

2013 m. bendroji ataskaita

TEISINIS PRANEŠIMAS

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

2013 m. bendroji ataskaita

Nuoroda: ECHA-14-A-05-LT
MB/04/2014 *final*, priimta 2014 m. kovo 20 d.

Kat. numeris: ED-AG-14-001-LT-N
ISBN-13: 978-92-9244-550-8
ISSN: 1831-7170
DOI: 10.2823/16150
Paskelbimo data: 2014 m. balandžio mėn.
Kalba: LT

© Europos cheminių medžiagų agentūra, 2014 m.

Viršelis © Europos cheminių medžiagų agentūra

Atgaminti galima tik išsamiai nurodžius šaltinį, t. y.

„Šaltinis: Europos cheminių medžiagų agentūra, <http://echa.europa.eu/>“, ir apie tai raštu pranešus ECHA Komunikacijos skyriui (publications@echa.europa.eu).

Šis dokumentas bus parengtas 23 kalbomis:

bulgarų, kroatų, čekų, danų, nyderlandų, anglų, estų, suomių, prancūzų, vokiečių, graikų, vengrų, italų, latvių, lietuvių, maltiečių, lenkų, portugalų, rumunų, slovakių, slovėnų, ispanų ir švedų.

Jei turite klausimų ar pastabų dėl šio dokumento, siųskite juos (pateikę dokumento nuorodą ir paskelbimo datą) naudodami užklauso formą. Užklauso formą rasite interneto puslapyje „Susisieki su ECHA“:

http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Europos cheminių medžiagų agentūra

Pašto adresas: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland

Adresas lankytojams: Annankatu 18, Helsinki, Suomija

Turinys

Santrumpos	4
VYKDOMOJO DIREKTORIAUS PRATARMĖ	6
Europos cheminių medžiagų agentūros pristatymas	8
Pagrindinių 2013 m. veiklos rezultatų santrauka	10
1. Reguliavimo procesų įgyvendinimas	12
1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir informacijos sklaida	12
2 veiklos sritis. Vertinimas	22
3 veiklos sritis. Rizikos valdymas	27
4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas	33
5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba teikiant rekomendacijas ir pasitelkiant Pagalbos tarnybą	37
6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės	43
7 veiklos sritis. Mokslinė veikla ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms	47
16 veiklos sritis. Biocidiniai produktai	50
17 veiklos sritis. IPS reglamentas	53
2. ECHA padaliniai ir kelios sritis apimanti veikla	55
8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas	55
9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija	62
10 veiklos sritis. Ryšiai	65
11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas	69
3. Valdymas, organizavimas ir išteklių	72
12 veiklos sritis. Valdymas	72
13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita	76
14 veiklos sritis. Žmogiškieji išteklių ir Agentūros teikiamos paslaugos	79
15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos	83
1 PRIEDAS. 2013 m. ECHA organizacijos struktūra	86
2 PRIEDAS. Orientaciniai skaičiai	95
3 PRIEDAS. 2013 m. išteklių	97
4 PRIEDAS. Labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų kandidatinių sąrašas (SVHC)	98
5 PRIEDAS. Įgaliojimus suteikiančio pareigūno 2013 m. metinės veiklos ataskaitos analizė ir įvertinimas	99

Santrumpos

AD	Administratorius
AST	Asistentas
BPC	Biocidinių produktų komitetas
BPR	Biocidinių produktų reglamentas
C & L	Klasifikavimas ir ženklavimas
CA	Pagal sutartį dirbantis darbuotojas
„Chesar“	Cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonė
CLH	Suderintas klasifikavimas ir ženklavimas
CLP	Klasifikavimas, ženklavimas ir pakavimas
CMR	Kancerogeninis, mutageninis, toksiškas reprodukcijai
COM	Europos Komisija
CoRAP	Koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas
CSA	Cheminės saugos vertinimas
CSR	Cheminės saugos ataskaita
DCG	Direktorių kontaktinė grupė
PNI	Paskirtosios nacionalinės institucijos
DNEL	Išvestinė ribinė poveikio nesukelianti vertė
DQA	Dokumentacijos kokybės pagalbinė priemonė
„eChemPortal“	EBPO bendrasis informacijos apie chemines medžiagas portalas
EK	Europos Komisija
ECHA	Europos cheminių medžiagų agentūra
EDEXIM	Europos pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo duomenų bazė
EEE	Europos ekonominė erdvė
EEN	Europos įmonių tinklas
EFSA	Europos maisto saugos tarnyba
ENES	ECHA ir suinteresuotųjų subjektų keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklas
PS	Poveikio scenarijus
ES	Europos Sąjunga
DUK	Dažniausiai užduodami klausimai
Forumas	Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas
„HelpNet“	REACH ir CLP pagalbos tarnybų tinklas
ŽI	Žmogiškieji ištekliai
HRMS	Žmogiškųjų išteklių valdymo sistema
IPA	Pasirengimo narystei pagalbos priemonė
IQMS	Integruota kokybės valdymo sistema
ISO	Tarptautinė standartizacijos organizacija
IRT	Informacinės ir ryšių technologijos
IKR	Informacijai keliami reikalavimai
IT	Informacinės technologijos
IUCLID	Tarptautinė bendros informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazė
JRC	Europos Komisijos Jungtinis tyrimų centras
MB	Valdančioji taryba
VN	Valstybė narė
MSC	Valstybių narių komitetas
VNKI	Valstybės narės kompetentinga institucija
NEA	Nacionalinė vykdymo institucija
NVO	Nevyriausybė organizacija
NONS	Pranešimas apie naujas chemines medžiagas
EBPO	Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacija
„Odyssey“	ECHA pagalbinė vertinimo priemonė
PBT	Patvari, bioakumuliacinė, toksiška

PIC	Roterdamo konvencija dėl sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto, procedūros
PPORD	Produkto ir technologinis tyrimas bei plėtra
AAP	Augalų apsaugos produktas
PSIS	Informacinis posėdis prieš teikiant dokumentus
QObL	Raštas dėl kokybės laikymosi
(Q)SAR	(Kiekybinis) struktūros ir savybių ryšys
R4BP	Biocidinių produktų registras
RAC	Rizikos vertinimo komitetas
REACH	Cheminių medžiagų registracija, įvertinimas, autorizacija ir apribojimai
REACH-IT	Pagrindinė IT sistema, padedanti įgyvendinti REACH
RIPE	REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalas
RMOA	Rizikos valdymo galimybių analizė
SEAC	Socialinės ir ekonominės analizės komitetas
MVĮ	Mažosios ir vidutinės įmonės
SNE	Komandiruotasis nacionalinis ekspertas
SVHC	Labai didelį susirūpinimą kelianti cheminė medžiaga
TA	Laikinasis tarnautojas
TP	Pasiūlymai atlikti bandymus
JT	Jungtinės Tautos
JT GHS	Jungtinių Tautų visuotinai suderinta cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklinimo sistema
vPvB	Labai patvari ir didelės bioakumuliacijos
DP	Darbo programa

VYKDOMOJO DIREKTORIAUS PRATARMĖ

Duomenų kokybės metai

Šioje ataskaitoje pateikiama informacija apie ECHA darbą ir 2013 m. pasiektus rezultatus. Tai gana didelės apimties dokumentas, parengtas tiksliai laikantis 2013 m. darbo programos struktūros ir turinio, jame informuojama apie pasiektus rezultatus, įgyvendintus tikslus ir išryškėjusių trūkumų priežastis. Aiškiai aprašoma, kas padaryta naudojantis gana gausiais mums suteiktais ištekliais, kad pagerintume su ES naudojamomis cheminėmis medžiagomis susijusią saugą. Čia rasite labai daug informacijos.

Šioje pratarinėje itin norėčiau atkreipti dėmesį į vieną konkretų dalyką – duomenų kokybę. Įmonių teikiamos informacijos apie jų gaminamas ir importuojamas chemines medžiagas kokybė yra labai svarbus veiksnys užtikrinant, kad būtų pasiekti REACH ir kitų mūsų įgyvendinamų reglamentų tikslai, kuriais norima apsaugoti žmonių sveikatą ir aplinką. ECHA kritiškai atsiliepiu apie įmonių teikiamų duomenų kokybę: kartais būdavo nelabai aišku, kokia yra tikroji cheminės medžiagos tapatybė, kartais būdavo blogai paaiškinamos ir pagrindžiamos cheminių medžiagų savybių prognozės analogijos metodu, kai, siekiant sumažinti išlaidas ir bandymų su gyvūnais poreikį, remtasi analoginėmis cheminėmis medžiagomis.

2013 m. veiklos rezultatus vertinu teigiamai – duomenų kokybė pamažu gerėja. Atlikę pirmąją dokumentaciją, pateiktą iki 2013 m. registracijos termino pabaigos, atrankinę patikrą, padarėme išvadą, kad tose srityse, kuriose buvo imtasi specialių veiksmų, pvz., dėl tarpinių cheminių medžiagų arba cheminių medžiagų tapatybės, šios dokumentacijos yra aukštesnės kokybės nei pateiktosios 2010 m. iki pirmojo termino pabaigos. Džiaugiuosi, kad prie šios pažangos savo pastangomis: geresniu konsultavimu, praktiniais seminarais pagrindiniams registruotojams, internetiniais seminarais, internete skelbiama medžiaga, taip pat pagalba, teikiama mūsų pagalbos tarnybos, telefonu ir per tiesiogines diskusijas mūsų rengiamų Suinteresuotųjų subjektų dienų metu – prisidėjo ir ECHA. Dėl visų šių pastangų vis daugiau registruotojų parengia ir pateikia kokybiškas dokumentacijas, kuriais galime didžiuotis.

Be to, daugelis registracijos dokumentacijų, kurios buvo pateiktos iki 2010 m. termino pabaigos, jau patobulintos ir bus toliau tobulinamos atsižvelgiant į registruotojams išsiųstas dokumentacijų vertinimo išvadas. Iš naujausios ECHA vertinimo ataskaitos matyti, kad įmonės, gavusios ECHA sprendimus dėl vertinimo, sėkmingai atnaujino du trečdalius susijusių dokumentų, užtikrindamos jų atitiktį reikalavimams. Įmonių, kurios to nepadarė, atžvilgiu nacionalinės vykdymo institucijos imasi veiksmų, kad užtikrintų tų sprendimų įgyvendinimą.

Vis dėlto šito negana. Daugiau dėmesio skirdami gebėjimui tikrinti atitiktį pagrindinių pakitimų ir kitos svarbios informacijos, susijusios su cheminių medžiagų sauga, reikalavimams, taip pat įvairiomis priemonėmis šalindami kitus trūkumus, galiausiai gebėsime užtikrinti aukštą apie daugelį registruotų cheminių medžiagų teikiamų duomenų kokybę. Atkreipkite dėmesį, kad mes iš dalies arba visiškai patikrinome *vieno trečdaliao* iki 2010 m. termino pabaigos įregistruotų cheminių medžiagų atitiktį.

Kadangi kokybiški duomenys yra pagrindinis strateginis naujo ECHA penkerių metų strateginio plano tikslas, bendradarbiaudami su pramonės įmonėmis, norime parengti tokius registracijos duomenis, kuriais galėtų pasitikėti visi mūsų suinteresuotieji subjektai ir kurie būtų naudingi tolesniems jų naudotojams, darbuotojams, vartotojams ir visiems ES piliečiams.

Linkiu sėkmingų 2014-ųjų!

Geert Dancet
Vykdomasis direktorius

Europos cheminių medžiagų agentūros pristatymas

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

REACH sistemos tikslas – užtikrinti aukšto lygio žmogaus sveikatos ir aplinkos apsaugą; skatinti, kad cheminių medžiagų pavojingumas būtų vertinamas ne atliekant bandymus su gyvūnais, o taikant alternatyvius metodus; palengvinti laisvą cheminių medžiagų judėjimą bendrojoje rinkoje; didinti konkurencingumą ir skatinti inovacijas. Praktiniu požiūriu tikimasi, kad naujoji tvarka padės gauti trūkstamų žinių apie Europos rinkai pateiktas chemines medžiagas, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis; pagreitinti saugių ir pažangių cheminių medžiagų pateikimą rinkai ir padidinti tokių medžiagų rizikos valdymo veiksmingumą, visų pirma įrodymų, kurių reikia šiai rizikai nustatyti ir kontroliuoti, rinkimo našta nuo institucijų perkeliant ant įmonių pečių. Siekiant užtikrinti sėkmingą REACH įgyvendinimą, Agentūra turi gerai veikti, teisės aktais griežtai nustatytais terminais gebėti teikti nepriklausomas aukštos kvalifikacijos mokslines nuomones ir užtikrinti, kad būtų galima sklandžiai įgyvendinti vykdomuosius teisės aktų aspektus. Vis dėlto REACH veiksmingumas priklauso ir nuo ECHA institucinių partnerių, visų pirma nuo ES valstybių narių, Europos Parlamento ir Europos Komisijos (toliau – Komisija), taip pat nuo pramonės įmonių, kurios turėtų tinkamai įgyvendinti šį reglamentą.

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

Abu reglamentai turėtų padėti įgyvendinti strateginį požiūrį į tarptautinį cheminių medžiagų valdymą (angl. SAICM), 2006 m. vasario 6 d. patvirtintą Dubajuje.

Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (ES) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo (Biocidinių produktų reglamentas), įsigaliojusiu 2012 m. liepos mėn., siekiama suderinti Europos biocidinių produktų ir jų veikliųjų medžiagų rinką, kartu užtikrinant aukštą žmonių, gyvūnų sveikatos ir aplinkos apsaugos lygį. 2013 m. rugsėjo mėn. pradėjus taikyti reglamentą, ECHA gavo naujų užduočių, susijusių su veikliųjų medžiagų vertinimu ir biocidinių produktų autorizacija.

Pagal naujos redakcijos Išankstinio pranešimo apie sutikimą (IPS) reglamentą¹, susijusį su pavojingų cheminių medžiagų eksportu ir importu, Europos cheminių medžiagų agentūrai 2014 m. bus priskirta naujų funkcijų.

¹ Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) Nr. 649/2012 dėl pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo (nauja redakcija).

ECHA misija

ECHA – reguliavimo institucijų varomoji jėga įgyvendinant pažangius ES teisės aktus, kuriais reglamentuojamos cheminės medžiagos siekiant apsaugoti žmogaus sveikatą ir aplinką, skatinti inovacijas ir didinti konkurencingumą.

ECHA padeda įmonėms laikytis teisės aktų, skatina saugiai naudoti chemines medžiagas, teikia informaciją apie chemines medžiagas ir sprendžia klausimus, susijusius su susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis.

ECHA vizija

ECHA siekia tapti pasaulio mastu pripažinta cheminių medžiagų saugos srities reguliavimo institucija.

ECHA veiklos principai

Skaidrumas

Į savo veiklą aktyviai įtraukiame partneres reguliavimo institucijas ir suinteresuotuosius subjektus, sprendimus priimame skaidriai. Teikiame lengvai suprantamą informaciją, su mumis lengva susisiekti.

Nepriklausomumas

Nepriklausome nuo jokių išorinių interesų ir sprendimus priimame objektyviai. Prieš priimdami daugelį savo sprendimų, atvirai konsultuojamės su visuomenės nariais.

Patikimumas

Mūsų sprendimai mokliškai pagrįsti ir nuoseklūs. Atsakingumas ir konfidencialios informacijos saugumas – visų mūsų veiksmų pamatas.

Veiksmingumas

Siekiamo užsibrėžto tikslo, esame atsidavę savo darbui ir visuomet stengiamės protingai naudoti išteklius. Taikome aukštos kokybės standartus ir laikomės terminų.

Įsipareigojimas siekti gerovės

Skatindami saugų ir tvarų cheminių medžiagų naudojimą, siekiame gerinti žmonių gyvenimo Europoje kokybę, taip pat apsaugoti ir pagerinti aplinkos kokybę.

Pagrindinių 2013 m. veiklos rezultatų santrauka

Įvairiose veiklos srityse imdamasi daug veiksmų, ECHA siekė keturių strateginių tikslų, nustatytų 2013–2015 m. daugiamečių darbo programoje ir išplėtotų 2014–2018 m. daugiamečių darbo programoje. 2013 m. įvyko keletas svarbių įvykių: suėjo antrasis registracijos pagal REACH reglamentą terminas, atlikti pirmieji 5 procentai atitikties patikrų ir pradėtas taikyti Biocidinių produktų reglamentas.

Sėkmingai baigėsi anksčiau neregistruotų cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis ir kurių per metus pagaminama arba importuojama 100–1 000 tonų, registracijos terminas – įregistruota apie 3 000 naujų cheminių medžiagų. Tai atitiko pramonės įmonių ketinimus: nors apie 900 cheminių medžiagų, kurias buvo numatyta registruoti, nebuvo įregistruota, vis dėlto papildomai įregistruota 800 cheminių medžiagų, kurių iš pradžių neketinta registruoti. ECHA įvairiais būdais rėmė įmones, kad šios galėtų laiku pateikti savo registracijos dokumentacijas. Ypatingas dėmesys skirtas mažosioms ir vidutinėms įmonėms (MVI): ECHA darbuotojai savo iniciatyva susisiekdavo su jomis telefonu ir padėdavo atlikti registracijos procedūrą bei naudotis registracijos priemonėmis. Labai svarbus ECHA prioritetas ir toliau buvo informacijos apie registruotas chemines medžiagas sklaida. 2013 m. Agentūrai pavyko išplatinti visas su 2013 m. terminu susijusias dokumentacijas, išskyrus nedidelį skaičių dokumentacijų, kurios tebebuvo vertinamos atsižvelgiant į konfidencialumo prašymus.

Vertinant dokumentaciją, daugiausia dėmesio buvo skiriama cheminių medžiagų, kurių kiekis viršija 100 tonų, REACH registracijos dokumentacijų, pateiktų laikantis 2010 m. registracijos termino, atitikties patikroms. ECHA su kaupu įgyvendino tikslą įvertinti ne mažiau kaip 5 proc. cheminių medžiagų, priskiriamų dviem aukščiausiems kiekio tonomis lygiams, registracijos dokumentacijų atitiktį. Dauguma dokumentacijų buvo atrinkta naudojantis išmaniosiomis IT atrankinės patikros priemonėmis, skirtomis pakitimams, turintiems daugiausia reikšmės saugiam cheminių medžiagų naudojimui, iširti. Tai ne tik padeda užtikrinti pasitikėjimą REACH sistema apimant reprezentatyvią visų registracijos dokumentacijų dalį, bet ir siekti ECHA strateginio tikslo – paskelbti kuo daugiau aukštos kokybės duomenų, suteikiančių galimybę saugiai gaminti ir naudoti chemines medžiagas.

Paskelbta pirmoji atnaujinta Koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano versija, į kurią įtrauktos 62 naujos cheminės medžiagos. Atitinkamos vertinimą atliekančios valstybės narės įvertino 36 chemines medžiagas, įtrauktas į Koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano (2012–2014 m.) pirmųjų metų programą, ir parengė sprendimų projektus, pagal kuriuos prašoma pateikti papildomos informacijos apie 32 chemines medžiagas.

Remdamasi Komisijos baigtu rengti ES SVHC nustatymo ir REACH rizikos valdymo priemonių įgyvendinimo iki 2020 m. veiksmų planu, ECHA sudarė savo įgyvendinimo planą. Dabartinės veiklos kryptį ECHA pakoregavo taip, kad ji atitiktų įgyvendamuosius veiksmus, ir ėmėsi keletą naujų veiksmų rizikos vertinimo srityje. ECHA gavo pirmąsias aštuonias paraiškias autorizacijai gauti, jos susijusios su dviem cheminėmis medžiagomis (DEHP ir DBP) ir 17 konkrečių jų naudojimo būdų. Be to, padaugėjo ribojimo pasiūlymų bei suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pasiūlymų, kurie pasiekė svarstymo komitete etapą ir dėl kurių reikėjo mokslinės nuomonės, todėl labai padidėjo spaudimas RAC ir SEAC pajėgumams. Taigi Valdančioji taryba susitarė dėl priemonių, kuriomis bus dar labiau didinami šių komitetų pajėgumai, kad jie netaptų stabdančiąja grandimi, rinkinio.

