategóriák esetében jelentős mértékben módosították vizsgálati terveiket, ami bizonyos esetekben csak 2013-ban regisztrált anyagokat is érintett. A 2013. évi regisztrálási határidőből eredő új vizsgálati javaslatokat az ECHA elemezte és a 2014–2016 közötti hatékony feldolgozás céljából csoportosította.

A dokumentációk értékelését követő intézkedések

Az ECHA 2013-ban végrehajtotta a dokumentációértékelési határozatok nyomon követésére vonatkozó, 2012-ben kidolgozott megközelítést. A nyomon követés célja annak értékelése, hogy a regisztráló által nyújtott új információ megfelel-e az ECHA határozatában előírt követelményeknek. Azon esetek 76%-ában, ahol a határozatban foglalt határidő 2013-ban letelt, a nyomonkövetési értékelés a határidőt követő hat hónapon belül lezárult. Az ECHA a dokumentációértékelési határozatokkal kapcsolatos 222 nyomonkövetési értékelést végzett el. Az Ügynökség összesen 147, a 42. cikk (2) bekezdése szerinti értesítést küldött el, megállapítva, hogy az adott határozattal kapcsolatos dokumentációértékelés lezárult, azaz a kért információ beérkezett. Az ECHA 32 esetben arról tájékoztatta a tagállamokat, hogy a kért információt nem kapta meg a határozathozatali határidőre, és hogy a nemzeti végrehajtó hatóságoknak esetleg végrehajtási intézkedéseket kell fontolóra venniük. Ezen esetek közül hat már lezártnak tekinthető, miután megérkeztek a frissített információk és megtörtént azok értékelése. 43 esetben megérkezett a két információ, a frissített dokumentációk nyomán azonban – ugyanazon tájékoztatási követelmény vonatkozásában – újabb problémák merültek fel, és az ECHA a REACH-rendelet 42. cikkének (1) bekezdése alapján új dokumentációértékelési határozatot kezdeményezett. Ezenfelül az ECHA nyomonkövetési értékeléseket végzett 80 minőségmegfigyelési levél kapcsán. A minőségmegfigyelési levelek 57 esetben – a minőségi észrevételek teljes körű (38 eset) vagy részleges (19 eset) figyelembevételének köszönhetően – a dokumentációminőség javulását eredményezték; 17 esetben egyáltalán nem vették figyelembe a minőségi észrevételeket. A regisztrálók hat esetben beszüntették a gyártást.

2013-ban a regisztrálóknak nyújtott, az értékelési kérdésekkel kapcsolatos további általános tanácsadásra, így például a célzott megfelelőségi ellenőrzésekkel foglalkozó webinariumokra és a vezető regisztrálóknak szervezett műhelyfoglalkozásokra került sor. A REACH-ben előírt értékelés terén elért 2012. évi eredményekről szóló, az ECHA honlapján 2013. februárban közzétett éves előrehaladási jelentés részletes ajánlásokat tartalmaz a regisztrálóknak, elsősorban az anyagok azonosító adatai és a tájékoztatási

követelmények módosításának indokolása terén. A jelentés és a nagyközönségnek szóló változata általánosságban is tájékoztatja az iparágat és más érdekelteket az értékelési eredményekről. Az ECHA ezenkívül – tekintettel a 117. cikk (3) bekezdése szerinti, a gerinces állatokon végzett kísérletek alternatív módszereire vonatkozó második jelentés közzétételére – kezdeményezte a statisztikai adatok elemzését.

Az anyagok értékelése. Közösségi gördülő cselekvési terv

Az ECHA 2013 márciusában közzétette a 2013–2015-re szóló közösségi gördülő cselekvési terv első frissítését, majd az év folyamán egy módosítást fűzött hozzá, és kiegészítette azt egy sürgősen értékelendő anyaggal. A 2013–2015 közötti CoRAP 115 anyagot tartalmaz: ezek közül 53 anyag már szerepel az első, 2012–2014 közötti CoRAP-ban, 62 anyag pedig újonnan került a tervbe. Az anyagokat a 2013-ban, 2014-ben és 2015-ben elvégzendő értékelések céljából 22 tagállam között osztották el.

A tagállamok és az ECHA átvilágították a regisztrálási dokumentációkat, hogy kiválasszák a CoRAP 2014–2016-ra szóló, frissített változatának tervezetbe belefoglalandó anyagokat. Az átvilágítás során a széles körben elterjedt felhasználással, a fogyasztók expozíciójával és a nagy össz mennyiséggel összefüggésben a potenciális perzisztens, bioakkumulatív és mérgező (PBT) tulajdonságokra, illetve az endokrin rendszert károsító, rákkeltő, mutagén és reprodukciót károsító tulajdonságokra összpontosítottak. A 2014–2016-os CoRAP tervezetét benyújtották a tagállamoknak és az ECHA Tagállami Bizottságának, és 2013 novemberében közzétették annak érdekében, hogy 2014 márciusában sor kerüljön a CoRAP frissített változatának elfogadására.

Az anyagértékelési folyamat

A CoRAP (2012–2014) első évéhez tartozó 36 anyag értékelését a megfelelő értékelő tagállamok végezték 2013. február 28-ig, aminek nyomán határozattervezetek születtek, amelyek 32 anyaggal kapcsolatban további információt kértek. Négy anyag értékelése további információkérés nélkül zárult le. Az ECHA megvizsgálta a határozattervezetek egységességét, hogy a tagállamokban harmonizált megközelítés szerint történjen a további információk kérése. A regisztrálók észrevételeinek átvétele után 23 anyaggal kapcsolatban értesítették a határozattervezetről az összes többi tagállami illetékes hatóságot és – konzultáció céljából – az ECHA-t.

2013 végéig a Tagállami Bizottság 14 anyag tekintetében fogadott el határozattervezetet. Az ECHA két jóváhagyott határozatot elküldött az érintett regisztrálóknak, a fennmaradó 12 anyag tekintetében az év végén még folyt a határozat véglegesítése az értékelő tagállamban vagy az ECHA-nál. Az ECHA weboldalán közzétette továbbá az értékelő tagállamok által készített záródokumentumokat azon négy anyag vonatkozásában, amelyek tekintetében nem volt határozattervezet.

A 2012–2014-re vonatkozó CoRAP-ban 2012 tekintetében felsorolt anyagokkal kapcsolatos határozathozatali folyamattal párhuzamosan a 2013–2015-re vonatkozó CoRAP 47 anyagának értékelése volt folyamatban 2013-ban. Ezen anyagok vonatkozásában az Ügynökség a tagállamok rendelkezésére bocsátotta az értékelendő dokumentációkra vonatkozó összevont adatkészleteket, a kimeneteli dokumentumok sablonjait, az eljárás betartásának ellenőrzésére szolgáló ellenőrző listát és az anyagértékelési határozatok kidolgozására vonatkozó útmutatásokat.

A különböző értékelő tagállamok által alkalmazott megközelítések összhangba hozását és harmonizálását az ECHA által nyújtott tanácsadás és az összes értékelő tagállami illetékes hatóság számára szervezett műhelyfoglalkozás biztosította. A műhelyfoglalkozás eredményeként megalakult a tagállamok, az iparági szervezetek, az

Európai Bizottság és az ECHA képviselőiből álló munkacsoport, hogy megvitassa az együttműködés legjobb eljárásait, és javasolja azokat az értékelő tagállami illetékes hatóságoknak és a regisztrálóknak. A tagállami illetékes hatóságok 2013 novemberében megvitatták a javaslatot annak érdekében, hogy az 2014 elején közzétételre kerüljön az ECHA weboldalán.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. A jogszabályi követelményeknek megfelelő és az ECHA stratégiai megközelítése által irányított többéves tervezéssel összhangban levő, tudományos és jogi szempontból megalapozott dokumentációértékelési határozattervezetek és érdemi határozatok készítése.
2. A határozatban megadott határidő letelte után a dokumentációértékelési határozatnak való megfelelés indokolatlan késedelem nélküli nyomon követése, valamint a tagállami hatóságok tájékoztatása az eredményről és az intézkedésüket igénylő esetekről.
3. Valamennyi anyagértékelés megtervezése a CoRAP-ban, valamint azok magas tudományos, technikai és jogi színvonalon történő előkészítése és feldolgozása szabványos megközelítések és eljárások szerint és a jogszabály szerinti határidőn belül.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
A jogszabályban előírt határidőn belül kezelt dokumentáció- és anyagértékelések százalékaránya.	100%	100%
A 2010-es határidőig benyújtott, a legmagasabb mennyiségi besorolásba tartozó dokumentációkkal kapcsolatos 5%-os célkitűzés elérése érdekében elvégzett megfelelőségi ellenőrzések aránya	100%	114%
Az adott évben esedékes, a végső dokumentációértékelési határozatban megállapított határidőt követő hat hónapon belül végrehajtott nyomonkövetési értékelések százalékaránya.	75%	76%
A tagállamok illetékes hatóságai elégedettségének szintje az ECHA anyagértékeléshez nyújtott támogatása vonatkozásában	Magas	Magas

3. Legfontosabb eredmények

- 928 megfelelőségi ellenőrzés befejeződött, amelyek nyomán 566 határozattervezet született. A 2012-ben és 2013-ban előkészített határozattervezetek közül 159-et 2013-ban elfogadtak, és 121-et véglegesítettek azt követően, hogy a regisztráló sikeresen frissítette a dokumentációt.
- A nem bevezetett anyagokra vonatkozó 23 vizsgálatijavaslat-ellenőrzés lezárult (kilenc határozattervezeti szakaszban van).
- 222 nyomkövetési értékelés befejeződött (szemben a tervezett legalább 120-szal).
- A CoRAP első éves frissítése 2013 márciusában, 62 új anyag felvételével. A 2014–2016-os CoRAP második tervezetének 2013. októberi benyújtása az ECHA Tagállami Bizottságának. A tervezet tartalmazott 56 meghatározott CoRAP-jelölt anyagot (amelyek közül 39-et az ECHA által koordinált átvilágítás alapján, 17-et a tagállami prioritások alapján határoztak meg (45. cikk (5) bekezdés)).
- A 2013-as program szerint az anyagértékelést végző tagállami illetékes hatóságoknak biztosított támogató tevékenységek.
- A CoRAP első frissített változatának közzétételéig létrejött az összes szolgáltatási szerződés a tagállami illetékes hatóságokkal.
- Anyagértékelés alatt: 32 anyaggal kapcsolatban további információt kérő határozattervezetek kidolgozása a tagállami illetékes hatóságok által, és azok benyújtása a határozathozatali folyamathoz; ezek közül kettőt az ECHA már érdemi határozatban véglegesített. Ezenkívül négy esetben további információkérés nélkül lezárult a folyamat.
- Éves értékelési jelentés (54. cikk) és a kapcsolódó közlemények.

2.1. táblázat: 2013-ban befejezett vagy lezárt megfelelőségi ellenőrzések (CCH) és vizsgálatijavaslat-ellenőrzések (TPE)

Eredmény	TPE	CCH
2013-ban kibocsátott érdemi határozatok	111	159
Lezárt vizsgálatijavaslat-ellenőrzések és megfelelőségi ellenőrzések	55	928
A regisztrálóknak kiküldött határozattervezetek	46	566
Minőségi észrevételt tartalmazó levelek	Nem alkalmazandó	1
Fellépéssel nem járó, lezárt vizsgálatijavaslat-ellenőrzések / megfelelőségi ellenőrzések	9	361

3. tevékenység: Kockázatkezelés

Az ECHA kockázatkezeléssel kapcsolatos feladatai közé tartozik a Bizottságnak és a tagállamoknak nyújtott támogatás a további szabályozói kockázatkezelési intézkedések tárgyát képező anyagok meghatározásában, a különleges aggodalomra okot adó anyagok (SVHC) jelöltlistájának összeállítása és aktualizálása, rendszeres ajánlások megfogalmazása az Európai Bizottságnak a jelöltlistán lévő anyagoknak az engedélyezési jegyzékbe – az engedélyköteles anyagok jegyzéke (a REACH-rendelet XIV. melléklete) – való felvételére, valamint az engedélyezési kérelmek kezelése. Az uniós szinten elfogadhatatlan kockázatot jelentő anyagok alkalmazása teljes mértékben megtiltható vagy bizonyos felhasználástípusokra korlátozható (a REACH-rendelet VIII. címe). A Bizottság felkérheti az ECHA-t korlátozási javaslatok kidolgozására vagy a meglévők felülvizsgálatára. A tagállamok is nyújtanak be korlátozási javaslatokat, amelyeket ezután a megfelelőség szempontjából ellenőriznek és véleményezésre továbbküldenek a Kockázatértékelési Bizottságnak (RAC) és a Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottságnak (SEAC).

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Kockázatkezelési átvilágítás

Az SVHC-k meghatározásának és a REACH szerinti kockázatkezelési intézkedések végrehajtásának – 2020-ig tartó időszakra vonatkozó – ütemtervét a Bizottság 2013 elején véglegesítette, és az széleskörű támogatást kapott a versenyképességi és környezetvédelmi tanácsokban. A tagállamok és a Bizottság számára áprilisban megrendezett műhelyfoglalkozás eredményei alapján az ECHA kidolgozott egy végrehajtási tervet ezen ütemtervhez.

A végrehajtási terv meghatározza, hogy:

- i. hogyan lehet a REACH- és CLP-adatbázisok információs technológián alapuló szűrésével, további vizsgálatok céljából meghatározni azon anyagokat, amelyek komoly fenyegetést jelenthetnek az emberi egészségre vagy a környezetre,
- ii. ha szükséges, hogyan lehet további információkat létrehozni, valamint
- iii. hogyan lehet a kockázatkezelési lehetőségek elemzése útján meghatározni az azonosított problémák kezeléséhez legmegfelelőbb szabályozói fellépést.

A terv ezenkívül az ütemterv végrehajtásáról és az anyagspecifikus tevékenységekről szóló korai kommunikációra vonatkozó kötelezettségvállalást tartalmaz a hatósági munka átláthatóságának és kiszámíthatóságának biztosítása céljából.

Az SVHC ütemterv végrehajtási tervének véglegesítésével párhuzamosan az ECHA a meglévő tevékenységeket összhangba hozta a végrehajtási munkával, és néhány új tevékenységet indított el. E tevékenységek között szerepel például a különböző REACH- és CLP-folyamatokat szolgáló egységes átvilágítási megközelítések kidolgozása, új koordinációs csoportok létrehozása az anyagspecifikus tevékenységekhez, valamint az RMO-megközelítést támogató eszközök továbbfejlesztése. Továbbá, az ütemtervvel kapcsolatos kommunikáció azzal kezdődött, hogy létrehoztak a webhelyen e célt szolgáló oldalt, és a Bizottság által az érdekelt felek számára szervezett műhelyfoglalkozáson bemutatták a végrehajtási tervet. Az ECHA által 2013-ban végrehajtott gyakorlati végrehajtási munka magában foglalta a Bizottságnak nyújtott támogatást az azon 37 anyagra vonatkozó kockázatkezelési lehetőségek kidolgozásában, amelyeket a Bizottság kérésére 2012-ben felvettek az SVHC-k jelöltlistájára.

Az ECHA a szabályozói kockázatkezelés terén folytatott koordináció és együttműködés előmozdítása érdekében folytatta a tagállamok közötti információmegosztás elősegítését.

Az ECHA az önkéntes tagállamokkal együttműködve három kockázatkezelési szakértői találkozót szervezett a szabályozói kockázatkezelési tevékenységek egységes értelmezésének és az azzal kapcsolatos információcserének a javítása, valamint az ütemterv végrehajtásának elindítása érdekében. Az együttműködés másik példája a PBT szakértői csoport munkája, amely a potenciális PBT-tulajdonságokkal rendelkező anyagok szűrésére és értékelésére, valamint az ezen értékelésekkel kapcsolatos módszerek és útmutató kidolgozására, irányul. Ehhez hasonlóan létrehoztak egy, az endokrin rendszert károsító anyagokkal foglalkozó szakértői csoportot is, amelynek első ülésére 2014 elején kerül sor. Továbbá, az ECHA továbbfejlesztette és frissítette az anyagspecifikus információk megosztását szolgáló technikai eszközeit.

A különös aggodalomra okot adó anyagok azonosítása és a XIV. melléklet szerinti ajánlások

A tagállamok által benyújtott javaslatok alapján 2013 júniusában és decemberében összesen 13, különös aggodalomra okot adó anyaggal egészítették ki a jelöltlistát. Ezek közül négy anyagot azért vettek fel a listára, mert tudományosan igazolást nyert, hogy valószínűleg súlyosan károsítják a környezetet: az egyik azért, mert egy már SVHC-ként azonosított, endokrin rendszert károsító anyaggá bomlik le, a másik három pedig azért, mert ismételt expozíció után káros hatást fejt ki több szervre, különösen a vesére és a csontokra. Ezen új SVHC-anyagok között ráadásul két PBT- és/vagy vPvB-anyag (nagyon perzisztens és nagyon bioakkumulatív anyag) is van. 2013 végére a jelöltlistán szereplő SVHC-k száma 151 volt.

Az ECHA januárban elkészítette az Európai Bizottsághoz intézett, az elsőbbségi anyagok engedélyezési jegyzékbe történő felvételéről szóló negyedik ajánlását, és kidolgozta ötödik ajánlását, amellyel kapcsolatban a Tagállami Bizottság decemberben elkészítette véleményét. A jelöltlistán szereplők közül öt anyag felvételét javasolta, továbbá javaslatot tett az alkalmazási és a lejáratú időre vonatkozóan. Az ajánlás, amelyet a Tagállami Bizottság többsége támogatott, figyelembe veszi – adott esetben – az érdekelt felektől az év elején folytatott nyilvános konzultáció során beérkezett észrevételeket. Az ECHA ajánlása, a Tagállami Bizottság véleménye – beleértve a kisebbségi véleményeket – és az összes háttérdokumentum nyilvánosan elérhető az ECHA weboldalán.

Engedélyezési kérelmek

Az ECHA az iparág további támogatása céljából benyújtás előtti tájékoztató találkozót (PSIS) szervezett, ahol a leendő kérelmezők feltehetik esetspecifikus (szabályozással kapcsolatos, technikai) kérdéseiket. 2013-ban összesen kilenc ilyen találkozóra került sor. Az ECHA nagyon kedvező visszajelzéseket kapott e találkozók hasznosságát illetően.

2013-ban az ECHA megkapta az első engedélyezési kérelmeket. Összesen nyolc kérelem érkezett, amelyek két különböző anyagra (DEHP és DBP), valamint 17 különböző, specifikus használatra vonatkoztak. Valamennyi beérkezett kérelem megfelelt az üzleti szabályokat vizsgáló és a megfelelőségi ellenőrzéseken. Mindez azt bizonyítja, hogy a kérelmezők megértették és jól alkalmazták az ECHA útmutatásait. Az ECHA sikeresen útjára indított két nyilvános konzultációt, hogy információt gyűjtsön azon ftalátok alternatíváival kapcsolatban, amelyekre vonatkozóan kérelmeket kapott. A RAC és a SEAC 2013 decemberében, jóval a jogszabály szerinti határidő előtt, elfogadta véleményét az első alkalmazásról (DEHP, Rolls-Royce plc).

Az engedélyezéssel kapcsolatos követelmények még jobb megismertetése érdekében az ECHA 2013 februárjában és júniusában két szemináriumot tartott a potenciális kérelmezők számára. Az ECHA ezenkívül részt vett az iparág, a tagállamok és nem kormányzati szervezetek által szervezett számos konferencián, műhelyfoglalkozáson és

webináriumon, hogy tájékoztasson az engedélyezési folyamat különböző aspektusairól. Sikeres együttműködés jött létre továbbá az Európai Repülésbiztonsági Ügynökséggel (EASA) és a légiközlekedési ágazattal a légialkalmassági és a REACH szerinti engedélyezés területén. Az ECHA mindemellett együttműködött az Európai Tengerbiztonsági Ügynökséggel és az Európai Űrügynökséggel annak érdekében, hogy kölcsönösen jobban megértsék, miként érintheti az engedélyezés ezen ágazatokat. A nyitott kérdések tisztázása érdekében az ECHA több mint 40 kérdést és választ dolgozott ki és tett közzé weboldalán.

Az ECHA 2013-ban véglegesítette és elfogadta a kérelmek hatékony feldolgozásához szükséges valamennyi belső minőségügyi dokumentumot. Az Ügynökség ezenkívül, munkatársai kapacitásának növelése céljából, tanfolyamokat szervezett a véleménykészítési folyamat leghatékonyabb támogatásával és a kérelmek fogadásához és feldolgozásához szükséges eszközök használatával kapcsolatban.

Az ECHA Kockázatértékelési Bizottságának és Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottságának 2012-ben megkezdett kapacitásfejlesztése 2013-ban is folytatódott. Ennek célja bizonyos olyan lényeges kérdések tisztázása volt, mint az alternatívák gazdasági megvalósításának értékelése és a felülvizsgálati időszakok hosszára vonatkozó ajánlások elkészítése. Az ECHA létrehozott továbbá egy munkacsoportot, amely azzal foglalkozott, hogy a SEAC miként elemezhető jobban a határértéket nem átlépő anyagokkal, így a perzisztens, bioakkumulatív és mérgező, illetve a nagyon perzisztens és nagyon bioakkumulatív anyagokkal kapcsolatos költség- és kockázatcsökkentés lehetőségeit. A RAC munkája hatékonyságának növelése és a kérelmezőknek átlátható módon nyújtott útmutatás érdekében a RAC három ftalát (DEHP, DBP és BBP) esetében származtatott hatásmentes referenciaszinteket vezetett le, és a hatvegyértékű krómvegyületek és a szervesetlen arzénvegyületek rákkeltő hatása tekintetében megállapította a dózis/válasz viszonyt. Mindezek az információk elérhetők az ECHA webhelyének támogatást nyújtó oldalán.

Korlátozások

A Bizottság különböző felkéréseit követően az ECHA több új korlátozási javaslatot dolgozott ki, és felülvizsgálati jelentéseket készített a meglévő korlátozásokról. Az Ügynökség 2013 novemberében benyújtotta a meglévő XVII. mellékletben szereplő, a festékekben felhasznált kadmiumra vonatkozó bejegyzés módosítására irányuló javaslatot, és – 2014. januári benyújtás céljából – kidolgozta a krizotil-azbesztre vonatkozó bejegyzés módosítására irányuló javaslatokat. Elkezdődött a kadmium műanyagban való felhasználására vonatkozó bejegyzés kibővítésére irányuló javaslat kidolgozása, e javaslatot azonban (2014 januárjában) visszavonták, mivel nem volt elegendő információ a bővítést indokoló kockázat bizonyításához. Folyamatban van a dekabrom-difenil-éter (dekaBDE) égésgátlóra vonatkozó korlátozás kidolgozása. Az ECHA ezenkívül, megelőzve egy lehetséges felkérést, amely öt kobaltsó különböző felhasználásaira vonatkozó korlátozás kidolgozására irányult volna, jelentést nyújtott be a Bizottságnak e tárgyban.

A Bizottság felkérésére az ECHA felülvizsgálta a DINP és a DIDP ftalát játékokban és gyermekápolási cikkekben való felhasználására vonatkozó, 2012. évi korlátozást. A felülvizsgálati jelentést 12 hónapig tartó nyilvános konzultáció keretében vitatták meg. Az ECHA ezenkívül kérte a RAC-tól származó, 2013 márciusában kapott jelentése tudományos felülvizsgálatát. E vélemény és az iparral és egyéb érdekeltekkel folytatott széleskörű konzultáció alapján az ECHA 2013 augusztusában véglegesítette jelentését, és elküldte azt az Európai Bizottságnak. A jelentés megállapította, hogy amennyiben feloldják a korlátozást, nem zárható ki annak a kockázata, hogy a DINP-t és DIDP-t tartalmazó játékok és gyermekápolási cikkek a gyermekek szájával érintkeznek.

A Bizottság és a tagállamok 2013 végén ennek megfelelően állapotok meg, és köszönetet mondtak az ECHA-nak az alapos és átlátható tudományos felülvizsgálatért.

2013-ban a Bizottság a krómvegyületek (VI) bőripari termékekben való alkalmazására és az 1,4-diklórbenzol WC-tartályokban és légfrissítőkben való használatára vonatkozó korlátozási dokumentációról szóló határozatra tett javaslatot. A RAC és a SEAC véleményeket dolgozott ki e korlátozásokról, és az ECHA 2012-ben, illetve 2013-ban továbbította azokat az Európai Bizottságnak. A ECHA technikai támogatást nyújtott az Európai Bizottságnak az elfogadási eljárás során.

Az ECHA 2013 nyarán olyan felhasználóbarát táblázatformátumban tette közzé weboldalán a XVII. melléklet bejegyzéseit, amely lehetővé teszi, hogy a felek gyorsan ellenőrizzék, hogy anyaguk szerepel-e a mellékletben, és hivatkozásokkal mutat az egységes szövegre és a rendelet mellékleteire, valamint az egyes konkrét bejegyzések kapcsán kidolgozott kérdésekre és válaszokra. Ezenfelül az ECHA, együttműködve a végrehajtással kapcsolatos információcseréért felelős fórummal és az Információs Szolgálattal, meghatározott néhány, a korlátozásokra vonatkozó bejegyzések egyértelművé tételéhez szükséges további elemet.

Az ECHA az Európai Bizottsággal együtt 2013 végén egy projektet indított, amely azzal foglalkozik, hogy miként lehet javítani a korlátozási folyamat hatékonyságát. A munka a tagállamok, a RAC, a SEAC és az érdekelt felek felmérésével indult, azzal a céllal, hogy feltérképezze a hatékonyság további javítási lehetőségeit.

A kockázatkezeléssel kapcsolatos egyéb tevékenységek

Az ECHA folytatta az árucikkek importőreinek és előállítóinak tájékoztatását azzal kapcsolatban, hogy kötelesek bejelenteni az ECHA-nak, ha árucikkeik a jelöltlistán szereplő anyagot tartalmazzák. Az ECHA ezenfelül – az esetleges kiegészítő vagy közös tevékenységek meghatározásának és elindításának elősegítése céljából – egy felmérés keretében összesítette mindazokat a tevékenységeket, amelyeket a tagállamok az árucikkek által tartalmazott anyagokra vonatkozó kötelezettségekkel összefüggésben végrehajtottak vagy kezdeményezni terveznek. A felmérés azt mutatta, hogy a tevékenységek szintje és típusai eltérőek az egyes tagállamok között, és hogy a rendelkezésre álló források jelenleg nem tesznek lehetővé további közös tevékenységeket.