Nepaisydama labai ribotų personalo išteklių, ECHA sėkmingai ėmėsi reikiamų veiksmų, kad Biocidinių produktų reglamentas (BPR) būtų pradėtas taikyti nuo rugsėjo 1 d. Valstybėms narėms ir pramonei skirtos IT priemonės parengtos, kaip ir buvo numatyta. Balandžio mėn. pradėjo veikti ECHA pagalbos tarnyba, paskelbtas pirmasis rekomendacinių dokumentų rinkinys. Apskritai, vertinant pagal gautų paraiškų skaičių, galima teigti, kad BPR taikymo pradžia buvo sklandi, tačiau norinčiųjų teikti paraiškias ES

autorizacijai gauti buvo mažiau, nei prognozuota.

Be to, ECHA, rengdama savo daugiamečių planą, atsižvelgė į daugelį rekomendacijų, kurios Agentūrai buvo pateiktos Komisijos ataskaitoje dėl REACH reglamento¹. Pirmiausia Agentūra ėmėsi aktyvesnių veiksmų MVĮ atžvilgiu ir šio tipo įmonėms paskyrė atstovą ryšiams su MVĮ, į kurį galima kreiptis visais MVĮ reikalais. Be to, ECHA pagausino savo mokslines ir reguliavimo žinias, kad galėtų padėti Komisijai, pirmiausia papildomai reglamentuojant nanomedžiagų ir endokrininę sistemą ardančių medžiagų identifikavimą ir rizikos valdymą.

Įgyvendinant ES biudžeto griežto taupymo priemones, atliktas pirmasis personalo, kurio veikla susijusi su REACH ir CLP reglamentų įgyvendinimu, sumažinimas 1 proc. 2013 m. šis sumažinimas buvo kompensuotas padidinant pagal sutartį dirbančių darbuotojų skaičių. Numatydama, jog darbo krūvis didės, o darbuotojų skaičius artimiausiais metais toliau bus grėsmingai mažinamas, ECHA parengė išsamią 2014–2016 m. našumo didinimo programą.

¹ Bendroji ataskaita dėl REACH reglamento, COM(2013) 49 *final*.

1. Reguliavimo procesų įgyvendinimas

1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir informacijos sklaida

Registracija – vienas iš svarbiausių REACH elementų ir pirmas žingsnis siekiant užtikrinti saugų cheminių medžiagų naudojimą. Registracijos tikslais įmonės dalijasi cheminių medžiagų duomenimis, dokumentais pagrindžia jų savybes ir naudojimo būdus, įrodo, kad šias chemines medžiagas galima naudoti saugiai. Visa tai aprašoma Agentūrai pateikiamoje registracijos dokumentacijoje. Prieš suteikdama registracijos numerį, ECHA patikrina, ar pateikta informacija yra išsamė ir ar sumokėtas registracijos mokestis. Tada didžioji dalis informacijos skelbiama visuomenei ECHA interneto svetainėje ir ji nagrinėjama, kad prireikus būtų galima imtis papildomų reguliavimo veiksmų.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Registracija ir dokumentacijų teikimas

Registracija

2013 m. baigėsi vienas iš REACH etapų – gegužės mėn. suėjo antrasis cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis² ir kurių kiekis per metus viršija 100 tonų, registracijos terminas. ECHA, remdamasi 2010 m. įgyta patirtimi ir 2012 m. iš potencialių registruotojų gautais atsiliepimais, kruopščiai parengė keletą scenarijų ir sugebėjo sklandžiai susidoroti su didesniu darbo krūviu artėjant registracijos termino pabaigai. Iš viso iki 2013 m. termino pabaigos sėkmingai pateikta 9 030 registracijos dokumentacijų, iš jų 3 000 buvo gauta dar iki 2013 m. (žr. 1.1 lentelę).

Kitaip nei 2010 m., paskutinėmis dviem gegužės mėn. savaitėmis iki registracijos termino pabaigos, kai registruotojų aktyvumas padidėja, registracijos dokumentacijos buvo teikiamos tolygiau, o prognozuoto pagrindinių registruotojų teikiamų registracijų skaičiaus šuolio kovo mėn. nebuvo. Į šias registracijos dokumentacijas papildomai įtraukta apie 3 000 cheminių medžiagų, iš jų apie 700 cheminių medžiagų jau buvo įregistruotos kitos įmonės iki ankstesnio – 2010 m. – termino pabaigos. Tai reiškia, kad dabar pagal REACH reglamentą jau įregistruota daugiau kaip 7 500 cheminių medžiagų – iš esmės tiek, kiek iš pradžių ir planavo Europos Komisija. Be pirmą kartą pateiktų registracijos dokumentacijų, 2013 m. atnaujinta apie 7 000 anksčiau pateiktų registracijos dokumentacijų.

Baigiantis 2013 m. registracijos terminui, ECHA iš preliminarias registracijos dokumentacijas pateikusių asmenų surinko informaciją, kuri padėjo jai išsiaiškinti, kurios cheminės bus registruojamos. Ši informacija paskelbta ECHA interneto svetainėje siekiant informuoti tolesnius naudotojus apie jiems svarbių cheminių medžiagų registraciją. Iš pramonės įmonių gauti atsiliepimai parodė, kad iki 2013 m. gegužės mėn. bus įregistruota dar apie 3 000 cheminių medžiagų. Nors galutinis įregistruotų cheminių medžiagų skaičius atitiko tikslus, neįregistruota maždaug 900 cheminių medžiagų, kurias buvo numatyta įregistruoti, tačiau papildomai įregistruota 800 cheminių medžiagų, kurių iš pradžių neketinta registruoti. Dėl neįregistruotų cheminių medžiagų ECHA iš pramonės įmonių nesulaukė jokių nerimo ženklų. Pagrindinių registruotojų atsiliepimai parodė, kad svarbiausios priežastys, dėl kurių cheminės medžiagos įregistruotos, buvo šios (pagal

² Cheminės medžiagos, gaminamos ir (arba) pateiktos rinkai apie jas nepranešus pagal Direktyvą 67/548/EEB. Tiksliai apibrėžtis pateikta REACH reglamento 3 straipsnio 20 dalyje.

svarbą): sprendimas atidėti registraciją iki 2018 m. termino pabaigos, sprendimas įregistruoti cheminę medžiagą pasinaudojant kitokiu cheminės medžiagos identifikatoriumi ir sprendimas nutraukti tiekimą dėl su rinka susijusių priežasčių.

ECHA įvairiais būdais rėmė įmones, kad šios galėtų laiku pateikti savo registracijos dokumentacijas. Siekdama padėti registruotojams aktyviai gerinti dokumentacijų kokybę, 2013 m. vasario mėn. ECHA sukūrė naują įrankį – dokumentacijos kokybės pagalbinę priemonę (angl. DQA). Ši priemonė, įtraukta į IUCLID techninio išsamumo patikros (angl. TCC) papildinį, o dabar pervardyta į patikros pagalbinę priemonę, skirta padėti registruotojams nustatyti galimas neatitiktis jų registracijos dokumentacijų neatitikimus ir pataisyti savo dokumentacijas prieš jas pateikiant arba atnaujinant. Sukūrusi dokumentacijos kokybės pagalbinę priemonę, ECHA susisiekė su žinomais 2013 m. pagrindiniais registruotojais ir paragino juos aktyviai naudotis šia priemone siekiant pagerinti informaciją apie savo cheminės medžiagos tapatybę. Kai kuriais atvejais tą buvo galima padaryti iki termino pabaigos. Be to, 2013 m. pradžioje surengti du išsamūs internetiniai seminarai registracijos procedūros klausimais, o paskutinėmis gegužės mėn. savaitėmis suteikta individuali parama 425 įmonėms. Ypatingas dėmesys skirtas MVI: ECHA darbuotojai savo iniciatyva susisiekdavo su jomis telefonu ir padėdavo atlikti registracijos procedūrą bei pasinaudoti registracijos priemonėmis.

Be to, ECHA leido naudotis 2010 m. Direktorių kontaktinės grupės (angl. DCG)³ parengtais sprendimais pareigingoms įmonėms, patiriančioms netikėtų sunkumų registruojant savo chemines medžiagas. Pavyzdžiui, registruotojų grupės nariai, kurių pagrindinis registruotojas laiku nepateikė savo dokumentacijos, galėjo išdėstyti savo padėtį Agentūrai. Klausimais, kurie priskirti DCG kompetencijai, su ECHA iš pradžių susisiekė aštuoniolika įmonių, tačiau galiausiai tik 10 iš jų pateikė dokumentus, reikalingus jų atvejui pagrįsti. Kad tolesni cheminių medžiagų naudotojai visuomet būtų gerai informuoti apie registracijos pažangą, ECHA reguliariai skelbė informaciją apie žinomus pagrindinius registruotojus ir nurodė, ar gautos cheminių medžiagų, kurias numatyta registruoti, registracijos dokumentacijos.

Tęsiant įmonių, kurios registravosi kaip MVI, statuso patikrą, 37 atvejais priimti sprendimai dėl registracijos panaikinimo (plg. su 13 veiklos sritimi). Jie buvo priimti registruotojų, kurie neteisingai nurodė turį teisę mokėti mažesnę mokestį ir, nepaisydami priminimo, nesumokėjo likusios mokesčio dalies bei administracinio mokesčio, atžvilgiu. Šie sprendimai pakeisti atsisakymais registruoti. Atsižvelgdama į specifinius MVI poreikius, ECHA visoms potencialioms MVI sudarė galimybę pateikti papildomus jų dydžio įrodymus, o daugelį pradėtų apeliacinių bylų buvo galima baigti Agentūrai ir įmonėms pasiekus tarpusavio susitarimą (žr. 9 veiklos sritį). Pasimokiusi iš šių bylų, ECHA taip pat ėmėsi papildomų atsargumo priemonių, kad įmonių, kurios iš tikrųjų yra MVI, registracija nebūtų panaikinta dėl to, kad jos laiku nepateikė mūsų prašytos informacijos.

2013 m. ECHA toliau tikrino tarpinių cheminių medžiagų registracijos dokumentacijas, siekdama užtikrinti, kad jose būtų nurodyti tik tie naudojimo būdai, kurie atitinka tarpinio naudojimo apibrėžtį ir taikomi griežtai kontroliuojamomis sąlygomis. Pirmenybė teikta labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų, kurias rekomenduojama įtraukti į REACH reglamento XIV priedą arba kurios jau įtrauktos į šį priedą, dokumentacijoms. Per kalendorinius metus ECHA išsiuntė 25 raštus, kuriais buvo prašoma pateikti papildomos informacijos (vadinamuosius raštus pagal 36 straipsnį), ir baigė kai kurias ankstesnių metų atvejų patikras. ECHA pradėjo atitikties patikrą, kurią baigus registruotojui buvo išsiųstas sprendimo dėl vieno atvejo, susijusio su XIV priede nurodyta chemine medžiaga, projektas. Remiantis įgyta tarpinių cheminių medžiagų

³ Į Direktorių kontaktinės grupės sudėtį įeina Komisijos direktoriai, ECHA ir pramonės šakų asociacijos. Ši grupė įsteigta 2010 m. pradžioje kaip struktūra, turinti stebėti pramonės pasirengimą laikytis pirmojo registracijos termino ir prireikus rasti registruotojams iškilusių praktinių problemų sprendimus.

patikros patirtimi, rengiamos praktinės tarpinių cheminių medžiagų registracijos rekomendacijos, kurios bus paskelbtos 2014 m.

Kadangi 2013 m. liepos mėn. į Europos Sąjungą įstojo Kroatija, ECHA, siekdama padėti Kroatijos įsipareigojimų turintiems subjektams tiksliai laikytis dokumentacijos teikimo terminų, per du pramonės įmonėms ir valdžios institucijoms skirtus praktinius seminarus supažindino juos su IT dokumentacijų teikimo sistema (REACH-IT) ir dokumentacijų rengimo priemone (IUCLID). Baigiantis Kroatijai nustatytam preliminarios registracijos laikotarpiui, 24 Kroatijos įmonės sugebėjo atlikti preliminarią 206 cheminių medžiagų registraciją. Be to, jos pateikė 55 registracijos dokumentacijas⁴.

Skaičiavimo priemonės ir metodai

ECHA išmoko geriau analizuoti ir panaudoti cheminių medžiagų duomenų bazes, sudarytas remiantis registracijos dokumentacijomis ir kitais pateiktais dokumentais, pvz., pranešimais apie klasifikavimą ir ženklimą. Remiantis šia informacija, parengti algoritmai, kurie gali būti taikomi vertinant dokumentacijas ir chemines medžiagas, taip pat atliekant labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų atrankinę patikrą. Praktiniu požiūriu tai reiškia, kad dabar ECHA turi priemones, suteikiančias galimybę nustatyti chemines medžiagas, įtrauktinas į Koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą (angl. CoRAP) bei 2020 m. su SVHC susijusių veiksmų planą, ir, naudojantis visa duomenų baze, atlikti tikslias registracijos dokumentacijų atitikties patikras tose srityse, kuriose dėl nepakankamos informacijos kyla didžiausia rizika (vadinamosiose susirūpinimą keliančiose srityse). Daugiau informacijos rasite šios ataskaitos 2 ir 3 veiklos sričių aprašymuose.

Vienas pagrindinių uždavinių buvo užtikrinti, kad, išsiuntus registruotojams, pateikusiems tarpinių cheminių medžiagų registracijos dokumentaciją su trūkumais, kurie nustatyti per 2012 m. rudenį atliktą plataus masto atrankinę patikrą, raštus, būtų imtasi tolesnių veiksmų. ECHA veiksmai davė reikiamų rezultatų dar 2012 m., kai buvo atnaujinta daugiau kaip 90 proc. iš beveik 2 400 dokumentacijų, kuriose nustatyta trūkumų. 2013 m. ECHA patikrino šias atnaujintas dokumentacijas ir nustatė, kad daugelis problemų, sukėlusių ECHA susirūpinimą, išspręsta. Be to, 2013 m. beveik šimtas šių dokumentacijų buvo atnaujintos išsamiomis dokumentacijomis, įtraukiant ir netarpinius naudojimo būdus, kurie buvo nustatyti atliekant atrankinę patikrą. Iš kitų dokumentacijų netarpiniai naudojimo būdai buvo pašalinti, kad jos būtų suderintos su teisiniais REACH reikalavimais. Be to, ECHA atliko preliminarią tarpinių cheminių medžiagų registracijos dokumentacijų, pateiktų iki 2013 m. termino pabaigos, patikrą ir rado mažiau problemų nei 2010 m.

Pripažįstant, kad aiški ir nedviprasmiška cheminės medžiagos tapatybė yra visų REACH ir CLP procesų atspirties taškas, taip pat parengti algoritmai, skirti patikrinti, ar registracijos dokumentacijose tinkamai pateikta informacija apie cheminės medžiagos tapatybę. Šie algoritmai bus plačiai pritaikyti patobulintoje dokumentacijos kokybės pagalbinėje priemonėje, kurią ketinama parengti 2014 m. pradžioje, ir vėliau atliekant atrankines duomenų bazės patikras. Be to, ECHA išmoko geriau analizuoti teksto formatu gautas cheminės saugos ataskaitas (angl. CSR).

Kitos dokumentacijų rūšys

Dėl kitų pagal REACH ir CLP reglamentus gaunamų dokumentacijų rūšių reikėtų pažymėti, kad nuolat buvo teikiamas nedidelis kitų dokumentacijų srautas, kurį sudarė

⁴ 48 iš jų buvo cheminių medžiagų, kurių kiekio tonomis lygis viršija 1 000 tonų, registracijos dokumentacijos, dvi cheminių medžiagų, kurių kiekio tonomis lygis yra 10–100 tonų, registracijos dokumentacijos ir penkios gamybos vietoje izoliuotų tarpinių cheminių medžiagų, kurių kiekis ne mažesnis kaip 10 tonų, registracijos dokumentacijos.

pranešimai apie gaminių sudėtyje esančias chemines medžiagas (7 straipsnio 2 dalis) ir tolesnių naudotojų ataskaitos (38 straipsnis). Taip pat gautos pirmosios paraiškos autorizacijai gauti (daugiau informacijos pateikta aprašant 3 veiklos sritį).

ECHA ir toliau dėjo pastangas siekdama plačiau informuoti apie galimybę kreiptis dėl registravimo išimčių taikymo į produkto sudėtį įeinančioms cheminėms medžiagoms, produktų ir technologinių tyrimų bei plėtros (angl. PPORD) tikslais naudojamoms cheminėms medžiagoms, o, norėdama labiau padėti įsipareigojimų turintiems subjektams, patobulino PPORD skirtą interneto svetainės skiltį. Leidimai taikyti išimtį suteikiami penkeriems metams, tačiau, gavus prašymą, ECHA sprendimu gali būti pratęsti, jeigu pateikiamas tinkamas pagrindimas, drauge nurodant priežastį, kodėl per pradinį penkerių metų laikotarpį nepavyko baigti mokslinių tyrimų ir technologinės plėtros (MTTP) programos. 2013 m. gauti pirmieji pratęsimo prašymai, susiję su PPORD išimtimis, suteiktomis pirmaisiais 2008 m. pradėtų REACH veiksmų mėnesiais. ECHA darbas vertinant nuo 2008 m. gautus pranešimus padėjo priimti pagrįstus sprendimus dėl šių prašymų. 2013 m. buvo gauti aštuoni prašymai pratęsti su PPORD susijusių išimčių taikymą. Dėl keturių iš jų priimti teigiami sprendimai, o keturi prašymai vis dar vertinami konsultuojantis su atitinkamomis valstybėmis narėmis.

Kita svarbi 2013 m. data buvo rugsėjo 1 d. – pradėtas taikyti BPR. Pirmąjį metų pusmetį, t. y. tuo pat metu, kai buvo labai padidėjęs registravimo aktyvumas, buvo vykdomi parengiamieji veiksmai, susiję su procedūrų nustatymu ir biocidinių produktų dokumentacijų priėmimo ir tvarkymo priemonių kūrimu bei patvirtinimu. Pasitelkus kruopštų planavimą, nė vienas procesas nenutrūko, ir rugpjūčio mėn. pabaigoje ECHA valstybėms narėms ir Komisijai suteikė prieigos prie Biocidinių produktų registro (R4BP 3) galimybę, o rugsėjo 1 d. pramonės įmonės, kaip ir buvo planuota, įgijo galimybę naudotis dokumentacijų teikimo portalu. Nuo tada iš viso gautos ir vertinančiosioms institucijoms perduotos 1 274 biocidinių produktų dokumentacijos, taigi pirmieji BPR įgyvendinimo žingsniai buvo sėkmingi (daugiau informacijos pateikta aprašant 16 veiklos sritį).

Cheminės saugos vertinimo gerinimo programa

2013 m. buvo tobulinama Cheminės saugos vertinimo (angl. CSA) gerinimo programa. Pagerintas programos koordinavimas ir taip užtikrintas glaudesnis įvairių programoje numatytų veiklos sričių ir kitų ECHA darbų sąryšis. Ryškiausias darbas tobulinant CSA gerinimo programą – Cheminės saugos ataskaitos ir poveikio scenarijų (CSR ir PS) veiksmų plano⁵, parengto kartu su valstybių narių ir pramonės suinteresuotaisiais subjektais, paskelbimas. Šiame veiksmų plane atsispindi naujausios CSR ir poveikio scenarijų rengimo nuostatos, jame nustatyti aiškūs tikslai, kuriais siekiama iki 2018 m. patobulinti šiuos dalykus. Taigi CSR ir PS veiksmų plane bus pateiktos svarbios rekomendacijos ir principinė sistema, kaip per kitus penkerius metus pagerinti informaciją apie saugų cheminių medžiagų naudojimą.