Az ECHA tovább bővítette a társadalmi-gazdasági elemzés gyakorlati alkalmazását támogató tudásalapot és szakmai kapacitást. A számos emberi egészségállapot megelőzéséből származó gazdasági érték becslését célzó projekt folytatódott, noha késedelmet szenvedett, így az eredmények csak 2014-ben állnak majd rendelkezésre. A helyettesítési költségekről szóló jelentést (2013 májusában) közzétették, és az eredményeket bemutatták és megvitatták a SEAC-ban. Egy kisebb felmérésre került sor az engedélyezések kérelmezői körében (2013 nyarán) a kérelmek elkészítésével kapcsolatos költségek első felbecsülése érdekében; e felmérést továbbfejlesztik annak érdekében, hogy az engedélyezési kérelmezési folyamat szokásos részét képezze. Az ECHA társalapítója volt továbbá a REACH-rendelet keretében történő társadalmi-gazdasági elemzést és alternatíva-elemzést végző szakembereket egyesítő hálózatnak (NeRSAP), mely informális hálózat lehetőséget biztosít a gyakorlati társadalmi-gazdasági elemzési munka résztvevői számára találkozók megtartására és a módszertani és gyakorlati kérdések és problémák megvitatására. Az első találkozót 2013 áprilisában tartották Brüsszelben.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az engedélyezési és a korlátozási folyamatokhoz kapcsolódó valamennyi dokumentáció magas tudományos, technikai és jogi színvonalon, az ECHA által elfogadott szabványos megközelítések és eljárások szerint, a jogszabály szerinti vagy a célként kitűzött határidőn belül történő előkészítése és feldolgoása.
2. A lehető legjobb tudományos és technikai támogatás és tanácsadás nyújtása az iparágak, a tagállamoknak és az Európai Bizottságnak a további kockázatkezelést szükségessé tevő anyagok azonosítása, valamint a legjobb kockázatkezelési megközelítés meghatározása érdekében, az expozíciós forgatókönyvek használatának továbbfejlesztésével együtt.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
A további szabályozói kockázatkezelési intézkedések céljából előzetesen átvilágított regisztrált anyagok százalékaránya	25%	>25% ⁷
A jogszabályban előírt határidőn belül elintézett, SVHC-t tartalmazó dokumentációk százalékaránya	100%	100%
A jogszabályban előírt határidőn belül kezelt korlátozási dokumentációk százalékaránya	100%	100%
A jogszabályban előírt határidőn belül kezelt engedélyezési kérelmek százalékaránya	100%	100%
Az Európai Bizottság, a tagállamok illetékes hatóságai, az ECHA-bizottságok és más érdekelt felek elégedettségének szintje a kapott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségét illetően	Magas	Magas

⁷ A százalékarányt a következő listákon szereplő anyagok száma alapján számították ki: a teljes regisztrációs adatbázis átvilágítása (a 2013. évi regisztrálási határidőt nem számítva) és a potenciális CMR-anyagok meghatározása (1A/1B kat.), további szabályozói kockázatkezelési intézkedések céljából. Ezenkívül a potenciális SVHC-k (az endokrin rendszert károsító anyagok, a CLP-rendelet VI. mellékletében légszervi szenzibilizáló és bőrzékenységet okozó anyagokként osztályozott anyagok) jegyzékének regisztrációs státuszát is vizsgálták az esetleges további kockázatkezelési intézkedések szempontjából.

3. Legfontosabb eredmények

- Az SVHC-ütemterv végrehajtási tervének véglegesítése.
- A további információgyűjtést és/vagy szabályozói kockázatkezelési intézkedéseket igénylő anyagok meghatározásának támogatása érdekében a regisztrált anyagokra vonatkozó különböző elemzések biztosítása az Európai Bizottság és a tagállamok számára.
- A kockázatkezelési szakértők számára a tagállamokkal együttműködésben megszervezett három találkozó.
- A PBT-vel foglalkozó szakértői csoport három találkozásának megszervezése.
- Új SVHC-k felvétele 2013 júniusában és decemberében a jelöltlistára, amely most 151 bejegyzést tartalmaz.
- A jelöltlistán szereplő öt SVHC-nak a XIV. mellékletbe (engedélyezési jegyzék) történő felvételére vonatkozó ötödik ECHA-ajánlás kidolgozása.
- Időbeni, magas tudományos színvonalú támogatás nyújtása a RAC-nak, a SEAC-nak, valamint előadóiknak a korlátozási javaslatokra és az engedélyezési kérelmekre vonatkozó véleményeik kidolgozásához.
- A nikkellel kapcsolatos korlátozással összefüggésben a „bőrrel való hosszan tartó érintkezés” meghatározására tett javaslat benyújtása az Európai Bizottsághoz.
- Öt kobaltsó felhasználási feltételeire vonatkozó előzetes vizsgálat biztosítása az Európai Bizottság számára.
- Az engedélyezés iránti kérelmezéssel kapcsolatos két szeminárium megszervezése az iparág és az egyéb érdekelt felek számára.
- Az engedélyezés iránti kérelmezéssel kapcsolatos belső minőségügyi dokumentumok véglegesítése és elfogadása.
- Az engedélyezéssel kapcsolatos több mint 40 kérdés és válasz, valamint a gazdasági megvalósíthatóság értékelését és a felülvizsgálati időszak hosszát ismertető két feljegyzés közzététele az ECHA weboldalán.
- A három ftalátra (DEHP, DBP és BBP) vonatkozó származtatott hatásmentes referenciaszintek, valamint a hatvegyértékű krómvegyületek és a szervesetlen arzénvegyületek rákkeltő hatása tekintetében megállapított dózis/válasz viszony közzététele az ECHA weboldalán.

Táblázat: Az engedélyezési kérelmekre vonatkozó fő statisztikai adatok

	Beérkezett bejelentések	Megtartott benyújtás előtti tájékoztató találkozók	Beérkezett kérelmek ¹	„Kérelmezett felhasználások”	RAC- és SEAC- vélemények ²
Összesen	11	9	8	17	1

*) A 2014. január 8-i helyzet.

¹ A REACH-rendelet 64. cikkének (1) bekezdése értelmében egy kérelem kézhezvétele akkor valósul meg, amikor az ECHA megkapta a kérelmezési díjat.

² A feltüntetett egyetlen vélemény a RAC és a SEAC által az egyes felhasználásokra vonatkozóan kidolgozott végleges vélemények egybeszerkesztett változatát jelöli.

4. tevékenység: Osztályozás és címkézés (C&L)

Az osztályozás a vegyi anyagok veszélyeit tükrözi, míg a címkézés segít biztosítani azt, hogy az anyagokat és a keverékeket biztonságosan gyártsák, használják, szállítsák és ártalmatlanítsák. Az osztályozás meghatározza a vállalatok által végrehajtandó kockázatkezelési intézkedések első szintjét, így fontos szerepet játszik az ellátási lánc valamennyi szereplőjével közlendő expozíciós forgatókönyvek kidolgozásában. Ha egy vegyi anyag az osztályozás szerint többféle veszélyt hordoz magában, annak számos irányelv és rendelet értelmében jogi következményei lehetnek.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

A harmonizált osztályozással és címkézéssel (CLH) kapcsolatos javaslatok kezelése

Az osztályozással és címkézéssel kapcsolatos fő feladat az osztályozás harmonizálására vonatkozó javaslatok kezelése. 2013-ban a tagállami illetékes hatóságok 28, az iparági szereplők pedig további egy CLH-javaslatot nyújtottak be. 40 anyag esetében lezárult a nyilvános konzultáció. A folyamatban részt vevő javaslatok száma azonban jóval nagyobb (mintegy 100). A dokumentációk körülbelül 40%-át újra be kell nyújtani az ECHA-hoz, miután a javaslat hiányosságai miatt nem feleltek meg az előírásoknak való megfelelés ellenőrzésén. Az ECHA műhelyfoglalkozást szervezett a dokumentációk benyújtóinak azzal a céllal, hogy kiderüljön, az Ügynökség miként támogathatná hatékonyabban a tagállamokat és az iparágat a magas színvonalú CLH-javaslatok kidolgozásában. A műhelyfoglalkozás eredményeinek köszönhetően javult a dokumentációk benyújtóinak támogatása. A tagállamok által átdolgozandó dokumentációk száma a 2012. évi 59-ről 2013 végéig 42-re csökkent.

Az ECHA nagyban segítette a RAC előadóit 34 harmonizált osztályozási javaslatához kapcsolódó véleményeik és tudományos háttérdokumentumaik, valamint a REACH-rendelet 77. cikke (3) bekezdésének c) pontja szerinti felkérést követő három véleményük kidolgozásában. Az ECHA dokumentáció-menedzsereinek segítségével lezárulhatott a galliumarzenid korai osztályozásának – Európai Bizottság által kért – felülvizsgálata.

A RAC és előadói növekvő munkaterhelésével párhuzamosan a tudományos dokumentáció-menedzserek (SDM-ek) támogatása fontosabbá vált a vélemények minősége és következetessége szempontjából. Nem csupán a dokumentációk száma növekszik, de a hangsúly is egyre inkább az összetett veszélyességi osztályokra (mint a rákkeltő hatás, a mutagén hatás, a reprodukciós toxicitás és a légzőszervi szenzibilizáció) kerül. A következtetések általában a mérhető és összetett dokumentációk értékelésén és a harmadik felektől érkező számos észrevételre alapulnak.

Mivel az osztályozásnak messzemenő következményei lehetnek a növényvédő szerek és biocid termékek hatóanyagainak jóváhagyására és megújítására, az ECHA kihasználta a CLH vélemény-kidolgozási folyamat rugalmasságát, hogy amennyire csak lehetséges, hozzáigazítsa azt a jelentősen rövidebb és szigorúbban szabályozott jóváhagyási folyamathoz. Mivel a CLH-javaslatok körülbelül 70%-a érint ilyen hatóanyagokat, ez jelentős hatást gyakorol az ECHA és a RAC általános vélemény-kidolgozási munkájára. Az ECHA az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatósággal (EFSA) együttműködve módosította a növényvédő szerekre vonatkozó vélemények kidolgozásának folyamatát, hogy ily módon a RAC véleménye a növényvédő szerek jóváhagyásának vagy megújításának szabályozási időkeretén belül rendelkezésre álljon. A CLH vélemény-kidolgozási folyamat rugalmasságának kihasználásával lehetővé vált a határidők és a tudományos tartalom összehangolása.

2013-ban kiadták az első RAC-véleményt a valamely növényvédő szerre vonatkozó, 1107/2009/EK rendelet szerinti CLH-dokumentációról.

Az ECHA további lépéseket tett a RAC vélemény-kidolgozási folyamat ésszerűsítése érdekében, többek között bevezetett egy olyan eljárást, amely szerint az információkezelés a nyilvános konzultáció után válik elérhetővé.

Osztályozási és címkézési jegyzék (C&L jegyzék)

Az ECHA-nak az iparág által tett C&L bejelentések alapján C&L jegyzéket kell létrehoznia és vezetnie, amely a harmonizált osztályozások jegyzékét is tartalmazza. A nyilvános jegyzéket 2012 februárjában sikeresen bevezették, majd a felhasználóbarát jelleg erősítése érdekében több alkalommal frissítették (lásd: 6. tevékenység).

Az ECHA-hoz 2013 végéig több mint 6,1 millió bejelentés érkezett mintegy 125 000 külön anyagról, amelyek közül mintegy 116 000 a nyilvánosságra hozott bejelentésekben is szerepel. Ezzel világviszonylatban ez a saját osztályozású anyagok legnagyobb adatbázisa. A jegyzék adatbázisát rendszeresen frissítik az új és aktualizált bejelentésekkel. Havonta nagyjából 300 új anyag kerül be az adatbázisba, és a frissítések száma – a C&L jegyzék bevezetése óta – eléri a havi átlag 15 ezret. A tagállamok és az iparági érdekeltek részvételével műhelyfoglalkozást tartottak, ahol megvitatták, miként lehet elemezni és felhasználni ezen adatokat a harmonizált osztályozásra és címkézésre érdemes anyagok meghatározása céljából.

A különböző bejelentők különböző osztályba sorolást adhatnak meg ugyanazon anyagra vonatkozóan azon esetekben is, amikor például valamilyen szennyeződés eltérő osztályozást indokolhat. Az anyagok több mint 25%-át eltérő módokon jelentik be. Megjegyzendő, hogy a bejelentett anyagok körülbelül felét csak egyféleképpen jelentik be, ami azt jelenti, hogy a több bejelentő által bejelentett anyagoknál a tényleges eltérések mértéke nagyobb. Az egységesebb önosztályozás, a kifejezett megállapodás szerinti önosztályozás és az eltérő osztályozások egyértelmű indokai növelni fogják a C&L jegyzék hasznosságát, különösen a továbbfelhasználók és a kkv-k számára.

A bejelentők kötelesek minden erőfeszítést megtenni annak érdekében, hogy megegyezzenek az anyag osztályba sorolását és címkézését illetően. A megállapodás elősegítése érdekében az ECHA 2013 januárjában egy külön erre a célra szolgáló IT-platfomot hozott létre, amely kilétük felfedése nélkül lehetővé teszi a bejelentők és a regisztrálók közötti megbeszéléseket egy adott anyag osztályozásával kapcsolatban. A platform kihasználtsága azonban jelenleg igen alacsony, havonta mindössze néhány kommunikáció zajlik rajta, ezért további intézkedésekre lesz szükség annak érdekében, hogy az iparági szereplők többször éljenek ezzel a lehetőséggel.

Az alternatív nevek használatára irányuló kérelmek értékelése

A CLP-rendelet 24. cikke szerint a keverékekben lévő anyagok alternatív nevének használatára vonatkozó kérelmek kezeléséért is az ECHA felel. A társaságok a bizalmas üzleti információk védelme érdekében nyújthatnak be ilyen kérelmeket az egyes veszélyes tulajdonságokkal rendelkező anyagokra vonatkozóan.

Összesen 28 kérelmet fogadtak be feldolgozásra, és 26 esetben megszületett a határozat: 11 kérelmet elutasítottak, 15-öt pedig jóváhagytak.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. A harmonizált osztályozási és címkézési folyamatokhoz kapcsolódó valamennyi dokumentáció magas tudományos, technikai és jogi színvonalon, az ECHA által elfogadott szabványos megközelítések és eljárások szerint, a jogszabály szerinti vagy a célként kitűzött határidőn belül történő feldolgozása.
2. Az alternatív név használatára vonatkozó valamennyi kérelemnek a jogszabályban előírt határidőn belüli feldolgozása.
3. Az Osztályozási és címkézési jegyzék és a C&L kommunikációs platform folyamatos frissítése, valamint funkcióik további javítása és felhasználóbarát jellegük további erősítése.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
A harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó, a jogszabályban előírt határidőn belül feldolgozott javaslatok százalékaránya	100%	100%
Az alternatív név használatára vonatkozó, a jogszabályban előírt határidőn belül feldolgozott kérelmek százalékaránya	100%	100%
A Bizottság, a tagállamok illetékes hatóságai és a kockázatértékelési bizottság (RAC) elégedettségének szintje a kapott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével kapcsolatban	Magas	Magas

3. Legfontosabb eredmények

- Harmonizált osztályozás és címkézés iránti javaslatot tartalmazó 31 dokumentáció esetén az előírásoknak való megfelelés ellenőrzése.
- Időbeni, magas tudományos színvonalú támogatás nyújtása a RAC-nak és előadóinak 34 véleményük és a 77. cikk (3) bekezdésének c) pontja szerinti felkérésre készített további két véleményük kidolgozásához, továbbá tudományos háttérdokumentumok biztosítása az említett javaslatokhoz.
- Támogatás nyújtása a dokumentációk benyújtóinak, aminek hatására meredeken csökkent a dokumentáció-benyújtók által átdolgozandó dokumentációk száma.
- A növényvédőszer hatóanyagainak jóváhagyási folyamatával összhangban levő CLH vélemény-kidolgozási folyamat végrehajtása.
- Az összes bejelentés és frissítés felvitele az osztályozási és címkézési adatbázisba, valamint a nyilvános C&L jegyzék ennek megfelelő frissítése.

- A C&L platform elindítása.
- 28 alternatív elnevezés használata iránti kérelmet tartalmazó dokumentáció lezárása.
- A CLH-javaslatok javításáról és a jegyzék használatáról szóló két sikeres műhelyfoglalkozás megtartása.
- Tudományos és technikai tanácsadás az Európai Bizottság számára a CLP-kritériumok alkalmazására vonatkozó aktualizált iránymutatáshoz és a CLP-rendeletre kapcsolódó ötödik GHS-felülvizsgálat végrehajtásához.

5. tevékenység: Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatásokon és az Információs Szolgálaton keresztül

Az ECHA Információs Szolgálata tanácsadást biztosít a vállalatok számára a magas színvonalú dokumentációk elkészítése érdekében; tájékoztat a REACH-, a CLP- és a biocid termékekről szóló (BPR) rendelet szerinti kötelezettségekről, és támogatást biztosít az ECHA IT-eszközeinek felhasználói számára, ami a dokumentációk benyújtásához nyújtott segítséget is magában foglalja. A REACH-, a CLP- és a BPR-rendeletekkel összhangban létrehozott nemzeti információs szolgálatok hálózatának (HelpNet) célja az e rendeletek szerinti kötelezettségek egységes értelmezésének elősegítése a nemzeti információs szolgálatok körében, és ezáltal az iparág kérdéseire adott válaszaik harmonizálása. A HelpNet igazgatása és az irányítócsoport elnöki tisztének betöltése az ECHA feladata. Az ECHA Információs Szolgálat és a nemzeti információs szolgálatok közös célja, hogy támogatást nyújtsanak a regisztrálóknak a sikeres regisztráláshoz és regisztrálási dokumentációik benyújtásához.

A REACH-, a CLP- és a BPR-rendelet előírja, hogy az ECHA technikai és tudományos iránymutatást adjon és eszközöket biztosítson az iparági szereplők – elsősorban a kkv-k és egyéb érdekelt felek – számára e rendeletek alkalmazásához. Az ECHA támogatást biztosít továbbá a regisztrálóknak, és az egyéb érdekelt feleknek magyarázó jellegű információkat szolgáltat a REACH-rendelettel kapcsolatban.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Az ECHA Információs Szolgálata és a HelpNet

Az ECHA Információs Szolgálata 2013-ban mintegy 6000, a BPR-, CLP- vagy REACH-rendeletre kapcsolódó kérdésre válaszolt az azokat benyújtó egyéni kötelezetteknek (vállalatoknak). Az Ügynökség a BPR-rendeletre kapcsolódó támogatását április 15-én indította el. Az ECHA Információs Szolgálata ezenfelül több száz más kérdésre válaszolt, amelyeket többek között a nemzeti információs szolgálatok tettek fel, vagy amelyek a webináriumok „kérdéss-felelek” szakaszaiban és az Ügynökség által szervezett Érdekelt Felek Napján részt vevő egyéni érdekeltekkel folytatott személyes megbeszélések során merültek fel.

Az év egyik legfontosabb eredménye a regisztrálóknak a REACH-rendelet szerinti 2013. évi regisztrálási határidő teljesítéséhez nyújtott támogatás volt. A határidőt megelőző három hónap folyamán az ECHA Információs Szolgálata különleges szolgáltatást nyújtott a kötelezetteknek. Mivel az ECHA Információs Szolgálatának és a nemzeti információs szolgálatoknak az volt a közös célja, hogy támogatást nyújtsanak a regisztrálóknak a regisztrálási dokumentációk benyújtásához és ezzel a sikeres regisztráláshoz, a HelpNet irányítócsoportja márciusban megtartott hetedik ülésének legfőbb témáját a vállalatoknak a regisztrálási határidő teljesítéséhez nyújtott támogatás képezte. Az ECHA Információs Szolgálata, ugyancsak márciusi kezdettel, rendszeres konferenciamegbeszéléseket szervezett azon hét nemzeti információs szolgálat részvételével, amelyeknek várhatóan a legnagyobb számú regisztrálóval kellett foglalkozniuk, és naprakész tájékoztatást nyújtott számukra a legújabb fejleményekről, valamint megvitatta velük a határidővel kapcsolatos kérdéseket.

A REACH- és CLP-rendeletek szerinti nemzeti információs szolgálatok hálózatának (HelpNet) igazgatása 2013-ban is az ECHA Információs Szolgálatának egyik fő tevékenysége volt. E munka célja annak biztosítása volt, hogy a nemzeti információs szolgálatok harmonizált válaszokat adjanak a vállalatoknak és naprakész információkkal rendelkezzenek a különböző kérdésekről, és így módon – a vállalatok első számú

kapcsolattartóiként – hatékonyan láthassák el feladatukat. Ennek eredményeképpen az EU és az Európai Gazdasági Térség (EGT) mindazon 31 országában, ahol alkalmazzák a REACH- és a CLP-rendeletet, a kötelezettek számára biztosított tanácsadás és segítségnyújtás kellően ésszerűvé és hatékonyvá vált. Az együttműködés és a legjobb eljárások cseréjének előmozdítása érdekében az Információs Szolgálat 13 látogatást tett a nemzeti információs szolgálatoknál, és két ülést szervezett a HelpNet irányítócsoportja számára.

Tekintettel a keverékek osztályozására vonatkozó, közeledő 2015-ös határidőre, létrejött egy HelpNet munkacsoport annak érdekében, hogy egyszerűbb iránymutatásokat alakítson ki és nyújtson az iparág számára. A HelpNet irányítócsoportja novemberi nyolcadik ülésének középpontjában a kis- és középvállalkozások (kkv-k) támogatásával kapcsolatos tapasztalat- és véleménycsere állt, aminek során a különböző nemzeti információs szolgálatok munkatársai bemutatták a nemrégiben zajlott, kapcsolódó események vagy a kkv-k sajátosságaival foglalkozó nemzeti felmérések eredményeit. Annak ösztönzése érdekében, hogy az ECHA és az egyes országok információs szolgálatainak támogatása a kkv-k szélesebb köréhez eljusson, az ülés egyik szakaszában részt vettek az Európai Vállalkozói Hálózat képviselői.

A biocid termékekről szóló rendelet szerint az ECHA támogatja a nemzeti BPR információs szolgálatokat. A HelpNet irányítócsoportjának nyolcadik ülésén az információs szolgálatok munkatársai megállapodtak arról, hogy a HelpNet munkájába bevonják a nemzeti BPR információs szolgálatokat és az egyéb nemzeti hatóságokat. A HelpNet hatóköre ezzel kiterjedt a BPR információs szolgálatokra, és a BPR tekintetében illetékes hatóságok az információs szolgálatokhoz rendelt összekötőket neveztek ki. Az év folyamán az ECHA célzott támogatást nyújtott (konkrétan egy műhelyfoglalkozást és egy webináriumot szervezett) a nemzeti információs szolgálatoknak, hogy segítse őket a BPR-rendelet szerinti feladataik ellátásában, és e célból működésbe léptette a HelpEx eszközt annak érdekében, hogy a szolgálatok összehangolhassák a BPR-rel kapcsolatos bonyolult kérdésekre adott válaszaikat. Az Információs Szolgálat folyamatosan tájékoztatta a biocid termékek tekintetében illetékes hatóságokat a nemzeti BPR információs szolgálatoknak nyújtott támogatási tevékenységekről. Az információs szolgálatot biztosító nemzeti szervezetek, az Európai Bizottság és az ECHA által megállapodtak a CLP-, REACH- és BPR-rendeletekhez kapcsolódó, új gyakran ismételt kérdésekről (GYIK), és közzétették azokat.

Az ECHA a nyár folyamán létrehozott egy központi kapcsolattartó pontot az ECHA biocid termékekkel foglalkozó IT-rendszerei kiépítésének összehangolására. A kapcsolattartó pont jelentős szerepet játszott abban, hogy a tagállami illetékes hatóságoknál sikeresen kiépültek a BPR végrehajtása során az ECHA IT-rendszereinek használatához szükséges kapacitások. Mivel e munka rendkívül sikeres volt, az ECHA Információs Szolgálata november közepén kiegészítette tevékenységét a tagállami illetékes hatóságoknak, a megbízott nemzeti intézeteknek, a kijelölt nemzeti hatóságoknak és az Európai Bizottság szolgálatainak szállított IT-eszközök kezeléséhez nyújtott támogatással.

Iránymutatás

Az év első felében, tekintettel a REACH szerinti, 2013. május 31-i regisztrálási határidőre, az ECHA – akárcsak a 2010. évi határidő esetén – moratóriumot tartott fenn a regisztráláshoz kapcsolódó iránymutatás terén, hogy stabil szabályozói környezetet biztosítson a kötelezetteknek dokumentációik kidolgozásához és benyújtásához. A moratórium letelte után (a kkv-k igényeire való felkészülés jegyében, különös tekintettel a 2018-as regisztrálási határidőre) az ECHA több iránymutatást és iránymutatás-szerű dokumentumot adott ki a REACH-rendelettel kapcsolatban. Az Ügynökség folytatta a kifejezetten a kkv-kat érintő kérdésekkel foglalkozó iránymutatások kiadását az EU 23 nyelvén (2013 óta horvátul is). Konkrétan, az ECHA iránymutatást tett közzé a

biztonsági adatlapok összeállításával kapcsolatosan és a továbbfelhasználók számára, valamint kiadta az „Íránymutatás dióhéjban” kapcsolódó részeit, amelyek mind különös jelentőséggel bírnak a kkv-k számára.

Az ECHA – támogató dokumentáció készítése és folyamatos biztosítása révén– tovább javította az iránymutatásokhoz való hozzáférést valamennyi érdekelt fél számára (kérdések és válaszok többek között az engedélyezéssel kapcsolatban, REACH-tájékoztató a gyártó alvállalkozásokról, weboldalak a specifikus REACH- és CLP-folyamatokhoz, REACH navigátor eszköz, REACH terminológiai adatbázis (ECHA-term), útmutató dokumentumok (pl. „Útmutató a tájékoztatási követelményekhez és a kémiai biztonsági értékeléshez” (IR&CSA) V. melléklet, D. rész, az expozíciós forgatókönyv formátuma az IR&CSA D. és F. részében, valamint számos kisebb helyesbítés más REACH-útmutatókhoz)).

Az ECHA ezenkívül végrehajtotta a meglévő CLP-útmutató legfontosabb sürgős frissítéseit. 2013-ban az aktualizált PPORD-útmutatóval és az új PIC- (előzetes tájékoztatáson alapuló jóváhagyásra vonatkozó) útmutatóval kapcsolatos tanácsadás belső előkészítése olyan szintet ért el, hogy a következő év elején közzé lehetett tenni a vonatkozó útmutató dokumentumokat.

Az év végére az ECHA – az Európai Bizottság támogatásával – véglegesítette a biocid termékekről szóló (BPR) – 2013. szeptember 1-jétől hatályos – rendeletre vonatkozó első útmutató dokumentumokat.

2013-ban az iránymutatási tevékenységek középpontjában – a REACH-rendelettel összefüggő fő iránymutatáson kívül – olyan intézkedések kezdeményezése állt, amelyek elősegítik, hogy az ECHA a BPR- és PIC-rendeletekkel kapcsolatos új iránymutatási feladatai beépüljenek az ECHA iránymutatásra vonatkozó konzultációs eljárásába. Az ECHA igazgatótanácsa 2013. decemberi ülésén támogatta az iránymutatásra vonatkozó konzultációs eljárás második felülvizsgálatát (MB/63/2013 final). Ez többek között a következőket foglalta magában:

- a BPR- és PIC-rendeletre vonatkozó iránymutatással kapcsolatos különleges igények kielégítése,
- az egyrészt a tagállamok illetékes hatóságait és magát az ECHA-t célzó, másrészt az iparágat célzó, az iránymutatások aktualizálását szolgáló eljárások jobb megkülönböztetése,
- a rugalmasság növelése az útmutató dokumentumok webalapú információs forrásokkal való felváltása során – különös tekintettel a kis- és középvállalkozásokra (kkv-k),
- hivatalos és átlátható eljárás biztosítása az útmutató dokumentumok kivonásához,
- a rugalmasság növelése az iránymutatások (gyorsabb (és/vagy hatékonyabb és eredményesebb) aktualizálása érdekében).