Siekdama, kad ateityje registruotojai kvalifikuočiau teiktų informaciją apie geresnio cheminių medžiagų naudojimo būdus bei poveikį ir geriau ja naudotųsi, ECHA kartu su valstybių narių institucijomis surengė praktinį seminarą, kurio tikslas buvo, pastarosioms institucijoms atliekant reguliavimo funkcijas, surinkti duomenų apie su minėta informacija susijusius poreikius. Taip pat svarstyta, kokia šios informacijos dalis IUCLID dokumentacijoje struktūriniu pavidalu turėtų būti teikiama institucijoms (valstybių narių institucijoms ir ECHA), kad šios galėtų atlikti masines atrankines patikras ir geriau pasinaudotų šia informacija. 2014 m. šis darbas bus tęsiamas. Be to, įgijusi sisteminės

⁵ Visus suinteresuotuosius subjektus apimantis veiksmų planas, kaip cheminės saugos ataskaitoje ir išplėstiniame saugos duomenų lape pateikti kokybišką informaciją apie saugų cheminių medžiagų naudojimą. Žr. <http://echa.europa.eu/csr-es-roadmap>.

CSR vertinimo patirties (žr. 2 veiklos srities aprašymą), ECHA atskleidė keletą tipinių 2010 m. pateiktų dokumentacijų trūkumų. Dabar, remiantis šia patirtimi, galima atnaujinti ir išplėtoti cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonę („Chesar“).

ECHA taip pat rėmė pramonės inicijuotą veiklą dėl metodikos, pagal kurią, remiantis REACH poveikio scenarijų informacija, būtų parengiami saugaus mišinių naudojimo patarimai, suderinami trumpi poveikio scenarijų pavadinimai ir pirminės informacijos, kuria remiantis pagal REACH būtų atliekami poveikio vartotojams vertinimai, formatai. 2013 m. surengti du ECHA ir suinteresuotųjų subjektų keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklo (angl. ENES) plenariniai posėdžiai (vieną surengė ECHA, antrą – pramonės įmonės), jie skirti pažangai, padarytai nuo vieno posėdžio iki kito, įvertinti. ENES svarstyti su CSA gerinimo programa susiję klausimai apibendrinti viename dideliame pirminės informacijos rinkinyje, kuris skirtas rekomendacijoms tolesniems naudotojams atnaujinti (žr. 5 veiklos srities aprašymą). Be to, kad buvo atnaujintos rekomendacijos, reguliarių internetinių seminarų pavidalu tolesniems naudotojams aktyviau teikta parama ir pertvarkyta jiems skirta ECHA interneto svetainės skiltis. Negana to, atsižvelgdama į Forumo išvadas dėl mišinių ruošėjų (žr. 8 veiklos srities aprašymą), ECHA pradėjo rengtis teikti daugiau pagalbos, susijusios su (išplėstinių) saugos duomenų lapų rengimu ir jų supratimu.

Visas 2013 m. atliktas darbas, kuriuo buvo siekiama suderinti įvairius pagrindinius CSR ir PS elementus, bus panaudotas 2014 m. tobulinant IUCLID, „Chesar“ arba „ESCom XML“ priemones, taip pat rengiant išsamesnius gerosios patirties patarimus, šablonus ir poveikio scenarijų pavyzdžius, susijusius su naujomis sritimis, pvz., gaminių naudojimo laikotarpiu.

Dalijimasis duomenimis ir cheminių medžiagų identifikavimas

Panašiai kaip artėjant 2010 m. termino pabaigai, su ginčais dėl dalijimosi duomenimis susijusios veiklos 2013 m. buvo palyginti mažai: į ECHA dėl ginčo išsprendimo pagal REACH procedūras kreiptasi tik 18 kartų; 17 kartų į ją kreiptasi per informacijos apie cheminę medžiagą apsikeitimo forumus (angl. SIEF), vieną kartą ginčas spręstas gavus užklausą. ECHA paskelbė 11 sprendimų⁶. Remdamasi per du registracijos terminus įgyta patirtimi, ECHA galėjo parengti šio proceso išvadas; šios pamokos padės duoti tikslesnius patarimus, ypač skiriamus MVĮ. Šiomis išvadomis taip pat bus pasinaudota rengiantis paskutiniam registracijos terminui pagal 2018 m. registracijos veiksmų planą; šis pasirengimas prasidės 2014 m. Dėl dalijimosi biocidinių produktų dokumentacijose pateikta informacija žr. 16 veiklos srities aprašymą.

Be to, panašiai kaip ir 2010 m., dėl nustatyto registracijos termino padidėjo spaudimas dėl užklausų proceso – siekta, kad potencialūs ir esami registruotojai užmegztų tarpusavio ryšį; didžiausias aktyvumas fiksuotas antrąjį metų ketvirtį. Vis dėlto pastaruoju metu padaryti pakeitimai, kuriais siekta patobulinti procesą, pasirodė esą veiksmingi, ir Agentūrai pavyko atsakyti į gautas užklausas laikantis vidaus planinių rodiklių.

Per pirmiau minėtus procesus arba diskutuojant su pavieniais įsipareigojimų turinčiais subjektais ir sektorinėmis organizacijomis, 2013 m. buvo toliau svarstomi cheminių medžiagų tapatybės klausimai. Šis svarstymas organizuotas siekiant užtikrinti bendrą supratimą apie cheminės medžiagos tapatybę ir cheminių medžiagų tapatumo

⁶ Šeši sprendimai buvo palankūs potencialiems registruotojams ir penki – esamiems registruotojams. Du ginčai baigti Agentūrai nepriėmus jokio sprendimo (prašymai išspręsti ginčą buvo nepriimtini arba atsiimti). Penki ginčai tebenagrinėjami; sprendimus dėl jų ketinama priimti 2014 m. pradžioje. Atkreiptinas dėmesys – nors kai kurie iš šių ginčų buvo susiję su 2013 m. terminu, jie pateikti tik metų pabaigoje.

elementus. Šie klausimai aptarti ir su valstybių narių institucijomis. Tikimasi, kad šiais klausimais 2014 m. bus gauta apčiuopiamų rezultatų.

Su cheminių medžiagų tapatybe susijusi veikla apskritai buvo labai aktyvi dėl didelio užklausų skaičiaus ir vertinimo veiklos – buvo atlikta apie 2 500 cheminių medžiagų tapatybės patikrų.

Galimybių studija, nagrinėjanti tvirto reguliavimo statuso (t. y. oficialių EB numerių) suteikimą cheminėms medžiagoms, kurioms ECHA yra skyrusi sąrašo numerius, buvo atidėta, nes išteklių reikėjo vertinimui atlikti. Šios veiklos poreikis bus papildomai įvertintas 2014 m.

Informacijos sklaida. Vieša elektroninė prieiga susipažinti su informacija

Labai svarbus ECHA prioritetas išlieka informacijos apie registruotas chemines medžiagas sklaida. 2013 m. Agentūrai pavyko išplatinti visas su 2013 m. terminu susijusias dokumentacijas, išskyrus nedidelį skaičių dokumentacijų, kurios tebebuvo vertinamos atsižvelgiant į konfidencialumo prašymus. Tai reiškia, kad dabar ECHA turi informacijos apie daugiau kaip 10 000 cheminių medžiagų; ji buvo gauta iš daugiau kaip 40 000 internetu pateiktų dokumentacijų, skaičiuojant ir didėjantį informacijos iš dokumentacijų, perduotų pagal anksčiau galiojusius teisės aktus (pranešimus apie naujas chemines medžiagas; angl. NONS), kiekį. Pradėjus taikyti BPR, ECHA savo informacijos sklaidos svetainę papildė informacija apie patvirtintas biocidines veikliąsias medžiagas (53) ir biocidinių produktų autorizacijos atvejus (2 763). Kad būtų patogiau naršyti po šią didžiulę duomenų bazę, ECHA patobulino savo paieškos funkciją. Taip pat sudaryta galimybė per EBPO bendrąją informacijos apie chemines medžiagas portalą („eChemPortal“) prisijungti prie ECHA informacijos sklaidos portalo, užtikrintas šių dviejų portalų sinchronizavimas.

Stabilizavus procesų patvirtinimą dokumentais ir persvarsčius IT užduočių vykdymo tvarką, 2013 m. patobulintas konfidencialumo prašymų (jie pateikiami tik nedidelėje dokumentacijų dalyje) vertinimas. Apskritai ECHA sugebėjo įvertinti beveik 900 prašymų, įskaitant 271 atvejį, kai buvo paprašyta, kad registruotojas pateiktų papildomos prašymą pagrindžiančios informacijos. Įvertinti visi 2012 m. pateikti prašymai. Iš viso atmesta 20 proc. prašymų. Pagrindinė atmetimo priežastis buvo ta, kad informacija arba jau buvo viešai paskelbta, arba buvo pateiktas nepakankamas pagrindimas. 160 atvejų ECHA paprašė, kad registruotojas pateiktų papildomos informacijos. Šie atvejai bus baigti nagrinėti 2014 m. Visi 2013 m. pateikti prašymai bus įvertinti 2014 m.

Atsižvelgdama į suinteresuotųjų subjektų pareikštą susirūpinimą dėl informacijos sklaidos portalo, ECHA atliko išsamų tyrimą, siekdama geriau suprasti, ko, suinteresuotųjų subjektų nuomone, jam trūksta, ir gauti pasiūlymų, kaip pagerinti padėtį. Remiantis gautais rezultatais, parengtos pirminės specifikacijos ir atliktas pirminis apimties vertinimas, siekiant įgyvendinti vieno bendro prieigos taško principą 2015 m. pertvarkysimame informacijos sklaidos portale (žr. 6 veiklos srities aprašymą). Be to, ECHA parengė pirmąjį vadinamojo cheminės medžiagos trumpo aprašo, kuriame labai aiškiai pateikiama pagrindinė informacija apie cheminę medžiagą, įskaitant informaciją, ar ji bus vertinama, ar ji jau įvertinta, arba informaciją, ar ji dar turi būti autorizuota arba ar jai turi būti taikomi apribojimai, koncepcijos projektą. Gruodžio mėn. ši koncepcija aptarta praktiniame seminare su suinteresuotaisiais subjektais, atstovaujančiais pramonei ir nevyriausybinėms organizacijoms (NVO), o 2014 m. ji bus plėtojama toliau.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visų dokumentacijų, užklausų ir ginčų dėl dalijimosi duomenimis reikiamos patikros atliekamos, atitinkami sprendimai priimami ir konfidencialumo prašymai vertinami pagal ECHA standartines procedūras, taip užtikrinant, kad laiku būtų nustatytos dokumentacijos, kuriose yra trūkumų, ir būtų galima paraginti jas atnaujinti bei pagerinti duomenų kokybę, atsižvelgiant į teisės aktais nustatytus terminus ar nustatytus planinius rodiklius.
2. Sprendimai gerai pagrįsti ir yra aukštos techninės bei mokslinės kokybės.
3. Suinteresuotiesiems subjektams ir visuomenei suteikta galimybė lengvai ir per pakankamai laiko po registracijos arba pranešimo pateikimo susipažinti su visų registruotų cheminių medžiagų dokumentacijose ir pranešimuose dėl klasifikavimo ir ženklavimo pateikta informacija.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytus terminus sutvarkytų registracijų ir pranešimų dėl PPORD procentinė dalis	100 %	100 %
Per Agentūros nustatytą terminą (20 darbo dienų) išnagrinėtų užklausų procentinė dalis	80 %	86 %
Per teisės aktais ir (arba) Agentūros nustatytus terminus išspręstų ginčų dėl dalijimosi duomenimis procentinė dalis	100 %	100 %
Iki registracijos termino pabaigos – 2013 m. gegužės 31 d. – sėkmingai pateiktų registracijos dokumentacijų paskelbimo procentinė dalis	90 %	99 %
Suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo ECHA vykdyta sklaida, dalijimusi duomenimis ir dokumentacijų teikimo tvarka lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

Registracija ir dokumentacijų teikimas

- Priimti sprendimai dėl 14 839 registracijos dokumentacijų (įskaitant atnaujintas) ir 299 pranešimų dėl PPORD (įskaitant atnaujintus pranešimus ir prašymus pratęsti galiojimą); prireikus jiems suteikti registracijos arba PPORD pranešimų numeriai.
- Priimti 54 sprendimai dėl PPORD.

- Surengti du internetiniai seminarai, suteikta individuali parama pagrindiniams registruotojams ir registruotojų grupių nariams.
- Rugsjūčio pabaigoje įdiegta teikimo priemonė ir vidaus procedūros, susijusios su biocidinių produktų dokumentacijų priėmimu ir tvarkymu.

CSA programa

- 2013 m. liepos 17 d. paskelbtas CSR ir PS veiksmų planas. Padaryta pažanga trumpų poveikio scenarijų pavadinimų parengimo, specifinio poveikio vartotojui veiksmų (angl. *Specific Consumer Exposure Determinants*, SCED) nustatymo srityse ir rengiant saugaus mišinių naudojimo patarimus, kaip numatyta pirmajame įgyvendinimo plane. Suorganizuoti du ENES renginiai.

Dalijimasis duomenimis ir cheminės medžiagos identifikavimas

- Suteikta 1 020 užklausų numerių. Jei reikėjo, užmegztas užklausos teikėjo ryšys su ankstesniu (-iais) registruotoju (-ais).
- Išspręsta 13 ginčų dėl dalijimosi duomenimis (penki dar nagrinėjami).

Informacijos sklaida

- Atliktas pirminis 589 naujų konfidencialumo prašymų vertinimas ir galutinis 271 2012 m. atvejo vertinimas.
- Registracijos dokumentacijų informacija paskelbta ECHA interneto svetainėje ir susieta su EBPO portalu „eChemPortal“ (11 225 dokumentacijų informacija paskelbta pirmą kartą).

1.1 lentelė. Iki 2013 m. registracijos termino pabaigos pasiekti rezultatai

2013 m. registracijos termino laikymosi suvestinė	
Registracijos atvejų (dokumentacijų) skaičius	9 030
<i>2013 m. gautos registracijos dokumentacijos</i>	6 421
Registruotojų (įmonių) skaičius	3 188
MVĮ	1 077

Toliau pateiktose lentelėse nurodytos tik 2013 m. gautos dokumentacijos (pirminės arba atnaujintos).

1.2 lentelė. 2013 m. pateiktų dokumentacijų (įskaitant atnaujintas) skaičius, palyginti su 2013 m. darbo plane numatytu darbo krūviu

Dokumentacijos rūšis	Faktinis skaičius	2013 m. darbo programos rodiklis
Registracijos dokumentacijos	14 839	15 200
Išsami registracija	12 353	-
Gabenamos izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	1 936	-

Gamybos vietoje izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	550	-
Kitos dokumentacijų rūšys		
Pranešimai dėl PPORD	299	400
Užklausos (įskaitant atnaujintas)	1 903	1 200*
Pranešimai pagal 7 straipsnio 2 dalį	62	70
Tolesnių naudotojų ataskaitos pagal 38 straipsnį	78	400
Prašymai suteikti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus pagal CLP reglamento 24 straipsnį	38	150
Paraiškos autorizacijai gauti	13	20

* Apskaičiuota įtraukiant tik pirmines užklausas.

1.3 lentelė. 2013 m. gautų naujų registracijos dokumentacijų pasiskirstymas pagal rūšį

	Iš viso	Netaikomas pereinamasis laikotarpis	Taikomas pereinamasis laikotarpis	
			Iš viso	2013 m. termino
Registracijos dokumentacijos	8 457	323	8 152	5 476
Gabenamos izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	1 298	176	1 122	776
Gamybos vietoje izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	296	74	222	169
Iš viso	10 069	573	9 496	6 421

1.4 lentelė. 2013 m. gautų naujų registracijos dokumentacijų pasiskirstymas pagal įmonės dydį

Iš viso	Didelės	Vidutinės	Mažos	Labai mažos
10 069	79,2 %	11,8 %	5,6 %	3,4 %

1.5 lentelė. 2013 m. gautų atnaujintų registracijos dokumentacijų pasiskirstymas pagal rūšį

	Iš viso	Netaikomas pereinamasis laikotarpis	Taikomas pereinamasis laikotarpis	NONS
Išsami registracija	3 881	214	3 368	299
Gabenamos izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	997	94	832	71
Gamybos vietoje izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	419	13	404	2
Iš viso	5 297	321	4 604	372

1.6 lentelė. 2013 m. atnaujintų registracijos dokumentacijų pasiskirstymas pagal atnaujinimo rūšį

	Iš viso	REACH	NONS
Atnaujinimai gavus reguliavimo institucijos pranešimą*	6 %	6 %	0 %
Atnaujinimai savo iniciatyva**	94 %	87 %	7 %
Iš viso	100 %	93 %	7 %

* Reguliavimo institucijų pranešimams priskiriami ir vertinimo sprendimai, taip pat informacija, pateikiama atlikus konfidencialumo prašymo vertinimą.

**Jiems priskiriami atnaujinimai, atlikus tarpinių cheminių medžiagų registracijos dokumentacijų atrankines patikras.

1.7 lentelė. Svarbiausios atnaujinimų savo iniciatyva priežastys

	REACH	NONS
Klasifikavimo ir ženklavimo pasikeitimas	8 %	14 %
Cheminės medžiagos sudėties pasikeitimas	3 %	2 %
Suteiktos teisės susipažinti su informacija pasikeitimas	1 %	1 %
Cheminės medžiagos kiekio tonomis lygio pasikeitimas	12 %	34 %
Nustatyti nauji naudojimo būdai	7 %	7 %
Naujos žinios apie pavojų žmogaus sveikatai ir (arba) aplinkai	4 %	4 %
Naujos arba atnaujintos CSR ir saugaus naudojimo rekomendacijos	20 %	4 %
Kita	45 %	34 %

2 veiklos sritis. Vertinimas

Dokumentacijos vertinimą sudaro pasiūlymų atlikti bandymus nagrinėjimas ir atitikties patikros. Atitikties patikra siekiama nustatyti, ar registracijos dokumentacijos atitinka REACH reglamentu nustatytus informacijos reikalavimus, o vertinant pasiūlymus atlikti bandymą siekiama užtikrinti, kad su tam tikra chemine medžiaga susijusi informacija būtų rengiama atsižvelgiant į realius informacijos poreikius ir būtų išvengiama nebūtinų bandymų su gyvūnais.

Cheminės medžiagos vertinimu siekiama patikrinti, ar ji nekelia pavojaus žmogaus sveikatai arba aplinkai. Cheminių medžiagų vertinimą atlieka valstybių narių kompetentingos institucijos (VNKI). Per šią procedūrą vertinama visa turima informacija, o prireikus registruotojų prašoma pateikti papildomos informacijos. Cheminių medžiagų vertinimas pradedamas nuo Koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano (CoRAP) dėl cheminių medžiagų, kurios turi būti vertinamos.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Dokumentacijų vertinimas

2013 m. vertinant dokumentacijas, daugiausia dėmesio skirta REACH registracijos dokumentacijų, pateiktų laikantis 2010 m. registracijos termino, atitikties patikroms. ECHA buvo įsipareigojusi iki metų pabaigos patikrinti ne mažiau kaip 5 proc. cheminių medžiagų, kurių kiekio tonomis lygis yra aukščiausias, dokumentacijų atitiktį. Šis rodiklis visiškai įvykdytas ir netgi viršytas. REACH reglamento 41 straipsnio 5 dalyje nustatytas 5 proc. planinis rodiklis ne tik padeda užtikrinti pasitikėjimą REACH sistema įtraukiant tam tikrą visų registracijos dokumentacijų dalį, bet ir siekti ECHA strateginio tikslo – paskelbti kuo daugiau aukštos kokybės duomenų, suteikiančių galimybę saugiai gaminti ir naudoti chemines medžiagas.

Bendrosioms atitikties patikroms ECHA pasirenko dokumentacijas, kuriose yra aspektų, būtinų saugiam cheminės medžiagos naudojimui. Dokumentacijas, kurių išsami patikra buvo atliekama, ECHA rinkosi atsitiktine tvarka arba pagal keliamu susirūpinimu grindžiamus kriterijus. Be to, ECHA atliko tikslines atitikties patikras. ECHA, savo registracijos dokumentacijų duomenų bazėje atlikdama šias tikslines patikras, rėmėsi racionaliomis atrankos strategijomis, daugiausia dėmesio skirdama tiems dokumentacijų aspektams, kurie svarbiausi saugaus naudojimo požiūriu. Pavyzdžiui, atsižvelgiant į konkrečius susirūpinimą keliančius dalykus, atrinktos tokios dokumentacijos, kuriose plačiausiai naudotasi galimybe pritaikyti standartinę bandymų tvarką arba kuriose aukštesnės pakopos pakitimams taikyti analogijos metodai. Atlikdama tikslines atitikties patikras, ECHA daugiausia dėmesio skyrė tam tikroms pasirinktų dokumentacijų dalims, pvz., cheminių medžiagų tapatybės klausimams, pakitimams, kurie laikomi glaudžiai susijusiais su rizikos valdymu ir chemine sauga, arba cheminėms medžiagoms, kurioms netrukus gali būti taikoma cheminių medžiagų vertinimo procedūra (dėl cheminių medžiagų, įtrauktų į CoRAP, žr. tolesnį skyrių „Cheminių medžiagų vertinimas“).

Kaip matyti iš 2.1 lentelės, kurioje apžvelgiami pagrindiniai dokumentacijų vertinimo rezultatai, 2013 m. ECHA gerokai padidino bendrą vertinimo proceso našumą. 2013 m. iš viso atliktos 928 atitikties patikros, jomis remiantis, parengti 566 sprendimų projektai. 2013 m. 39 proc. visų atitikties patikrų atlikta neprašant pateikti papildomos informacijos; 61 proc. atveju ECHA po patikros registruotojui išsiuntė sprendimo projektą. Tai, kad daugeliu atvejų reikėjo imtis veiksmų, iš esmės galima paaiškinti tuo, kad 90 proc. dokumentacijų atitikties patikrai buvo pasirinktos atsižvelgiant į jau žinomą problemą.

Apskritai iki 2013 m. pabaigos ECHA bent iš dalies patikrino 1 130 dokumentacijų, pateiktų laikantis 2010 m. registracijos termino, atitiktį. Per šias patikras patikrinta daugiau kaip trečdalis iki šio termino pabaigos įregistruotų cheminių medžiagų.

Be to, ECHA baigė nagrinėti 55 naujus pasiūlymus atlikti bandymus: iš viso registruotojams išsiųsti 46 sprendimų projektai, o devynių pasiūlymų atlikti bandymus nagrinėjimas buvo nutrauktas. Kartu ECHA toliau svarstė sprendimų projektus, susijusius su tais pasiūlymais atlikti bandymus, kuriuos registruotojai atsiuntė iki 2012 m. pabaigos, ir su einamosiomis atitikties patikromis. Per šį sprendimų priėmimo procesą bendrauta su registruotojais, valstybių narių kompetentingomis institucijomis, o kai buvo siūloma daryti sprendimo projekto pakeitimus – su Valstybių narių komitetu. Iš viso per sprendimų priėmimo procesą apsvarstyta ir registruotojams išsiųsta 111 galutinių sprendimų dėl pasiūlymų atlikti bandymus ir 159 galutiniai sprendimai dėl atitikties patikrų. Dėl 61 dokumentacijos, įregistruotos iki 2010 m. termino pabaigos, sprendimų nebuvo galima priimti, nes nebuvo baigti svarstyti cheminių medžiagų tapatybės klausimai arba registruotojai gerokai pakeitė daug cheminių medžiagų apimančių kategorijų, kuriose kartais atsidurdavo ir tik 2013 m. įregistruotos cheminės medžiagos, bandymų planus. Su 2013 m. registracijos terminu susiję nauji pasiūlymai atlikti bandymus buvo išanalizuoti ir sugrupuoti taip, kad juos būtų galima veiksmingai išnagrinėti 2014–2016 m.

Tolesni veiksmai atsižvelgiant į dokumentacijų vertinimo sprendimus

2013 m. ECHA įdiegė tolesnių veiksmų, atliktų atsižvelgiant į 2012 m. priimtus dokumentacijų vertinimo sprendimus, vertinimo metodą. Šio metodo tikslas – įvertinti, ar registruotojo pateikta nauja informacija atitinka ECHA sprendimu nustatytus reikalavimus. 76 proc. atvejų, kai sprendime nustatytas terminas baigėsi 2013 m., tolesnių veiksmų vertinimas buvo baigtas per šešis mėnesius nuo termino pabaigos. ECHA įvertino tolesnius veiksmus, atliktus atsižvelgiant į 222 dokumentacijų vertinimo sprendimus. Iš viso išsiųsti 147 pagal 42 straipsnio 2 dalį parengti pranešimai, kuriuose nurodyta, kad su atitinkamais sprendimais susijęs dokumentacijų vertinimas baigtas, t. y. kad prašyta informacija buvo gauta. 32 atvejais valstybėms narėms pranešta, kad prašyta informacija iki sprendime nustatyto termino pabaigos nebuvo gauta ir kad nacionalinės vykdymo institucijos gali svarstyti reikalavimų užtikrinimo priemonių taikymo galimybę. Gavus atnaujintą informaciją ir ją įvertinus, šeši iš šių atvejų dabar jau laikomi baigtais. 43 atvejais prašyta informacija buvo gauta, tačiau dėl atnaujintų dokumentacijų kilo kitų problemų, susijusių su tuo pačiu informacijai keliamu reikalavimu, todėl ECHA, remdamasi REACH reglamento 42 straipsnio 1 dalimi, priėmė naują dokumentacijos vertinimo sprendimą. Be to, ECHA įvertino tolesnius veiksmus, atliktus atsižvelgiant į 80 raštų dėl kokybės laikymosi (angl. QObL). Dėl to, kad buvo visiškai (38 atvejais) arba iš dalies (19 atvejų) atsižvelgta į raštuose dėl kokybės laikymosi pateiktas pastabas dėl kokybės, 57 atvejais dokumentacijos kokybė pagerėjo; 17 atvejų pastabų visiškai nepaisyta. Šešiais atvejais registruotojai nutraukė gamybą.

2013 m. registruotojams buvo toliau teikiami bendrieji patarimai vertinimo klausimais, pvz., per internetinius seminarus tikslinių atitikties patikrų klausimais ir per pagrindiniams registruotojams skirtus praktinius seminarus. 2012 m. vertinimo pagal REACH reglamentą kasmetėje pažangos ataskaitoje, paskelbtoje ECHA interneto svetainėje 2013 m. vasario mėn., registruotojams pateikta išsamių rekomendacijų, daugiausia dėl cheminių medžiagų tapatybės, pasiūlymų atlikti bandymus ir informacijai keliamų reikalavimų pritaikymo pagrindimo. Ataskaita ir jos paprastesnioji versija taip pat skirtos pramonės įmonėms ir kitiems suinteresuotiesiems subjektams susipažinti su vertinimo išvadomis. Be to, atsižvelgdama į antrąją pagal 117 straipsnio 3 dalį paskelbtą ataskaitą dėl alternatyvų bandymams su stuburiniais gyvūnais taikymo, ECHA pradėjo statistikos duomenų analizę.

Cheminių medžiagų vertinimas. Koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas

2013 m. kovo mėn. ECHA paskelbė pirmąją atnaujintą Koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano versiją, apimančią 2013–2015 m., o vėliau tais pat metais padarytas pakeitimas dėl vienos cheminės medžiagos, kuri turėtų būti skubiai įvertinta, įtraukimo. Į 2013–2015 m. CoRAP įtraukta 115 cheminių medžiagų: 53 cheminės medžiagos jau buvo įtrauktos į pirmąjį (2012–2014 m.) CoRAP, o 62 jame esančios cheminės medžiagos yra naujos. Šios cheminės medžiagos paskirstytos 22 valstybėms narėms įvertinti jas per 2013, 2014 ir 2015 m.

Valstybės narės ir ECHA peržiūrėjo registracijos dokumentacijas siekdamos atrinkti chemines medžiagas, įtrauktinas į CoRAP atnaujinimo projektą, skirtą 2014–2016 m. Daugiausia dėmesio skirta cheminėms medžiagoms, kurios gali būti patvarios, bioakumuliacinės ir toksiškos (PBT), ardyti endokrininę sistemą, gali būti kancerogeniškos, mutageniškos ir toksiškos reprodukcijai, taip pat yra plačiai ir įvairiai naudojamos, daro poveikį vartotojams ir pasiekia aukštą kiekio tonomis lygį. Šis CoRAP (2014–2016 m.) projektas pateiktas valstybėms narėms ir ECHA Valstybių narių komitetui, jis paskelbtas 2013 m. lapkričio mėn., šią atnaujintą CoRAP versiją ketinant patvirtinti 2014 m. kovo mėn.

Cheminių medžiagų vertinimo procesas

Atitinkamos vertinančiosios valstybės narės iki 2013 m. vasario 28 d. įvertino 36 chemines medžiagas, įtrauktas į 2012–2014 m. Koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano pirmųjų metų programą, ir parengė sprendimų projektus, kuriuose prašoma pateikti papildomos informacijos apie 32 chemines medžiagas. Keturių cheminių medžiagų vertinimas baigtas neprašant pateikti papildomos informacijos. Siekdama užtikrinti suderintą vertinančiųjų valstybių narių požiūrį į prašymą pateikti papildomos informacijos, ECHA peržiūrėjo sprendimų projektų nuoseklumą. Gavus registruotojų pastabas, apie sprendimų dėl 23 cheminių medžiagų projektus, siekiant pasikonsultuoti, pranešta visų kitų valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir ECHA.

Iki 2013 m. pabaigos Valstybių narių komitete pritarta sprendimų dėl 14 cheminių medžiagų projektams. Du suderintus sprendimus ECHA nusiuntė atitinkamiems registruotojams, o metų gale vertinančiosios valstybės narės arba ECHA buvo bebaigiančios rengti sprendimus dėl likusių 12 cheminių medžiagų. Be to, savo interneto svetainėje ECHA paskelbė vertinančiųjų valstybių narių parengtus išvadų dokumentus, susijusius su keturiomis cheminėmis medžiagomis, dėl kurių sprendimo projektai nebuvo parengti.

Tuo pat metu, kai vyko sprendimų priėmimo procesas, susijęs su cheminėmis medžiagomis, įtrauktomis į 2012–2014 m. CoRAP 2012 m. programą, 2013 m. buvo vertinamos 47 cheminės medžiagos, įtrauktos į 2013–2015 m. CoRAP. Dėl šių cheminių medžiagų ECHA parengė bendrus vertintinų dokumentacijų duomenų rinkinius, rezultatų dokumentų šablonus, kontrolinį sąrašą procedūros laikymuisi užtikrinti ir sprendimų vertinant chemines medžiagas rengimo instrukcijas.

Pasinaudojus ECHA patarimais ir surengus vertinančiųjų valstybių narių kompetentingoms institucijoms skirtą praktinį seminarą, suvienodinti ir suderinti įvairių vertinančiųjų valstybių narių taikomi metodai. Pasibaigus seminarui, iš valstybių narių, pramonės šakų asociacijų, Europos Komisijos ir ECHA atstovų buvo sudaryta darbo grupė, kurios paskirtis – aptarti ir siūlyti geriausią patirtį, kaip sąveikauti vertinančiosioms VNKI ir registruotojams. 2013 m. lapkričio mėn. VNKI apsvaustė šį pasiūlymą, ketindamos 2014 m. pradžioje jį paskelbti ECHA interneto svetainėje.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Rengiami moksliskai ir teisiškai pagrįsti dokumentacijų vertinimo sprendimų projektai ir galutiniai sprendimai, atitinkantys teisės aktų reikalavimus ir daugiamečius planus, rengiamus vadovaujantis ECHA strateginiu požiūriu.
2. Pasibaigus sprendime nustatytam terminui, pernelyg nedelsiant įgyvendinami dokumentacijų atitikties vertinimo sprendimai, valstybių narių institucijos informuojamos apie rezultatus ir atvejus, kai joms būtina imtis veiksmų.
3. Visi cheminių medžiagų vertinimai suplanuojami Koreguojamame Bendrijos veiksmų plane, rengiami ir atliekami laikantis aukštų mokslinės, techninės ir teisinės kokybės standartų, vadovaujantis sutartais standartiniais metodais bei procedūromis ir laikantis teisės aktais nustatytų terminų.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytą terminą išnagrinėtų dokumentacijų ir cheminių medžiagų vertinimų procentinė dalis	100 %	100 %
Siekiant įgyvendinti planinį rodiklį – atlikti 5 proc. iki 2010 m. termino pabaigos pateiktų aukščiausio kiekio tonomis lygio dokumentacijų atitikties patikras, baigtų atitikties patikrų procentinė dalis	100 %	114 %
Per šešis mėnesius nuo galutiniame dokumentacijos vertinimo sprendime nustatyto termino pabaigos atliktų tolesnių veiksmų vertinimų, kurie turėjo būti atlikti per atitinkamus metus, procentinė dalis	75 %	76 %
VNKI pasitenkinimo ECHA teikiama parama vertinant chemines medžiagas lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

- Atliktos 928 atitikties patikros, jomis remiantis, parengti 566 sprendimų projektai. Iš 2012 ir 2013 m. parengtų sprendimų projektų 2013 m. patvirtinti 159, o 121 sprendimų projektas panaikintas registruotojui sėkmingai atnaujinus dokumentaciją.
- Išnagrinėti 23 pasiūlymai atlikti cheminių medžiagų, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, bandymus (dėl devynių rengiamas sprendimo projektas).

- Atlikti 222 tolesnių veiksmų vertinimai (planuota atlikti ne mažiau kaip 120).
- 2013 m. kovo mėn. atliktas pirmasis metinis CoRAP atnaujinimas įtraukiant 62 naujas chemines medžiagas. 2013 m. spalio mėn. Valstybių narių komitetui pateiktas CoRAP (2014–2016 m.) antrojo atnaujinimo projektas. Į jį įtrauktos 56 cheminės medžiagos, nustatytos kaip galimai įtrauktinos į CoRAP (iš jų 39 įtrauktos remiantis ECHA koordinuota atrankine patikra, 17 – atsižvelgiant į valstybių narių prioritetus (45 straipsnio 5 dalis).
- Remiamos pagal 2013 m. programą cheminių medžiagų vertinimą atliekančios VNKI.
- Iki paskelbiant pirmąją atnaujintą CoRAP versiją su VNKI sudarytos visos paslaugų teikimo sutartys.
- Įgyvendindamos cheminių medžiagų vertinimo procesą, VNKI parengė sprendimų projektus, kuriuose prašyta pateikti papildomos informacijos apie 32 chemines medžiagas, ir juos pateikė sprendimų priėmimo procesui; dėl dviejų iš šių cheminių medžiagų ECHA jau priėmė galutinius sprendimus. Dar keturi galutiniai sprendimai priimti neprašant pateikti papildomos informacijos.
- Parengta metinė vertinimo ataskaita (54 straipsnis) ir susiję pranešimai.

2.1 lentelė. 2013 m. atliktų atitikties patikrų (angl. CCH) ir pasiūlymų atlikti bandymus (angl. TPE) nagrinėjimo apžvalga

Rezultatas	TPE	CCH
2013 m. priimti galutiniai sprendimai	111	159
Baigti nagrinėti pasiūlymai atlikti bandymus arba baigtos atitikties patikros	55	928
Registruotojams išsiųsti sprendimų projektai	46	566
Raštai dėl kokybės laikymosi	Netaikoma	1
Pasiūlymų atlikti bandymus nagrinėjimo nutraukimo arba atitikties patikros užbaigimo nesiimant veiksmų atvejai	9	361

3 veiklos sritis. Rizikos valdymas

Su rizikos valdymu susijusiems ECHA uždaviniams priskiriama parama Komisijai ir valstybėms narėms nustatant chemines medžiagas, kurioms turėtų būti taikomas papildomas reguliavimo institucijų atliekamas rizikos valdymas, labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų (angl. SVHC) kandidatinio sąrašo atnaujinimas, reguliarius rekomendacijų Komisijai dėl kandidatiniame sąrašė esančių cheminių medžiagų įtraukimo į autorizacijos sąrašą, t. y. autorizuotinių cheminių medžiagų sąrašą (REACH reglamento XIV priedas), rengimas ir paraiškų autorizacijai gauti nagrinėjimas. Cheminės medžiagos, kurios ES lygmeniu kelia nepriimtina riziką, gali būti uždraustos apskritai arba gali būti leidžiami tik tam tikri jų naudojimo būdai (REACH reglamento VIII antraštinė dalis). Komisija gali paprašyti, kad ECHA parengtų pasiūlymus dėl apribojimų taikymo arba kad persvarstytų jau taikomus apribojimus. Valstybės narės taip pat teikia pasiūlymus dėl apribojimų taikymo; patikrinus šių pasiūlymų tinkamumą, jie perduodami Rizikos vertinimo komitetui (angl. RAC) ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetui (angl. SEAC), kad šie pareikštų savo nuomonę.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Su rizikos vertinimu susijusios atrankinės patikros

2013 m. pradžioje Komisija baigė rengti SVHC nustatymo ir REACH rizikos valdymo priemonių įgyvendinimo iki 2020 m. ES veiksmų planą ir sulaukė didelio Konkurencingumo ir Aplinkos tarybų pritarimo. Remdamasi balandžio mėn. valstybėms narėms ir Komisijai surengto praktinio seminaro rezultatais, ECHA parengė šio veiksmų plano įgyvendinimo planą.

Šiame įgyvendinimo plane numatyta:

- i) kaip, naudojantis REACH ir CLP duomenų bazių IT atrankinės patikros priemonėmis, nustatyti galimai labai didelį pavojų žmogaus sveikatai ar aplinkai keliančias chemines medžiagas, kurias reikėtų papildomai iširti;
- ii) kaip prireikus parengti papildomą informaciją ir
- iii) kaip parinkti tinkamiausius reguliavimo veiksmus, kuriais, remiantis rizikos valdymo galimybių analize, būtų galima išspręsti nustatytas problemas.

Be to, į planą įtrauktas įsipareigojimas preliminariai informuoti apie veiksmų plano įgyvendinimą ir su konkrečiomis cheminėmis medžiagomis susijusią veiklą, kad institucijų darbas būtų skaidrus ir iš anksto žinomas.

Baigdama rengti SVHC veiksmų plano įgyvendinimo planą, ECHA kartu pertvarkė jau vykdomą veiklą, kad ji derėtų su įgyvendinimo darbais, ir ėmėsi tam tikrų naujų veiksmų. Pvz., buvo rengiami bendri atrankinės patikros metodai, skirti įvairiems REACH ir CLP procesams, sudaromos naujos koordinavimo grupės, atsakingos už su konkrečiomis cheminėmis medžiagomis susijusią veiklą, toliau plėtojamą rizikos valdymo galimybių analizės metodo įgyvendinimo priemones. Be to, pradėta skelbti informacija apie veiksmų planą: tam skirta speciali interneto svetainės skiltis, o Komisija surengė suinteresuotųjų subjektų praktinį seminarą, kuriame pristatė įgyvendinimo planą. 2013 m. ECHA, vykdydama praktinius įgyvendinimo darbus, padėjo Komisijai parengti 37 cheminių medžiagų, kurios Komisijos prašymu 2012 m. buvo įtrauktos į kandidatinių sąrašą, rizikos valdymo galimybių analizę.

ECHA toliau skatino valstybes nares dalytis informacija, kad būtų galima geriau koordinuoti reguliavimo institucijų atliekamą rizikos valdymą ir bendradarbiauti. Bendradarbiaudama su savanorėmis valstybėmis narėmis, ECHA surengė tris rizikos valdymo ekspertų posėdžius, kuriais siekta pagerinti bendrą supratimą, geriau informuoti

apie reguliavimo institucijų atliekamą rizikos valdymo veiklą ir pradėti įgyvendinti veiksmų planą. Kitas bendradarbiavimo pavyzdys – PBT medžiagų ekspertų grupės darbas siekiant padėti atlikti cheminių medžiagų, kurioms gali būti būdingas patvarumas, bioakumuliacija ir toksiškumas, atrankinę patikrą bei vertinimą ir parengti tokio vertinimo metodus ir rekomendacijas. Panaši ekspertų grupė įsteigta siekiant ištirti chemines medžiagas, ardančias endokrininę sistemą; pirmasis jos posėdis įvyks 2014 m. pradžioje. Be to, ECHA toliau tobulino ir naujino technines priemones, skirtas informacijai apie konkrečią cheminę medžiagą dalytis.