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Időbeni és hatékony – és magas színvonalú útmutató dokumentumokon keresztül – támogatás nyújtása az iparág és a tagállamok számára az ECHA Információs Szolgálatától a REACH és a CLP szerinti kötelezettségeinek teljesítéséhez.
2. Oktatók képzésén keresztül támogatás nyújtása a REACH-nek és a CLP-nek az EU/EGT államaiban történő végrehajtásához.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az ECHA Információs Szolgálatának feltett és a meghatározott határidőn (15 munkanapon) belül megválaszolt kérdések százalékaránya	80%	94%
Az ECHA Információs Szolgálatának szolgáltatásaival való elégedettség szintje a felhasználók körében	Magas	Magas
Az ECHA azon visszacsatoló válaszainak százalékaránya, amelyeket a nemzeti információs szolgálatok által a HelpExhez benyújtott kérdésekre ad a kérdés feltevője által kitűzött határidőn belül	80%	98%
Az útmutatók felhasználóinak visszajelzéseiben megnyilvánuló elégedettség szintje	Magas	Magas

3. Legfontosabb eredményekECHA információs szolgálat

- Az ECHA megválaszolt 5975 kérdést, köztük a webináriumokon és az ECHA által szervezett Érdekeltek Napján folytatott személyes megbeszélések során felmerült kérdéseket.
- A nemzeti információs szolgálatok a BPR, a CLP és a REACH tárgykörében 85 kérdést tettek fel a HelpEx segítségével, és az ECHA Információs Szolgálat az összes kérdést megválaszolta, és összesen 187 észrevételt fűzött hozzájuk.
- Az ECHA „Kérdezz-felelek” weboldalának átalakítása annak érdekében, hogy valamennyi kérdés és válasz, illetve GYIK egyetlen oldalon elérhető legyen, könnyű hozzáférést és keresési funkciókat biztosítva az iparág számára.
- HelpNet: a HelpNet irányítócsoporthoz két ülés, a BPR, a CLP és a REACH területéhez kapcsolódó GYIK frissítése, valamint képzések a nemzeti BPR, CLP és REACH információs szolgálatok számára (például betanító tanfolyamok, webináriumok, műhelyfoglalkozások).
- A tagállami illetékes hatóságok támogatása: az ECHA a nyár folyamán betanító tanfolyamokat szervezett a hatóságok számára, októberben a tagállami illetékes hatóságok támogatását célzó webináriumot tartott, és felhasználói rendszergazdákat képezett a hatóságoknál a bevezetés alatt álló R4BP3 eszközhöz.

- A kkv-k támogatása:
 - A 2013-as REACH-határidő közeledtével a kkv-nak tekintett vállalatok felhívása; az Információs Szolgálat válaszadási stratégiájának módosítása oly módon, hogy a válaszok alatt szerepeljen a munkatárs neve, ezáltal a vállalatok számára elérhetőbbek és hozzáférhetőbbek legyenek az információk.
 - Válaszok kidolgozása az Információs Szolgálathoz címzett regisztrált e-mailekre, illetve az ECHA kkv-követéhez címzett néhány ilyen levélre.

Iránymutatás

A 2012-ben megkezdett iránymutatási tevékenységek befejezése (valamennyi aktualizálásra kiterjed, kivéve azokat, ahol szerepel az „új” megjelölés):

- A CLP-kritériumok alkalmazására vonatkozó iránymutatás (a második és negyedik „Alkalmazkodás a műszaki fejlődéshez”, beleértve a szenzibilizációs veszélyeket).
- Útmutatás továbbfelhasználók számára.
- Útmutató a biztonsági adatlapok összeállításához.
- Navigator eszköz.
- Iránymutatás(ok) dióhéjban:
 - biztonsági adatlapok összeállítása,
 - továbbfelhasználók,
 - regisztrálás.
- REACH tájékoztató a REACH-rendelet szerinti gyártó alvállalkozásról.
- A biocid termékekről szóló rendelettel kapcsolatos iránymutatás:
 - útmutató a tájékoztatási követelményekhez (új),
 - útmutató a technikai egyenértékűség iránti kérelmekhez (új),
 - a biocid termékekkel kapcsolatos kérelmekre vonatkozó szabályozói útmutató (új),
 - a hatóanyag-szállítókkal kapcsolatos útmutató (új),
 - Emberi Egészség III. kötet, B rész – Kockázatértékelés (új).

A 2013-ban megkezdett és konzultációs dokumentumtervezettel kísért projektek (aktualizálások, kivéve, ahol szerepel az „új” megjelölés):

- Útmutató a CLH-dokumentáció előkészítéséhez (a dokumentációk iparági benyújtóira vonatkozó előírások).
- Az Útmutató a tájékoztatási követelményekhez és a kémiai biztonsági értékeléshez (IR&CSA) R.11. fejezete (PBT-értékelés).
- Az IR&CSA útmutató C. része (PBT-értékelés).
- Útmutató a különös aggodalomra okot adó anyagok azonosítására vonatkozó, XV. melléklet szerinti dokumentáció elkészítéséhez.
- Az IR&CSA útmutató R.7a. fejezete (a csak a mutagén hatásról szóló R.7.7.1. szakasz).

2013-ban a következő útmutató dokumentumok helyesbítéseinek közzétételére került sor:

- IR&CSA útmutató R.7a. fejezet (a végpontokra vonatkozó útmutató),
- IR&CSA útmutató R.20. fejezet (Fogalmak táblázata),
- Útmutató a regisztráláshoz.

6. tevékenység: Tudományos informatikai eszközök

A REACH-, a CLP- és a biocid termékekről szóló rendelet jelentős számú vállalatot érint – a REACH-IT-rendszerben több mint 70 000 jogi személy van regisztrálva –, és nagyon nagy mennyiségű adat benyújtását, feldolgozását és az iparág és a hatóságok közötti megosztását írja elő. Ennélfogva az ECHA-nak IT-alapon kell működnie, az Ügynökség sikerének kulcsát pedig az jelenti, hogy az iparági és tagállami, valamint saját felhasználás céljából az Ügynökségnek időben üzembe kell helyeznie a teljes mértékben működőképessé IT-rendszereket.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

A REACH szerinti 2013. évi határidő támogatása

Tiszteletben tartva az iparág által a benyújtáshoz használt IT-eszközökön végrehajtott változtatásokra vonatkozó, a májusi REACH-regisztrálási határidő előtti hat hónapra érvényes moratóriumot, márciusban sor került a REACH-IT-rendszer hatékonyságát javító, az ECHA-n belüli belső használatot érintő módosításokra, ez azonban semmilyen hatással nem volt a regisztrálókra.

Az üzletmenet folytonosságát érintő általános javításokon kívül, a határidő előtt a REACH-IT működtetését is kiszervezték, hogy a szükséges IT-szolgáltatások az ECHA rendes munkaidején kívül is biztosítottak legyenek. Az alkalmazás május 20-tól május 31-ig minden nap 24 órán keresztül fogadta a benyújtásokat.

A határidőre való felkészülés sikeres volt, és a regisztrálók technikai problémák nélkül be tudták nyújtani kérelmeiket.

Az adatintegrációs projekt folytatása az integrált adatok és a tagállami illetékes hatóságok egyetlen hozzáférési pontjának megvalósítása felé

2013 végén az ECHA útjára bocsátotta a 2011-ben indított adatintegrációs projekt végleges változatát, amelynek célja az adatok és üzleti alkalmazások hatékonyabb integrálása egy adatintegrációs platform segítségével. A portál kezelőfelülete révén az illetékes hatóságokhoz tartozó felhasználók számára egyetlen kombinált nézet biztosít keresési és hozzáférési lehetőséget az összes REACH-folyamathoz tartozó vegyi anyagokhoz és a kapcsolódó információkhoz. Az adatintegrációs platformot fokozatosan több alkalmazás, többek között az új ECHA tájékoztatási portál is használni fogja.

2013-ban megkezdődött a IUCLID platform átfogó újratervezése és fejlesztése, vagyis az IUCLID 6 kialakítása. Az IUCLID 6 sokkal jobb funkcionális és nem funkcionális jellemzőkkel rendelkezik majd, mint a jelenlegi IUCLID 5, és ez vonatkozik többek között a különböző szervezeti méretek támogatására, a nagyobb biztonságra, a más alkalmazásokkal való integrációra, a teljesítményre és a méretezhetőségre. A legfontosabb funkciók 2014 elején jelennek meg, amit többek között külső érdekeltek részvételével zajló, hosszú tesztelés követ. Az IUCLID 6 az ECHA-n kívüli felhasználók számára a tervek szerint 2016 elején nyílik meg.

Tekintettel a biocid termékek működőképessé nyilvántartásának (R4BP 3) biztosítása érdekében kitűzött szigorú célokra, a REACH-IT új generációjának kifejlesztését elhalasztották. Az ECHA mindazonáltal elemzések és megvalósíthatósági tanulmányok révén elindította a REACH-IT-rendszer átfogó felülvizsgálatát. A REACH-IT-rendszert a gyorsabb és költséghatékonyabb fenntartás érdekében újratervezik, és ehhez strukturális változtatásokat hajtanak végre. A fejlesztés során figyelembe veszik, hogy a 2018-as REACH-határidőre a rendszernek felhasználható-barátabbá kell válnia, különösen a kkv-k számára. Az újratervezés során felhasználják az IUCLID 6

továbbfejlesztett integrációs képességeit. A REACH-IT 3 első komponenseit 2014-ben fejlesztik ki.

2013-ban sor került a CHESAR továbbfejlesztésére, és márciusban megjelent az új verzió, amelyben – az ellátási lánc tájékoztatására – könnyebben hozhatók létre expozíciós forgatókönyvek.

A tájékoztatási ütemterv végrehajtása

Az Ügynökség az év során folyamatosan fenntartotta a tájékoztatási portált, és az ütemtervnek megfelelően bővítette és kiegészítette a közölt adatokat. A bővítések magukban foglalták különböző vállalatok neveit, a NONS-dokumentációkból származó információk közzétételét, felhasználások szerinti kereséseket és biocid anyagok és termékek közzétételét. Ezzel párhuzamosan elkészült a rendszer felépítését vizsgáló tanulmány és megkezdődött egy elemző tanulmány készítése a tájékoztatási rendszer újratervezéséről, aminek köszönhetően a rendszer integrált áttekintést fog adni a vegyi anyagokra vonatkozó, az ECHA-nál elérhető és nem bizalmasan kezelt valamennyi adatról és információról. A módosított rendszer az adatintegrációs platform képességeire támaszkodik majd, és felhasználja az IUCLID 6 integrációs lehetőségeit.

A C&L jegyzéket frissítették, így az már kiterjed a veszélyes anyagokról szóló irányelv és a Seveso II irányelv szerinti osztályozásokra, és tartalmazza a CLP-rendelet VI. mellékletének bejegyzéseiben szereplő anyagok neveinek fordítását, immár horvátul is. Januárban megjelent egy C&L platform a regisztrálók és a bejelentők számára, amelynek segítségével megállapodhatnak C&L bejegyzéseik felől.

Az ECHA munkafolyamatait segítő IT-támogatás bővítése

A dokumentáció-értékelő munkafolyamat (DEP) három frissítésen ment keresztül, amelyek javították a többi IT-rendszerrel való integrációt. A DEP az értékelési munkát támogató hasznos eszköznek bizonyult, lehetővé téve a legmagasabb mennyiségi tartományba tartozó dokumentációk legalább 5%-ára vonatkozóan a megfelelőségi ellenőrzésének elvégzésére vonatkozó célkitűzés elérését.

Az értékelési munkát segítő, tudományos döntéstámogató eszközt, az Odyssey alkalmazást két új frissítéssel fejlesztették, aminek köszönhetően javult a más rendszerekkel való integráció és kibővült az alkalmazási kör, amely így a megkeresés-értékelés támogatására is kiterjed. Az ismétlődő késések és a beszállítótól kapott szoftver minőségi hiányosságai azonban késedelmeket okoztak, ezért szerződéses jogorvoslatra volt szükség. A további verziókat 2014-re halasztották.

A szervezeti tartalomkezelő rendszer (ECM) program egy új ütemterv elfogadásával folytatódott, amely két fontos kezdeményezést foglalt magában. Először is, befejeződött a nyilvántartás-kezelési projekt, amely így készen áll a 2014. januári indulásra. Másodszor, sor került egy általános ügyviteli megoldás, az úgynevezett Dinamikus Ügyvitel V1.0 megtervezésére és fokozatos fejlesztésére, amely támogatást nyújt a REACH- és a CLP-rendelettel kapcsolatos valamennyi folyamathoz. Az első folyamatok 2014-ben indulnak útnak. Az ECHA munkafolyamat-rendszereinek a külső együttműködési platformokkal való integrálása nem történt meg. Az ECHA valójában több lehetőséget is megvizsgált, többek között a jelenleg használt (az Európai Bizottság IT-szolgáltatásainak tulajdonában álló és általuk fenntartott) platform, a CIRCA-BC biztonságosságának megerősítését, valamint egy megfelelő biztonsági tulajdonságokat nyújtó, internetes szolgáltatásként biztosított piaci eszközt. Az ECHA úgy döntött, hogy az érdemi határozat meghozatala előtt végrehajt egy 2013-ban elindított és 2014-re

átnyúló kísérleti projektet. A CIRCA-BC elhagyása valójában a végfelhasználókat és az együttműködő csoportokat rendszerint irányító Titkárságot is érinti.

IT-rendszerek megvalósítása a biocid termékekről szóló rendelethez és a PIC-rendelethez

A biocid termékekről szóló új rendelethez az ECHA kifejlesztette az R4BP 3 rendszert, az R4BP benyújtási rendszer teljes körűen átalakított verzióját, az IUCLID 5 rendszert a BPR-rendelethez szükséges változtatásokkal frissítette, az előző R4BP rendszerből áthelyezett 2396 lezárt esetet, és biztonsági követelményeket és technikai végrehajtási feltételeket határozott meg a kijelölt nemzeti hatóságok távoli kapcsolódásához. Ezenkívül sor került az ECHA tájékoztatási portáljának frissítésére annak érdekében, hogy az információk a hatálybalépés napján már a hatóanyagokra, a biocid termékek engedélyezésére és az úgynevezett, 95. cikk szerinti jegyzékre is kiterjedjenek.

Az ECHA sikeresen be tudta fogadni a biocid termékekről szóló rendelet szerinti kérelmeket, és a nemzeti hatóságok azonnal végrehajthatták feladataikat az új rendszerben.

A PIC-rendelet átdolgozott változata 2014 márciusában lép hatályba. Az erre való felkészülés jegyében az ECHA kifejlesztett egy új rendszert, az ePIC-et, amely felváltja a jelenleg használt benyújtási eszközt és adatbázist, a veszélyes vegyi anyagok kiviteléről és behozataláról tájékoztató európai adatbázist (EDEXIM). Mivel a BPR- és a PIC-rendelethez való felkészülés erőforrás-igényei egymást átfedik, az ePIC bevezetését 2014 őszére ütemezték. Addig a jelenlegi EDEXIM rendszert használják. E megközelítés kapcsán megegyezés jött létre az Európai Bizottsággal és a kijelölt nemzeti hatóságokkal, és az ECHA 2013-ban e tervnek megfelelően haladt előre.

A REACH-rendeletet végrehajtó hatóságok munkáját a REACH végrehajtási információk portál (RIPE) három (márciusi, októberi és decemberi) új verziója segítette.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az IT-rendszerek (különösen az IUCLID, a CHESAR, a REACH-IT és a Tájékoztatás) nyújtsanak megfelelő támogatást az iparágak és az ECHA-nak a dokumentációk 2013. évi REACH-határidőre történő feldolgozásához és a nyilvános információk terjesztéséhez.
2. Az IT-rendszerek a biocid termékekről szóló rendelet 2013. évi hatálybalépéséig legyenek alkalmasak arra, hogy támogassák az ECHA számára előírányzott első feladatok ellátását.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az IT-eszközök (IUCLID, REACH-IT, Chesar és Tájékoztatás) külső felhasználóinak elégedettségi szintje	Magas	Magas

3. Legfontosabb eredmények

- Bevezetésre került a tagállamok illetékes hatóságai által használt portál-kezelőfelület első verziója.
- Befejeződött az IUCLID 6 architektúrájának tervezése, és a fejlesztés projektterv szerinti haladt.
- Az architektúrára vonatkozó és elemző tanulmányok készítésével megkezdődött a REACH-IT újratervezése.
- Az IT-rendszerek és az R4BP 3, az IUCLID és a Tájékoztatás funkciói a biocid termékekről szóló rendelet hatálybalépésére elkészültek és működőképesek.
- A RIPE portált továbbfejlesztették és három új verziót bocsátottak ki.
- A REACH regisztrálási határidőt a megfelelő eszközök – a REACH-IT, az IUCLID, a CHESAR és a Tájékoztatás – sikeresen támogatták.
- A PIC-rendelet 2014. évi hatálybalépésére való felkészülés a tervek szerint zajlott.
- A megfelelőségi ellenőrzésekre vonatkozó célt az arra szolgáló eszközök – a DEP és három új verziója, valamint az Odyssey két új verziója – sikeresen támogatták.
- A Dinamikus Ügyvitel V1.0 tervezése sikeresen befejeződött, és a fejlesztés a projekttervnek megfelelően zajlott.
- Megjelent az SVHC-munkafolyamatot segítő eszköz egy új verziója.
- Folytatódott a működő üzleti információs rendszerek alkalmazása.

7. tevékenység: Tudományos tevékenység és technikai tanácsadás az EU intézményei és szervei számára

Az ECHA egy szabályozó szervezet, amely feladatokat lát el a tudomány és a technika területén. Az ECHA-nak ezért folyamatosan be kell fektetnie tudományos és szabályozói kapacitásának továbbfejlesztésébe, hogy határozatait, véleményeit és tanácsadási tevékenységét naprakész tudományos vagy technikai ismeretekre építhesse. Ez az ECHA-t alkalmassá teszi arra is, hogy az EU intézményeinek és szerveinek tanácsokat adjon fontos kérdésekkel, például a jogalkotás továbbfejlesztésével kapcsolatban.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Az Ügynökség folytatta a felkészülést harmadik stratégiai célkitűzésének megvalósítására, éspedig hogy csomópontként működjön közre a tagállamok, az európai intézmények és más szereplők tudományos és szabályozási kapacitásának kiépítésében, és ezt az új tudást a vegyi anyagokról szóló jogszabályok végrehajtásának javítására használja fel.

Az ECHA tudományos információkkal járult hozzá az OECD új vizsgálati iránymutatásainak kidolgozásához, valamint alternatív vizsgálati és értékelési módszerek alkalmazásához. Az ECHA képzést biztosított a tagállamok illetékes hatóságainak és saját munkatársainak a molekulaszervezet és biológiai hatás közötti mennyiségi összefüggés (QSAR) vizsgálatát szolgáló eszközkészlet használatával és lehetőségeivel kapcsolatban, fejlesztve ezzel a hatóságok kapacitásait a QSAR területén. Az ECHA hozzájárult továbbá a vegyi anyagok csoportosítására vonatkozó OECD-iránymutatás kidolgozásához. Az ECHA úgy alakította ki belső szervezetét, hogy hatékonyan megvitathassa és elemezhesse a regisztrálók által benyújtott és a tudományos szakirodalomban megjelent nem kísérleti vizsgálati módszereket. Az Ügynökség ezenkívül megszervezte munkatársai számára a nem kísérleti vizsgálati módszerekhez tervezett speciális szoftverekkel kapcsolatos első képzést.

Az ECHA 2013-ban is támogatást nyújtott az Európai Bizottságnak a nanoanyagok szabályozási kérdéseivel kapcsolatos munkájához, valamint kezdeményezte és tevékenyen előmozdította a REACH- és CLP-rendeletekből származó, a nanoanyagokkal kapcsolatos különböző intézkedések végrehajtását. Az ECHA átfogó képzéseket szervezett saját munkatársainak és az érdekelt feleknek a nanoanyagok területével kapcsolatban. Az Ügynökség ezenfelül, a nanoanyagokkal kapcsolatos kutatások legújabb fejleményeinek figyelemmel kísérése céljából, együttműködést kezdeményezett a kapcsolódó FP7 kutatási projektekkel.

Az ECHA a Közös Kutatóközponttal együtt részt vett a NANOSUPPORT projekt utolsó szakaszaiban. E projekt eredményeit az Európai Bizottság felhasználta a REACH-rendelet mellékleteinek a nanoanyagokkal összefüggő esetleges módosításaira irányuló, folyamatban levő hatásvizsgálat során. Az ECHA nanoanyagokkal foglalkozó munkacsoportja a különösen a nanoanyagok jellemzése területén létrejött legújabb eredményekkel és fejleményekkel, valamint a nanoanyagok átfedéseivel és csoportosításával foglalkozott. Az ECHA megszervezte a már regisztrált nanoanyagokat értékelő csoport (GAARN) két utolsó ülését. A GAARN ülései nyomán született fő eredményeket a regisztrálóknak szóló, legjobb eljárásokra vonatkozó ajánlásokként fogalmazták meg, és közzétették az ECHA nanoanyagokkal foglalkozó weboldalán és egy webináriumon ismertették. Továbbá, az ECHA a gyártott nanoanyagokkal foglalkozó munkacsoport több szakértői találkozáján való aktív részvétel útján figyelemmel kísérte az OECD munkáját.

Az ECHA továbbra is hozzájárult az endokrin rendszert károsító anyagokkal kapcsolatos, folyamatban levő bizottsági kezdeményezésekhez, többek között az ilyen anyagokra

vonatkozó horizontális kritériumok kidolgozásához. Az Ügynökség részt vett és szaktanácsadást nyújtott a Bizottság szolgálatait, az EU ügynökségei és a tagállamok, az endokrin rendszert károsító anyagokkal foglalkozó tanácsadó szakcsoport (ED EAG), az EFSA Tudományos Bizottsága, az endokrin rendszert érintő hatóanyagokkal foglalkozó munkacsoport részvételével megtartott eseti ülésen.

Az ECHA egy együttműködési program révén végrehajtott együttműködési megállapodás által megerősítette együttműködését az Európai Bizottság Közös Kutatóközpontjával. Ez magában foglalt például a nem szabványos anyagok használatával kapcsolatos kiválasztott veszélyességi végpontokról szóló jelentéseket és tájékoztatókat, valamint a vizsgálat és értékelés – a REACH szerinti – integrált módjaival kapcsolatos együttműködést, különösen a bőrszenzibilizáció terén.

ECHA ezenkívül elemezte a REACH-rendelet bizonyos elemeinek felülvizsgálatát követő bizottsági közlemény ECHA-nak címzett ajánlásait. Mivel az ajánlások többsége összhangban volt az ECHA saját megállapításaival, amelyeket a REACH- és a CLP-rendelet működéséről szóló (2011. júliusi) jelentésében tett, az ECHA 2013. évi munkaprogramja a Bizottság által ajánlottak közül már számos intézkedést tartalmazott. Az ECHA – ahol arra szükség volt – 2014–2018. évi többéves munkaprogramjába kiegészítő nyomonkövetési intézkedéseket épített be.

Egy újfajta munkamódszer részeként az ECHA 2013 májusában megszervezte az első tematikus tudományos műhelyfoglalkozást a kutatók és a szabályalkotók közötti párbeszéd előmozdítása érdekében. A műhelyfoglalkozás témája az üledékes szegmensen kapcsolatos kockázatértékelés volt. Az ECHA mindemellett szerepet vállalt az uniós ügynökségek hálózatához (amelyben az EU nyolc ügynöksége és Barroso bizottsági elnök tudományos főtanácsadója vesz részt) tartozó tudományos tanácsadók újonnan létrehozott alcsoportjában, és előkészítette az ECHA és az Európai Gyógyszerügynökség közötti (2014-ben aláírandó) egyetértési megállapodást.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az ECHA megfelelő kapacitással rendelkezik arra, hogy tudományos és technikai tanácsadást nyújtson a vegyi anyagok, így a nanoanyagok és az endokrin rendszert károsító anyagok biztonságosságával, a keverékek toxicitásával, az expozíciós értékeléssel, a vizsgálati módszerekkel és az alternatív módszerek használatával kapcsolatban.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az Európai Bizottságnak és a tagállamok illetékes hatóságainak nyújtott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével való elégedettség szintje	Magas	Magas

3. Legfontosabb eredmények

- Hozzájárulás az új vizsgálati módszerek kidolgozásához, elsősorban az OECD Vizsgálati Iránymutatások programja révén.
- A nem kísérleti vizsgálati módszerekkel kapcsolatos szoftver beszerzése és hozzáférhetővé tétele, szakértői ismeretek építése képzés, gyakorlati tapasztalatok és az ECHA-n kívüli szakértőkkel folytatott aktív információcsere révén. A kísérleteket kiváltó alternatív módszerekkel kapcsolatos képzések szervezése a belső és külső szakértők számára.
- Webinárium „A nanoanyagok REACH-rendelet szerinti biztonságos felhasználása – II. rész: A jelenlegi legjobb eljárások a nanoanyagok emberi egészséget és környezetet érintő veszélyeinek értékelése terén” címmel.
- A nanoanyagok emberi egészséget és környezetet érintő veszélyeinek értékelése – A legjobb eljárások közzététele a REACH-regisztrálók számára.
- Az ECHA hozzájárulása a REACH-rendelet mellékleteinek a nanoanyagokkal összefüggő esetleges módosításaira irányuló hatásvizsgálat alapjainak kidolgozásához.
- Az üledékes szegmessel kapcsolatos kockázatértékeléssel foglalkozó tematikus tudományos műhelyfoglalkozáson lezajlott viták főbb eredményeinek összefoglalása.

16. tevékenység: Biocid termékek

A „biocid termékek” tevékenységbe tartoznak az ECHA-nak a hatóanyagok értékelésével és a termékek uniós engedélyezése iránti kérelmekkel kapcsolatos, a biocid termékekről szóló rendelet szerinti tevékenységei, valamint a rendelet értelmében az Ügynökség által elvégzendő tudományos értékelések (technikai egyenértékűség iránti kérelmek, hatóanyag-szállítók, módosítások osztályozása). Az ECHA amellett, hogy támogatja a Biocid Termékekkel Foglalkozó Bizottságot abban, hogy megszülessen az anyagok és termékek uniós szintű jóváhagyása, titkárságot biztosít a nemzeti engedélyek kölcsönös elismerési folyamatával kapcsolatos nézeteltérésekkel foglalkozó koordinációs csoport számára.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

A biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló, 2012. május 22-i 528/2012/EU rendelet (a „biocid termékekről szóló – BPR – rendelet”) 2013. szeptember 1-jén lépett hatályba.

Az év során az előkészületi munka a biocid termékekkel kapcsolatos kilenc – az alábbiakban leírt – végrehajtási projekttel folytatódott.