SVHC identifikavimas ir XIV priedo rekomendacijos

Remiantis valstybių narių pateiktais pasiūlymais, 2013 m. birželio ir gruodžio mėn. į kandidatinių sąrašą iš viso įtraukta 13 labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų. Keturios iš šių cheminių medžiagų įtrauktos remiantis turimais moksliniais galimo sunkaus poveikio aplinkai įrodymais: viena cheminė medžiaga įtraukta dėl to, kad skaidydama ji tampa endokrininę sistemą ardančia medžiaga, kuri jau yra identifikuota kaip SVHC, o trys – dėl neigiamų kartotinio poveikio padarinių įvairiems organams, ypač inkstams ir kaulams. Be to, naujosios SVHC priskirtos dvi PBT ir (arba) vPvB (labai patvarios ir didelės bioakumuliacijos) cheminės medžiagos. Baigiantis 2013 m., kandidatiniame sąrašė iš viso buvo 151 SVHC.

Sausio mėn. ECHA Komisijai pateikė ketvirtąją rekomendaciją dėl prioritetinio cheminių medžiagų įtraukimo į autorizacijos sąrašą ir parengė penktąją rekomendaciją, dėl kurios gruodžio mėn. savo nuomonę pateikė Valstybių narių komitetas (VNK). Rekomenduota įtraukti penkias chemines medžiagas iš kandidatinių sąrašo, taip pat pateikta pasiūlymų dėl paraiškų ir „saulėlydžio“ terminų. Šioje rekomendacijoje, kuriai pritarė daugelis VNK narių, taip pat atsižvelgta į susijusias pastabas, suinteresuotųjų subjektų pateiktas per anksčiau tais pačiais metais vykusias viešąsias konsultacijas. ECHA rekomendacija, VNK nuomonė, įskaitant mažumos nuomonę, ir visi aiškinamieji dokumentai viešai skelbiami ECHA interneto svetainėje.

Paraiškos autorizacijai gauti

ECHA toliau teikė paramą pramonės įmonėms rengdama informacinius posėdžius prieš teikiant dokumentus, kuriais buvo siekiama būsimiems pareiškėjams suteikti galimybę užduoti su konkrečiu atveju (reguliavimo, techniniu aspektu) susijusius klausimus. Iš viso 2013 m. surengti devyni tokie posėdžiai. ECHA gavo labai teigiamų atsiliepimų apie šių posėdžių naudą.

2013 m. ECHA gavo pirmąsias paraiškas autorizacijai gauti. Iš viso buvo gautos aštuonios paraiškos, susijusios su dviem cheminėmis medžiagomis (DEHP ir DBP) ir 17 skirtingų naudojimo būdų. Visos šios gautos paraiškos atitiko veiklos taisyklės, paraiškų atitikties patikros buvo sėkmingos. Tai rodo, kad pareiškėjai gerai supranta ECHA instrukcijas ir jomis naudojasi. ECHA sėkmingai pradėjo dvi viešąsias konsultacijas siekdama surinkti informacijos apie ftalatų, dėl kurių buvo gauta paraiškų, alternatyvas. 2013 m. gruodžio mėn., t. y. gerokai iki teisės aktais nustatyto termino pabaigos, RAC ir SEAC patvirtino savo nuomonės dėl pirmosios paraiškos (DEHP, *Rolls-Royce plc*).

Siekdama pagerinti autorizacijos reikalavimų išmanymą, 2013 m. vasario ir birželio mėn. ECHA surengė du potencialiems pareiškėjams skirtus praktinius seminarus. Kad išaiškintų įvairius autorizacijos proceso aspektus, ECHA taip pat dalyvavo daugelyje pramonės įmonių, valstybių narių ar NVO surengtų konferencijų, praktinių ir internetinių seminarų. Be to, palaikomas sėkmingas bendradarbiavimas su Europos aviacijos saugos agentūra (EASA) ir aviacijos pramonės įmonėmis tinkamumo skrydžiams ir REACH autorizacijos klausimais. Negana to, ECHA, siekdama pagerinti tarpusavio supratimą,

kokį poveikį autorizacija gali turėti šiems sektoriams, bendradarbiauja su Europos jūrų saugumo agentūra ir Europos kosmoso agentūra. Norėdama atsakyti į rūpimus klausimus, ECHA parengė ir savo interneto svetainėje paskelbė daugiau kaip 40 naujų klausimų ir atsakymų į juos.

Siekdama užtikrinti veiksmingą paraiškų nagrinėjimą, 2013 m. ECHA baigė rengti ir patvirtino visus reikiamus vidaus kokybės dokumentus. Be to, ECHA sustiprino savo darbuotojų gebėjimus tuo tikslu surengdama mokymo kursus, kuriuose buvo mokoma, kaip geriau prisidėti prie sprendimų priėmimo proceso ir naudotis reikiamomis paraiškų priėmimo ir nagrinėjimo priemonėmis.

2012 m. buvo pradėtas, o 2013 m. tęsiamas ECHA Rizikos vertinimo komiteto ir Socialinės ir ekonominės analizės komiteto gebėjimų didinimo procesas. Juo siekta išaiškinti kai kuriuos svarbius klausimus, pvz., kaip vertinti alternatyvų ekonominį pagrįstumą ir kaip parengti rekomendaciją dėl peržiūros laikotarpio trukmės. Be to, ECHA įsteigė darbo grupę, kuriai pavesta išnagrinėti, kaip SEAC galėtų geriau analizuoti su cheminėmis medžiagomis, kurioms netaikomos ribinės vertės (pvz., PBT ir vPvB medžiagos), susijusių sąnaudų ir rizikos mažinimą. Siekdamas padidinti savo veiklos rezultatyvumą ir skaidriai teikti rekomendacijas pareiškėjams, RAC trims ftalatams (DEHP, DBP ir BBP) nustatė išvestines ribines poveikio nesukeliančias vertes (angl. DNEL) ir sutarė dėl dozės bei atsako sąryšio, kai kalbama apie šešiavalenčio chromo ir neorganinio arseno turinčių medžiagų kancerogeniškumą. Visa ši informacija skelbiama specialioje ECHA interneto svetainės skiltyje, skirtoje paramos klausimams.

Apribojimai

Vykdydama Komisijos prašymus, ECHA rengė įvairius naujus ribojimo pasiūlymus ir taikomų apribojimų peržiūros ataskaitas. 2013 m. lapkričio mėn. pateiktas pasiūlymas iš dalies pakeisti dabartinį XVII priedo įrašą dėl dažų sudėtyje esančio kadmio ir parengti pasiūlymai iš dalies pakeisti įrašą dėl chrizotilo asbesto, kuriuos ketinama pateikti 2014 m. sausio mėn. Pradėtas rengti pasiūlymas papildyti nuostatas dėl kadmio naudojimo plastiko gaminiuose, tačiau šis pasiūlymas 2014 m. sausio mėn. atsiimtas, nes neturėta pakankamai informacijos, kad būtų galima įrodyti riziką, kuria grindžiamas šis papildymas. Tęsiamas darbas siekiant parengti ugniai atsparaus dekabromodifenileterio (DecaBDE) naudojimo apribojimą. ECHA, nelaukdama, kol galimai gaus prašymą parengti penkių kobalto druskų įvairių naudojimo būdų apribojimą, Komisijai (2013 m. rugsėjo mėn.) pateikė atitinkamą ataskaitą.

Komisijos prašymu ECHA parengė 2012 m. pradėtą į žaislų ir vaikų priežiūros gaminių sudėtį įeinančių DINP ir DIDP ftalatų naudojimo apribojimo peržiūros ataskaitą. Ji parengta remiantis 12 mėnesių trukusiomis viešosiomis konsultacijomis. Be to, ECHA buvo paprašiusi RAC parengti mokslinę jos ataskaitos apžvalgą ir 2013 m. kovo mėn. ją gavo. Remdamasi šia nuomone ir išsamiomis konsultacijomis su pramonės įmonėmis bei kitais suinteresuotaisiais subjektais, 2013 m. rugpjūčio mėn. ECHA baigė rengti savo ataskaitą ir išsiuntė ją Komisijai. Ataskaitoje padaryta išvada, kad, panaikinus dabartinius apribojimus, nebus apsaugota nuo žaislų ir vaikų priežiūros gaminių, kurių sudėtyje yra DINP ir DIDP, kramtymo keliamos rizikos. 2013 m. pabaigoje Komisija ir valstybės narės padarė tapačią išvadą ir pasveikino ECHA atlikus tokią išsamią ir skaidrią mokslinę apžvalgą.

2013 m. Komisija pasiūlė priimti sprendimą dėl šešiavalenčio chromo junginių naudojimo odos gaminiuose ir 1,4-dichlorbenzeno naudojimo tualetų blokuose bei oro gaivikliuose apribojimo dokumentacijų. 2012 m. ir 2013 m. RAC ir SEAC pateikė nuomones dėl šių apribojimų, o ECHA jas persiuntė Komisijai. Šio sprendimo priėmimo proceso metu ECHA teikė Komisijai techninę pagalbą.

2013 m. vasarą ECHA savo interneto svetainėje paskelbė XVII priedo papildymus, juos pateikdama patogioje naudoti lentelėje, suteikiančioje suinteresuotosioms šalims galimybę greitai patikrinti, ar jų cheminė medžiaga įtraukta į šį priedą; šioje lentelėje taip pat pateikta nuorodų į reglamento konsoliduotą tekstą ir priedus, į atitinkamus pagal konkrečius įrašus parengtus klausimus ir atsakymus. Be to, kartu su Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumu (toliau – Forumas) ir savo pagalbos tarnyba ECHA nustatė daugiau su apribojimo papildymais susijusių dalykų, kuriuos reikia geriau išaiškinti.

Bendradarbiaudama su Komisija, 2013 m. pabaigoje ECHA pradėjo įgyvendinti projektą, kuriuo siekiama nustatyti, kaip padidinti apribojimo proceso veiksmingumą. Darbas pradėtas nuo valstybių narių, RAC, SEAC ir suinteresuotųjų subjektų apklausos, kuri turėtų padėti nustatyti tolesnio veiksmingumo didinimo galimybes.

Kita su rizikos valdymu susijusi veikla

ECHA toliau gerino gaminių importuotojų ir gamintojų supratimą apie jų prievolę pranešti ECHA, kad jų gaminiuose yra į kandidatinį sąrašą įtrauktų cheminių medžiagų. Be to, ECHA, norėdama padėti išsiaiškinti galimą papildomos arba bendros veiklos poreikį ir inicijuoti tokią veiklą, surengė apklausą, kuria siekta apibendrinti su įsipareigojimais dėl gaminiuose esančių cheminių medžiagų susijusius darbus, kuriuos valstybės narės atliko arba ketina pradėti. Apklausa parodė, kad valstybių narių aktyvumas bei veiklos pobūdis skiriasi ir kad, remiantis šiuo metu turimais ištekliais, imtis jokios papildomos bendros veiklos neįmanoma.

ECHA toliau plėtė žinių bazę ir ugdė profesinį gebėjimą prisidėti prie praktinio socialinės ir ekonominės analizės taikymo. Pasiūmėta į priekį įgyvendinant projektą, kuriuo siekiama nustatyti su įvairių žmogaus sveikatos būklių prevencija susijusias ekonomines vertes, tačiau projekto įgyvendinimas užtruko, todėl rezultatai bus gauti tik 2014 m. Paskelbta pakeitimo kitomis medžiagomis sąnaudų ataskaita (2013 m. gegužės mėn.), jos rezultatai pristatyti bei aptarti Socialinės ir ekonominės analizės komitete. Siekiant gauti pirmuosius paraiškų rengimo sąnaudų įverčius, atlikta nedidelė paraiškas autorizacijai gauti pateikusių subjektų apklausa (2013 m. vasarą); dabar ši apklausa tobulinama, kad būtų galima ją padaryti įprasta paraiškų autorizacijai gauti proceso dalimi. Be to, ECHA prisidėjo steigiant REACH socialinės ir ekonominės analizės ir alternatyvų analizės specialistų tinklą (angl. NeSRAP) – neoficialų tinklą, vienijantį asmenis, dalyvaujančius praktinėje socialinės ir ekonominės analizės veikloje, ir suteikiantį galimybę aptarti metodinius ir praktinius klausimus bei problemas. Pirmasis posėdis surengtas 2013 m. balandžio mėn. Briuselyje.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su autorizacijos ir apribojimo procedūromis, rengiamos ir tvarkomos laikantis aukštų mokslinės, techninės ir teisinės kokybės standartų, vadovaujantis ECHA patvirtintais standartiniais metodais ir procedūromis, atsižvelgiant į teisės aktais nustatytus terminus ar planinius rodiklius.
2. Pramonės įmonėms, valstybėms narėms ir Komisijai teikiama geriausia mokslinė bei techninė pagalba ir patarimai siekiant nustatyti chemines medžiagas, kurioms būtina taikyti papildomas rizikos valdymo priemones, ir geriausią rizikos valdymo metodą, taip pat toliau gerinti poveikio scenarijų naudojimą.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Registruotų cheminių medžiagų, preliminariai atrinktų reguliavimo institucijoms atlikti tolesnį jų rizikos valdymą, procentinė dalis	25 %	>25 % ⁷
Per teisės aktais nustatytą terminą apsvarstytų labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijų procentinė dalis	100 %	100 %
Per teisės aktais nustatytą terminą apsvarstytų dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo procentinė dalis	100 %	100 %
Per teisės aktais nustatytą terminą apsvarstytų paraiškų autorizacijai gauti procentinė dalis	100 %	100 %
Komisijos, valstybių narių kompetentingų institucijų, ECHA komitetų ir kitų suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo teiktos mokslinės, techninės ir administracinės pagalbos kokybe lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

- Baigtas rengti SVHC veismų plano įgyvendinimo planas.
- Siekiant padėti nustatyti chemines medžiagas, apie kurias reikia surinkti daugiau informacijos ir (arba) kurioms reikia taikyti reguliavimo institucijų atliekamą rizikos valdymą, Komisijai ir valstybėms narėms pateikta keletas registruotų cheminių medžiagų tyrimų.
- Bendradarbiaujant su valstybėmis narėmis, surengti trys rizikos valdymo ekspertų susitikimai.
- Surengti trys PBT ekspertų grupės posėdžiai.
- Du kartus – 2013 m. birželio ir gruodžio mėn. – atnaujintas kandidatinis sąrašas įtraukiant naujas SVHC; dabar šiame sąrašė yra 151 įrašas.
- Parengta penktoji ECHA rekomendacija į XIV priedą (autorizacijos sąrašą) įtraukti penkias SVHC iš kandidatinio sąrašo.

⁷ Ši procentinė dalis apskaičiuojama remiantis cheminių medžiagų skaičiumi šiuose sąrašuose: išsamių registracijos dokumentacijų (atmetus pateiktas laikantis 2013 m. registracijos termino) duomenų bazės atrankinės patikros sąrašė ir cheminių medžiagų, galinčių būti CMR (1A/1B kategorijų), sąrašė, tolesnio rizikos valdymo tikslais nustatytame reguliavimo institucijų. Be to, galimo tolesnio rizikos valdymo tikslais iširtas į galimai SVHC cheminių medžiagų (ardančių endokrininę sistemą, kvėpavimo takus ir odą jautrinančių cheminių medžiagų kategorijai priskirtų cheminių medžiagų, įtrauktų į CLP reglamento VI priedą) sąrašą įtrauktų medžiagų registracijos statusas.

- RAC ir SEAC komitetams ir jų pranešėjams laiku suteikta moksliniu požiūriu kvalifikuota pagalba, kad šie galėtų parengti savo nuomones dėl apribojimo pasiūlymų ir paraiškų autorizacijai gauti.
- Komisijai pateiktas su nikelio naudojimo ribojimu susijęs pasiūlymas dėl „ilgalaikio sąlyčio su oda“ apibrėžties.
- Komisijai pateiktas pirminis penkių kobalto druskų naudojimo sąlygų tyrimas.
- Pramonės įmonėms ir kitoms suinteresuotosioms šalims surengti du praktiniai seminarai paraiškų autorizacijai gauti klausimais.
- Baigti rengti ir patvirtinti su paraiškų autorizacijai gauti klausimais susiję vidaus kokybės dokumentai.
- ECHA interneto svetainėje paskelbta daugiau kaip 40 autorizacijos srities klausimų ir atsakymų ir du aiškinamieji raštai dėl ekonominio pagrįstumo vertinimo ir peržiūros laikotarpio trukmės.
- ECHA interneto svetainėje paskelbtos trijų ftalatų (DEHP, DBP ir BBP) orientacinės DNEL vertės, taip pat dozės ir atsako sąryšis, vertinant šešiavalenčio chromo ir neorganinio arseno turinčių medžiagų kancerogeniškumą.

Lentelė. Pagrindiniai paraiškų autorizacijai gauti statistiniai rodikliai

	Gauti pranešimai	Surengti informaciniai posėdžiai prieš teikiant dokumentus	Gautos ¹ paraiškos	Paraiškose nurodyti naudojimo būdai	RAC ir (arba) SEAC nuomonės ²
Iš viso	11	9	8	17	1

*) 2014 m. sausio 8 d. duomenys.

¹Pagal REACH reglamento 64 straipsnio 1 dalį paraiška laikoma gauta tada, kai Agentūrai sumokamas paraiškos padavimo mokestis.

²Viena nuomonė – tai RAC ir SEAC galutinių nuomonių dėl kiekvieno naudojimo būdo suvestinė redakcija.

4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklėjimas

Klasifikavimas atspindi cheminės medžiagos pavojingumą, o ženklėjimas padeda užtikrinti, kad cheminės medžiagos ir mišiniai būtų gaminami, naudojami, gabenami ir išmetami saugiai. Klasifikavimas – tai pirmasis rizikos valdymo priemonių, kurias įmonės turi įgyvendinti, lygis, todėl jis svarbus rengiant poveikio scenarijus, apie kuriuos turi būti informuoti tolesni tiekimo grandinės subjektai. Klasifikavimas pagal keletą pavojų gali turėti teisinių pasekmių, kurios siejamos su kai kuriomis direktyvomis ir reglamentais.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklėjimo nagrinėjimas

Pagrindinė su klasifikavimu ir ženklėjimu susijusi užduotis – nagrinėti klasifikavimo derinimo pasiūlymus. 2013 m. valstybių narių kompetentingos institucijos pateikė 28 suderinto klasifikavimo ir ženklėjimo pasiūlymus; dar vienas pasiūlymas gautas iš pramonės įmonės. Baigtos viešosios konsultacijos dėl 40 cheminių medžiagų. Vis dėlto gerokai daugiau pasiūlymų dar tebenagrinėjama (apie 100). Apie 40 proc. pasiūlymų susiję su dokumentacijomis, kurios turėtų būti iš naujo pateiktos ECHA, nes jų tinkamumo patikros rezultatas buvo neigiamas – pasiūlymas turėjo trūkumų. ECHA dokumentacijų teikėjams surengė praktinį seminarą, kuriuo buvo siekiama išsiaiškinti, kaip Agentūra galėtų geriau padėti valstybėms narėms ir pramonės atstovams rengti aukštos kokybės suderinto klasifikavimo ir ženklėjimo pasiūlymus. Remiantis šio seminaro rezultatais, padidinta parama dokumentacijų teikėjams. Valstybių narių iš naujo rengiamų dokumentacijų skaičius sumažėjo nuo 59 (2012 m.) iki 42 (2013 m. pabaigoje).

ECHA labai padėjo RAC pranešėjams rengiant nuomones ir mokslinio pagrindimo dokumentus dėl 34 suderinto klasifikavimo pasiūlymų; trys nuomonės parengtos remiantis prašymais pagal REACH reglamento 77 straipsnio 3 dalies c punktą. Su ECHA dokumentacijų tvarkytojų pagalba baigta Komisijos prašymu pradėta galio arsenido ankstesnio klasifikavimo peržiūra.

Didėjant RAC ir jo pranešėjų darbo krūviui, vis didesnę svarbą užtikrinant nuomonių kokybę ir nuoseklumą įgyja mokslinių dokumentacijų tvarkytojų teikiama pagalba. Didėja ne tik dokumentacijų skaičius, bet ir dėmesys sudėtingoms pavojingumo klasėms (pvz., kancerogeniškumui, mutageniškumui, toksiškumui reprodukcijai ir kvėpavimo takų jautrinimui). Išvados paprastai grindžiamos didelių ir sudėtingų dokumentacijų vertinimu ir gausiomis trečiųjų šalių pastabomis.

Kadangi klasifikavimas gali turėti plataus masto pasekmių augalų apsaugos produktų (AAP) ir biocidinių produktų (BP) veikliųjų medžiagų patvirtinimui ir patvirtinimo galiojimo pratęsimui, ECHA, rengdama nuomones dėl suderinto klasifikavimo ir ženklėjimo, vadovavosi lankstumo principu, taip siekdama kuo geriau prisiderinti prie trumpesnių ir griežtesnių reguliuojamojo patvirtinimo procesų. Kadangi apie 70 proc. suderinto klasifikavimo ir ženklėjimo pasiūlymų susiję su veikliosiomis medžiagomis, tai turi didelį poveikį visam ECHA ir RAC nuomonių rengimo darbui. Bendradarbiaudama su Europos maisto saugos tarnyba (EFSA), ECHA pakeitė nuomonių dėl AAP klasifikavimo rengimo procesą taip, kad RAC nuomonė būtų gaunama per teisės aktais nustatytą AAP patvirtinimo arba patvirtinimo galiojimo pratęsimo laikotarpį. Užtikrinus lankstų nuomonių dėl suderinto klasifikavimo ir ženklėjimo rengimo procesą, buvo galima suderinti laikotarpius ir mokslinį turinį.

2013 m. paskelbta pirmoji RAC nuomonė dėl AAP suderinto klasifikavimo ir ženklėjimo dokumentacijos, parengta pagal Reglamentą (EB) Nr. 1107/2009.

ECHA ėmėsi papildomų veiksmų, kad supaprastintų RAC nuomonių rengimo procesą, be kitų dalykų, įgyvendindama politiką, pagal kurią nagrinėjama informacija gaunama pasibaigus viešosioms konsultacijoms.

Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriūs

ECHA, remdamasi pramonės įmonių teikiamais pranešimais apie klasifikavimą ir ženklavimą, privalo rengti ir tvarkyti klasifikavimo ir ženklavimo inventorių, į kurį įtraukiamas ir suderinto klasifikavimo sąrašas. Viešas inventoriūs sėkmingai veikia nuo 2012 m. vasario mėn.; vėliau, siekiant padidinti naudojimo patogumą (žr. 6 veiklos sritį), jis buvo kelis kartus atnaujintas.

Iki 2013 m. pabaigos ECHA gavo daugiau kaip 6,1 mln. pranešimų dėl 125 000 atskirų cheminių medžiagų, iš jų beveik 116 000 įtraukta į viešai platinamus pranešimus. Taigi tai yra didžiausia pasaulyje vieša savarankiškai klasifikuotų cheminių medžiagų duomenų bazė. Inventoriaus duomenų bazė nuolat atnaujinama, įtraukiant naujus ir atnaujintus pranešimus. Kiekvieną mėnesį į duomenų bazę įtraukiama maždaug 300 naujų cheminių medžiagų, o nuo klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus atsiradimo per mėnesį atlikta vidutiniškai 15 000 atnaujinimų. Per praktinį seminarą, kuriame dalyvavo valstybės narės ir pramonei atstovaujantys suinteresuotieji subjektai, aptarti šių duomenų analizės ir naudojimo nustatant chemines medžiagas, kurioms galėtų būti taikomas suderintas klasifikavimas ir ženklavimas, būdai.

Įvairūs pranešimus teikiantys subjektai gali nurodyti skirtingą tos pačios cheminės medžiagos klasifikaciją, įskaitant ir atvejus, kai, pvz., kitoks klasifikavimas gali būti grindžiamas atsižvelgimu į priemaišas. Skirtingi pranešimai buvo pateikti dėl daugiau kaip 25 proc. cheminių medžiagų. Pažymėtina, kad beveik dėl pusės cheminių medžiagų, apie kurias pranešta, pateiktas tik vienas pranešimas, o tai reiškia, kad tuo atveju, kai apie cheminę medžiagą praneša daugiau asmenų, skirtingumas iš tiesų dar didesnis. Užtikrinus vienodesnį savarankišką klasifikavimą, tiksliai suderinus savarankišką klasifikavimą ir nurodžius aiškias bet kokio klasifikavimo nuokrypio priežastis, bus padidintas klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus naudingumas, pirmiausia tolesniems naudotojams ir MVĮ.

Pranešėjai privalo dėti visas pastangas susitarti dėl cheminės medžiagos klasifikavimo ir ženklavimo. ECHA, norėdama padėti pasiekti tokį susitarimą, 2013 m. sausio pabaigoje paleido į darbą specialią IT platformą, kuri suteikia pranešėjams ir registruotojams galimybę tarpusavyje aptarti konkrečios cheminės medžiagos klasifikavimą neatskleidžiant savo tapatybės. Tačiau per mėnesį pateikiama tik keletas pranešimų, taigi esamas naudojimosi platforma mastas labai menkas, todėl reikės imtis papildomų veiksmų, kurie paskatintų pramonės įmones naudotis šia platforma.

Prašymų leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus vertinimas

ECHA taip pat atsakinga už prašymų leisti vartoti alternatyvius mišinių sudėtyje esančių cheminių medžiagų pavadinimus pagal CLP reglamento 24 straipsnį. Tokius prašymus dėl cheminių medžiagų, turinčių tam tikrų pavojingų savybių, įmonės gali pateikti norėdamos apsaugoti konfidencialią verslo informaciją.

Iš viso priimti nagrinėti 28 prašymai, iš jų priimti 26 sprendimai: 11 prašymų atmesta, o 15 – patenkinta.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su suderinta klasifikavimo ir ženklavimo procedūra, tvarkomos laikantis aukštų mokslinės, techninės ir teisinės kokybės standartų, vadovaujantis ECHA patvirtintais standartiniais metodais ir procedūromis, atsižvelgiant į teisės aktais nustatytus terminus ar planinius rodiklius.
2. Visi prašymai dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo vartojimo apsvarstomi per teisės aktais nustatytą terminą.
3. Klasifikavimo ir ženklavimo inventorių bei platforma nuolat atnaujinami, toliau tobulinamos jų funkcinės galimybės ir patogumas naudoti.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytą terminą išnagrinėtų suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pasiūlymų procentinė dalis	100 %	100 %
Per teisės aktais nustatytą terminą išnagrinėtų prašymų naudoti alternatyvų cheminės medžiagos pavadinimą procentinė dalis	100 %	100 %
Komisijos, VNKI ir RAC pasitenkinimo teiktos mokslinės, techninės ir administracinės pagalbos kokybe lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

- Atlikta 31 dokumentacijų su suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pasiūlymais atitikties patikra.
- RAC ir jo pranešėjams laiku suteikta aukštos mokslinės kokybės parama rengiant 34 nuomones, parengtos dar dvi nuomonės dėl prašymų pagal 77 straipsnio c punktą ir šių pasiūlymų mokslinio pagrindimo dokumentai.
- Suteikta pagalba dokumentacijų teikėjams, dėl to labai sumažėjo teikėjų iš naujo rengiamų dokumentacijų skaičius.
- Įgyvendintas nuomonių dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo rengimo procesas, suderintas su AAP sudėtyje esančių veikliųjų medžiagų patvirtinimo procesu.
- Į klasifikavimo ir ženklavimo duomenų bazę įtraukti visi pranešimai ir atnaujinimai, atitinkamai atnaujintas viešas klasifikavimo ir ženklavimo inventorių.
- Pradėta naudoti klasifikavimo ir ženklavimo platforma.

- Išnagrinėtos 28 dokumentacijos su prašymais leisti vartoti alternatyvų pavadinimą.
- Sėkmingai surengti du praktiniai seminarai suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pasiūlymų gerinimo ir inventoriaus naudojimo klausimais.
- Komisijai teikti moksliniai ir techniniai patarimai dėl atnaujintų rekomendacijų CLP kriterijų taikymo klausimais ir dėl penktos GHS peržiūros įtraukimo į CLP reglamentą.

5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba teikiant rekomendacijas ir pasitelkiant Pagalbos tarnybą

ECHA pagalbos tarnyba konsultuoja įmones, kad šios galėtų parengti aukštos kokybės dokumentacijas; ji teikia paaiškinimus dėl REACH, CLP ir BPR reglamentuose nustatytų prievolių ir teikia pagalbą ECHA IT priemonių naudotojams, įskaitant pagalbą teikiant dokumentacijas. Nacionalinių REACH, CLP ir BPR pagalbos tarnybų tinklas („HelpNet“) siekia pagerinti bendrą nacionalinių pagalbos tarnybų supratimą apie šiuose reglamentuose nustatytas prievoles ir taip suderinti jų atsakymus į pramonės įmonių užduodamus klausimus. ECHA vadovauja „HelpNet“ ir pirmininkauja koordinuojančiajai grupei. Bendras ECHA pagalbos tarnybos ir nacionalinių pagalbos tarnybų tikslas – padėti registruotojams sėkmingai atlikti registraciją ir pateikti savo registracijos dokumentaciją.

REACH, CLP ir BPR reglamentuose reikalaujama, kad ECHA teiktų techninio ir mokslinio pobūdžio rekomendacijas ir parūpintų priemones, padedančias pramonės atstovams, ypač MVĮ, ir kitiems suinteresuotiesiems subjektams įgyvendinti šių reglamentų reikalavimus. ECHA taip pat privalo teikti pagalbą registruotojams, o kitoms suinteresuotosioms šalims paaiškinti REACH nuostatas.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

ECHA pagalbos tarnyba ir „HelpNet“

2013 m. ECHA pagalbos tarnyba atsakė į maždaug 6 000 klausimų dėl BPR, CLP ir REACH reglamentų, kuriuos pateikė pavieniai įsipareigojimų turintys subjektai (įmonės). Balandžio 15 d. ji pradėjo teikti pagalbą su BPR susijusiais klausimais. Be to, ECHA pagalbos tarnyba atsakė į šimtus užklausų, pateiktų kitomis aplinkybėmis, pvz., į nacionalinių pagalbos tarnybų paklausimus, klausimus, pateiktus per internetinius klausimų ir atsakymų seminarus, per individualius susitikimus su pavieniais suinteresuotaisiais subjektais ECHA surengtos aštuntosios Suinteresuotųjų subjektų dienos metu.

Vienas svarbiausių metų darbų buvo pagalbos registruotojams teikimas siekiant užtikrinti 2013 m. REACH registracijos termino laikymąsi. Per paskutinius tris mėnesius iki termino pabaigos ECHA pagalbos tarnyba nepaprastai padėjo įsipareigojimų turintiems asmenims. Kadangi bendras ECHA pagalbos tarnybos ir nacionalinių pagalbos tarnybų tikslas – padėti registruotojams sėkmingai atlikti registraciją pateikiant savo registracijos dokumentacijas, su registracijos termino laikymusi susijusi pagalba įmonėms buvo vyraujanti kovo mėn. vykusio septintojo „HelpNet“ koordinuojančiosios grupės posėdžio tema. Tą patį mėnesį ECHA pagalbos tarnyba ėmė reguliariai rengti konferencinio ryšio pokalbius su septyniomis nacionalinėmis pagalbos tarnybomis, aptarnaujančiomis didžiausią numatomą registruotojų skaičių, ir joms suteikė informaciją apie naujausius pasikeitimus, aptarė su nustatytu terminu susijusius klausimus.

2013 m. pagrindine ECHA pagalbos tarnybos veikla išliko nacionalinių REACH ir CLP pagalbos tarnybų tinklo („HelpNet“) valdymas. Šia veikla siekta užtikrinti, kad nacionalinės pagalbos tarnybos teiktų suderintus atsakymus į įmonių užduodamus klausimus ir turėtų naujausios informacijos įvairiais klausimais, kad besikreipiančioms įmonėms galėtų tapti veiksmingu pirminiu kontaktiniu punktu. Taip visose ES ir Europos ekonominės erdvės (EEE) šalyse (31), kuriose taikomi REACH ir CLP reglamentai, tinkamai buvo supaprastintas patarimų ir pagalbos teikimas įsipareigojimų turintiems subjektams. Siekdama pagerinti bendradarbiavimą ir keitimąsi geriausiaja patirtimi, ECHA pagalbos tarnyba surengė 13 vizitų į nacionalines pagalbos tarnybas ir du „HelpNet“ koordinuojančiosios grupės posėdžius.

Atsižvelgiant į artėjančią mišinių klasifikavimo termino pabaigą (2015 m.), įsteigta „HelpNet“ mišinių klasifikavimo darbo grupė, kuriai pavesta išsiaiškinti, kokias paprastesnes rekomendacijas reikėtų parengti pramonės įmonėms, ir jas parengti. Per lapkričio mėn. vykusį aštuntąjį „HelpNet“ koordinuojančiosios grupės susitikimą daugiausia dėmesio skirta keitimusi patirtimi ir nuomonėmis dėl paramos mažosioms ir vidutinėms įmonėms (MVĮ); daugelis nacionalinių pagalbos tarnybų atstovų supažindino su pastarojo meto atitinkamų renginių ir nacionalinių apklausų, susijusių su MVĮ veikla, rezultatais. Siekiant išplėsti ECHA auditoriją ir padėti nacionalinėms pagalbos tarnyboms teikti paramą gausesniam MVĮ būriui, į vieną iš šio susitikimo posėdžių pakviesti Europos įmonių tinklo (angl. EEN) atstovai.

Pagal Biocidinių produktų reglamentą ECHA privalo teikti pagalbą nacionalinėms BPR pagalbos tarnyboms. Aštuntojo „HelpNet“ koordinuojančiosios grupės susitikimo metu pagalbos tarnybų atstovai susitarė į savo veiklą įtraukti nacionalines BPR pagalbos tarnybas ir kitas nacionalines institucijas. Taip į „HelpNet“ veiklos sritį buvo įtrauktos BPR pagalbos tarnybos, BPR klausimais kompetentingos institucijos paskyrė pagalbos tarnybų atstovus. Visus metus ECHA teikė tikslią paramą (t. y. surengė po vieną praktinį ir internetinį seminarą), kuria siekta padėti nacionalinėms pagalbos tarnyboms vykdyti savo funkcijas pagal BPR, taip pat skatino šiuo tikslu naudotis „HelpEx“ priemone, suteikiančia galimybę suderinti savo atsakymus į sudėtingus BPR srities klausimus. Pagalbos tarnyba biocidinių produktų klausimais kompetentingoms institucijoms nuolat teikė naujausią informaciją apie šią pagalbą nacionalinėms BPR pagalbos tarnyboms veiklą. Paskelbti nauji su CLP, REACH ir BPR reglamentais susiję dažnai užduodami klausimai (DUK), kuriuos bendrai suderino pagalbos tarnybos paslaugas teikiančios nacionalinės organizacijos, Europos Komisija ir ECHA.

Vasarą ECHA pagalbos tarnyba įsteigė vieną bendrą informacinį punktą, koordinuosiantį biocidiniams produktams skirtų ECHA IT sistemų diegimą. Taigi šis punktas tapo priemone, padedančia sėkmingai ugdyti būtinus VNKI gebėjimus naudotis ECHA IT sistemomis įgyvendinant BPR. Kadangi ši veikla sulaukė plataus pripažinimo, lapkričio viduryje ECHA pagalbos tarnyba išplėtė savo veiklą ir pradėjo teikti pagalbą IT priemonių, suteiktų valstybių narių kompetentingoms institucijoms, įgaliojusiems nacionaliniams institutams, paskirtosioms nacionalinėms valdžios institucijoms ir Europos Komisijos tarnyboms, naudojimo klausimais.

Rekomendacijos

Atsižvelgdama į artėjančią REACH registracijos termino pabaigą (2013 m. gegužės 31 d.), ECHA pirmąjį pusmetį, kaip ir artėjant 2010 m. terminui, kuriam laikui atidėjo su registracija susijusių rekomendacijų leidimą, siekdama įsipareigojimų turintiems subjektams sudaryti stabilią reguliavimo aplinką, kad jie galėtų parengti ir pateikti dokumentacijas. Pasibaigus šio atidėjimo laikotarpiui (ir jau pradėjus rengtis patenkinti MVĮ poreikius, pirmiausia susijusius su 2018 m. registracijos terminu), ECHA paskelbė keletą rekomendacinių ir pusiau rekomendacinių dokumentų REACH klausimais. Agentūra ir toliau 23 kalbomis skelbė parinktas mažosioms ir vidutinėms įmonėms aktualias rekomendacijas (nuo 2013 m. – ir kroatų kalba). Pirmiausia paminėtina, kad ECHA paskelbė saugos duomenų lapų rengimo rekomendacijas ir rekomendacijas tolesniems naudotojams, taip pat susijusias glaustas rekomendacijas – tiek vienos, tiek kitos labai svarbios MVĮ.

ECHA, rengdama ir atnaujindama pagalbinus dokumentus (klausimus ir atsakymus, pvz., dėl autorizacijos, informacinį biuletinį apie žaliavų perdirbėjus pagal REACH reglamentą, konkrečioms REACH ir CLP procesams skirtus tinklalapius, REACH žvalgiklį, REACH terminų bazę („ECHA-term“), rekomendacinius dokumentus (pvz., V priedo rekomendacijas, informacijos reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijų (IR&CSA) D dalį ir rekomendacijas dėl poveikio scenarijaus formos, pateiktas IR&CSA D

ir F dalyse, keletą nedidelių kitų REACH rekomendacijų klaidų ištaisymų), toliau gerino visų suinteresuotųjų šalių galimybes gauti rekomendacijas.

Be to, ECHA, atsižvelgdama į skubų pakeitimų poreikį, padarė svarbius esamų CLP rekomendacijų pakeitimus. 2013 m. užtikrinant vidaus pasirengimą konsultacijoms, susijusioms su atnaujintomis rekomendacijomis dėl PPORD ir naujomis rekomendacijomis dėl IPS (išankstinių pranešimų apie sutikimą), pažengta pakankamai, kad kitų metų pradžioje būtų galima paskelbti atitinkamų rekomendacijų projektus.

Baigiantis metams, ECHA, padedama Komisijos, parengė pirmąjį su Biocidinių produktų reglamentu, kuris pradėtas taikyti 2013 m. rugsėjo 1 d., susijusių rekomendacinių dokumentų rinkinį.

Be svarbiausių REACH rekomendacijų, 2013 m. teikiant rekomendacijas, ir toliau daug dėmesio skirta tam, kad būtų pradėta veikla, kuria nauji ECHA įpareigojimai teikti rekomendacijas dėl BPR ir IPS reglamentų būtų įtraukti į ECHA konsultacijų dėl rekomendacijų procedūrą.