Biocid termékekkel kapcsolatos végrehajtási projekt	Leírás
BIP 1	Hatóanyag-jóváhagyás
BIP 2	Termékengedélyezés
BIP 3	Technikai egyenértékűség és alternatív szállítók
BIP 4	Adatmegosztás és tájékoztatás
BIP 5	Biocid Termékekkel Foglalkozó Bizottság és koordinációs csoport
BIP 6	Iránymutatás, Információs Szolgálat és kommunikáció
BIP 7	Pénzügyek és HR
BIP 8	Irányítás és számvitel
BIP 9	Biocid termékekkel kapcsolatos IT-rendszer (ezen belül adatbenyújtás és számlázás)

Az Ügynökség 2013. szeptember 1-jén kezdte meg a biocid termékekről szóló (BPR) rendeletben rá ruházott valamennyi feladat végrehajtását. Az emberi és pénzügyi erőforrások korlátai miatt az ECHA nem tudta befejezni a teljes tervezett előkészítő munkát, amit a teljesítménymutató is tükröz (90%-os eredmény a 100% helyett). A szükséges eljárások, IT-rendszerek (IUCLID 5.5 és R4BP 3) és munkafolyamatok elkészültek és készen álltak arra, hogy ellássák a benyújtással, dokumentációkezeléssel, technikai egyenértékűség iránti kérelmekkel, hatóanyag-szállítókkal és adatmegosztási kérésekkel kapcsolatos feladatokat. Ezenkívül létrejött a Biocid Termékekkel Foglalkozó Bizottság és több állandó és eseti munkacsoport, készen arra, hogy 2014-ben megkezdje munkáját. A fennmaradó kritikus előkészítő tevékenységek – mint a belső eljárások, munkafolyamatok és az R4BP 3 kiegészítő funkcióinak továbbfejlesztése – 2014 első félévében fejeződnek be.

A koordinációs csoport 2013. szeptember 1-jén tartotta első ülését, és a kapcsolattartó pontok kijelölését, az ideiglenes elnök megválasztását és az eljárási szabályzattervezet és a munkafolyamat kialakítását követően 2013 decemberében kezdte meg tényleges munkáját.

Befejeződött a hatóanyagok felülvizsgálati programjának átvétele az Európai Bizottság Közös Kutatóközpontjától.

Az Ügynökség a BPR-rendeletben meghatározott tájékoztatási kötelezettségét – a rendelet hatálybalépésétől kezdve – a következő három jegyzék közzétételével teljesítette: jóváhagyott hatóanyagok, a tagállamok illetékes hatóságai által a hatálybalépéstől kezdve megadott termékengedélyek (az R4BP 2ben foglalt információk alapján) és a hatóanyag-szállítók ideiglenes jegyzéke.

A biocid termékekkel foglalkozó Érdekelte Felek Napján, amelyet az ECHA 2013 júniusában tartott meg, kapcsolatok és hálózatok jöttek létre az illetékes hatóságokkal és az érdekelte felekkel. 2013 decemberében került sor az első célzott látogatásra egy a biocid termékekkel foglalkozó illetékes hatósághoz.

A hatálybalépés és az év vége között a hatóanyagok megújítása iránti egy kérelem, a technikai egyenértékűség iránti négy kérelem és a hatóanyag-szállítókkal kapcsolatos (95. cikk) hat kérelem érkezett be. Mivel a technikai egyenértékűségre vonatkozó határozatot 90 napon belül kell meghozni, mely határidő megnövelhető a kérelmező által a kiegészítő információk iránti kérelem benyújtásához felhasznált idővel, a határozatok 2014 első vagy második negyedévére várhatók. A hatóanyag-szállítókkal kapcsolatos kérelmekre vonatkozó határozatok tekintetében a BPR-rendelet nem ír elő határidőt; az első határozatok 2014 első vagy második negyedévében várhatók. Ugyanezen időszak alatt a biocid termékek nemzeti engedélyezése iránti 1208 kérelem (új kérelmek, megújítások és kölcsönös elismerés iránti kérelmek) érkezett be, amelyeket az Ügynökség továbbított a megfelelő illetékes hatóságoknak. A BPR-rendelet indulása a beérkezett kérelmek száma alapján összességében lassabbnak tűnik az eredetileg tervezettnél, ám a hatálybalépés után eltelt időszak túl rövid volt ahhoz, hogy reprezentatív lehessen, és a becslések megbízhatósága tudvalevőleg alacsony volt.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Ügynökség 2013. szeptember 1-jére álljon készen arra, hogy megkezdje a biocid termékekről szóló rendeletben rá ruházott valamennyi feladat végrehajtását.
2. 2013. szeptember 1-jétől valamennyi dokumentáció az ECHA által elfogadott egységes eljárásokkal összhangban levő, illetve a jogszabályban előírt határidőkön belüli vagy a meghatározott célkitűzések szerinti feldolgozása.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
A kritikus előkészítő tevékenységek sikerességének aránya a végtermék rendelkezésre állása szempontjából	100%	90%
Az egységes eljárásoknak és a jogszabályban előírt határidőknek megfelelően kezelt dokumentációk százalékaránya	100%	100%

A BPC és a koordinációs csoport tagjainak, valamint az Európai Bizottságnak és a tagállamok illetékes hatóságainak nyújtott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével való elégedettség szintje (az előkészítést is ideszámítva)	Magas	Magas
---	-------	-------

3. Legfontosabb eredmények

- A koordinációs csoport a hatálybalépés óta két ülést tartott, és 2013 decemberében megkezdte tényleges munkáját a kölcsönös elismeréssel kapcsolatos két vitás ügy megtárgyalásával.
- Befejeződött a hatóanyagok felülvizsgálati programjának átvétele az Európai Bizottság Közös Kutatóközpontjától.
- Működésének megkezdése óta az ECHA a biocid termékekkel kapcsolatos adatmegosztásra vonatkozó 24 felkérést is feldolgozott.
- Az év vége felé beérkezett – és jelenleg feldolgozás alatt van – egy adatmegosztási vita; a határozat 2014 elején esedékes.

17. tevékenység: PIC

Az előzetes tájékoztatáson alapuló jóváhagyásról (PIC) szóló rendelet a nemzetközi Rotterdami Egyezményt hajtja végre az EU-ban. A tilalom vagy szigorú korlátozás alá eső vegyi anyagokra alkalmazandó PIC-rendelet információcsere-mechanismusokat ír elő az ilyen anyagok kivitele és behozatala tekintetében. Az ECHA irányítja a PIC-mechanismusok gyakorlati működését, és kérésre technikai és tudományos információkkal és segítséggel szolgál a Bizottság számára.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

A 2013-as év döntő fontosságú volt az átdolgozott PIC-rendelet 2014. március 1-jei hatálybalépésére való felkészülés szempontjából. E célból 2013 elején projektterv készült, amely a munkatársak felvételével és képzésével, az eljárásokkal és az IT-fejlesztéssel, valamint a feladatok Közös Kutatóközponttól való átvételével foglalkozott.

Valamennyi érdekelt felet tájékoztatták az ECHA-nál folyó munka előrehaladásáról, és bevonták az új IT-eszköz (ePIC) bevezetésével kapcsolatos döntéshozatalba. Számos, az érdekelt feleknek szervezett műhelyfoglalkozásra került sor az Európai Bizottság, a kijelölt nemzeti hatóságok és az iparág képviselőinek részvételével. Ennek célja a meglévő EDIXIM-rendszerről az ePIC-re történő, 2014 végén esedékes zökkenőmentes áttérés biztosítása volt.

Az ECHA ezenkívül részt vett a kijelölt nemzeti hatóságok ülésein, és jelentést készített az ott elért eredményekről. A feladatok átvételéről szóló, a Közös Kutatóközponttal és a Bizottsággal folytatott további megbeszélések lezárultak, és 2013 végén a Közös Kutatóközpontban sor került meghatározott számú munkatársnak a PIC-rendelettel és a benyújtási rendszerrel kapcsolatos – valós eseteket feldolgozó – képzése.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Azon előkészületek folyamatos megvalósítása, amelyek lehetővé teszik, hogy a hatálybalépés pillanatában megkezdődhessen az új PIC-feladatok hatékony és eredményes végrehajtása.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az előkészítő tevékenységek időben, hatályban és erőforrásokban kifejezett sikeraránya	80%	80%
A Bizottságnak és a kijelölt nemzeti hatóságoknak nyújtott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével való elégedettség szintje	Magas	Magas

3. Legfontosabb eredmények

- A bejelentések benyújtásához és kezeléséhez szükséges eljárások, munkafolyamatok és IT-rendszerek fejlesztése terén elért jelentős előrehaladás.
- Kapcsolatok és hálózatok létrehozása a kijelölt nemzeti hatóságokkal és az érdekelt felekkel.

2. Az ECHA testületei és horizontális tevékenységei

8. tevékenység: A bizottságok és a Fórum

A bizottságok – a Tagállami Bizottság (MSC), a Kockázatértékelési Bizottság (RAC), a Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság (SEAC) és a Biocid Termékekkel Foglalkozó Bizottság – az ECHA szerves részét képezik, és (például megállapodások és vélemények útján) különösen az ECHA és az Európai Bizottság döntéshozatalát megalapozó tudományos és technikai tanácsadásban játszanak kulcsszerepet.

A végrehajtással kapcsolatos információcseréért felelős fórum hálózatot biztosít a REACH-, a CLP- és a PIC-rendelet végrehajtásáért felelős tagállami hatóságok számára, és hozzájárul azok végrehajtási megközelítéseinek harmonizációjához. Ezenfelül az a szerepe, hogy szorosan együttműködjön a nemzeti végrehajtó hatóságokkal és a tagállami illetékes hatóságokkal feladataik megfelelő összehangolása céljából.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Tagállami Bizottság (MSC)

A Tagállami Bizottság egyhangú megállapodásra jutott nyolc anyag SVHC-ként történő meghatározása kapcsán, amely anyagokat később felvették a jelöltlistára. Négy másik anyag tekintetében a Tagállami Bizottság egyhangúlag megállapította, hogy SVHC-ként történő meghatározásuk nem lehetséges.

Az MSC 2013. decemberben véleményt fogadott el az ECHA-nak a XIV. mellékletben feltüntetendő elsőbbségi anyagokról szóló ötödik ajánlástervezetéről. Az MSC véleménye egyik anyag elsőbbségivé tétele tekintetében egy kisebbségi véleményt is tartalmazott. Az MSC megvitatta és támogatta a prioritizálási módszer 2014-től alkalmazandó korszerűsítését.

Az MSC egyhangú megállapodásra jutott az ECHA regisztrálási dokumentációkat érintő megfelelési ellenőrzést lezáró 18 határozattervezetéről és a vizsgálati javaslatot elbíráló 109 határozattervezetről. Az MSC 82 vizsgálati javaslat esetében (amelyek reprodukciót károsító tulajdonságra végzett kétgenerációs vizsgálatra tettek javaslatot) nem jutott egyhangú megállapodásra, mivel szakpolitikai szinten eldöntetlen volt, hogy a reprodukciós toxicitás tekintetében hogyan kell alkalmazni a legújabb vizsgálati módszert. A jogszabályi előírásoknak megfelelően további döntéshozatal céljából a teljes dokumentációt az Európai Bizottság elé terjesztették vagy kell terjeszteni. Következésképpen az MSC-megállapodások egyhangúságára vonatkozó teljesítménymutató a minimális célként kitűzött 80% helyett 65% volt.

A tagállamok által végrehajtott anyagértékelések eredményeképpen az MSC 2013-ban megállapodott az első anyagértékelési határozattervezetéről (összesen 16 határozattervezet született). A határozattervezetek a CoRAP-ban 2012-re ütemezett anyagértékelésekben szereplő 14 anyagra vonatkoztak. Ezzel megkezdődött a REACH szerinti anyagértékelési folyamat érdemi döntéshozatali szakasza. Az anyagértékelési folyamat tekintetében a bizottság 2013 februárjában elfogadta a CoRAP frissített változatának ECHA által készített tervezetéről szóló véleményét, valamint véleményt dolgozott ki egy anyag CoRAP-ba való, az év folyamán történő felvételéről.

Az érdekeltek rendes MSC-megfigyelői és az ügygazdák (regisztrálók) 2011 óta figyelemmel kísérhették az MSC dokumentáció-értékeléssel kapcsolatos vitáit. 2013-ban az ügygazdák az esetek 66%-ában vettek részt a bizottság vitáin.

A Kockázatértékelési Bizottság (RAC) és a Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság (SEAC)

A RAC összesen 34, a harmonizált osztályozással és címkézéssel kapcsolatos véleményt fogadott el konszenzussal 2013-ban, amelyek többsége növényvédőszerekre vonatkozott. A növényvédőszerekről szóló 1107/2009/EK rendelet szerinti valamely hatóanyaggal kapcsolatos első dokumentációt – e téren az eltérő vélemények elkerülése érdekében az EFSA és az ECHA folyamatainak összehangolására volt szükség – decemberben zárták le. A 2013-ban a harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó összetett javaslatok kapcsán végzett munka jelentős részét – például nyolc véralvadásgátló hatású rágcsálóirtó szerre vonatkozó vélemény kidolgozását – véglegesítés céljából átvitték 2014-re.

A RAC megállapodott az ügyvezető igazgatótól érkezett három felkérésről, amelyek a 77. cikk (3) bekezdésének c) pontja szerinti vélemény kidolgozására irányultak; az egyik a galliumarzenid reprodukciós toxicitását érintette, egy másik a DINP és DIDP nem osztályozott ftalátok korlátozásáról szóló ECHA-jelentés felülvizsgálatára, egy pedig két fenol-benzotriazol célszervi toxicitására vonatkozott.

A RAC elfogadott két korlátozási javaslattal kapcsolatos véleményt; az egyik az 1,4-diklórbenzol léghfrissítőkben és WC-tartályokban való használatára vonatkozott, a másik az ólom olyan árucikkekben való korlátozására, amelyeket a kisgyermek a szájukba vehetnek.

A SEAC két véleményről állapodott meg 2013-ban, nevezetesen a króm (VI) bőripari termékekben való korlátozására és az 1,4-diklórbenzol léghfrissítőkben és WC-tartályokban való korlátozására irányuló javaslatokról. Az ólom árucikkekben való korlátozásáról szóló SEAC-vélemény várhatóan 2014-ben készül el. Az új korlátozási dokumentációk tekintetében végrehajtott hat megfeleléségi ellenőrzésből az egyik során a RAC és a SEAC is nem megfelelőnek találta a dokumentációt.

A korlátozási folyamat ésszerűsítése érdekében 2013-ban a megfeleléségi ellenőrzés és a véleménykidolgozás tekintetében felülvizsgálták a bizottsági korlátozási eljárásokat. A véleménykidolgozás felülvizsgálatát 2014-ben kell elfogadni.

A RAC és a SEAC megállapodott a DEHP-nak a repülőgép-hajtóművek propellerszárnyainak diffúziós kötése és gyártása során alkalmazott köztes készítmény feldolgozásakor történő használatára vonatkozó első engedélyezési kérelemről. 2013 végén megkezdődött – és 2014-ben fejeződik be – a vita hét további kérelemről. 2013-ban összesen nyolc kérelem felelt meg a RAC és a SEAC által végrehajtott megfeleléségi ellenőrzésen (egyet visszavontak, négy pedig 2014 elején zárul le).

A SEAC megállapodott arról, hogy az engedélyezési kérelmezés során hogyan fogják értékelni a gazdasági megvalósíthatóságot. A RAC és a SEAC ezenfelül közös megállapodásra jutott az engedélyezési folyamat felülvizsgálati időszakának hosszára vonatkozó ajánlás kapcsán.

Az engedélyezéshez kapcsolódó, folyamatban lévő kapacitásfejlesztési program részeként a RAC a hatvegyértékű krómvegyületek és a szervetlen arzénvegyületek rákkeltő hatása tekintetében megállapította a dózis/válasz viszonyt. A RAC e kockázatbecsléseket fogja felhasználni ahhoz, hogy az engedélyezési kérelmek értékelése kiszámítható és átlátható legyen.

A SEAC 2013-ban munkacsoportot hozott létre, hogy a korlátozásokkal és engedélyezési kérelmekkel összefüggésben megvizsgálja a PBT- és vPvB-anyagok értékelésének módjait.

A Titkárság 2013-ban további erőfeszítéseket tett annak érdekében, hogy növekvő munkaterhelésükre tekintettel támogatást nyújtson a RAC-nak és a SEAC-nak. Az ECHA bizottságainak működését és a megnövekedett munkaterheléssel kapcsolatos újabb kihívásokat, különösen az előadók szükségességét a RAC-nál és a SEAC-nál, három alkalommal is megvitatták az ECHA igazgatótanácsi ülésén, valamint a tagállami illetékes hatóságok igazgatótanácsi ülésén, és jelezték, hogy mindez fontos probléma, amely hatással van a REACH-rendelet sikeres végrehajtására. Ebből következően felkérték a tagállami illetékes hatóságokat, hogy ajánlják fel az új vagy újra kinevezett tagok munkaidejének legalább 50%-át, és nyújtsanak megfelelő támogatást a bizottsági tagoknak, akik a következő években egyre nagyobb munkaterhelésnek néznek elébe. A decemberi igazgatótanácsi kinevezésekkel növekedett a bizottságokba kinevezett tagok száma: a RAC tagjainak száma 39-ről 42-re, a SEAC tagjaié 25-ről 32-re nőtt.

Az ECHA munkatársai – tapasztalatcsere és a szoros együttműködés biztosítása céljából – megfigyelőként részt vettek a foglalkozási vegyianyag-expozíciós határértékekkel foglalkozó tudományos bizottság (SCOEL, Foglalkoztatási Főigazgatóság) ülésein. A Foglalkoztatási Főigazgatóság a RAC ülésein való részvétellel viszonyította ezt. A felek megtárgyalták a munkahelyeket érintő egyes közös kérdéseket, pl. az 1,4-diklórbenzollal szembeni expozíció bizonyos eltérést mutató referenciaértékeit.

Biocid termékekkel foglalkozó bizottság (BPC)

A Biocid termékekkel foglalkozó bizottság megalakult, és teljes mértékben készen áll a munka 2014. évi megkezdésére. A bizottság kidolgozta az eljárási szabályzatot – amelyet az Igazgatótanács elfogadott – és kialakította a főbb munkafolyamatokat és véleménymintákat. Ezenkívül kidolgozták az érdekeltek és a kérelmezők a bizottság munkájában való részvételének módját. Létrejött a BPC több állandó és eseti munkacsoportja, hogy 2014. január 1-jétől támogassa a bizottság munkáját.

A végrehajtással kapcsolatos információcseréért felelős fórum

A Fórum 2013-ban jelentős erőfeszítéseket tett koordinált végrehajtási projektje előmozdításáért. Véglegesítette a keverékek készítőire összpontosító második koordinált végrehajtási projektjét, és közzétette az arról szóló végleges jelentést. A jelentés rámutatott a biztonsági adatlapok jelentős hiányosságaira, és kiemelte, hogy további figyelemfelkeltésre van szükség a kötelezettek körében. A Fórum ezenkívül lezárta az általa koordinált, a regisztrálási kötelezettségekre, a regisztrálások egyedüli képviselői általi ellenőrzésére és a vámhatóságokkal való együttműködésre vonatkozó harmadik REACH végrehajtási projekt első vizsgálati szakaszát.

A projektekhez szükséges képességei további erősítése érdekében a Fórum harmonizált módszert dolgozott ki koordinált végrehajtási projektjei kiválasztására, rangsorolására, irányítására és értékelésére.

E nagyszabású koordinált projekteken kívül a Fórum lezárta két kísérleti projektet, és jelentést tett közzé róluk. Az intermedierekkel foglalkozó első projekt során a nemzeti hatóságok a szigorúan ellenőrzött feltételek (SCC) helyszíni alkalmazásának ellenőrzése révén vizsgálták az intermedierek státuszát. A másik projekt célja a kapcsolódási pontok

vizsgálata volt az egyedüli képviselők kötelezettségeinek és a PPORD-kkel kapcsolatos kötelezettségeknek a végrehajtása során.

Az ECHA és a nemzeti végrehajtó hatóságok közötti, az ECHA-határozatok ellenőrök általi nyomon követésével kapcsolatos operatív kapcsolódási pontok tovább erősödtek, különösen a dokumentáció-értékelési határozatokból származó, a megfelelés hiányáról szóló nyilatkozatok nyomon követése tekintetében. Az ECHA és a nemzeti végrehajtó hatóságok közötti együttműködés, amelyet a tagállamokban levő fókuszpontok hálózata segít, teljesen kiépült, ami – a végrehajtás előfeltételeként – segít abban, hogy az ECHA elérje a regisztrálási dokumentációkban benyújtott adatok minőségének javítására vonatkozó stratégiai célját. A Fórum megkezdte az együttműködés további határozattípusokra való, 2014. évi kibővítésének megtárgyalását.

A nemzeti szintű végrehajtási kapacitás fejlesztése érdekében a Fórum előkészítette és lebonyolította az oktatók képzését szolgáló eseményeket, amelyek középpontjában az expozíciós forgatókönyvek ellenőrzése, az intermedierek vizsgálata, az anyagazonosítás és az árucikkekben felhasznált anyagokra vonatkozó kötelezettségek álltak.

Továbbá, a Fórum folytatta a végrehajtás harmonizálásával és támogatásával kapcsolatos tevékenységét, ennek jegyében 23 nyelven frissítette a következtetésekről szóló útmutatóját (MoC), és támogatta az ECHA Titkárságát a REACH végrehajtási információs portál (RIPE) kidolgozásában. Ezenkívül az Európai Bizottsággal megvitatta és elfogadta az Európai Bizottság ICSMS rendszerének azon szükséges változtatásait, amelyek biztosítják, hogy a rendszer alkalmas legyen a végrehajtó hatóságok közötti biztonságos kommunikációra.

A Fórum titkársága tanulmányi látogatásokat támogatott és célzott képzési programokat biztosított a horvát végrehajtó hatósághoz rendelt ellenőrök számára, hogy felkészítse őket REACH- és a CLP-rendelet szerinti új feladataikra. A titkárság ezenkívül technikai, tudományos és adminisztratív támogatást nyújtott a Fórumnak a munkacsoport üléseinek, az érdekelt feleknek szóló éves műhelyfoglalkozásnak és plenáris üléseinek a megszervezéséhez.

A Fórum továbbra is tanácsokat adott a RAC-nak, a SEAC-nak és az ECHA Titkárságának a korlátozási javaslatok végrehajthatóságával kapcsolatban. Elkezdte egy, az analitikai módszereket összesítő kézikönyv kidolgozását, és elfogadott egy eljárásmódot az e módszerekkel kapcsolatos információk különböző érdekelttől való összegyűjtésére.

A Fórum mindemellett megtárgyalta a 2014–2018 közötti időszakra szóló átfogó többéves munkaprogramját, valamint a PIC-rendelet végrehajtásában játszott szerepét, amellyel kikövezte az utat a rendelet hatálybalépése utáni további kapcsolódó intézkedésekhez.

Végezetül, a Fórum gyakorlatiasabbá tette az érdekelt szervezetekkel folytatott együttműködését azáltal, hogy felkérte őket a negyedik végrehajtási projekt tárgyaira vonatkozó javaslattételre és az analitikai módszerekkel kapcsolatos információgyűjtéshez való hozzájárulásra.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. A Titkárság hatékonyan és eredményesen támogatja és segíti a bizottságok munkáját annak érdekében, hogy azok
 - be tudják tartani a jogszabályban megállapított határidőket, és

- az érdemi határozathozatalt átlátható módon, a szükséges bizalmas adatkezelés mellett támogató, magas színvonalú tudományos és technikai véleményeket és megállapodásokat adhassanak.
2. A Titkárság hatékonyan és eredményesen, átlátható módon irányítja, támogatja és segíti a Fórum munkáját, hogy a Fórum
 - a szükséges titoktartás mellett tovább erősítse és harmonizálhassa a REACH- és a CLP-rendelet végrehajtását az EU/EGT államaiban, és
 - közös végrehajtási projektek koordinálása és a legjobb eljárások megosztása révén előmozdíthassa a harmonizált végrehajtást.
 3. Az információk megosztása és a kölcsönös érdeklődésre számot tartó tevékenységek összehangolása révén megelőzik és megoldják az Ügynökség és az egyéb közösségi szervek tudományos bizottságai közötti véleménykülönbségeket.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
A jogszabályban előírt határidőn belül elkészült vélemények/megállapodások százalékaránya	100%	100%
Az egyhangú MSC-megállapodások százalékaránya	80%	65%
A konszenzussal elfogadott bizottsági vélemények százalékaránya	80%	93%
Az Európai Bizottság végleges határozatába befoglalt bizottsági vélemények aránya	Magas	Magas
A tagok és az egyéb résztvevők elégedettségének szintje a bizottságok (pl. támogatás, ezen belül az ECHA által biztosított képzés és elnöklés, általános átláthatóság, a bizottsági folyamatok eredményeinek közzététele) és a Fórum munkájával.	Magas	Magas
Az Ügynökség és az egyéb uniós szervek tudományos bizottságai közötti véleménykülönbségek előfordulása	Kizárólag alaposan indokolt esetben	Egy

3. Legfontosabb eredmények

Tagállami Bizottság

- A tagállami bizottság egyhangú megállapodása a különös aggodalomra okot adó anyagok (SVHC) azonosítására vonatkozó 12 javaslatról.
- A tagállami bizottság 127 egyhangú megállapodása a vizsgálati javaslatokkal kapcsolatos határozattervezetokről és a megfelelőségi ellenőrzésekről.
- Anyagértékelési határozattervezetekkel kapcsolatos 16 egyhangú megállapodás előkészítése.
- A XIV. melléklettel kapcsolatos ECHA-ajánlástervezetre vonatkozó vélemény.
- Vélemény a CoRAP frissített változatának első tervezetéről és vélemény egy anyag CoRAP-ba való felvételéről.

A fentieket a következők révén sikerült elérni:

- Hat plenáris ülés, hét munkacsoport-találkozó és négy előkészítő ülés.
- Részvétel a dokumentáció- és/vagy anyagértékeléssel és/vagy az engedélyezési folyamattal kapcsolatos műhelyfoglalkozásokon.

Kockázatértékelési Bizottság

- A CLH-dokumentációkkal kapcsolatos 34 RAC-vélemény.
- Két korlátozási javaslatról szóló RAC-vélemény.
- A korlátozási dokumentációkat vizsgáló hat megfelelőségi ellenőrzés (öt pozitív, egy negatív).
- A REACH-rendelet 77. cikke (3) bekezdésének c) pontja szerinti három vélemény.
- Engedélyezési kérelmekről szóló egy RAC-vélemény.
- Engedélyezési kérelmekkel kapcsolatos nyolc megfelelőségi ellenőrzés (mind pozitív).

A fentieket négy plenáris ülés megtartásával sikerült elérni.

Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság

- Két korlátozási javaslatról szóló SEAC-vélemény.
- A korlátozási dokumentációkat vizsgáló hat megfelelőségi ellenőrzés (öt pozitív, egy negatív).
- Engedélyezési kérelmekről szóló egy SEAC-vélemény.
- Engedélyezési kérelmekkel kapcsolatos nyolc megfelelőségi ellenőrzés (mind pozitív).

A fentieket négy plenáris ülés megtartásával sikerült elérni.

Biocid termékekkel foglalkozó bizottság

- A bizottság létrehozása.
- Eljárási szabályzat elfogadása.
- Főbb munkafolyamatok és véleményminták elfogadása.
- 2014–2016. évi munkaprogram.
- A kérelmezők BPC-ben való részvételére vonatkozó magatartási kódex.