2013 m. gruodžio mėn. ECHA Valdančioji taryba savo posėdyje patvirtino antrąją konsultacijų dėl rekomendacijų procedūros redakciją (MB/63/2013 *final*). Joje, be kitų dalykų, kreipiamas dėmesys į šiuos poreikius:

- tenkinti konkrečius su rekomendacijomis dėl BPR ir IPS reglamentų susijusius poreikius;
- geriau atskirti rekomendacijų atnaujinimo procedūras, skirtas valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir pačiai ECHA, ir procedūras, skirtas pramonės įmonėms;
- užtikrinti didesnę lankstumą, rekomendacinius dokumentus keičiant internetiniais informacijos šaltiniais, ypač kai tai būtų naudinga mažosioms ir vidutinėms įmonėms (MVI);
- sukurti skaidrią oficialią procedūrą, pagal kurią rekomendaciniai dokumentai netektų galios;
- padidinti lankstumą, kad būtų galima greičiau (ir (arba) naudingiau ir veiksmingiau) atnaujinti rekomendacijas.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. ECHA pagalbos tarnybai teikiant paslaugas ir rengiant aukštos kokybės rekomendacinius dokumentus, pramonės įmonių ir valstybių narių laiku gaunama veiksminga pagalba, kad jos galėtų vykdyti pagal REACH ir CLP reglamentus nustatytas prievoles.
2. ES ir EEE valstybėse narėse su REACH ir CLP reglamentų įgyvendinimu susijusi pagalba teikiama rengiant instruktorių mokymus.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Per nustatytą terminą (15 darbo dienų) atsakytų ECHA pagalbos tarnybai pateiktų klausimų procentinė dalis	80 %	94 %

Naudotojų pasitenkinimo ECHA pagalbos tarnybos teikiamų paslaugų kokybe lygmuo	Aukštas	Aukštas
Per klausimo pateikėjo nustatytą terminą ECHA pateiktų atsakymų į klausimus, kuriuos nacionalinės pagalbos tarnybos pateikė per „HelpEx“, procentinė dalis	80 %	98 %
Rekomendacijų naudotojų pateiktuose atsiliepimuose nurodytas pasitenkinimo lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

ECHA pagalbos tarnyba

- ECHA pagalbos tarnyba išnagrinėjo 5 975 klausimus, įskaitant klausimus, pateiktus per internetinius seminarus ir individualius susitikimus ECHA surengtų Suinteresuotųjų subjektų dienų metu.
- Nacionalinės pagalbos tarnybos per „HelpEx“ pateikė 85 klausimus dėl BPR, CLP ir REACH; ECHA pagalbos tarnyba pateikė 187 paaiškinimus, atsakydama į visus pateiktus klausimus.
- ECHA klausimų ir atsakymų svetainė pertvarkyta taip, kad visi klausimai ir atsakymai, taip pat dažnai užduodami klausimai būtų skelbiami vienoje svetainėje, taip sudarant pramonėms įmonėms galimybę patogiai jais naudotis ir atlikti paiešką.
- „HelpNet“: surengti du „HelpNet“ koordinuojančiosios grupės posėdžiai, atnaujinti dažnai užduodami klausimai dėl BPR, CLP ir REACH reglamentų, organizuotas nacionalinių BPR, CLP ir REACH pagalbos tarnybų mokymas (pvz., pratybos, internetiniai seminarai, praktiniai seminarai).
- Pagalba VNKI: vasarą ECHA surengė praktinius mokymus valdžios institucijoms, spalio mėn. paskelbė pagelbėti VNKI skirto internetinio seminaro medžiagą, VNKI naudotojų administratoriai buvo mokomi naudotis įdiegta R4BP 3 priemone.
- Pagalba MVĮ:
 - skambinimas MVĮ prieš 2013 m. REACH registracijos termino pabaigą; siekiant glaudesnio ir patogesnio ryšio su įmonėmis, supaprastinta pagalbos tarnybos atsakymų teikimo strategija, pagal kurią kartu su atsakymais pateikiami darbuotojų vardai;
 - parengti atsakymai į pagalbos tarnybai adresuotus registruotus laiškus arba į kai kuriuos laiškus, adresuotus ECHA atstovui ryšiams su MVĮ.

Rekomendacijos

Baigtos 2012 m. pradėtos rengti rekomendacijos (visi toliau nurodyti dokumentai yra atnaujinti dokumentai, jeigu nenurodyta, kad tai – naujas dokumentas):

- CLP reglamento kriterijų taikymo gairės (antras ir ketvirtas pritaikymas atsižvelgiant į technikos pažangą ir jautrinimo pavojus);
- Rekomendacijos tolesniems naudotojams;
- Rekomendacijos, kaip pildyti saugos duomenų lapus;
- Žvalgiklio naudojimo rekomendacijos;
- Glaustos rekomendacijos:
 - „Saugos duomenų lapų pildymas“;
 - „Tolesni naudotojai“;
 - „Registracija“;
- REACH informacinis biuletenis „Žaliavų perdirbėjas pagal REACH reglamentą“.
- Rekomendacijos dėl Biocidinių produktų reglamento:
 - Informacijos reikalavimų rekomendacijos (naujas dokumentas);
 - Paraiškų dėl techninio lygiavertiškumo įvertinimo teikimo rekomendacijos“ (naujas dokumentas);
 - Biocidinių produktų teisės aktų įgyvendinimo rekomendacijos (naujas dokumentas);
 - Veikliųjų medžiagų tiekėjų veiklos rekomendacijos (naujas dokumentas);
 - Pavojaus žmogaus sveikatai vertinimo rekomendacijos, III knygos B dalis (naujas dokumentas).

Pradėti įgyvendinti rekomendacijų teikimo projektai, dėl kurių 2013 m. buvo rengiami konsultacijų dokumentų projektai (visi toliau nurodyti dokumentai yra atnaujinti dokumentai, jeigu nenurodyta, kad tai – naujas dokumentas):

- Dokumentacijų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo rengimo rekomendacijos (specifikacijos pramonei atstovaujantiems dokumentacijų teikėjams);
- Informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijų (IR&CSA) R.11 skyrius („PBT vertinimas“);
- IR&CSA rekomendacijų C dalis („PBT vertinimas“);
- XV priedo dokumentacijos, skirtos labai didelį susirūpinimą keliančioms medžiagoms nustatyti, rengimo rekomendacijos;
- IR&CSA rekomendacijų R7a skyrius (tik R.7.7.1 skirsnis, susijęs su mutageniškumu).

2013 m. paskelbti šių rekomendacinių dokumentų klaidų ištaisymai:

- IR&CSA rekomendacijų R7a skyrius („Rekomendacijos dėl konkrečių pakitimų“);
- IR&CSA rekomendacijų R.20 skyrius („Terminų lentelė“);
- Registravimo rekomendacijos.

6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės

REACH, CLP ir BPR reglamentai turi įtakos daugeliui įmonių – REACH-IT sistemoje užregistruota daugiau kaip 70 000 juridinių asmenų. Pagal šiuos reglamentus pramonės įmonės ir valdžios institucijos privalo teikti bei tvarkyti didžiulius duomenų kiekius ir jais dalytis. Todėl ECHA veikla turi būti grindžiama informacinėmis technologijomis, o, norint užtikrinti jos darbo sėkmę, būtina laiku įdiegti visiškai veikiančias IT sistemas, kuriomis naudotųsi pramonės įmonės, valstybės narės ir pati Agentūra.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Pagalba, sudariusi sąlygas laikytis 2013 m. REACH registracijos termino

Užtikrinus, kad šešių mėnesių laikotarpiu (iki gegužės mėn. besibaigiančio REACH registracijos termino) nebūtų daroma IT sistemų, kuriomis pramonės įmonės naudojami dokumentacijoms teikti, pakeitimų, iki kovo mėn. buvo padaryta šiokių tokių su ECHA vidaus naudojimu susijusių REACH-IT sistemos patobulinimų, tačiau tai neturėjo didelės įtakos registruotojams.

Neskaitant atliktų bendro pobūdžio veiklos tęstinumo patobulinimų, iki termino pabaigos REACH-IT valdymas buvo perduotas išorės specialistams, tuo siekiant užtikrinti, kad būtinos IT paslaugos būtų teikiamos ir pasibaigus įprastam ECHA darbo laikui. Naudojantis šia taikomąja programa, nuo gegužės 20 d. iki gegužės 31 d. paraiškas buvo galima teikti visą parą.

Pasirengimas artėjančiai termino pabaigai buvo sėkmingas, registruotojai galėjo teikti savo paraiškas be techninių trukdžių.

Duomenų integravimo projekto įgyvendinimas siekiant sujungti duomenis ir įsteigti vieną bendrą VNKI skirtą informacinį punktą

2013 m. pabaigoje ECHA paleido galutinę duomenų integravimo projekto, pradėto įgyvendinti 2011 m. siekiant duomenų integravimo platformos pagrindu geriau sujungti duomenis ir taikomąsias verslo programas, versiją. Naudodamiesi portale pateiktu reikmenų skydeliu, kompetentingų institucijų naudotojai viename bendrame lange gali rasti ir gauti informaciją apie chemines medžiagas, taip pat panašią informaciją, susijusią su visais REACH procesais. Duomenų integravimo platforma bus nuosekliai diegiama įvairiomis taikomosiomis programomis, taip pat pasitelkiant naująjį ECHA informacijos sklaidos portalą.

2013 m. pradėtas kompleksinis IUCLID platformos pertvarkymas ir tobulinimas siekiant sukurti IUCLID 6. IUCLID 6 sistemoje bus gerokai patobulintos funkcinės ir nefunkcinės dabartinės IUCLID 5 sistemos savybės, tarp jų: galimybė teikti pagalbą įvairaus dydžio organizacijoms, užtikrintas didesnis saugumas, įtraukimas į kitas taikomąsias programas, techninių charakteristikų ir išplėtimo galimybė. Pagrindinių funkcijų rinkiniu bus galima naudotis nuo 2014 m. pradžios, kai bus baigtas išsamus testavimas įtraukiant ir išorės suinteresuotuosius subjektus. ECHA išorės vartotojams skirtą IUCLID 6 versiją numatoma išleisti 2016 m. pradžioje.

Dėl nelengvai įgyvendinamų uždavinių, susijusių su Biocidinių produktų registro (R4BP 3) parengimu naudoti, naujos kartos REACH-IT kūrimo darbai buvo atidėti. Vis dėlto ECHA pradėjo esminę REACH-IT architektūros peržiūrą atlikdama analitinius tyrimus ir galimybių studijas. REACH-IT bus pertvarkyta struktūriniais pakeitimais užtikrinant greitesnę ir ekonomišką techninę priežiūrą. Atliekant šiuos tobulinamuosius darbus, bus atsižvelgta į patogesnio naudojimo, ypač MVĮ, poreikį, siejamą su 2018 m. REACH

terminu. Pertvarkant sistemą, bus pasinaudota IUCLID 6 patobulintomis integracinėmis galimybėmis. Pirmieji REACH-IT 3 versijos komponentai bus sukurti 2014 m.

2013 m. buvo toliau plėtojama „Chesar“ priemonė: kovo mėn. išleista nauja jos versija, suteikianti galimybę lengviau rengti poveikio scenarijus, skirtus perduoti kitoms tiekimo grandims.

Informacijos sklaidos veiksmų plano įgyvendinimas

Informacijos sklaidos portalas buvo tvarkomas visus metus: pagal veiksmų planą atlikta keletas patobulinimų ir papildyta duomenų. Šie patobulinimai susiję su įmonių pavadinimais, gausesnės NONS dokumentacijų informacijos skelbimu, paieška pagal naudojimo būdus, biocidinių cheminių medžiagų ir produktų paskelbimu. Kartu atliktas architektūros tyrimas ir pradėtas analitinis tyrimas dėl informacijos sklaidos sistemos pertvarkymo, siekiant sudaryti integruotos visų ECHA turimų nekonfidencialių duomenų ir informacijos apie cheminę medžiagą peržiūros galimybę. Pertvarkyta sistema bus pagrįsta duomenų integravimo platformos galimybėmis, joje taip pat bus pasinaudota IUCLID 6 integracinėmis galimybėmis.

Be to, atnaujintas klasifikavimo ir ženklavimo inventorių, į jį taip pat įtraukiant Pavojingų cheminių medžiagų direktyvos ir Sevezo II direktyvos klasifikacijas ir cheminių medžiagų, įrašytų į CLP reglamento VI priedą, pavadinimų vertimus, įskaitant vertimą į kroatų kalbą. Norint padėti registruotojams ir pranešėjams susitarti dėl klasifikavimo ir ženklavimo įrašų, sausio mėn. pradėta naudoti šiems subjektams skirta klasifikavimo ir ženklavimo platforma.

Didesnis IT taikymas valdant ECHA darbo srautą

Dokumentacijų vertinimo darbo srauto modelis (angl. DEP) tobulintas išleidus tris naujas versijas, tai užtikrino geresnę integraciją su kitomis IT sistemomis. DEP pasirodė esanti naudinga pagalbinė vertinimo priemonė, suteikianti galimybę pasiekti 5 proc. aukščiausių kiekio tonomis lygių dokumentacijų atitikties patikrų planinį rodiklį.

Buvo patobulinta pagalbinė mokslinių sprendimų priėmimo priemonė „Odyssey“, padedanti atlikti vertinimo darbą: išleistos dvi naujos jos versijos, kuriose pagerinta integracija su kitomis sistemomis, išplėsta taikymo sritis, įtraukiant ir pagalbą vertinant užklausas. Tačiau dėl dažno vėlavimo ir prastos iš rangovo gautos programos kokybės šios priemonės rengimas vėlavo, teko imtis sutartyje numatytų sankcijų. Naujų priemonės versijų paskelbimas nukeltas į 2014 m.

Buvo toliau įgyvendinama įmonių turinio valdymo (angl. ECM) programa: patvirtintas naujas programos įgyvendinimo veiksmų planas, apimantis dvi svarbias iniciatyvas. Pirmą, įgyvendintą dokumentų valdymo projektą, taigi nuo 2014 m. sausio mėn. bus galima pradėti naudoti šia sistema. Antra, parengtas sprendimas dėl bendro pobūdžio bylų tvarkymo – „Dynamic Case v1.0“; jis nuosekliai tobulinamas, kad būtų tinkamas padėti atlikti visus su REACH ir CLP susijusius procesus. Šį sprendimą kai kuriems procesams bus galima pradėti taikyti 2014 m. ECHA darbo srauto sistemų integravimas į išorės bendradarbiavimo platformą pristabdytas. Tiesą sakant, ECHA išanalizavo keletą galimybių, tarp kurių – CIRCA-BC dabar naudojamos platformos (priklausančios Komisijos IT tarnyboms ir prižiūrimos šių tarnybų) saugumo užtikrinimas ir rinkos priemonės, kaip interneto paslaugos, užtikrinančios deramą saugumą, įdiegimas. Prieš priimdama galutinį sprendimą, ECHA nusprendė 2013 m. pradėti vykdyti bandomąjį projektą; jis bus ir tęsiamas 2014 m. Beje, atsisakant CIRCA-BC platformos, neigiamų pasekmių galėtų patirti galutiniai naudotojai ir bendradarbiavimo grupių veiklą paprastai administruojantis sekretoriatas.

IT sistemų diegimas Biocidinių produktų reglamentui ir IPS reglamentui įgyvendinti

Dėl naujojo Biocidinių produktų reglamento ECHA parengė R4BP 3 – visiškai pertvarkytą R4BP dokumentacijų teikimo sistemos versiją, atnaujino IUCLID 5 sistemą, padarydama reikiamus su BPR susijusius pakeitimus, iš pirmiau naudotos R4BP sistemos perkėlė 2 396 baigtas bylas ir nustatė saugumo reikalavimus bei techninio įgyvendinimo sąlygas, taikytinus nuotoliniam ryšiui su paskirtosiomis nacionalinėmis institucijomis. Be to, prieš pradėdant taikyti šį reglamentą, buvo atnaujintas ECHA informacijos sklaidos portalas: įtrauktos veikliosios medžiagos, biocidinių produktų autorizacijos ir vadinamasis 95 straipsnio sąrašas.

ECHA įgijo galimybę sėkmingai priimti pagal Biocidinių produktų reglamentą pateiktas paraiškias, o nacionalinės institucijos, naudodamosi naująja sistema – nedelsdamos atlikti savo funkcijas.

2014 m. kovo mėn. bus pradėta taikyti nauja IPS reglamento redakcija. Rengdamasi šiai datai, ECHA rengė naują sistemą – „ePIC“, turėsiančią pakeisti dabar naudojamą dokumentacijų teikimo priemonę ir duomenų bazę – Europos pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo duomenų bazę (angl. EDEXIM). Kadangi, rengiantis įgyvendinti BPR ir ISP reglamentų reikalavimus, reikėjo naudotis iš dalies tais pačiais ištekliais, „ePIC“ veikimo pradžia numatyta 2014 m. rudenį. Iki to laiko bus naudojama dabartine EDEXIM sistema. Dėl tokio principo susitarta su Europos Komisija ir paskirtosiomis nacionalinėmis institucijomis, taigi 2013 m. ECHA toliau dirbo pagal šį planą.

Siekiant padėti REACH reikalavimų vykdymo institucijoms vykdyti savo veiklą, išleistos trys naujos šioms institucijoms skirto REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalo (RIPE) versijos (kovo, spalio ir gruodžio mėn.).

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. IT sistemos (pirmiausia IUCLID, „Chesar“, REACH-IT ir informacijos sklaidos portalas) tinkamai padeda pramonės įmonėms ir ECHA tvarkyti dokumentacijas laikantis 2013 m. REACH termino ir platinti viešą informaciją.
2. IT sistemos yra tinkamos padėti atlikti pirmąsias Agentūrai pavestas užduotis, susijusias su Biocidinių produktų reglamento taikymo pradžia.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Išorės naudotojų pasitenkinimo taikytinomis IT priemonėmis (IUCLID, REACH-IT, „Chesar“ ir informacijos sklaidos portalu) lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

- Sukurta pirmoji valstybių narių kompetentingoms institucijoms skirto portalo reikmenų skydelio versija.
- Baigta projektuoti IUCLID 6 architektūra, padaryta pažanga vykdant projekto plane numatytus darbus.
- Pradėtas REACH-IT pertvarkymas atliekant architektūros ir analitinius tyrimus.
- Įdiegtos ir veikia prieš pradedant taikyti Biocidinių produktų reglamentą sukurtos IT sistemos ir R4BP 3, IUCLID ir informacijos sklaidos portalo funkcinės galimybės.
- Toliau buvo tobulinamas RIPE portalas – išleistos trys naujos versijos.
- Sėkmingai laikytis REACH registracijos termino padėjo šios atitinkamos priemonės: REACH-IT, IUCLID, „Chesar“ ir informacijos sklaidos portalas.
- Pasirengimas 2014 m. pradėti taikyti IPS reglamentą vyko pagal parengtus planus.
- Padėta pasiekti planinį atitikties patikrų rodiklį, suteikiant galimybę naudotis šiomis atitinkamomis priemonėmis: DEP ir išleistomis trimis naujomis jos versijomis, taip pat dviem naujomis „Odyssey“ versijomis.
- Sėkmingai baigta projektuoti „Dynamic Case v1.0“ priemonė, pažengta į priekį vykdant projekto plane numatytus darbus.
- Išleista viena nauja darbo, susijusio su SVHC, srauto valdymo priemonės versija.
- Vykdyta naudojamų verslo informacijos sistemų priežiūra.

7 veiklos sritis. Mokslinė veikla ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms

ECHA yra reguliavimo organizacija, kurios paskirtis – mokslinių ir techninių užduočių vykdymas. Todėl ECHA turi nuolat investuoti į tolesnį savo mokslinių ir reguliavimo gebėjimų ugdymą, kad savo sprendimus, nuomones ir patarimus galėtų pagrįsti naujausiomis mokslo ar technikos žiniomis. Drauge tai suteiks Agentūrai galimybę konsultuoti ES institucijas ir jos įstaigas svarbiais klausimais, pvz., dėl tolesnio teisės aktų rengimo.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Agentūra toliau rengėsi įgyvendinti savo trečiąjį strateginį tikslą – tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslo žinių bei reguliavimo gebėjimų ugdymo centru ir šias žinias panaudoti taip, kad būtų geriau įgyvendinami cheminių medžiagų srities teisės aktai.

ECHA teikė mokslinę informaciją, padedančią rengti naujas EBPO bandymų gaires ir kurti alternatyvius bandymų ir vertinimo metodus. ECHA mokė VNKI ir savo darbuotojus naudotis EBPO kiekybinio struktūros ir savybių ryšio (angl. QSAR) nustatymo priemonių rinkiniu, supažindino su jo galimybėmis, taip ugdydama šių institucijų gebėjimus QSAR srityje. ECHA taip pat prisidėjo prie EBPO cheminių medžiagų grupavimo rekomendacijų rengimo. ECHA pasirengė veiksmingai aptarti ir analizuoti registruotojų teikiamus ir mokslo literatūroje aprašomus netiriamųjų metodų principus. Be to, buvo surengti pirmieji personalo mokymai, kaip naudotis specialia netiriamiesiems metodams skirta programine įranga.