A fentieket három előkészítő ülés megtartásával sikerült elérni.

Koordinációs csoport

- Fókuszpontok kijelölése, elnök kinevezése.
- Rendszeres ülések bevezetése.

- Eljárási szabályzattervezet kidolgozása és a fő munkafolyamatok és -elvek kialakítása.
- A kölcsönös elismeréssel kapcsolatos első vitás ügyek megtárgyalása.

Fórum

- Három plenáris ülés és tizenkét munkacsoport-találkozó.
- A Fórum második végrehajtási projektjéről (tárgy: a keverékek készítőinek a REACH- és CLP-rendeletnek való megfelelése) szóló végleges jelentés.
- Az intermedierekkel kapcsolatos kísérleti projektről szóló végleges jelentés.
- A PPOD-kkel kapcsolatos kötelezettségeknek és az egyedüli képviselők kötelezettségeinek az ellenőrzése során a kapcsolódási pontokra irányuló kísérleti projekt végleges jelentése.
- A következtetésekről szóló útmutató legújabb változata.
- A Fórum által koordinált végrehajtási projektek kiválasztását, rangsorolását, irányítását és értékelését szolgáló harmonizált módszer elfogadása.
- Működő együttműködés az ECHA és a nemzeti végrehajtó hatóságok között az ECHA-határozatok (megfelelés hiányáról szóló nyilatkozatok) nyomon követése kapcsán.
- Az Európai Bizottság ICSMS rendszerében szükséges változtatások végleges listájának elfogadása.
- Egy érdekelteknek rendezett esemény és egy, a REACH és CLP témájában a végrehajtást végző ellenőrök oktatóinak szervezett képzés az ECHA és a tagállami illetékes hatóságok szakértőinek közreműködésével.
- A javasolt korlátozások végrehajthatóságával kapcsolatos hat tanácsadás.
- A XVII. melléklet szerinti korlátozások végrehajtásához alkalmazott analitikai módszerek ajánlására szolgáló eljárás mód első változatának elfogadása.

9. tevékenység: Fellebbezési Tanács

A Fellebbezési Tanácsot a REACH-rendelet hozta létre azért, hogy az Ügynökség bizonyos határozataival szemben benyújtott fellebbezéseket megvitatva és azokról döntve megadja a jogorvoslat lehetőségét az érdekelt feleknek (lásd: a REACH-rendelet 91. cikke).

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

A 2013-ban benyújtott fellebbezések száma (22) összhangban volt a megfellebbezhető ECHA-határozatok (regisztrációs, adatmegosztás, dokumentáció-értékelés és anyagértékelés) elleni fellebbezési arányon alapuló várakozásokkal. Más szóval, a fellebbezések száma alacsonyabb a 2013. évi munkaprogramban előrejelzettnél (36), azonban az ECHA által az év első kilenc hónapjában meghozott megfellebbezhető határozatok száma is alacsonyabb volt az előrejelzettnél. Az ECHA nagyszámú megfellebbezhető határozatot hozott 2013 utolsó negyedében, aminek következtében 2014 első negyedében a vártnál több fellebbezést nyújthatnak be.

A kkv-k (kis- és középvállalkozások) 2013-ban több fellebbezést adtak be, mint korábban. Konkrétan, a regisztrációs szám visszavonása ellen 16 fellebbezés érkezett be, többnyire kisebb vállalatoktól, amelyek valószínűleg kevésbé tapasztaltak a REACH és az ECHA folyamataival kapcsolatban. A fellebbezések fő indoka a regisztrációs számoknak a regisztráló vállalat méretével kapcsolatos viták miatti visszavonása volt. Bizonyos esetekben az ECHA nyelvhasználati rendszerét is kifogásolták. A vállalat méretével kapcsolatos fellebbezések (12) tárgyában a felek (azaz a fellebbező és az ECHA) több esetben abban állapodtak meg, hogy az adott ügyet a fellebbezési folyamaton kívül rendezik, következésképpen a Fellebbezési Tanács felfüggesztette a fellebbezési eljárást, hogy lehetővé tegye a felek közötti tárgyalásokat és megbeszéléseket. A felek ezen esetek többségében kölcsönös megalázkodást nyújtó megállapodásra jutottak, és ezt követően a benyújtók visszavonták a fellebbezéseket. Noha a Fellebbezési Tanácsnak nem kellett határozatra jutnia ezen ügyekben, a fellebbezési folyamat léte már önmagában lehetővé tette, hogy a fellebbezők jogorvoslatához jussanak, és az Ügynökségnek lehetősége volt arra, hogy a kkv-k segítése érdekében kiigazítsa gyakorlatát.

Ezenfelül két adatmegosztási jogvitával kapcsolatos fellebbezést, egy, valamely másik vállalat regisztrálását megtámadó fellebbezést és három, megfelelőségi ellenőrzésekkel kapcsolatos fellebbezést nyújtottak be 2013-ban. E fellebbezéseket – egy kivételével, amely esetében az ügyvezető igazgató helyesbítette a megtámadott határozatot – jelenleg a Fellebbezési Tanács vizsgálja.

A Fellebbezési Tanács 2013-ban öt határozatot fogadott el olyan fellebbezések ügyében, amelyek megfelelőségi ellenőrzéseket követő ECHA-határozatokat támadtak meg. Noha a Fellebbezési Tanács határozatai szigorúan az egyes ügyek érdemének vizsgálatán alapulnak, a határozatok megállapításai szélesebb körben is alkalmazhatók, és jelentőségük lehet mind az érdekelt felekre, mind az ECHA-ra nézve. Az ezen esetekben meghozott határozatok hasznos információval szolgáltak a REACH-rendelet értelmezésével és végrehajtásával kapcsolatos egyes jogi és tudományos kérdések tekintetében: például, az Ügynökség 25. cikk szerinti kötelezettségei nem egységes vizsgálat kérése esetén (az „utolsó lehetőség” elve); az arányosság elvének alkalmazása azon esetekben, amikor az Ügynökség további információt kér; az OECD vizsgálati iránymutatásaival kapcsolatos megfontolások (A-005-2011); az ECHA mérlegelési jogköre a kereszthivatkozásokra vonatkozó javaslatok vizsgálata esetén (A-001-2012); a dokumentáció-értékelési határozatokra vonatkozó, 42. cikk szerinti nyomonkövetési eljárás pontosítása; az ECHA a dokumentációk frissítésével kapcsolatos iránymutatásának értelmezése, különösen a tekintetben, hogy az Ügynökség megfelelően tájékoztatta-e a kérelmezőt arról, hogy a döntéshozatali folyamatban való

figyelembevételhez a frissítéseket mely határidőre kell elvégezni (A-003-2012); a REACH-rendelet X. mellékletében foglalt információs követelmények értelmezése; az elállási nyilatkozatok értékelése; a regisztrálási dokumentációk kései frissítése; az ECHA kötelezettsége határozatai indokolására (A-004-2012); az ECHA ügyvezető igazgatója általi helyesbítések hatóköre és jogszerűsége; a fellebbezési eljárások alatt benyújtott új információk befogadhatósága (A-007-2012);

valamint a gondos ügyintézés elve (A-003-2012 and A-007-2012). Ezenkívül egy, a regisztrálás elutasításáról szóló határozat (A-005-2012) tisztázta egyfelől a regisztráló arra vonatkozó kötelezettségét, hogy a REACH-IT fiókjában szereplő információkat naprakészen tartsa, másfelől az ECHA részéről a REACH-IT révén a regisztrálóknak küldött érvényes értesítésre vonatkozó követelményeket.

Megjegyzendő továbbá, hogy a fellebbezési ügyekben való beavatkozás lehetőségét 2013-ban egyszer adták meg, amikor a kérelmező kimutatta, hogy az érdemi határozathozatal során ehhez érdeke fűződik. Két beavatkozás iránti kérelmet elutasítottak; az egyiket azért, mert a kérelmező nem bizonyította az adott ügy eredményéhez fűződő érdekét, a másikat pedig azért, mert a kérelmező nem igazolta jogi személyiségét. Egy, a bizalmas kezelés iránti kéréssel kapcsolatban az elnök eljárási határozatot fogadott el. Valamennyi jelentős eljárási határozatot online közzétettek, miután az adott ügy lezárult.

A Fellebbezési Tanács mindent megtett azért, hogy a feleknek elegendő lehetőségük legyen nézeteik kifejtésére, érveik alátámasztására és a másik fél – és adott esetben a beavatkozók – érveinek megválaszolására. Ugyancsak megjegyzendő, hogy 2013-ban öt szóbeli meghallgatást és egy (az eljárási szabályzat 15. cikke szerinti) telekonferenciát szerveztek. A rendszerint egy teljes munkanapot igénybe vevő meghallgatások lehetőséget nyújtottak a feleknek és a beavatkozóknak arra, hogy esetüket közvetlenül ismertessék a Fellebbezési Tanáccsal, illetve a Tanácsnak arra, hogy közvetlenül feltegye kérdéseit a feleknek és a beavatkozóknak, és így fény derüljön minden olyan részletre, amely szükséges ahhoz, hogy a Tanács meghozza érdemi határozatát.

A munkatársak – az ECHA operatív egységeivel együttműködésben végrehajtott – képzésével és a megfelelő szemináriumokon és konferenciákon való részvétellel megkezdődött a BPR-rendelet végrehajtásához kapcsolódó jövőbeni fellebbezésekre való felkészülés. Az ECHA webhelyének a fellebbezésekkel foglalkozó oldalát is frissítették a BPR-rendeletre kapcsolódó fellebbezésekre vonatkozó információkkal, amelyeket valamennyi nyelvre lefordítottak.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. A magas színvonalú határozatokat a Tanács indokolatlan késedelem nélkül fogadja el.
2. A fellebbezési folyamat és a kapcsolódó közlemények hatékony igazgatása.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az írásbeli vagy szóbeli eljárást követő 90 napon belül meghozott érdemi határozatok százalékaránya	90%	100%

3. Legfontosabb eredmények

- 22 új ügy benyújtása és feldolgozása.
- Nyolc érdemi határozat elfogadása (ezek közül kettő visszavonó határozat volt).
- 16 eljárási határozat elfogadása (egy bizalmas kezelés iránti kérelem, három beavatkozás iránti kérelem, két ügyegyesítés, hat eljárás-felfüggesztés, egy nyelvhasználat-változtatási kérelem, egy helyesbítés, egy új bizonyítékok benyújtására irányuló kérelem és egy szakértők meghallgatása iránti kérelem).
- Öt szóbeli meghallgatás és egy, az eljárási szabályzat 15. cikke szerinti, a felek közötti találkozó lebonyolítása.
- Az összes érdemi határozat nyilvánosságra hozatala, valamint a beavatkozás iránti és a bizalmas kezelés iránti kérelmekkel kapcsolatos bizonyos eljárási határozatok online közzététele. Továbbá egy, a fellebbezési folyamattal kapcsolatos új tájékoztató kiadása.

10. tevékenység: Kommunikáció

Az ECHA kommunikációs tevékenységei elválaszthatatlan részét képezik a független uniós ügynökség munkájának. Az Ügynökség e tevékenységek révén tájékoztatja a munkáját figyelemmel követő nyilvánosságot arról, hogy miként teljesíti kötelezettségeit, és e tevékenységek szolgálják az Ügynökség szervezeti arculatának és jó hírének megőrzését, illetve az érdekeltekkel fenntartott kölcsönös kapcsolatot. Az ECHA webhelye bemutatja az Ügynökség szabályozási folyamatait, útmutatást és támogatást nyújt a kötelezetteknek, fórumot biztosít a vegyi anyagokkal kapcsolatos információk terjesztéséhez, és tájékoztatja a nyilvánosságot a jogszabályalkotás céljáról és a jogszabályok végrehajtásának előrehaladásáról. Az ECHA belső kommunikációs részlege tájékoztatja a munkatársakat és erősíti elkötelezettségüket, hozzájárulva ezzel az Ügynökség eredményes munkájához.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Az ECHA, „REACH 2013” címszó alatt, nagy, összehangolt erőfeszítéseket tett a 2013. évi regisztrálási határidő széles körű ismertetése érdekében. A határidő közeledtével e tevékenységek központi eleme a vállalatok időbeni regisztrálásra való ösztönzése volt, majd ezt követően a tájékoztatás a határidővel kapcsolatos eredmények és a vegyi anyagok biztonságosabb használatára gyakorolt hatásuk ismertetésére összpontosult. Az Ügynökség a legelső sajtókonferenciáját Brüsszelben tartotta meg, amelyen tájékoztatta a részt vevő, Brüsszelben dolgozó újságírókat a regisztrálás eredményeiről. Az eredményekre irányuló több mint 14 000 egyéni online látogatás, és az e tárgyban megjelent 77 fontos cikk összességében több mint kétszeresére növelte az ECHA legolvasottabb híreinek mennyiségét. Mintegy 18 000 Twitter fiókhoz sikerült eljutni ebből az alkalomból. A megfelelő partnerplatformok, például az Európai Vállalkozói Hálózat segítségével a kampány a kkv-kat is igyekezett elérni.

Az Európai Bizottság szolgálataival együttműködve az ECHA számos más nagyszabású kommunikációs tevékenységeket is folytatott: ilyen volt a biocid termékekről szóló rendelet hatálybalépésével kapcsolatos tájékoztatás és a REACH-rendelet előnyeiről szóló kiállítás megrendezése.

Ezeket az időhöz kötött eseményeken kívül további kommunikációs tevékenységekre is sor került, amelyek az Ügynökség számos eredményét kísérték, és a kötelezetteket, az érdekelt feleket és a nyilvánosságot célozták. A kommunikáció – amely főleg az ECHA hírlevelei és webkiadványai révén valósult meg – kiegészítette és támogatta az Ügynökség szabályozói munkáját. Nélkülözhetetlen eszközként szolgálta az érdekelt felek és a nyilvánosság tájékoztatását az ECHA azon intézkedéseiről, amelyek célja a vegyi anyagokra vonatkozó uniós biztonsági jogszabályok végrehajtása; ennek keretében kiemelte az ECHA által elfogadott négy stratégiai célt, amelyek az összes szabályozói folyamat létrehozásának kezdeti időszaka után az Ügynökség munkájának alapját jelentik.

Az uniós partnerekkel és az akkreditált érdekelt felek szervezeteivel együtt végrehajtott különböző kommunikációs kezdeményezések támogatták az iparágat és különösen a kkv-kat abban, hogy megértsék a vegyi anyagokra vonatkozó uniós biztonsági jogszabályok végrehajtásához kapcsolódó kötelezettségeiket és az abból származó előnyeiket: új weboldalt alakítottak ki a munkavállalók és általában a nyilvánosság számára, és létrehoztak egy kommunikációs hálózatot. Az Európai Vállalkozói Hálózat tagjainak számára képzést szerveztek. Az Ügynökség az akkreditált érdekelt felek szervezeteit egy e célból szerkesztett elektronikus hírújság útján tájékoztatta.

Az ECHA a közösségi médiában ügynökségként jelent meg: 2013 januárjától híreket közölt a Twitteren, hogy növelje az ECHA híreinek elérhetőségét és kiterjessze az Ügynökség online jelenlétét. Az ECHA 503 tweet üzenet tett közzé. Az Ügynökség

szociális médiával kapcsolatos stratégiáját úgy alakította ki, hogy költséghatékony módon jusson el új, meghatározott közönségcsoportokhoz.

Az ECHA az év folyamán fokozottabb közreműködést ért el az érdekelt felek körében – rekordszámú résztvevővel zajlott az ECHA által Érdekelt Felek Napja néven szervezett, a REACH- és a CLP-, illetve a BPR-rendelettel foglalkozó két esemény (3500 résztvevő volt jelen az eseményeken, illetve online); 100 új olvasó iratkozott fel az ECHA hírlevelére és elektronikus hírlapjára; az érdekelt felek 10 újabb akkreditált szervezetét fogadták el; továbbá, az ECHA Titkársága a civil társadalomhoz tartozó akkreditált érdekelt felek szervezetei számára elindított egy új vitafórumot. Az érdekelt felek fokozottabb munkája nagy elismerést váltott ki.

A média is élénk érdeklődést tanúsított az Ügynökség tevékenységei iránt. Az ECHA 50 interjút szervezett újságírók számára, és két sajtótájékoztatót tartott.

Azzal, hogy az eredeti ECHA-dokumentumokat és információkat lefordította az EU 22 másik hivatalos nyelvére, és így összesen 250 anyagot állított elő, az Ügynökség több mint 25%-kal túlteljesítette az ezzel kapcsolatos célt, kielégítve közönsége többnyelvű tájékoztatás iránti igényét.

Az Európai Bizottság szolgálataival és más kommunikációs partnerekkel együtt az Ügynökség megkezdte a felkészülést a CLP-rendelet értelmében a keverékekre vonatkozó, 2015-től hatályos bejelentési kötelezettséggel kapcsolatos tájékoztatási tevékenységekre. Ezzel összefüggésben a CLP-rendelet 34. cikkének (2) bekezdése szerinti, a vegyi anyagok biztonságos használatával kapcsolatos tájékoztatásról szóló bizottsági jelentés ajánlásainak nyomán követését 2014-re halasztották.

Az ECHA kiadványainak időben történő kibocsátását és ellenőrzését elősegítő új, tervezett kiadványszerkesztő eszköz bevezetését – néhány kommunikációs folyamat hatékonyságnövelő célú felülvizsgálata miatt – 2014-re halasztották.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az ECHA hatékonyan kommunikál – szükség esetén 23 uniós nyelven – a külső közönségével, valamint a pontos és arányos médiajelenlétből előnye származnak.
2. Az akkreditált érdekelt felek részt vesznek az ECHA munkájában, és elégedettek azzal, ahogyan véleményüket meghallgatják, figyelembe veszik.
3. Az ECHA alkalmazottai jól tájékozottak, a szervezethez tartozónak és a közös szervezeti törekvés részeseinek érzik magukat.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az olvasók elégedettsége az ECHA írott kommunikációs eredményeivel, beleértve az elérhető nyelveket (webhely, e-	Magas	Magas e-hírlap

hírújság, hírlevél, sajtóközlemények, híradások). Ezt az időszerűség, tartalom és hasznosság szempontjából kell értékelni.		- Magas ECHA hírlevél - Magas
Az akkreditált érdekelték elégedettsége a kapott információkkal és az ECHA-val meglévő kapcsolatukkal	Magas	Magas
A munkatársak elégedettségének szintje a belső kommunikációt illetően	Magas	Magas

3. Legfontosabb eredmények

- Mintegy 250 anyag (online és offline tartalom) közzététele az EU 23 hivatalos nyelvén (többek között horvátul).
- A 2013. évi REACH-határidővel kapcsolatos összehangolt kommunikációs tevékenységek; a BPR-rendelet és az SVHC-ütemterv hatálybalépése. Az engedélyezési kérelmekkel és a PIC-rendelettel kapcsolatban tervezett tevékenységeket 2014-re halasztották.
- A biocid termékekkel kapcsolatos kommunikációs tevékenységek, többek között 12 sajtóközlemény/híradás, 15 hírlevélcikk, az ECHA érdekelt feleivel kapcsolatos frissítésekhez kötődő 28 téma feldolgozása; egy tematikus „Érdekelt Felek Napja”; egy stratégiai megbeszélés az akkreditált érdekeltékekkel; tájékoztató anyagok és belső kommunikációs tevékenységek.
- 44 sajtóközlemény kiadása és két sajtótájékoztató megszervezése. Több mint 50 interjú lebonyolítása a média spontán felkérésére.
- 50 híradás, 51 heti elektronikus hírújság és egy kéthavi hírlevél kibocsátása az érdekelt felek számára.
- Két „Érdekelt Felek Napja”, egy ismétlődő műhelyfoglalkozás az akkreditált érdekelt felek szervezeteinek és egy kiegészítő tájékoztató nap az újonnan akkreditált érdekelt feleknek.
- Egy Európa Nap a nagyközönségnek, 3500 látogatóval.
- Az ECHA online jelenlétének további növelése, új oldalak létrehozásával (pl. a biocid termékekkel kapcsolatosan) és a vegyi anyagokra vonatkozó információk további terjesztésével. A webhely mintegy 1800 frissítése.
- Szerkesztési és oldal-elrendezési támogatás nyújtása 45 ECHA-kiadványhoz, valamint nyolc szórólap kiadása az ECHA munkájának jobb megismertetése céljából. Az ECHA első e-könyvének közzététele a webhelyen (2014–2018. évi többéves munkaprogram).
- Belső információk közzélése naponta az intraneten és a belső tájékoztató képernyőkön, 449 új anyaggal. 50 heti belső hírösszefoglaló (ECHANet Exchange) összeállítása, négy negyedéves személyzeti gyűlés megszervezése, valamint három munkareggeli az ECHA munkatársai és az ügyvezető igazgató részvételével.

- 10 felmérés végrehajtása az elégedettség mérése vagy az érdekelt felek tapasztalatainak megértése érdekében.
- A fordítással kapcsolatos munkaterhelés hatékonyabb belső kezelését szolgáló eszköz bevezetése.

11. tevékenység: Nemzetközi együttműködés

A világ egyik vezető szabályozó ügynökségeként az ECHA igazgatja a vegyi anyagokkal kapcsolatos fejlett uniós biztonsági rendszert. E tevékenysége során az Európai Unió határain kívüli szereplőkkel is érintkeznie kell. Az ECHA egyre több, a vegyi anyagokkal kapcsolatos biztonsági jogszabályokat elfogadó országokban működő szabályozó hatósággal osztja meg tapasztalatait, és az iparral együtt tájékoztató kampányokat folytat az EU-ba exportáló országokban. Mindez elősegíti a jogszabályok hatékony végrehajtását, annyiban, amennyiben az az EU-n belüli megfeleléshez hozzájáruló külső szereplőktől függ. E tevékenység fontos eleme az a munka, amelyet az ECHA az OECD-n belül, valamint a nemzetközi egyezmények EU általi betartásának támogatása érdekében végez.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Az ECHA nemzetközi együttműködési tevékenységének középpontjában továbbra is az Ügynökségnek az OECD számos tevékenységében való részvétele, az uniós tagjelölt országok csatlakozási előkészületeinek támogatása és a más OECD-tagországokkal való kapcsolattartás áll.

Az OECD-ben az ECHA továbbra is tevékenyen hozzájárul a vegyi anyag-kezelést szolgáló eszközök harmonizálásához. Az IUCLID 6 2016. évi nyilvános bevezetésének lehetővé tétele érdekében a 2013-as és a 2014-es év döntő szerepet játszik az információs követelmények gyűjtése terén, és ez a munka 2013-ban az érdekelt felekre vonatkozó követelményekkel kapcsolatos széleskörű konzultációval indult. Annak érdekében, hogy az IUCLID alkalmas legyen a nanoanyagok tulajdonságainak bemutatására, a megelőző években kidolgozott, az OECD-n belül harmonizált, különleges sablonokat vezettek be a rendszerbe 2013-ban. A Közös Kutatóközponttal kidolgoztak egy, az OECD-ben harmonizált sablont a toxikológiai vizsgálatok közbenső hatásainak rögzítéséhez. E sablont a célból alakították ki, hogy támogassa az OECD-ben folytatott, a káros biológiai hatásokat elemző rendszerhez (Adverse Outcome Pathway – AOP) kapcsolódó tevékenységeket, és az első lépést képezze az ilyen típusú adatok rögzítési módjának létrehozása során.

Az ECHA adatbázisából származó, a regisztrálással kapcsolatos információk lehető legszélesebb körben való és leghatékonyabb terjesztése érdekében rendszeresen frissítették az OECD eChemPortal-hoz vezető hivatkozást. Ezenkívül 2013-ban elfogadták a portál új logóját, és még biztonságosabbá tették a portál fejlesztését és karbantartását.

Az ECHA továbbra is aktívan hozzájárult a QSAR eszközkészlet fejlesztéséhez, azzal a céllal, hogy az gyakorlatias és hasznos eszköz lehessen azon 2018. évi regisztrálók kezében, akik anyagaik tekintetében fel akarják fedezni a kereszthivatkozásban rejlő lehetőségeket. A szoftver kód technikai ellenőrzése befejeződött, és megkezdődött egy tudományos felülvizsgálat. Az Ügynökség az OECD-vel együttműködve kidolgozott egy, a jövőben várható jelentősebb fejleményekkel kapcsolatos stratégiát. Ezt támogatandó, az eszköz tökéletesítésének előmozdítása érdekében kiírtak egy pályázatot. A fő cél egyfelől a QSAR eszközkészlet tudományos hitelességének további növelése, másfelől felhasználóbarát jellegének jelentős erősítése.

Az Ügynökség az egész év folyamán folytatta a tagjelölt és potenciális tagjelölt országok támogatását: a középpontba ezúttal – az ország 2013. július 1-jei uniós csatlakozását közvetlenül megelőző időszakban – Horvátország került. Az Ügynökség – az Európai Unió előcsatlakozási támogatási eszközének segítségével – tanulmányi látogatásokat,

műhelyfoglalkozásokat szervezett és egyéb kapacitásfejlesztési tevékenységeket hajtott végre a REACH-, a CLP- és a biocid termékekről szóló rendelet kapcsán, azokra az ismeretekre összpontosítva, amelyekre a kedvezményezetteknek az ECHA munkájában való részvételhez szükségük volt.

Az ausztráliai, kanadai, japán és egyesült államokbeli társügynökségekkel kötött együttműködési megállapodások alapján a szabályozási szakemberek számos (többnyire audio-vizuális) megbeszélést tartottak, amelyek középpontjában az egyes anyagoktól kezdve a különböző anyagok árucikkekben való alkalmazásáig számos szakmai kérdést érintő tapasztalatcsere, valamint a nanoanyagokkal kapcsolatos szabályozási fejlemények álltak. A felek ezenkívül kezdeményezték az együttműködés felülvizsgálatát és fokozását.

Az EU vegyi anyagokkal kapcsolatos jogszabályai iránti világszintű érdeklődés továbbra is igen élénk, amit az is mutat, hogy a különböző országokból érkező, az Ügynökségnél látogatást tevő küldöttségek körében nagy igény mutatkozik a hatóságokkal és az iparággal tartott felvilágosító találkozók iránt, amelyeken megismerhetik a jogszabályok végrehajtásának állását és az abból levont tanulságokat. E bemutatók emellett arra irányultak, hogy – elősegítve a dokumentáció-minőség javítására vonatkozó cél elérését – bővítsék azoknak a külföldi gyártóknak az ismereteit és tudását, amelyek egyedüli képviselőik vagy importőreik révén az összes benyújtott dokumentáció közel felét képviselik.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Európai Bizottság magas színvonalú tudományos és technikai támogatást kap – különösen a multilaterális szervezetekben végzett – nemzetközi tevékenységeihez.
2. Felelősségi körén belül eljárva az ECHA kétoldalú kapcsolatokat alakít ki és tart fenn azon legfontosabb harmadik országokbeli szabályozási ügynökségekkel való tudományos és technikai együttműködés érdekében, amelyek hasznosak lehetnek a REACH és a CLP végrehajtása szempontjából, és az IPA program keretén belül hatékony és eredményes módon támogatja az uniós tagjelölt és potenciális tagjelölt országokat.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az érdekelt felek (többek között az Európai Bizottság) elégedettsége az Ügynökség nemzetközi együttműködési tevékenységeivel (ezen belül a Bizottságnak nyújtott tudományos és adminisztratív támogatással)	Magas	Magas

3. Legfontosabb eredmények

- Összesen 23 új és 15 aktualizált harmonizált sablon (köztük a nanoanyagokhoz használandó külön sablonok) felülvizsgálata az OECD-vel közösen.
- 2013. decemberben megjelent az OECD SQAR eszközkészletének frissített, több funkciót és adatbázist kínáló 3. verziója.
- Az IUCLID 6 architektúrájával kapcsolatos specifikációknak az OECD IUCLID felhasználói szakértői csoportja általi elfogadása.
- Az eChemPortal üzemeltetése és további tökéletesítése a 2012. évi közös találkozón a lehetséges javítások tekintetében elfogadott prioritási sorrend szerint.
- 17 tevékenység végrehajtása az Unió tagjelölt és potenciális tagjelölt országait célzó második IPA-projekt keretében.
- Technikai segítségnyújtás az Európai Bizottságnak a Japánnal és Oroszországgal kötendő, vegyi anyagokkal kapcsolatos elemeket is tartalmazó kétoldalú megállapodásokhoz.
- Technikai segítségnyújtás az Európai Bizottságnak a júniusi és novemberi ENSZ GHS ülések kapcsán.
- Közel 20 (többnyire virtuális) ülés az ausztráliai, kanadai, japán és egyesült államokbeli társügynökségekkel.
- Összesen hat európai, afrikai, ázsiai és dél-amerikai delegáció, valamint a Közép-Ázsia országait egyesítő nemzetközi regionális szervezet egy delegációja tett látogatást az ECHA-nál.
- Az ECHA részvétele 15 harmadik országbeli közönségnek szervezett műhelyfoglalkozáson és szemináriumon.
- Tudományos és technikai támogatás nyújtása az Európai Bizottságnak az ENSZ GHS-sel kapcsolatban, ideértve az OECD és az ENSZ szintjén végzett munkában való részvételt és közreműködést.
- Folyamatos együttműködés az Európai Unión kívüli azon négy ország szabályozó hatóságaival, amelyekkel az ECHA együttműködési megállapodást kötött.
- Az EU tagjelölt és potenciális tagjelölt országait célzó kapacitásfejlesztési tevékenységek az IPA-program keretében, valamint lehetséges célzott együttműködés az európai szomszédságpolitikában érintett partnerországokkal, az Európai Szomszédsági és Partnerségi Támogatási Eszköz (ENPI) segítségével.
- Bemutatók megtartása a legfontosabb harmadik országokban szervezett szemináriumokon/műhelyfoglalkozásokon/konferenciákon (személyesen vagy videokonferencia útján), valamint vendéglátás az ezen országok képviselőinek látogatásai során.

3. Irányítás, szervezet és erőforrások

12. tevékenység: Irányítás

Az Ügynökség a legmagasabb szintű uniós előírásoknak megfelelő, korszerű szervezeti arculatot és irányítást igyekszik biztosítani, hogy az új tevékenységeket hatékonyan meghonosítsa szervezetén belül.

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Az Igazgatótanács, az ECHA irányító testülete az év során negyedévente ülésezett. Az év folyamán az Igazgatótanács maradéktalanul teljesítette a jogszabályban előírt kötelezettségeit, nevezetesen megállapította az éves és többéves munkaprogramok prioritásait, elfogadta a költségvetést, valamint figyelemmel kísérte az Ügynökség eredményeit és jelentést készített azokról. Az Ügynökség többéves tervezése stratégiaibb szintre emelkedett, és az Igazgatótanács szeptemberben elfogadott egy ötéves munkaprogramot.

Az ECHA BPR-rendelet szerinti feladataira való felkészülés részeként az Igazgatótanács szorosan figyelemmel kísérte a folyamat előrehaladását és meghozta a megfelelő végrehajtási határozatokat. A Tanács kellően figyelembe vette a REACH-rendelet felülvizsgálatáról szóló bizottsági közleményt, és megtette az ECHA-val kapcsolatos megállapításoknak megfelelő intézkedéseket. Az Igazgatótanács ezenkívül áttekintette az ECHA bizottságainak működését és a nemzeti szinten rendelkezésre álló erőforrásokat. Hasonlóképpen, az Igazgatótanács megvizsgálta és megerősítette a Fellebbezési Tanács struktúráját.

Az Igazgatótanács első negyedévi ülését az ír EU-elnökség részeként szervezték meg, és egy REACH-konferenciával együtt tartották meg, amely elsősorban a kkv-kkal foglalkozott. Az intézményi fejlemények tekintetében az Igazgatótanács megfelelő tájékoztatást kapott – különös tekintettel a decentralizált ügynökségekkel kapcsolatos közös megközelítésre és a végrehajtási ütemtervre –, többek között sor került egy az Európai Bizottság által szervezett, az ügynökségek irányító testületei elnökeinek részvételével megtartott találkozóra. Az Igazgatótanács üléseit és határozatait munkacsoportok készítették elő, különösen a tervezés és jelentéskészítés, az ellenőrzés és a tájékoztatás terén, illetve a Fellebbezési Tanáccsal kapcsolatos ügyekben. 2013-ban hat írásbeli eljárást szerveztek.

A potenciális összeférhetlenségek kezelésére vonatkozó, az Igazgatótanács által 2011 szeptemberében elfogadott eljárások végrehajtását az ügyvezető igazgató külön határozatai is segítették; az eljárásokat tovább integrálták az ECHA folyamataiba, és arról az Ügynökség munkatársait széles körben tájékoztatták. Az ECHA-testület tagjaira vonatkozó kiválaszthatósági kritériumok végleges meghatározásában az Összeférhetlenségi Tanácsadó Bizottság segítette az Igazgatótanácsot. Az összeférhetlenség és az etikai kérdések kapcsán kötelező képzést és műhelyfoglalkozásokat szerveztek valamennyi munkatárs és vezető számára. Az eljárások 2014. évi felülvizsgálatának előkészítéseként külső ellenőrzést szerveztek annak vizsgálatára, hogy a Számvevőszék 2012. évi megállapításainak tükrében jelenleg hol tart a végrehajtás.

A Ügynökségnél több magas szintű látogatásra is sor került az év folyamán, például az Európai Parlament tagjai részéről. Az ENVI bizottsággal 2013 folyamán végig rendszeres volt a kapcsolattartás. A bizottság és az ECHA ügyvezető igazgatója közötti eszmecserén megvitatták a REACH-rendelet Európai Bizottság általi felülvizsgálatát.

Az ECHA megbízatása az uniós ügynökségek hálózatát koordináló trojkában 2013 februárjában letelt. Az Ügynökség, rendes tagként, továbbra is tevékenyen támogatta a hálózat munkáját, különösen a decentralizált ügynökségekkel kapcsolatos közös megközelítés végrehajtása terén. A hálózat 2013. decemberben átfogó jelentést terjesztett az intézmények elé az e területen elvégzett munkáról.

Az Ügynökség 2013-ban az ügyvezető igazgató látogatásai, valamint a tagállami illetékes hatóságok igazgatóival az anyagértékeléssel és a kockázatkezeléssel összefüggő feladatok közös megtervezése érdekében szervezett találkozók révén továbbfejlesztette a tagállamokkal fenntartott kapcsolatát. A BPR-rendelet végrehajtásáért felelős új illetékes partnerhatóságokkal való kapcsolatépítés különös figyelmet kapott, például a tagállami illetékes hatóságok igazgatóival megtartott éves tervezési megbeszélésen. Júliusban Helsinkiben találkozót szerveztek a REACH- és a CLP-rendelet végrehajtásáért felelős illetékes hatóságokkal.

Az Ügynökség integrált minőségirányítási rendszerének továbbfejlesztése révén tovább javította irányítási és belső folyamatait. 2013-ban a 2014. évi tanúsításra való felkészülés állt a középpontban, az ISO 9001 tanúsítványhoz vezető, elfogadott ütemtervnek megfelelően. Ezenkívül végrehajtottak egy a 2014–2016. évi hatékonysági programot előkészítő projektet annak érdekében, hogy az Ügynökség készen álljon az uniós ügynökségekre vonatkozóan bejelentett személyzetcsökkentésre, és képes legyen végrehajtani a többéves munkaprogramot. Az Ügynökség dolgozott a belső információkezelés javításán is, és folyamatban van egy a nyilvántartás-kezelés fejlesztését célzó projekt is.

Az ECHA Igazgatótanácsa a REACH és CLP információs rendszer alapján a biocid termékekért felelős tagállami illetékes hatóságokra is érvényes, egységes biztonsági modellt fogadott el. A modellt a Biztonsági Tisztviselők Hálózata dolgozta ki, figyelembe véve, hogy a tagállami illetékes hatóságok közvetlenül részt vesznek a BPR-rendelet szerinti számos folyamatban, ezért szélesebb körű és rugalmasabb hozzáféréssel kell rendelkezniük az Ügynökség információs rendszereihez. Ezenkívül kidolgozták az IT rendszer folytonos üzemelését biztosító technikai felkészültségi tervet.

Az Ügynökség által hozott határozatok nagy száma miatt fokozott igény mutatkozott a belső jogi döntéstámogatásra. Az Ügynökség több tucat eljárási beadványt is benyújtott határozatai alátámasztására a Törvényszékre, az Európai Bíróságra és a Fellebbezési Tanácshoz.

Az ECHA folytatta az 1049/2001/EK rendelet alapján benyújtott, dokumentumhoz való nyilvános hozzáférés iránti kérelmekre való határidőben történő válaszadást. A kérelmek száma nagyjából változatlan maradt, de a dokumentumok és oldalak száma növekszik, mivel a kérelmek elsősorban az iparág tulajdonában lévő, összetett és tudományos jellegű adatokra vonatkoznak, ami munkaigényes konzultációs eljárást tesz szükségessé. Ezenkívül az ECHA az európai adatvédelmi biztos (EDPS) és az ECHA adatvédelmi tisztviselője (DPO) tanácsai alapján teljesítette a személyes adatok védelme terén fennálló kötelezettségeit.

2013 folyamán a minőségirányítási rendszer keretében bevezettek egy új rendszert az Ügynökséghez érkezett külső panaszok rögzítésére és megoldására. Az Ügynökség kilenc külső panaszt kapott, amelyek majdnem mindegyike a kkv-kat érintő kérdésekkel függött össze, egy pedig egy dokumentáció-értékelés terjesztésével volt kapcsolatos. Valamennyi panaszt megfelelően megoldották, és szükség esetén korrekciós intézkedéseket tettek. E gyakorlatból az a következtetés vonható le, hogy – figyelembe véve a megjelölt panaszok korlátozott számát – tovább kell bővíteni az ECHA munkatársainak ismereteit.

Tekintettel arra, hogy a REACH-rendelet végrehajtása során a figyelmet a kis- és középvállalkozások (kkv-k) bevonására, valamint arra kell fordítani, hogy a kkv-k a továbbfelhasználóként rájuk háruló kötelezettségek teljesítésében és a 2018. évi REACH regisztrálási határidővel esedékes dokumentáció-benyújtásra való felkészülésben támogatást kapjanak, az Ügynökség „kkv-követet” nevezett ki. Az ECHA e feladat ellátásával Andreas Herdina együttműködési igazgatót bízta meg, így e kérdés az Ügynökség felsővezetésének hatókörébe került. E funkcióhoz tartozik egyrészt egy belső szerepkör, amelynek lényege az ECHA munkatársainak tájékoztatása a kkv-k szükségleteiről és problémáiról, valamint a megfelelő válaszok elősegítése, másrészt egy külső szerepkör, amely a kkv-k képviselőivel és a vállalatokkal kialakított kapcsolatok révén az ilyen szükségletek összegyűjtéséből és elemzéséből, valamint az ECHA kkv-kkal kapcsolatos megközelítésének a legkülönbözőbb célközönségnek történő bemutatásából áll.

Az ECHA költségvetési rendelete szerint az ECHA belső ellenőre az Európai Bizottság belső ellenőre (IAS). Az IAS 2013-ban ellenőrzést hajtott végre „Bizottsági irányítás az Európai Vegyianyag-ügynökségnél” címmel. Az ellenőrzés eredményei alapján az IAS hét ajánlást fogalmazott meg, köztük egy igen fontos ajánlást, amely a CLP-rendelet szerint harmonizált osztályozásra, címkézésre és csomagolásra javasolt anyagokról szóló RAC-vélemények elkészítésére rendelkezésre álló időkeret értelmezésének felülvizsgálatára vonatkozik.

A minőség- és belső ellenőrzési normáknak megfelelően és az ügynökség kockázati profiljának figyelembevételével a helyi „belső ellenőrzési kapacitás” (IAC) állandó funkcióként hozzáadott értéket biztosít azáltal, hogy további biztosítási és konzultációs tevékenységekről gondoskodik az ügyvezető igazgató számára. Az IAC 2013-ban minőségbiztosítási ellenőrzéseket hajtott végre, amelyek az ECHA helyiségeiben működtetett videofelügyeletet, a Fórum Titkárságát és a dokumentum- és iratkezelést vizsgálták.

Az IAS és az IAC ajánlásai nyomán az Ügynökség cselekvési terveket dolgozott ki.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Ügynökséget hatékony és eredményes irányítás jellemzi, amely biztosítja a tevékenységek megfelelő tervezését, a források elosztását, a kockázatok értékelését és kezelését, valamint a munkatársak, illetve az eszközök és az információk biztonságát, ezenkívül biztosítja az eredmények megfelelőségét és minőségét.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az ISO 9001:2008 minőségirányítási rendszer elemeire vonatkozó követelmények teljesítésének mértéke	80%	75%
A határidőn belül végrehajtott nagyon fontos ellenőrzési ajánlások százalékaránya (IAS)	100%	100%

Az Igazgatótanács, a bizottságok és a Fórum tagjai által kitöltött éves érdekeltségi nyilatkozatok százalékaránya	100%	100%
---	------	------

3. Legfontosabb eredmények

- Négy igazgatótanácsi ülés és az Igazgatótanács tagjai részvételével tartott további 14 ülés megszervezése.
- Az összes szabályozási terv és jelentés elkészítése.
- A minőségirányítási rendszer továbbfejlesztése és végrehajtása az ISO 9001 minősítés ütemtervének megfelelően.
- Erős jogi támogatás nyújtása annak biztosítása érdekében, hogy az ECHA határozatai megfeleljenek a jogszabályi követelményeknek.
- Hatékony védelem biztosítása a Bírósághoz és/vagy a Fellebbezési Tanácshoz 42 jogi eljárás során benyújtott több tucat jogi dokumentum révén.
- Mintegy 650 dokumentumra vonatkozó, 70 első és 3 megerősítő, dokumentumhoz való hozzáférés iránti kérelem megválaszolása az alkalmazandó jogszabályokkal összhangban.
- Az adatvédelmi tisztviselő által személyes adatként azonosított adatokat tartalmazó feldolgozási műveletek 100%-ának bevezetése az adatvédelmi nyilvántartásba.
- Az MSCA-vezetők egy tervezési megbeszélésének megszervezése.
- A Biztonsági Tisztviselők Hálózata egy ülésének megszervezése.
- A díjak tagállamoknak történő átadásáról szóló keretszerződés összesen 29 állammal való aláírása.

13. tevékenység: Pénzügy, beszerzés és számvitel

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Az ECHA REACH-rendelettel kapcsolatos 2013. évi tevékenységének bevétele 89 millió euró volt, amely a REACH-regisztráció díjbevételeiből, a kkv-ellenőrzési munkából és a tartalék kamatbevételeiből származott. A második REACH-határidő 2013. május 31-e volt, és az előrejelzetnél magasabb díjbevételeknek, valamint a 2012. évi pozitív költségvetési eredménynek köszönhetően a 2013. évi költségvetést a tartalék 55,1 millió eurós növelésével módosították. A REACH-tevékenységek 2013-ban teljes mértékben önálló finanszírozással zajlottak.

A biocid termékek forgalmazásáról szóló rendelet 2013. szeptember 1-jén lépett hatályba. Az e rendelethez köthető bevétel 7,48 millió euró volt. E bevétel 6,07 millió euró uniós hozzájárulásból, a biocid termékekkel kapcsolatos díjbevételeiből származó 0,31 millió euróból, egy EGT-tagország 0,18 millió eurós önkéntes hozzájárulásából és az Európai Bizottság által a kieső díjbevételek fedezésére nyújtott 0,92 millió euró kiegészítő hozzájárulásból tevődött össze.

Az ECHA a PIC-rendelet kapcsán összesen 1,56 millió euró uniós hozzájárulást kapott 2013-ban. E hozzájárulás lehetővé tette, hogy az ECHA folytassa a PIC-rendelet 2014. március 1-jei zökkenőmentes hatálybalépését biztosító előkészületeket.

A REACH-költségvetés végrehajtása a kötelezettségvállalási előirányzatok tekintetében 98,7%-os szintet, a kifizetési előirányzatok tekintetében 88,3%-os szintet ért el. A 98,7%-os szint csekély mértékben meghaladja a 2013-ra előirányzott 87%-os célt, míg a kifizetések 88,3%-os végrehajtása jelentősen meghaladja a 75%-os célt.

A biocid termékek és a PIC esetében – dacára annak, hogy az Európai Bizottság meghatározása szerint mindkettő kezdeti szakaszban volt – az első teljes költségvetési évben a kötelezettségvállalások aránya igen magas szintet, 98,2%-ot, illetve 98,7%-ot ért el. Ezzel ellentétben, az e rendeletekhez kapcsolódó kifizetések arányát nagyban befolyásolta az a tény, hogy a rendeletek kezdeti szakaszban voltak, illetve az IT-fejlesztések többéves jellege, így az csupán 69,5%-ot ért el a BPR-rendelet, illetve 29,6%-ot a PIC-rendelet tekintetében.

Az Ügynökség a REACH/CLP-tevékenységekhez kapcsolódó készpénztartalékát az Európai Beruházási Banknál, a finn központi banknál és lekötött betétszámlákon helyezte el, folyamatosan szem előtt tartva az alapok biztonságos megőrzésének és a kockázatok kellő diverzifikációjának célkitűzését. A tartalék lehetővé fogja tenni az ECHA számára, hogy 2015-ig finanszírozni tudja tevékenységeit; ezt követően az ECHA fenntartása várhatóan vegyes finanszírozási rendszer keretében – részben saját bevételeiből, részben a uniós támogatásból – történik majd. Az ECHA 2013 végén banki szolgáltatásokra, többek között banki folyószámlák és betéti számlák biztosítására szóló pályázati felhívásokat tett közzé.

Az Ügynökség továbbra is rendszeresen ellenőrizte a magukat kkv-ként regisztráló és ilyen módon a kkv-kat megillető díjkedvezményben részesülő vállalatok státusát. Az ellenőrzés összesen 516 vállalat vonatkozásában fejeződött be. E munka eredményeként az Ügynökség 2013-ban összesen 8,2 millió euró díjat számlázott ki.

A 2013-ra kitűzött eredeti cél szerint 300 ellenőrzést kellett végrehajtani. Az év folyamán lehetőség nyílt arra, hogy a vállalatok – közvetlenül azután, hogy az ECHA ellenőrzést kezdeményezett – kijavítsák a helytelenül bejelentett vállalatméreteket. E lehetőségnek köszönhetően 50%-kal csökkenhettek a vállalatok adminisztratív terhei.

Jelentős számú vállalat választotta ezt a lehetőséget, és az ezen ügyek elsőbbségi feldolgozására vonatkozó vezetői döntés eredményeképpen az eredeti célhoz képest nagyszámú ellenőrzés zárult le. Az elsőbbségi kezelésre vonatkozó döntés ugyanakkor – jóllehet a 2013-as cél jelentős túllépését eredményezi – 2014-ben a tervezett célhoz képest csökkenteni fogja az eredményt.

Az Ügynökség 2013-ban továbbfejlesztette jelentéstételi rendszereit. A fejlesztés hangsúlyos eleme volt a jelentéstétel tevékenységek szerinti ésszerűsítése és annak a figyelembevételre, hogy a forrásokat el kell különíteni a REACH/CLP-, a biocid termékekről szóló és a PIC-rendelet között.

Végezetül, 2013-ban az ECHA, meglévő keretszerződése alapján, tudományos, IT- és adminisztratív szolgáltatásokat szerzett be; sikeresen lezárta az integrált humánerőforrás-gazdálkodási rendszerre, a QSAR eszközkészlet 3. fázisára, utazási és orvosi szolgáltatásokra, valamint a beszerzési és szerződésmenedzsment-folyamatai hatékonyságának növelését szolgáló ellenőrzésre vonatkozó keretszerződések létrehozására kiírt nyílt pályázati felhívásokat, ami 2014-ben végrehajtandó, tervezett intézkedéseket eredményezett.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Ügynökség pontos, hatékony és eredményes pénzgazdálkodással rendelkezik, ugyanakkor betartja az alkalmazandó pénzügyi szabályokat és rendeleteket.
2. A készpénztartalékokat körültekintően és gondosan kezelik.
3. Az Ügynökség hatékony pénzügyi rendszerekkel rendelkezik a pénzügyileg elkülönített különféle jogalapok kezeléséhez, illetve az ezekkel kapcsolatos beszámolási tevékenységhez.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az Európai Számvevőszék pénzügyi és számviteli kérdésekről szóló éves jelentésében szereplő fenntartások száma	0	0
Kötelezettségvállalási arány (kötelezettségvállalási előirányzat aránya az év végén)*	97%	98,7%
Kifizetési arány (kifizetési előirányzat aránya az év végén)*	75% (*)	88,3%
Átviteli arány (a 2013-ra átvitt elkülönített források százalékaránya)*	< 12%	10,4%
A készpénztartalékokra vonatkozó igazgatótanácsi iránymutatásnak való megfelelés (MB/62/2010 végleges)	100%	100%

* a REACH/CLP-rendeletekhez kapcsolódó tevékenységek tekintetében

3. Legfontosabb eredmények

- Szigorú költségvetési gazdálkodás és likviditáskezelés.
- Teljes eszközlétár.
- Az Ügynökség készpénztartalékainak kezelésére és befektetésére szolgáló, mechanizmus működtetése és szigorú kontrollja.
- A források különféle jogszabályok szerinti elkülönítését biztosító beszámolási eljárás kialakítása.
- A regisztrálók kkv-státusának további rendszeres ellenőrzése és a hibás nyilatkozattétellel kapcsolatos bevétel beszedése.
- A kiadásokra vonatkozó tevékenység-alapú jelentéstétel bevezetés alatt, a REACH/CLP elválasztása a BPR-től és PIC-től.
- A 2012. évi éves pénzügyi beszámoló időben történő elkészítése.
- Új keretszerződések létrehozása humán erőforrás-gazdálkodási rendszer, a QSAR eszközkészlet 3. fázisa, valamint utazási és orvosi szolgáltatások biztosítására.

14. tevékenység: Humánerőforrások és szervezeti szolgáltatások

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Humánerőforrás

A kiválasztás és toborzás területén a REACH/CLP vonatkozásában kijelölt célt (97%) sikerült elérni. Szintén teljesült a biocid termékek/BPR tekintetében meghatározott toborzási cél, annak ellenére, hogy a teljes létszámterv szerinti toborzás költségvetési bizonytalanságok miatt csak 2013 szeptemberében tudott megkezdődni. Az ECHA kivételes jelleggel nagyszámú ideiglenes alkalmazottat vett fel, legfőképp azért, hogy képes legyen megbirkózni az egyes kulcsterületeken – így a regisztrálási folyamatban és a biocid termékekről, illetve az előzetes tájékoztatáson alapuló jóváhagyásról szóló rendelethez kapcsolódó jelentős munka kapcsán – jelentkező rendkívüli munkaterheléssel. Az ideiglenes alkalmazottak fluktuációja 2013-ban 3,1% volt.

A szakpolitikai és szabályozási területen az Ügynökség levezényelte az új személyzeti szabályzat előkészítését és végrehajtását, többek között átfogó tájékoztató kampányt szervezett a személyzet számára. Az Ügynökség sikeresen áttért egy új egészségügyi szolgáltatóra, és a magas szintű adatvédelem érdekében tökéletesítette az egészségügyi akták adminisztrációjának folyamatát. Megújultak az Extranet szolgáltatások, aminek során különös hangsúlyt kapott az új belépőknek nyújtott tájékoztatás és segítség jobbítása. A munkaerő finnországi beilleszkedésének elősegítése érdekében az Ügynökség előmozdította a finn hatóságokkal fenntartott kapcsolatokat. Az Ügynökség mindemellett szorosan együttműködött a Helsinkai Európai Oktatás nevű intézménnyel, hogy magas szintű európai oktatást biztosítson a finn fővárosban. Ezenkívül kidolgoztak egy automatizált eszközt az összeférhetlenségek kezelésére.

Az oktatási és képzési területen elindult az ECHA első csoportvezető-képzési programja (53 csoportvezető teljesítette a programot), és befejeződött a felsővezető-képzési program előkészítése.

2013 júniusában sikeresen lezajlott az ECHA szervezeti napja, amelynek központi témája a „szervezeti hatékonyság” volt. 2013 vége felé a zaklatás megelőzésével kapcsolatos képzést tartottak a teljes személyzet számára. 63 munkatárs szerezte meg a harmadik nyelven történő munkavégzéshez szükséges képességet. Összesen 23 belső tudományos tanfolyam, 114 külső képzési misszió és 25 szervezetfejlesztési tevékenység zajlott le. 2013-ban 16 gyakornok kezdte meg gyakorlatát az ECHA-nál.

A karrierfejlesztés területén az Ügynökség a személyzet megtartását célzó belső politikát dolgozott ki, és létrehozott egy elhelyezkedési szolgáltatást azon munkavállalók támogatására, akiknek a szerződését nem újították meg. A karrierfejlesztési csoport a belső mobilitást és az ügynökségközi álláspiac használatát azzal ösztönözte, hogy több betöltendő álláshelyet kínált ilyen típusú toborzás keretében.

Szervezeti szolgáltatások

Miután megállapítást nyert, hogy széleskörű épületfelújítási és -karbantartási projektekre van szükség, az ECHA általános cselekvési tervet kapott az ingatlantulajdonostól (Varma), amely rövid- és hosszú távú intézkedéseket tartalmazott. Bizonyos intézkedések 2013-ban megkezdődtek, míg a hosszabb projektek az elkövetkező években várhatók. Az üzletmenet-folytonosság biztosítása érdekében az 1-es adatközpontba szünetmentes tápegységet telepítettek, és felmérték a további kábelezés

iránti igényt. Befejeződött az elektromos rendszer javasolt korszerűsítésére vonatkozó vizsgálat, és a projekt készen áll a 2014. évi végrehajtásra.

A biocid termékekről szóló és a PIC-rendeletre kapcsolódó átszervezés és munkaerő-felvétel miatt meg kellett tervezni a szükséges irodai helyek kialakítását. Az ECHA új bútorok beszerzésével és a nyitott irodahelyiségek hatékonyabb kihasználásával új munkaállomásokot hozott létre az új munkaerő elhelyezésére.

Folytatódott a fizikai biztonság megerősítése, és 2013 elején működésbe lépett a korszerűsített zárláncú televíziórendszer (CCTV). Egy tűzbiztonsági értékelés ajánlásai alapján befejeződött az Ügynökség evakuálási tervének átalakítása, és általános evakuálási gyakorlatokra került sor.

Az ECHA konferenciaközpontjába különböző üléseket és egyéb eseményeket szerveztek, amelyekre összesen mintegy 7600 külső résztvevő látogatott el (8%-os növekedés az előző évhez képest). A virtuális konferenciák és webináriumok száma az előrejelzéseknek megfelelően tovább emelkedett, az előző évhez képest 22%-kal nőtt. A konferencialétesítmények jó működésének és hatékonyságának biztosítása érdekében egyes tárgyalókat új berendezésekkel szerelték fel.

Az Ügynökség új utazási szolgáltatási szerződést kötött a megbeszélésekre érkező külső résztvevők és az ECHA munkatársai utazási igényeinek kiszolgálására. A munkafolyamat és a jelentéstétel hatékonyságának növelése érdekében a küldetés-irányítási eszköz jelentős korszerűsítéseken esett át. Továbbá, az ECHA hosszabb távú postai szolgáltatási szerződést kötött, amely stabilabb megoldást kínál az Ügynökség postai szolgáltatásaira.

Az ECHA könyvtára 2012-ben is számos különféle könyvvel és folyóirattal, valamint az adatbázisokhoz és online előfizetésekhez való hozzáféréssel szolgálta ki látogatóit, elsősorban az operatív egységeket.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Ügynökség elegendő számú képzett munkatárssal rendelkezik a munkaterv végrehajtásának biztosításához, és ehhez jól működő munkakörnyezetet biztosít számukra.
2. Az Ügynökség az alkalmazottak hatékony és biztonságos munkakörnyezetéül szolgáló kielégítő, biztonságos és védett irodahelyiségekkel, valamint az Ügynökség szerveit és a külső látogatókat kiszolgáló, jól működő konferencialétesítményekkel rendelkezik.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
A létszámterv szerint betöltött álláshelyek százalékaránya az év végén a REACH/CLP tekintetében	97%	97%
A létszámterv szerint betöltött álláshelyek százalékaránya az év végén a biocid	90%	90%

termékek/CLP tekintetében		
Az ideiglenes alkalmazottak fluktuációja	< 5%	3,1%
A képzési napok átlagos száma munkatársanként	7,5	10,7
A bizottság, a Fórum és az igazgatótanácsi tagok elégedettségének szintje a konferenciaközpont működésével kapcsolatban	Magas	Magas
Az alkalmazottak irodai létesítményekkel és logisztikai szolgáltatásokkal való elégedettségének szintje	Magas	Magas

3. Legfontosabb eredmények

Humánerőforrás

- A személyi állomány bérelszámolása és a személyzetnek, a kirendelt nemzeti szakértőknek és a gyakornokoknak (616 személy) történő egyéb kifizetések.
- 28 kiválasztási eljárás elindítása, ebből 27 lezárása.
- 87 munkatárs felvétele (ezen belül 26 új szerződés megkötése belső munkatársakkal).
- Munkatársanként átlagosan 10,7 képzési nap lebonyolítása.
- A személyi állomány teljesítményértékelésének (503 munkatárs) és minősítésének (425 munkatárs) megszervezése.
- Az ECHA több mint 600 fős személyi állománya jogainak és kötelezettségeinek, munkakörülményeinek, járandóságainak és társadalombiztosításának adminisztrációja.
- Tanácsadás és segítségnyújtás az ECHA több mint 600 fős személyi állományának és vezetőinek az egyéni jogokkal és kötelezettségekkel, a személyzeti politikával és a jólléttel kapcsolatos HR-kérdésekben.
- A munkatársak körében végzett felmérésre adott válaszok aránya 82% volt, ami az általános ECHA személyzeti felmérési mutatót tekintve 10%-os növekedést jelent; az elemzést és a nyomon követést 2014 első negyedévében kell elvégezni.
- A belső mobilitás és az ügynökségközi álláspiac használatának ösztönzése az ilyen típusú toborzás keretében felkínált 20 betöltendő álláshellyel.

Szervezeti szolgáltatás

- Az eszközök, anyagok és szolgáltatások időbeni beszerzése a megfelelő beszerzési eljárásokon keresztül.
- A munkatársak kiküldetéseivel (717) és az ülések külső résztvevőinek utazásával (1480) kapcsolatos költségek időbeni kiszámítása és megtérítése.
- Biztonságos irodai létesítmények.
- 956 esemény támogatása (285 hivatalos ülés, 334 videó- és webkonferencia, 337 egyéb ülés/műhelyfoglalkozás).

- Jól működő audiovizuális berendezések (26 tárgyaló új berendezésekkel való felszerelése).
- Hatékony postai szolgáltatások.
- Jól szervezett és a megfelelően kezelt könyvtár és archívum.
- A nem IT-eszközök naprakész és pontos leltára.

15. tevékenység: Információs és kommunikációs technológia

1. A 2013. év legfontosabb eredményei

Az ECHA által meghozott stratégiai döntésnek megfelelően több IT-területet sikeresen kiszerveztek. A kiszervezés okai sokfélék. A REACH-IT irányításának kiszervezésére a REACH-regisztrálási határidő előtt került sor, a megszakítás nélküli nyomon követés és támogatás biztosítása érdekében. Más rendszerek, mint az MS Exchange e-mail-rendszer és a SharePoint dokumentumkezelő rendszer (DMS) irányítását a támogatás javítása és a hatókör növelése érdekében szervezték ki. A kiszervezés mindkét projekt esetében korszerűsítéssel, ezáltal pedig az alkalmazás felhasználóit kiszolgáló funkcionalitás javulásával párosult, amire az ECHA-nak önállóan nem lett volna kapacitása. Az Ügynökség a negyedik negyedévben külső számítástechnikai kapacitást szerzett be a nem termelő (fejlesztésre és tesztcélokra használt) infrastruktúra kezelésének kiszervezéséhez. Ez egy újító lépés volt az ECHA számára, mivel azt jelenti, hogy az Ügynökség nem csak saját infrastruktúráját használja számítógépes szolgáltatásaihoz. A külső kapacitás újabb hardverekbe történő beruházás nélkül bővíti a belső kapacitást. Noha az ECHA a téren még tanulási szakaszban van, a jövőben is tervezi e koncepció alkalmazását. Az ECHA a szolgáltatás-irányítást a kiszervezett szolgáltatásoknál fogja tartani.

2013 folyamán az Ügynökség megállapította, hogy kiegészítő tárkapacitásra van szükség, különösen a REACH regisztrálási határidő kapcsán esetleg felmerülő jelentős adattárolási szükséglet kielégítésére. Az ECHA ki tudta használni az üzletmenet-folytonosság IT-támogatására létrehozott, magas rendelkezésre állást biztosító rendszerekben és kettős adatközpontokban rejlő előnyöket, és az összes feldolgozási kapacitást át tudta költöztetni az egyik adatközpontból a másikba, oly módon, hogy a korszerűsítés nagyrészt a munkaidő alatt zajlott, és nem volt hatással a végfelhasználókra.

Az Ügynökség nagy erőfeszítéseket tett annak érdekében, hogy a tagállami illetékes hatóságoknál támogassa a biocid termékekhez kötődő feladatok végrehajtását támogató ECHA IT-eszközök (IUCLID, R4BP 3) üzembe helyezését. Megalakult egy közös igazgatósági csoport, amely az IT-rendszerek telepítésén és a token-elosztáson kívül a projekt adminisztratív vonatkozásait és a folyamatos támogatás azonnali létrehozását irányította. Az R4BP 3 üzembe helyezésének és a tokenek használatának köszönhetően az ECHA el tudta kezdeni a REACH-IT alkalmazáshoz távoli hozzáférést biztosító rendszer korszerűsítését és az elavult és bonyolult „cryptobox” rendszer leszerelését.

Az információs és kommunikációs technológia (IKT) területén állandó problémát jelent annak biztosítása, hogy az infrastruktúra-kínálat összhangban legyen a kereslettel, különösen, hogy az infrastruktúra-korszerűsítések költségesek és költségvetési tervezést tesznek szükségessé. Ezért az ECHA-nál sokat dolgoztunk egy olyan kapacitásmenedzsment-folyamat létrehozásáért, amely a projekteknél jelentkező keresletet feldolgozva közép-/hosszú távú kapacitásnövekedést irányoz elő. Ez azt jelenti, hogy biztosítani tudjuk a szükséges kapacitás rendelkezésre állását.

Jelentős előrelépések történtek afelé, hogy hatékonyabb, integrált, nagy teljesítményű rendszer álljon rendelkezésre a humánerőforrás-gazdálkodási folyamatok számára. A rendszerre kiírt pályázat és a szerződés odaítélése után az üzemeltetéssel és a megvalósítással kapcsolatos munka a tervek szerint az év vége előtt megkezdődött, és a felek aláírták a végrehajtás-támogatási szerződéseket. Az adminisztratív folyamatok támogatását a küldetés-irányítási alkalmazás – az új küldetési kézikönyvvel összhangban történő – átalakítása révén szintén továbbfejlesztették, a Remedy-t az új IKT-katalógus és az NC CAPA támogatása érdekében átalakították, az

összeférhetetlenségi nyilatkozatok és a minőségirányítási rendszer (IQMS) számára új alkalmazásokat dolgoztak ki, amelyek január elején lépnek működésbe.

Az Ügynökség belső dokumentumkezelő rendszere 2013-ban teljes átalakításon ment keresztül, hogy sokkal hatékonyabban támogassa a dokumentumok kezelését és az adminisztratív munkafolyamatokat. A korszerűsített, kiszervezett SharePoint platform által támogatott új rendszer az információkezeléssel, osztályozással, a folyamatok gondozásával, az egységes nomenklatúrával és a metaadatokkal kapcsolatos elfogadott eljárásokat alkalmazza.

A személyazonosság-kezelési rendszer (IDM) nagyobb összhangot teremt az IT-rendszerek, alkalmazások és folyamatok között, automatizálja a személyazonosság szerinti életciklus menedzsmentet a humán erőforrás-rendszerben, az Active Directory-ban, a szervezeti e-mail-rendszerben és az ECAS-rendszerben. A rendszer üzleti szabályokon alapul, és csökkenti a manuális személyazonosság- és bejelentkezési adatkezeléssel járó költségeket és kockázatokat.

2. Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Ügynökség műszaki IKT-infrastruktúrájának kiváló minőségű működtetése, valamint a folytonosság, a hatékonyság és a biztonság maximalizálása az összes támogatott üzleti művelet tekintetében.
2. Az alapfeladatok ellátása szempontjából különösen fontos rendszereket megfelelően lefedő üzletmenet-folytonossági terv.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2013. évi cél	2013. évi eredmény
Az alapfeladatok ellátása szempontjából különösen fontos rendszerek hozzáférhetősége a külső ügyfelek számára (azaz a rendelkezésre állás hasznos üzemideje)	12 hónapra vetítve átlagosan 98%	100%
A belső felhasználók IT-szolgáltatásokkal való elégedettségének szintje, a személyzet/támogatás-arányhoz viszonyítva	Magas	Magas
Az alapfeladatok ellátása szempontjából különösen fontos rendszerek lefedettségének szintje az üzletmenet-folytonossági megoldásban, ideértve a külső adatközpontot (adatközpontokat) is	A REACH-IT, az ECHA honlapja, az e-mail rendszer és az internetkapcsolat le van fedve	100%

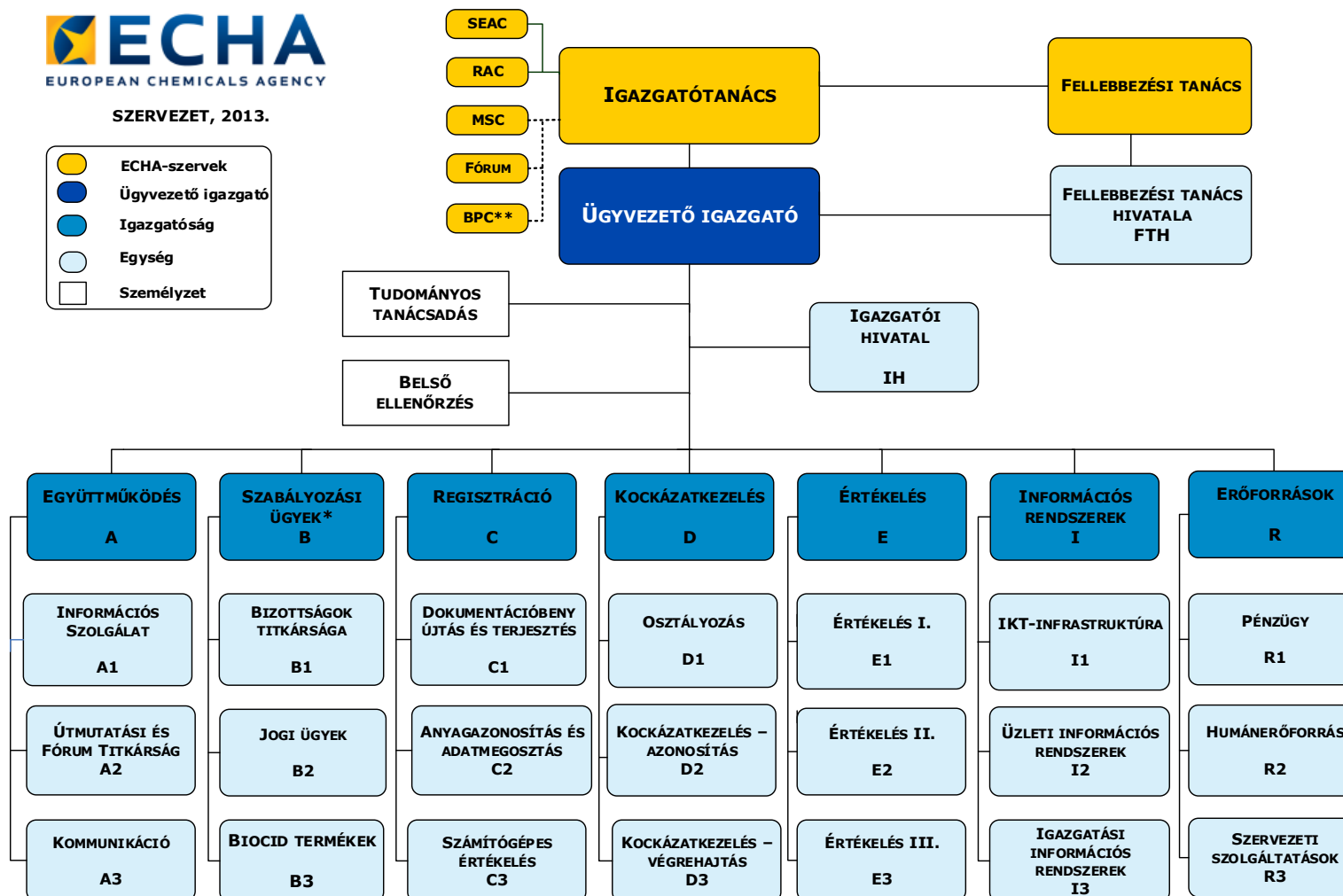
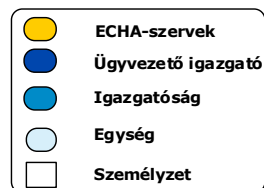
3. Legfontosabb eredmények

- Egy folyamatosan bővülő IKT szolgáltatási katalógust képező és az ECHA-n belül, illetve gyakran azon kívül valamennyi funkciót ellátó több mint 70 IKT-szolgáltatás megfelelő teljesítménye és rendelkezésre állása.
- Az üzletmenet-folytonosság jobb támogatása a külső érdekelt feleket (pl. biocid termékek) kiszolgáló, az alapfeladatok ellátása szempontjából különösen fontos, magas rendelkezésreállású rendszerek megnövelt portfóliója révén, a kiszervezett erőforrás-szolgáltatások számának növelésével.
- Az Igazgatótanács Titkárságával, a tervezési, nyomonkövetési és felülvizsgálati folyamattal, valamint az igazgató koordinációs üléseivel kapcsolatos nyilvántartásokon alapuló nyilvántartás-kezelési rendszer bevezetése.
- Egy külső szerveren futó szoftvercsomaggal működtetett teljes körű humánerőforrás-gazdálkodási rendszerről szóló keretszerződés odaítélése és a végrehajtás megkezdése.
- Az automatizált felhasználó-felvételt és -eltávolítást alkalmazó rendszerekben hatékonyabb felhasználó-kezelést biztosító személyazonosság-kezelési rendszer végrehajtása.
- A dokumentumkezelő rendszer és az e-mail-rendszer kezelésének kiszervezése.
- Külső számítástechnikai kapacitás beszerzése és a kezelés kiszervezése.
- Mintegy 700 laptop korszerűsítése minimális állásidővel az új automatizált irodai környezet biztosítása céljából.
- Több mint 50 illetékes hatóság és a tagállami illetékes hatóságok több mint 500 felhasználójának támogatása és ellátása a biocid termékekhez kapcsolódó ECHA IT-rendszerhez való hozzáféréssel.

1. MELLÉKLET: Az ECHA szervezete, 2013



SZERVEZET, 2013.



* A SZABÁLYOZÁSI VÉLEMÉNYALKOTÁS ÉS DÖNTÉSHOZATAL KOORDINÁCIÓJÁVAL EGYÜTT
 ** A 2013. szeptember 1-jén létrehozandó, BIOCID TERMÉKEKKEL FOGLALKOZÓ BIZOTTSÁG

Az Igazgatótanács tagjai 2013. december 31-én

Elnök: Nina Cromnier

Tagok

Thomas JAKL	Ausztria
Jean-Roger DREZE	Belgium
Boyko MALINOV	Bulgária
Bojan VIDOVIĆ ⁸	Horvátország
Leandros NICOLAIDES	Ciprus
Karel BLAHA	Cseh Köztársaság
Peter ØSTERGÅRD HAVE	Dánia
Aive TELLING	Észtország
Pirkko KIVELÄ	Finnország
Catherine MIR	Franciaország
Alexander NIES	Németország
Kassandra DIMITRIOU	Görögország
BÍRÓ Krisztina	Magyarország
Martin LYNCH	Írország
Antonello LAPALORCIA	Olaszország
Armands PLATE	Lettország
Marija TERIOSINA	Litvánia
Paul RASQUÉ	Luxemburg
Francis E. FARRUGIA	Málta
Jan-Karel KWISTHOUT	Hollandia
Edyta MIĘGOĆ	Lengyelország
Ana Teresa PEREZ	Portugália
Luminița TÎRCHILĂ	Románia
Edita NOVAKOVA	Szlovákia
Simona FAJFAR	Szlovénia
Ana FRESNO RUIZ	Spanyolország
Nina CROMNIER	Svédország
Arwyn DAVIES	Egyesült Királyság

Az Európai Parlament által kinevezett független személyek

Christina RUDEN
Anne LAPERROUZE

⁸ A hivatalos kinevezésig megfigyelői státuszban.

Az Európai Bizottság által kinevezett képviselők

Antti PELTOMÄKI	Vállalkozáspolitikai és Ipari Főigazgatóság
Björn HANSEN	Környezetvédelmi Főigazgatóság
Krzysztof MARUSZEWSKI	Közös Kutatóközpont (JRC)
Hubert MANDERY	Európai Vegyipari Tanács (CEFIC)
Gertraud LAUBER	industriAll
Martin FÜHR	Darmstadti Egyetem

Az EGT-/EFTA-országok és más országok megfigyelői

Sigurbjörg SÆMUNSDÓTTIR	Izland
Henrik ERIKSEN	Norvégia

Az MSC tagjai – a tagállami bizottság 2013. december 31-én**Elnök: Anna-Liisa SUNDQUIST**

Tagok	Jelölő állam
Helmut STESSEL	Ausztria
Kelly VANDERSTEEN	Belgium
Parvoleta Angelova LULEVA	Bulgária
Biserka BASTIJANCIC-KOKIC	Horvátország
Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU	Ciprus
Pavlina KULHANKOVA	Cseh Köztársaság
Henrik TYLE	Dánia
Enda VESKIMÄE	Észtország
Petteri TALASNIEMI	Finnország
Sylvie DRUGEON	Franciaország
Helene FINDENEGG	Németország
Aglaiia KOUTSODIMOU	Görögország
DEIM Szilvia	Magyarország
Majella COSGRAVE	Írország
Pietro PISTOLESE	Olaszország
Sergejs GAIDUKOVS	Lettország
Lina DUNAUSKINE	Litvánia
Arno BIWER	Luxemburg
Tristan CAMILLERI	Málta
Jan WIJMENGA	Hollandia
Linda REIERSON	Norvégia
Michal ANDRIJEWSKI	Lengyelország
Inês ALMEIDA	Portugália
Mariana MIHALCEA UDREA	Románia
Peter RUSNAK	Szlovákia
Tatjana HUMAR-JURIČ	Szlovénia
Esther MARTÍN	Spanyolország
Sten FLODSTRÖM	Svédország
Gary DOUGHERTY	Egyesült Királyság

A RAC – Kockázatértékelési Bizottság tagjai 2013. december 31-én**Elnök: Tim BOWMER**

Tagok	Jelölő állam
Annemarie LOSERT	Ausztria
Sonja KAPELARI	Ausztria
Safia KORATI	Belgium
Veda Marija VARNAI	Horvátország
Marian RUCKI	Cseh Köztársaság
Frank JENSEN	Dánia
Peter Hammer SØRENSEN	Dánia
Urs SCHLÜTER	Észtország
Riitta LEINONEN	Finnország
Elodie PASQUIER	Franciaország
Stéphanie VIVIER	Franciaország
Norbert RUPPRICH	Németország
Nikolaos SPETSERIS	Görögország
Christina TSITSIMPIKOU	Görögország
BÍRÓ Anna	Magyarország
GRUIZ Katalin	Magyarország
Thomasina BARRON	Írország
Yvonne MULLOOLY	Írország
Paola DI PROSPERO FANGHELLA	Olaszország
Pietro PARIS	Olaszország
Normunds KADIKIS	Lettország
Jolanta STASKO	Lettország
Lina DUNAUSKIENE	Litvánia
Žilvinas UŽOMECKAS	Litvánia
Hans-Christian STOLZENBERG	Luxemburg
Betty HAKKERT	Hollandia
Marja PRONK	Hollandia
Christine BJØRGE	Norvégia
Marianne VAN DER HAGEN	Norvégia
Boguslaw BARANSKI	Lengyelország
Slawomir CZERCZAK	Lengyelország
João CARVALHO	Portugália
Radu BRANISTEANU	Románia
Mihaela ILIE	Románia

Anja MENARD SRPČIČ	Szlovénia
Agnes SCHULTE	Szlovénia
Miguel SOGORB	Spanyolország
José Luis TADEO	Spanyolország
Anne-Lee GUSTAFSON	Svédország
Bert-Ove LUND	Svédország
Stephen DUNGEY	Egyesült Királyság
Andrew SMITH	Egyesült Királyság

**A SEAC - Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság tagjai
2013. december 31-én**

Elnök: Tomas ÖBERG

Tagok	Jelölő állam
Simone FANKHAUSER	Ausztria
Georg KNOFLACH	Ausztria
Catheline DANTINNE	Belgium
Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA	Bulgária
Mirta POKRSCANSKI LANDEKA	Horvátország
Georgios BOUSTRAS	Ciprus
Jiri BENDL	Cseh Köztársaság
Lars FOCK	Dánia
Johanna KIISKI	Finnország
Jean-Marc BRIGNON	Franciaország
Karine FIORE-TARDIEU	Franciaország
Franz-Georg SIMON	Németország
Karen THIELE	Németország
Angela LADOPOULOU	Görögország
Dimosthenis VOIVONTAS	Görögország
SCHUCHTÁR Endre	Magyarország
PALOTAI Zoltán	Magyarország
Marie DALTON	Írország
Flaviano D'AMICO	Olaszország
Silvia GRANDI	Olaszország
Ilona GOLOVACIOVA	Litvánia
Tomas SMILGIUS	Litvánia
Cees LUTTIKHUIZEN	Hollandia

Thea Marcelia SLETTEN	Norvégia
Zbigniew SLEZAK	Lengyelország
João ALEXANDRE	Portugália
Robert CSERGO	Románia
Janez FURLAN	Szlovénia
Karmen KRAJNC	Szlovénia
Maria Jesús RODRIGUEZ DE SANCHO	Spanyolország
Åsa THORS	Svédország
Stavros GEORGIU	Egyesült Királyság

A BPC – Biocid Termékekkel Foglalkozó Bizottság tagjai 2013. december 31-én

Elnök: Erik VAN DE PLASSCHE

Tagok	Jelölő állam
Edmund PLATTNER	Ausztria
Boris VAN BERLO	Belgium
Ivana Vrhovac FILIPOVIC	Horvátország
Andreas HADJIGEORGIOU	Ciprus
Jørgen LARSEN	Dánia
Anu MERISTE	Észtország
Tiina TUUSA	Finnország
Pierre-Loic BERTAGNA	Franciaország
Kerstin HEESCHE-WAGNER	Németország
Athanasios ZOUNOS	Görögország
CZAKÓ Klára Mária	Magyarország
John HARRISON	Írország
Maristella RUBBIANI	Olaszország
Anta JANTONE	Lettország
Saulius MAJUS	Litvánia
Jeff ZIGRAND	Luxemburg
Ingrid BUSUTTIL	Málta
Maartje NELEMANS	Hollandia
Christian DONS	Norvégia
Barbara JAWORSKA-LUCZAK	Lengyelország
Ines FILIPA MARTINS DE ALMEIDA	Portugália
Mihaela-Simona DRAGOIU	Románia
Vesna TERNIFI	Szlovénia

María Luisa GONZÁLEZ MÁRRQUEZ

Spanyolország

Mary IAKOVIDOU

Svédország

Nicola GREGG

Egyesült Királyság

A végrehajtással kapcsolatos információcseréért felelős fórum tagjai 2013. december 31-én

Elnök: DEIM Szilvia

Tagok

Eugen ANWANDER	Ausztria
Paul CUYPERS	Belgium
Parvoleta LULEVA	Bulgária
Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU	Ciprus
Oldřich JAROLÍM	Cseh Köztársaság
Birte Nielsen BØRGLUM	Dánia
	Észtország
Marilla LAHTINEN	Finnország
Vincent DESIGNOLLE	Franciaország
Katja VOM HOFE	Németország
Eleni FOUFA	Görögország
DEIM Szilvia	Magyarország
Bergþóra Hlíðkvist SKÚLADÓTTIR	Izland
Sinead MCMICKAN	Írország
Mariano ALESSI	Olaszország
Parsla PALLO	Lettország
Manfred FRICK	Liechtenstein
Otilija GRINCEVIČIŪTĒ	Litvánia
Jill WEBER	Luxemburg
Shirley MIFSUD	Málta
Jos VAN DEN BERG	Hollandia
Gro HAGEN	Norvégia
Marta OSÓWNIAK	Lengyelország
Graca BRAVO	Portugália
Mihaela ALBULESCU	Románia
Dušan KOLESAR	Szlovákia
Vesna NOVAK	Szlovénia
Pablo SÁNCHEZ-PEÑA	Spanyolország
Agneta WESTERBERG	Svédország
Mike POTTS	Egyesült Királyság

2. MELLÉKLET: Kiinduló szám adatok

Az ECHA tevékenységeinek fő elemei	2013-ra vonatkozó becslés	Összesen	Tényleges %
2013-ban beérkezett dokumentációk			
Regisztrálási dokumentációk (az aktualizálásokkal együtt)	15 200	14 839	98%
Vizsgálati javaslatok*****	410	410	100%
Bizalmas kezelés iránti kérelmek (újonnan beérkezett kérelmek)***	770	548	71%
Hozzáférés a 12 évnél régebbi adatokhoz*	240	106	44%
PPORD bejelentések	400	299	75%
Megkeresések	1 200	1425	119%
Adatmegosztási viták	33	19	58%
A 7. cikk (2) bekezdése alapján benyújtott bejelentések száma	70	98	140%
A REACH-rendelet 38. cikke alapján benyújtott jelentések és bejelentések száma	400	147	37%
Korlátozásra vonatkozó javaslatok (XV. melléklet)	8	4	50%
ECHA által kidolgozott korlátozási javaslatok	3	1	33%
Harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó javaslatok (a CLP-rendelet VI. melléklete)	70	29	41%
Különös aggodalomra okot adó anyagként való azonosításra vonatkozó javaslatok (XV. melléklet)	30	17	57%
ECHA által kidolgozott, különös aggodalomra okot adó anyagokra vonatkozó javaslatok	5	0	0%
Engedélyezési kérelmek	20	13	65%
Alternatív nevek kérelmezése	150	38	25%
A CoRAP-ban szereplő, a tagállamok által értékelendő anyagok	50	46	92%
ECHA-határozatok 2013-ban			
Lezárult értékelések			
vizsgálati javaslatra vonatkozó határozattervezetek száma	20	46	230%
elvégzett megfelelőségi ellenőrzések száma	560	928	166%
- ebből megfelelőségi ellenőrzési határozattervezet (30%)	350	566	162%
- az anyagértékelési határozattervezetek száma	30	32	107%
Adatmegosztásról szóló határozatok	3	11	367%
Hiánytalansági ellenőrzésről szóló határozatok (negatív, azaz elutasítás)**	470	15	3%
Bizalmas kezelés iránti kérelmekről szóló határozatok (elutasítás)	80	198	248%
Dokumentumokhoz való hozzáférés iránti kérelmekről hozott határozatok			
első kérelmek	400	53	13%
megerősítő kérelmek	8	3	38%
2013-ban benyújtott fellebbezések			
2013-ban benyújtott fellebbezések	36	22	61%
Egyéb			
Az értékelés hatálya alá tartozó anyagokra vonatkozó CoRAP-tervezet	1	1	100%
Az Európai Bizottsághoz intézett, engedélyezési jegyzékre vonatkozó ajánlások	1	1	100%
Megválaszolandó kérdések/harmonizált válaszok (REACH-tanácsadás, REACH-IT, IUCLID 5, egyéb)	8 500	6698	79%
Kkv-ellenőrzések	300	516	172%
Az Igazgatótanács ülései	4	4	100%
A Tagállami Bizottság (MSC) ülései	6	6	100%
A Kockázatértékelési Bizottság (RAC) ülései	5	4	80%
A Társadalmi-gazdasági Elemzésekkel Foglalkozó Bizottság (SEAC) ülései	4	4	100%
A Fórum ülései	3	3	100%
Általános megkeresések telefonon vagy e-mailben	3 300	763	23%

Sajtóérdeklődések	1 000	478	48%
Sajtóközlemények és híradások	75	95	127%
A REACH/CLP miatt betöltendő új szerződéses alkalmazotti álláshelyek	11	11	100%
Fluktuáció miatti munkaerő-felvétel	25	21	84%
A biocid termékekről szóló rendelettel és a PIC-rendelettel kapcsolatos tevékenységek			
Új hatóanyag jóváhagyása iránti kérelmek	1	1	100%
Hatóanyagok megújítása vagy felülvizsgálata iránti kérelmek	3	1	33%
Uniós engedélyezési kérelmek	9	0	0%
Technikai egyenértékűség értékelése	25	1	4%
BPC-ülések	3	3	67%
A biocid termékek miatt betöltendő új ideiglenes/szerződéses alkalmazotti álláshelyek****	28	24	86%
A PIC miatt betöltendő új ideiglenes/szerződéses alkalmazotti álláshelyek	3	3	100%

* Hozzáférés a 12 évnél régebbi adatokhoz: ez az információ immár a megkeresési eljárásból kinyerhető. Az Adatmegosztási Csoport által kezelt információkéréseket tartalmazó megkeresések száma.

** Csak a technikai hiánytalansági ellenőrzés (TCC) sikertelensége miatti elutasításokat tartalmazza (azaz díj kifizetve + TCC sikertelen).

*** A dokumentációk lezárásának napja alapján

**** 10 betöltendő álláshely 2014-ben

***** Adott negyedéven belül lezárt új, egy vagy több vizsgálati javaslatot tartalmazó regisztrálások száma

3. MELLÉKLET: 2013. évi erőforrások

2013. évi erőforrások

	REACH 2013. évi személyzeti erőforrások				2013. évi költségvetés		BIOCID TERMÉKEK 2013. évi személyzeti erőforrások				2013. évi költségvetés		PIC 2013. évi személyzeti erőforrások				2013. évi költségvetés		ECHA (összesen) 2013. évi személyzeti erőforrások				2013. évi költségvetés		
	AD	AST	CA	Össze n	Induló költségvetés	Kötelezettség vállalás	AD	AST	CA	Össze sen	Induló költségvetés	Kötelezettség vállalás	AD	AST	CA	Össze sen	Induló költségvetés	Kötelezettség vállalás	AD	AST	CA	Össze sen	Induló költségvetés	Kötelezettségvá llalás összesen	
A szabályozási folyamatok végrehajtása (operatív költségvetés)																									
1. tevékenység: Regisztrálás, adatmegosztás és ismeretterjesztés	36	9	10	55	9 114 246	9 507 778	2	1		3	503 263	325 849					100 000	0	38	10	10	58	9 717 509	9 833 627	
2. tevékenység: Értékelés	75	12	3	90	18 350 360	15 834 466					29 109	0					0	0	75	12	3	90	18 379 468	15 834 466	
3. tevékenység: kockázatkezelés	31	5	4	40	7 612 764	6 641 766					0	0					0	0	31	4	4	40	7 612 764	6 641 766	
4. tevékenység: Osztályozás és címkézés	12	3	1	16	3 278 161	2 436 944					0	0					0	0	12	2	1	16	3 278 161	2 436 944	
5. tevékenység: Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatásokon és az	21	7	6	34	6 109 346	5 410 510	1		1	2	153 543	332 440					20 000	0	22	7	7	36	6 282 889	5 742 950	
6. tevékenység: A műveletek IT támogatása	28	9	2	39	17 338 646	15 361 701	1	1	0	2	1 665 713	2 207 038	1	1		2	925 200	1 152 700	29	10	3	42	19 929 559	18 721 438	
7. tevékenység: Tudományos tevékenységek és technikai tanácsadás az EU intézményei és testületei részére	10	1	1	12	1 895 841	1 967 546					17 900	15 062					0	0	11	1	1	12	1 913 741	1 982 609	
Az ECHA testületei és támogató tevékenységei																									
8. tevékenység: A bizottságok és a Fórum	22	7	4	33	7 190 661	6 483 500	3	2		5	224 500	636 600					57 100	59 107	24	9	4	38	7 472 261	7 179 207	
9. tevékenység: Fellebbezési tanács	6	3	1	10	1 813 591	1 597 398					114 615	3 403					0	0	6	3	1	10	1 928 206	1 600 802	
10. tevékenység: Kommunikáció	10	8	7	25	7 725 594	6 778 980		1		1	504 815	320 061					70 400	3 517	10	9	7	26	8 300 809	7 102 558	
11. tevékenység: Nemzetközi együttműködés	3	0	0	3	1 589 089	743 614					39 900	0					0	0	3	0	0	3	1 628 989	743 614	
Irányítás, szervezet és erőforrások																									
12. tevékenység: Irányítás	26	16	4	46	8 075 967	8 835 586					165 506	49 374					0	0	25	16	4	46	8 241 473	8 884 960	
13–15. tevékenység: Szervezet és erőforrások (II. cím: Infrastruktúra)	24	46	32	102	19 127 989	15 760 779	1	0	4	5	630 892	521 359		1		1	113 867	99 875	25	48	36	108	19 872 748	16 382 013	
16. tevékenység: Biocid termékek							19	1	4	24	3 170 743	2 769 512					0	0	20	1	4	25	3 170 743	2 769 512	
17. tevékenység: PIC												0		2	1	3	274 933	225 746	0	2	1	3	274 933	225 746	
Összesen	304	126	75	505	109 222 254	97 360 568	27	6	9	42	7 220 500	7 180 698	1	4	1	6	1 561 500	1 540 945	332	136	85	553	118 004 254	106 082 211	

A 2013. évi létszámtervben

451

94

47

10

5

1

503

105

A 2013. december 31-én betöltött összes ideiglenes alkalmazotti pozíció: 468

A 2013. december 31-én betöltött összes szerződéses alkalmazotti pozíció: 85

Egyéb alkalmazottak (kirendelt nemzeti szakértők, átmeneti munkatársak, gyakornokok) 2013. december 31-én: 74

Pénzügyi és humánerőforrások tevékenységenként (az üres és a betöltés alatt álló álláshelyek kivételével):

4. MELLÉKLET: A különös aggodalomra okot adó anyagok (SVHC) jelöltlistája

A jelöltlistára 2013-ban felkerült anyagok

Az anyag neve	EK-szám	CAS-szám	A jelöltlistára való felvétel napja	SVHC tartomány	Jelöltlista-határozat	Kezdeményező ország
Kadmium-szulfid	215-147-8	1306-23-6	16/12/2013	rákkeltő (57. cikk a) pont); #azonos mértékű aggodalomra okot adó, az emberi egészségre gyakorlott valószínűleg súlyos hatás (57. cikk f) pont)	ED/121/2013	Svédország
Dihexil ftalát	201-559-5	84-75-3	16/12/2013	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)	ED/121/2013	Németország
Dinátrium -3,3'-[[1,1'-bifenil]-4,4'diilbisz(azo)] bisz(4-aminonaftalin-1-szulfonát); C.I. Direct Red 28	209-358-4	573-58-0	16/12/2013	rákkeltő (57. cikk a) pont)	ED/121/2013	Hollandia
Dinátrium 4-amino -3-[[4'-[(2,4-diaminofenil) azo][1,1'-bifenil]-4-il]azo]-5-hidroxi-6-(fenilazo)naftalin-2,7-diszulfonát; C.I. Direct Black 38	217-710-3	1937-37-7	16/12/2013	rákkeltő (57. cikk a) pont)	ED/121/2013	Hollandia
Etilén-tiourea;imidazolidin-2-tion; 2-imidazolin-2-tiol	202-506-9	96-45-7	16/12/2013	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)	ED/121/2013	Svédország
Ólom-diacetát	206-104-4	301-04-2	16/12/2013	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)	ED/121/2013	Hollandia
Trixilil-foszfát	246-677-8	25155-23-1	16/12/2013	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)	ED/121/2013	Ausztria
4-Nonilfenol, elágazó és egyenesláncú, etoxilált	-	-	20/06/2013	azonos mértékű aggodalomra okot adó, a környezetre gyakorlott valószínűleg súlyos hatás (57. cikk f)	ED/69/2013	Németország
Ammónium-penta-deka-fluor-oktanoát (APFO)	223-320-4	3825-26-1	20/06/2013	reprodukción károsító (57. cikk c) pont); #PBT (57 cikk d) pont)	ED/69/2013	Németország
Kadmium	231-152-8	7440-43-9	20/06/2013	rákkeltő (57. cikk a) pont); #azonos mértékű aggodalomra okot adó, az emberi egészségre gyakorlott valószínűleg súlyos hatás (57. cikk f) pont)	ED/69/2013	Svédország
Kadmium-oxid	215-146-2	1306-19-0	20/06/2013	rákkeltő (57. cikk a) pont); #azonos mértékű aggodalomra okot adó, az emberi egészségre gyakorlott valószínűleg súlyos hatás (57. cikk f) pont)	ED/69/2013	Svédország
Dipentil ftalát (DPP)	205-017-9	131-18-0	20/06/2013	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)	ED/69/2013	Lengyelország
Pentadekafluoroktan sav (PFOA)	206-397-9	335-67-1	20/06/2013	reprodukción károsító (57. cikk c) pont); #PBT (57 cikk d) pont)	ED/69/2013	Németország

5. MELLÉKLET: Az engedélyezésre jogosult tisztviselő 2013. évi éves tevékenységi jelentésének elemzése és értékelése

MB/05/2014 végleges
20/03/2014

AZ ENGEDÉLYEZÉSRE JOGOSULT TISZTVISELŐ 2013. ÉVI ÉVES TEVÉKENYSÉGI JELENTÉSÉNEK ELEMZÉSE ÉS ÉRTÉKELÉSE

AZ IGAZGATÓTANÁCS,

tekintettel a vegyi anyagok regisztrálásáról, értékeléséről, engedélyezéséről és korlátozásáról szóló, 2006. december 18-i 1907/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre (REACH),

tekintettel az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról szóló, 2008. december 16-i 1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre (CLP),

tekintettel a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló, 2012. május 22-i 528/2012/EU rendelet európai parlamenti és tanácsi rendeletre,

tekintettel a veszélyes vegyi anyagok kiviteléről és behozataláról szóló, 2012. július 4-i 649/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletre,

tekintettel az Európai Vegyianyag-ügynökség költségvetési rendeletére (MB/53/2008) és különösen annak 40. cikkére,

tekintettel az Európai Vegyianyag-ügynökség 2013. évi munkaprogramjára, amelyet az Igazgatótanács a 2012. szeptember 28-i ülésén elfogadott,

tekintettel az Európai Vegyianyag-ügynökség engedélyezésre jogosult tisztviselőjének 2013. évi éves tevékenységi jelentésére, amelyet 2014. március 7-én nyújtott be az Igazgatótanácsnak,

MIVEL

az engedélyezésre jogosult tisztviselő éves tevékenységi jelentés formájában számol be az Igazgatótanácsnak feladatai teljesítéséről; a jelentés pénzügyi és igazgatási információkat tartalmaz annak alátámasztásául, hogy a jelentésben szereplő adatok megbízható és valós képet alkotnak a helyzetről, hacsak a bevételek és kiadások meghatározott területeihez kapcsolódó fenntartásokban másként nem szerepel,

az Igazgatótanács legkésőbb minden év június 15-éig elemzést és értékelést küld a költségvetési hatóságnak és a Számvevőszéknek az engedélyezésre jogosult tisztviselő előző pénzügyi évre vonatkozó éves jelentéséről. Ezen elemzés és értékelés az 1907/2006/EK rendelet rendelkezéseivel összhangban részét képezi az Ügynökség éves jelentésének,

ELFOGADTA A KÖVETKEZŐ ELEMZÉST ÉS ÉRTÉKELÉST:

1. üdvözli az engedélyezésre jogosult tisztviselő éves tevékenységi jelentésében bemutatott eredményeket, valamint az 1907/2006/EK (REACH) rendelet és az

1272/2008/EK (CLP) rendelet szerinti feladatok teljesítése tekintetében elért kiváló teljesítményt. Erről tanúskodik az a tény, hogy a 2013. évi munkaprogramban kitűzött 56 teljesítménycél közül 53 megvalósult,

2. gratulál az ECHA-nak a 2013-ban elvégzett operatív munkáért, és különösen a következő területeken elért eredményekért:
 - a) a 2013. évi REACH szerinti regisztrálási határidő sikeres levezetése, a biocid termékekről szóló rendelet 2013. szeptemberi zökkenőmentes hatálybalépése, valamint a PIC-rendelet 2014 márciusi hatálybalépésnek előkészítése,
 - b) a regisztrált vagy bejelentett vegyi anyagokra vonatkozó – különösen a 2013. évi határidőig regisztrált valamennyi dokumentációból származó – információk nyilvánosságra hozatalának folytatása; az év végéig a több mint 10 000 anyagot magába foglaló több mint 40 000 regisztrálási dokumentációból származó információ elérhetővé tétele az ECHA honlapján,
 - c) a 2010. évi első regisztrálási határidőre regisztrált dokumentációkkal kapcsolatos 928 megfelelőségi ellenőrzés elvégzése, ezzel a 2013-ban önkéntes kötelezettségként vállalt 5%-os cél túllépése,
 - d) az anyagértékelésre vonatkozó közösségi gördülő cselekvési terv frissítése, amely a 2012–2014 közötti időszakra vonatkozóan 36 anyagot tartalmazott, a tagállamok 55 anyag értékelésében támogatta, és a Tagállami Bizottság által jóváhagyott első határozatokhoz vezetett,
 - e) a jelöltlista bővítése 13 különös aggodalomra okot adó anyaggal (SVHC), így a jelöltlista az év végére már összesen 151 anyagot tartalmazott,
 - f) az elsőbbségi anyagok engedélyezési jegyzékbe történő felvételéről szóló negyedik ajánlás véglegesítése és az ötödik ajánlás előkészítése,
 - g) az engedélykérelmezők támogatása céljából 9 benyújtás előtti tájékoztató találkozó szervezése az engedélyt kérelmező vállalatok számára, és az első benyújtott kérelmek sikeres kezelése,
 - h) az SVHC 2020 ütemterv végrehajtási tervének véglegesítése, és szűrőeszközök továbbfejlesztése a kockázatkezelési lehetőségek elemzésére épülő módszer támogatására,
 - i) a tagállamok közötti információmegosztás elősegítése a kockázatkezelés terén folytatott koordináció és együttműködés előmozdítása érdekében,
 - j) a korlátozási javaslatokról szóló 2 RAC-vélemény és 2 SEAC-vélemény elfogadása, a CLH-javaslatokra vonatkozó 34 RAC-vélemény elfogadása, valamint az első engedélyezési kérelemmel kapcsolatos 1 SEAC-vélemény és 1 RAC-vélemény elfogadása,
 - k) a három bizottság (RAC, SEAC és MSC) jelentős teljesítménynövekedésének elősegítése a minőség fenntartása és a jogszabályban előírt határidők betartása mellett, a Biocid Termékekkel Foglalkozó Bizottság és koordinációs csoport létrehozása és munkába állítása,
 - l) a C&L jegyzék folyamatos frissítése; a 2010 óta feldolgozott – összesen 125 000 különböző anyagra vonatkozó – bejelentések száma eléri a 6,1 milliót, a közzétett C&L információk pedig 116 000 anyagra vonatkoznak,
 - m) az iparág támogatása – különösen regisztrálási és engedélyezési – kapacitásának fejlesztésében számos kommunikációs eszköz, nevezetesen webináriumok és 23 uniós nyelvre lefordított célzott dokumentumok révén,
 - n) egy „kkv-követ” kinevezésével fontos lépés megtétele afelé, hogy a kkv-k által az adminisztratív és pénzügyi többletterhek teljesítésére tett erőfeszítésekre és

az ezzel kapcsolatos feladatokra kellő figyelem forduljon, és a kkv-k további testreszabott támogatást és útmutatást kapjanak,

- o) az ECHA Információs Szolgálata útján a regisztrálóknak nyújtott közvetlen támogatás, valamint az iparág számára jóval a regisztrálási határidőt megelőzően új és aktualizált útmutató dokumentumok, ezek közül pedig jelentős számúnak a 23 uniós nyelven történő elérhetővé tétele – mindez a nemzeti információs szolgálatok HelpNeten keresztüli bevonásával,
 - p) a szükséges eszközök és eljárások bevezetése szeptember 1-jéig, hogy a vállalatok a biocid termékekről szóló rendelet alapján benyújthassák kérelmeiket; az iparág ellátása a szükséges útmutatókkal és kézikönyvekkel annak érdekében, hogy megkezdhesse az említett rendelet szerinti kötelezettségei végrehajtását, valamint az ECHA Információs Szolgálatának és a HelpNet kibővítése a tanácsadás biocid termékekre való kiterjesztése céljából,
 - q) a 2014–2016-os időszakra szóló hatékonyságnövelő program megtervezése annak érdekében, hogy az ECHA a növekvő számban beérkező dokumentációkkal együtt meg tudja birkózni a valamennyi uniós ügynökség számára előírt létszámcsökkentéssel,
 - r) magas szint elérése a költségvetési kötelezettségvállalási előirányzatok végrehajtása terén – több mint 98% az összes rendelet tekintetében,
 - s) a toborzási cél elérése az összes jogszabály tekintetében, valamint a személyzet megtartását célzó belső politika és elhelyezkedési szolgáltatás kidolgozása,
3. elismeri az Ügynökség által, különösen a vizsgálati módszerek fejlesztése – beleértve az állatkísérletek alternatíváit, a kémiai biztonsági értékeléseket, a nanoanyagokat, a PBT-anyagokat és az endokrin rendszert károsító anyagokat – terén végzett tudományos tanácsadás magas színvonalát,
4. üdvözli, hogy az Ügynökség továbbra is átlátható módon működik, valamint hogy a bizottságok a lehetőségekhez mérten bevonják az érdekelt feleket és az ügygazdákat, és hogy az ECHA munkaprogramjaihoz történő hozzájárulás elősegítése érdekében e szervezetekkel műhelytalálkozót tartottak Brüsszelben,
5. üdvözli, hogy az Ügynökség, az érdekelt felek körében végzett felmérés nyomán, jelentős lépést tett egy korszerűbb tájékoztató weboldal megalkotása felé,
6. üdvözli, hogy az Ügynökség felülvizsgálta a teljesség- és megfelelés-ellenőrzési stratégiát és a regisztrálókat dokumentációik proaktív frissítésére ösztönözte, és így fokozott és folyamatos erőfeszítéseket tett – többek között az intermedierek tekintetében – a dokumentációk minőségének javítására,
7. tudomásul veszi, hogy a Tagállami Bizottság továbbra sem tudott egyhangú megállapodásra jutni a reprodukciót károsító tulajdonságokra vonatkozó javaslatok egyike esetében sem, és hogy tavaly több mint 82 dokumentációt terjesztett az Európai Bizottság elé,
8. üdvözli a tagállami illetékes hatóságok igazgatóinak 2013. november 20-i éves megbeszélését, amely jelentősen hozzájárult a hatékony tervezéshez,
9. üdvözli a Fórum által a végrehajtási megközelítések harmonizációja érdekében és különösen a kapcsolódási pontokkal kapcsolatos projekt keretében végzett munkát, amely alapot szolgáltat a szabályozói határozatok végrehajtásához,

10. aggodalommal állapítja meg, hogy a Fórum második koordinált végrehajtási projektjéről szóló végleges jelentés a biztonsági adatlapok jelentős hiányosságaira mutatott rá,
11. üdvözli a Fellebbezési Tanács dokumentáció-értékeléssel kapcsolatos első fellebbezési határozatait,
12. várja az ISO 9001:2008 tanúsítvány felé, valamint a belső ellenőrzési rendszerek hatékonyságára és eredményességére vonatkozó költségvetési keretrendelet előírásainak teljesítése felé tett további lépésekről szóló tájékoztatást, és különösen az integrált minőségirányítási előírások, illetve a folyamatos kockázatelemzés és -kezelés elfogadását,
13. tudomásul veszi az Ügynökségnek a regisztrálók kkv-státuszának ellenőrzése terén folytatólagosan kifejtett sikeres tevékenységét,
14. megállapítja, hogy a REACH- és CLP-tevékenységekkel kapcsolatos díjakból származó bevétel elérte a 85,8 millió eurót és ezzel túllépte az előrejelzés szerinti összeget, a biocid termékekről szóló rendelethez köthető bevétel pedig 313,00 millió eurót tett ki,
15. aggodalommal állapítja meg, hogy az Ügynökség, pénzügyi tartalék híján, nehezen fog kiegészítő forrásokhoz jutni azokban az években, amikor a bevétel alacsonyabb lesz a vártnál,
16. gratulál az Ügynökségnek a REACH- és CLP-pénzeszközök átviteli arányának 10,4%-ra való csökkentéséhez, és arra bátorítja az Ügynökséget, hogy a jövőben is a lehető legnagyobb mértékben csökkentse az átviteli arányt,
17. megjegyzi, hogy a biocid- és PIC-források átviteli aránya az előző évinél alacsonyabb volt, és az Ügynökséget az átviteli arány további csökkentésére ösztönzi,
18. tudomásul veszi a tagállami hatóságok R4BP, REACH-IT és IUCLID rendszerhez való hozzáféréseinek, valamint az e rendszerek által tárolt információk biztonságos felhasználásának támogatása érdekében az Ügynökség által végzett folyamatos munkát,
19. tudomásul veszi, hogy az ECHA 2013-ban korszerűsítette IKT-infrastruktúráját, és kiszervezett szolgáltatásokat hozott létre a REACH-IT kezelésére annak érdekében, hogy a REACH regisztrálási határidő támogatásához szükséges IT-rendszerekre vonatkozó üzletmenet-folytonossági tervének megfelelően megszakítás nélküli nyomon követést és támogatást biztosítson,
20. tudomásul veszi az összeférhetlenség kiküszöbölése terén elért eredményeket, nevezetesen a Számvevőszék ajánlásainak figyelembevételét célzó ügynökségi eljárások kidolgozását és végrehajtását,
21. javasolja, hogy az ECHA
 - a) jobban hangolja össze tervezési és jelentéstételi folyamatait, és ennek érdekében törekedjen a többéves és éves munkaprogramok, a költségvetés kidolgozása, illetve az Igazgatótanács tájékoztatása közötti kapcsolatok további javítására,
 - b) folytassa szervei hatékonyságának növelését, így például ésszerűsítse a RAC és a SEAC vélemény-kidolgozási folyamatait,

- c) továbbra is törekedjen a különböző tevékenységek közötti szinergiák megtalálására, és az erőforrások következő években várható szűkösségének minél jobb kezelése érdekében vizsgálja felül eljárásait,
- d) erősítse a versenyképességet és az innovációt azáltal, hogy jobban meghatározza, melyek azok a területek, ahol tevékenységei támogatják és tükrözik e szempontokat,
- e) folytassa a tájékoztató weboldala felhasználóbarát jellegének erősítését célzó erőfeszítéseit,
- f) a vállalatokkal, különösen a kkv-kkal fenntartott kapcsolataiban használjon többnyelvű kommunikációt,
- g) folytassa az anyagazonosítási információkra vonatkozó követelmények ésszerűsítését célzó erőfeszítéseit,
- h) a következő határidőkre való tekintettel – 2015: CLP, keverékek osztályozása; 2018: REACH, kisebb mennyiségek regisztrálása – fokozza a kkv-knak nyújtott támogatást,
- i) továbbra is használja fel az adatmegosztás terén szerzett tapasztalatokat, hogy célzott tanácsadással segíthesse a vállalatokat, különösen a kkv-kat,
- j) az engedélyezési kérelmek kezelése során szerzett tapasztalatokra építve segítse elő, hogy az iparág a lehető legeredményesebb és leghatékonyabb módon állítsa össze dokumentációit.

aláírás

Az Igazgatótanács nevében
Nina Cromnier