2013 m. ECHA ir toliau prisidėjo prie Komisijos darbo nanomedžiagų reguliavimo aspektų srityje, skatino bei inicijavo įvairių su nanomedžiagomis susijusių veiksmų įgyvendinimą vykdant REACH ir CLP reglamentų reikalavimus. ECHA toliau rengė išsamius ECHA darbuotojų ir suinteresuotųjų subjektų nanomedžiagų srities mokymus. Be to, norėdama gauti informacijos apie naujausius nanomedžiagų tyrimų laimėjimus, ECHA pradėjo bendradarbiauti su pagal septintąją bendrąją programą vykdomų atitinkamų mokslinio tyrimo projektų vykdytojais.

ECHA kartu su Jungtiniu tyrimų centru prisidėjo prie paskutinių „Nano Support“ projekto etapų. Vėliau Komisija pasinaudojo šio projekto rezultatais, vertindama galimų REACH priedų pakeitimų, susijusių su nanomedžiagomis, poveikį. ECHA nanomedžiagų srities darbo grupė nagrinėjo naujausius šios srities duomenis ir gautus rezultatus, ypač nanomedžiagų savybių nustatymo, analogijos bei grupavimo metodų taikymo nanomedžiagoms srityse. ECHA surengė du baigiamuosius įregistruotų nanomedžiagų vertinimo grupės (angl. GAARN) posėdžius. Pagrindinis GAARN posėdžių rezultatas buvo registruotojams parengtos geriausios patirties rekomendacijos, paskelbtos ECHA nanomedžiagoms skirtame tinklalapyje ir išplatintos internetinio seminaro metu. Be to, ECHA stebėjo EBPO veiklą, aktyviai dalyvaudama keliuose Gaminamų nanomedžiagų darbo grupės surengtuose ekspertų posėdžiuose.

ECHA ir toliau prisidėjo prie Komisijos įgyvendinamų iniciatyvų, susijusių su endokrinine sistema ardančiomis medžiagomis, pvz., prie šioms medžiagoms taikytinų horizontaliųjų kriterijų rengimo. ECHA dalyvavo Komisijos tarnybų, ES agentūrų ir valstybių narių, Endokrininę sistemą ardančių medžiagų ekspertų patariamąsios grupės (angl. ED EAG), EFSA Mokslo komiteto Endokrininę sistemą veikiančių cheminių medžiagų darbo grupės *ad hoc* posėdyje ir jame teikė ekspertų konsultacijas.

Sudariusi bendradarbiavimo susitarimą ir įgyvendindama atitinkamą bendradarbiavimo programą, ECHA sustiprino bendradarbiavimą su Komisijos Jungtiniu tyrimų centru. Pvz.,

pagal šią programą numatyta, remiantis nestandartiniais duomenimis, rengti ataskaitas ir trumpus pasitarimus pasirinktų keliamų pavojų klausimais ir bendradarbiauti REACH skirtų integruotų bandymo ir vertinimo metodų srityje, ypač kiek tai susiję su odos jautrinimu.

Be to, ECHA nagrinėjo Komisijos komunikate jai pateiktas rekomendacijas, parengtas atlikus tam tikrų REACH proceso dėmenų peržiūrą. Dauguma Komisijos rekomendacijų sutapo su pačios ECHA išvadomis, pateiktomis jos ataskaitoje dėl REACH ir CLP reglamentų veikimo (2011 m. liepos mėn.), taigi daugelis Komisijos rekomenduotų veiksmų jau buvo apimta įgyvendinamoje 2013 m. ECHA darbo programoje. Rengdama 2014–2018 m. daugiamečę darbo programą, ECHA prirėikus įtraukė daugiau tolesnių veiksmų.

Vadovaudamasi nauju darbo principu, 2013 m. gegužės mėn. ECHA surengė pirmąjį teminį mokslinį seminarą, kuriuo siekta paskatinti mokslo ir reguliavimo sričių dalyvių tarpusavio dialogą. Šio seminaro tema buvo su nusodinimo kameromis susijusios rizikos vertinimas. Be to, ECHA dalyvavo naujai įsteigto mokslinių patarėjų pogrupio, priklausančio ES agentūrų tinklui (sudaryto iš aštuonių ES agentūrų ir Komisijos pirmininko J. M. Barroso vyriausiojo mokslinio patarėjo), veikloje ir rengėsi ECHA ir Europos vaistų agentūros susitarimo memorandumo sudarymui (memorandumą numatoma pasirašyti 2014 m.).

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. ECHA gerai sugeba teikti mokslinius ir techninius patarimus cheminių medžiagų, įskaitant nanomedžiagas ir endokrininę sistemą ardančias medžiagas, saugos, mišinių toksiškumo, poveikio vertinimo, bandymo metodų ir alternatyvių metodų taikymo klausimais.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Pasitenkinimo Komisijai ir VNKI teiktos mokslinės, techninės ir administracinės pagalbos kokybe lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

- Prisidėta prie naujų bandymo metodų rengimo, daugiausia dalyvaujant EBPO bandymų gairių programoje.
- Įsigyta netiriamųjų bandymo metodų programinė įranga ir sudaryta galimybė ja naudotis; rengiant mokymus, įgyjant praktinės patirties ir aktyviai keičiantis informacija su ECHA išorės ekspertais, pagerintos ekspertinės žinios. Surengti bandymams alternatyvių metodų srities vidaus ir išorės ekspertų mokymai.
- Surengtas internetinis seminaras „Kaip užtikrinti saugų nanomedžiagų naudojimą pagal REACH reglamentą. II dalis. Esama nanomedžiagų poveikio žmonių sveikatai ir pavojingumo aplinkai vertinimo geriausioji patirtis“.

- Paskelbta REACH registruotojams skirta geriausioji patirtis „Nanomedžiagų poveikio žmonių sveikatai ir pavojingumo aplinkai vertinimas“.
- ECHA prisidėjo prie nanomedžiagoms skirtų REACH reglamento priedų galimų pakeitimų – šių medžiagų poveikio vertinimo pagrindų rengimo.
- Parengta per teminį mokslinį seminarą su nusodinimo kamera susijusios rizikos vertinimo klausimais vykusių svarstymų pagrindinių rezultatų santrauka.

16 veiklos sritis. Biocidiniai produktai

Veiklos sritis „Biocidiniai produktai“ apima ECHA veiklą vadovaujantis Biocidinių produktų reglamentu, susijusią su veikliųjų medžiagų vertinimu, paraiškoms produktų Sąjungos autorizacijai gauti ir pagal šį reglamentą pačios Agentūros atliekamais moksliniais vertinimais (paraiškų dėl techninio lygiavertiškumo pripažinimo, veikliųjų medžiagų tiekėjų ir pakeitimų klasifikavimo). ECHA ne tik padeda Biocidinių produktų komitetui ES lygmeniu patvirtinti chemines medžiagas ir produktus, bet ir teikia sekretoriato paslaugas Koordinavimo grupei, sprendžiančiai nesutarimus, kylančius užtikrinant nacionalinių autorizacijų abipusį pripažinimą.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

2013 m. rugsėjo 1 d. pradėtas taikyti 2012 m. gegužės 22 d. Reglamentas (ES) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo (Biocidinių produktų reglamentas, BPR).

Per šiuos metus buvo tęsiami pasirengimo darbai – buvo įgyvendinami toliau aprašyti devyni Biocidinių produktų reglamento įgyvendinimo projektai (BĮP).

Biocidinių produktų reglamento įgyvendinimo projektas	Aprašymas
BĮP 1	Veikliųjų medžiagų patvirtinimas
BĮP 2	Produktų autorizacija
BĮP 3	Techninis lygiavertiškumas ir alternatyvūs tiekėjai
BĮP 4	Dalijimasis duomenimis ir jų platinimas
BĮP 5	Biocidinių produktų komitetas ir Koordinavimo grupė
BĮP 6	Rekomendacijos, pagalbos tarnyba ir pranešimai
BĮP 7	Finansai ir žmogiškieji ištekliai
BĮP 8	Valdymas ir apskaita
BĮP 9	Biocidiniams produktams skirtos IT (apimančios duomenų teikimą ir sąskaitų tvarkymą)

2013 m. rugsėjo 1 d. Agentūra buvo pasirengusi vykdyti visas užduotis, jai pavestas pagal Biocidinių produktų reglamentą (BPR). Dėl nepakankamų žmogiškųjų ir finansinių išteklių Agentūrai nepavyko baigti visų suplanuotų pasirengimo darbų; tai rodo ir atitinkamas veiklos rezultatų rodiklis (90 proc. vietoj 100 proc.). Tačiau reikalingos procedūros, IT sistemos (IUCLID 5.5 ir R4BP 3) ir darbo srauto modeliai buvo įdiegti ir parengti naudoti teikiant ir tvarkant dokumentacijas, paraiškas dėl techninio lygiavertiškumo pripažinimo, veikliųjų medžiagų tiekėjų ir užklausas dėl dalijimosi duomenimis. Be to, įsteigtas Biocidinių produktų komitetas su keliomis nuolatinėmis ir *ad hoc* darbo grupėmis, turintis pradėti dirbti 2014 m. 2014 m. pirmąjį pusmetį bus baigti likę svarbiausieji pasirengimo darbai: tolesnis vidaus procedūrų, darbo srauto modelių ir papildomų R4BP 3 funkcinių galimybių kūrimas.

2013 m. rugsėjo mėn. įvyko pirmasis Koordinavimo grupės posėdis, o tikrasis jos darbas prasidėjo 2013 m. gruodžio mėn., kai buvo paskirti informaciniai punktai, išrinktas laikinasis pirmininkas, parengtas darbo tvarkos taisyklių projektas ir darbo procedūros.

Iš Europos Komisijos Jungtinio tyrimų centro (JRC) buvo baigta perimti veikliųjų medžiagų peržiūros programa.

Pradėjus taikyti BPR, jame nustatyti sklaidos įpareigojimai buvo įvykdyti paskelbiant

šiuos tris sąrašus: patvirtintų veikliųjų medžiagų sąrašą, nuo reglamento taikymo pradžios VNKI suteiktų produktų autorizacijų sąrašą (pagrįstas R4BP 2 informacija) ir preliminarų veikliųjų medžiagų tiekėjų sąrašą.

Per birželio mėn. Agentūros surengtą pirmąją Biocidinių produktų srities suinteresuotųjų subjektų dieną užmegzti ryšiai ir sukurti tinklai su kompetentingomis institucijomis ir suinteresuotosiomis šalimis. 2013 m. gruodžio mėn. surengtas pirmas specialus vizitas į biocidinių produktų klausimais kompetentingą instituciją.

Per laikotarpį nuo reglamento taikymo pradžios iki metų pabaigos buvo gauta viena paraiška dėl veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimo pratęsimo, keturios paraiškos dėl techninio lygiavertiškumo pripažinimo ir šešios paraiškos dėl veikliųjų medžiagų tiekėjų (pagal 95 straipsnį). Atsižvelgiant į tai, kad sprendimo dėl techninio lygiavertiškumo priėmimo terminas yra 90 dienų ir kad šis laikotarpis gali būti pratęstas laikotarpiu, kurio pareiškėjui reikia įvykdyti prašymus pateikti papildomos informacijos, sprendimus tikimasi priimti 2014 m. pirmąjį arba antrąjį ketvirtį. Biocidinių produktų reglamente nenustatytas terminas, iki kurio turėtų būti priimti sprendimai pagal veikliųjų medžiagų tiekėjų paraiškas; galima tikėtis, kad pirmieji sprendimai bus priimti 2014 m. pirmąjį arba antrąjį ketvirtį. Per tą patį laikotarpį gautos ir atitinkamoms kompetentingoms institucijoms persiūtos 1 208 paraiškos biocidinių produktų nacionalinei autorizacijai gauti (naujos paraiškos, paraiškos dėl pratęsimo ir dėl abipusio pripažinimo). Apskritai, sprendžiant iš gautų paraiškų skaičiaus, galima teigti, kad BPR įgyvendinimo pradžia buvo vangesnė, nei iš pradžių tikėtasi, tačiau laikotarpis nuo reglamento taikymo pradžios buvo pernelyg trumpas, kad jį būtų galima laikyti reprezentatyviu; be to, buvo žinoma, kad prognozių patikimumas buvo mažas.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. 2013 m. rugsėjo 1 d. Agentūra yra pasirengusi vykdyti visas užduotis, jai pavestas pagal Biocidinių produktų reglamentą (BPR).
2. Nuo 2013 m. rugsėjo 1 d. visos dokumentacijos tvarkomos pagal ECHA patvirtintas įprastas procedūras, laikantis teisės aktais nustatytų terminų arba planinių rodiklių.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Projektinės svarbiausios pasirengimo veiklos sėkmės rodiklis galutinių produktų parengimo požiūriu	100 %	90 %
Per teisės aktais nustatytus terminus pagal įprastas procedūras sutvarkytų dokumentacijų procentinė dalis	100 %	100 %
Pasitenkinimo Biocidinių produktų komiteto ir Koordinavimo grupės nariams, Komisijai ir VNKI suteiktos mokslinės, techninės ir administracinės pagalbos kokybe lygmuo	Aukštas	Aukštas

(įskaitant pasirengimo laikotarpį)		
------------------------------------	--	--

3. Pagrindiniai rezultatai

- Nuo reglamento taikymo pradžios Koordinavimo grupė surengė du posėdžius ir savo tikrąjį darbą pradėjo 2013 m. gruodžio mėn. dviejų nesutarimų dėl abipusio pripažinimo svarstymu
- Baigtas veikliųjų medžiagų peržiūros programos perėmimas iš JRC.
- Nuo reglamento taikymo pradžios ECHA išnagrinėjo 24 užklausas dėl dalijimosi duomenimis apie biocidinius produktus.
- Baigiantis metams, gautas vienas ginčas dėl dalijimosi duomenimis; dabar jis nagrinėjamas, sprendimas turėtų būti priimtas 2014 m. pradžioje.

17 veiklos sritis. IPS reglamentas

Išankstinio pranešimo apie sutikimą (IPS) reglamentu Europos Sąjungoje įgyvendinama tarptautinė Roterdamo konvencija. Šis reglamentas taikomas uždraustoms arba griežtai ribojamoms cheminėms medžiagoms, juo numatomos dalijimosi informacija apie šių cheminių medžiagų eksportą ir importą priemonės. ECHA administruos praktinį IPS priemonių taikymą ir, gavusi prašymą, Komisijai teiks techninę ir mokslinę informaciją bei pagalbą.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

2013 m. buvo labai svarbūs rengiantis 2014 m. kovo 1 d. pradėti taikyti naują IPS reglamento redakciją. Šiuo tikslu 2013 m. pradžioje buvo sudarytas planas, kuriame numatyti personalo įdarbinimo ir mokymo aspektai, procedūros, IT plėtra, taip pat darbų perėmimas iš Jungtinio tyrimų centro (JRC).

Visi suinteresuotieji subjektai buvo nuolat informuojami apie ECHA daromą pažangą ir dalyvavo priimant sprendimus dėl naujos IT priemonės („ePIC“) įdiegimo. Surengta keletas suinteresuotiesiems subjektams skirtų praktinių seminarų, kuriuose taip pat dalyvavo Komisijos, paskirtųjų nacionalinių institucijų (PNI) ir pramonės įmonių atstovai. Taip siekta užtikrinti sklandų perėjimą nuo EDIXIM sistemos prie „ePIC“ 2014 m. pabaigoje.

Be to, ECHA dalyvavo PNI posėdžiuose ir juose teikė informaciją apie padarytą pažangą. Su JRC ir Komisija baigti svarstyti tolesnio perėmimo klausimai, o 2013 m. pabaigoje grupei darbuotojų Jungtiniame tyrimų centre surengti tikrais atvejais iliustruoti mokymai IPS reglamento ir dokumentacijų teikimo klausimais.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Gerokai įsibėgėjęs pasirengimas veiksmingam ir sėkmingam su pradėtu taikyti IPS reglamentu susijusių naujų užduočių įgyvendinimui.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Projektinės parengiamosios veiklos sėkmės rodiklis laiko, masto ir išteklių požiūriu	80 %	80 %
Pasitenkinimo Komisijai ir valstybių narių paskirtosioms nacionalinėms institucijoms teiktos mokslinės, techninės ir administracinės pagalbos kokybe lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

- Padaryta didelė pažanga rengiant reikiamas dokumentacijų teikimo ir pranešimų tvarkymo procedūras, darbo srauto modelius ir IT sistemas.
- Užmegzti ryšiai, sukurti tinklai su PNI ir suinteresuotosiomis šalimis.

2. ECHA padaliniai ir kelias sritis apimanti veikla

8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas

Neatskiriama ECHA dalis yra šie komitetai: Valstybių narių komitetas (MSC), Rizikos vertinimo komitetas (RAC), Socialinės ir ekonominės analizės komitetas (SEAC) ir Biocidinių produktų komitetas (BPC). Jie atlieka svarbiausią vaidmenį, pirmiausia teikdami vertingus mokslinius ir techninius patarimus (susitarimus ir nuomones), kuriais, priimdamos sprendimus, remiasi ECHA ir Komisija.

Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas veikia kaip valstybių narių institucijų, atsakingų už REACH, CLP ir IPS reglamentų įgyvendinimo užtikrinimą, tinklas, kurio paskirtis – suderinti šių institucijų požiūrį į įgyvendinimą. Be to, viena iš jo funkcijų – glaudžiai bendradarbiauti su nacionalinėmis vykdymo institucijomis (angl. NEA) ir VNKI siekiant tinkamai koordinuoti jų veiklą.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Valstybių narių komitetas

Valstybių narių komitetas (angl. MSC) vieningai susitarė dėl aštuonių cheminių medžiagų priskyrimo labai didelį susirūpinimą keliančioms cheminėms medžiagoms (SVHC), kurios vėliau buvo įtrauktos į kandidatinių sąrašą. Dar dėl keturių cheminių medžiagų MSC visais balsais sutarė, kad negalima priimti sprendimo dėl jų priskyrimo SVHC.

2013 m. gruodžio mėn. MSC priėmė nuomonę dėl penktosios ECHA rekomendacijos projekto dėl penkių naujų cheminių medžiagų, pirmiausia įtrauktinų į XIV priedą, nustatymo. Dėl vienos iš šių cheminių medžiagų MSC nuomonėje pateikta ir mažumos nuomonė dėl prioriteto suteikimo. MSC aptarė ir patvirtino nuo 2014 m. taikytiną atnaujintą prioritetų nustatymo metodą.

MSC vieningai susitarė dėl 18 ECHA atitikties patikros sprendimų dėl registracijos dokumentacijos projektų ir dėl 109 sprendimų dėl pasiūlymų atlikti bandymus projektu. Dėl 82 pasiūlymų atlikti bandymus (pagal kuriuos buvo siūlomas toksiškumo dviejų kartų reprodukcijai bandymas) MSC nepavyko pasiekti sutarimo visais balsais, nes politiniu lygmeniu dar nebuvo nuspręsta, kaip naujausias bandymo metodas turėtų būti taikomas vertinant toksiškumą reprodukcijai. Pagal teisės aktais nustatytus reikalavimus Komisijai buvo pateikta išsami dokumentacija arba ją ketinama pateikti, kad ši priimtų tolesnius sprendimus. Todėl MSC visais balsais pasiektų susitarimų dalį atspindintis veiklos rodiklis buvo 65 proc. vietoj siekto ne mažiau kaip 80 proc.

2013 m. MSC, remdamasis valstybių narių atliktais cheminių medžiagų vertinimais, susitarė dėl pirmųjų sprendimų projektų dėl cheminių medžiagų vertinimo (iš viso dėl 16 sprendimų projektų). Šie sprendimai apėmė 14 cheminių medžiagų, įtrauktų į CoRAP 2012 m. vertinimo planą. Taip buvo pradėtas galutinių sprendimų priėmimas pagal REACH reglamente nustatytą cheminių medžiagų vertinimo procesą. Atsižvelgdamas į šį procesą, komitetas priėmė nuomonę dėl 2013 m. vasario mėn. ECHA ketinamo atlikti CoRAP atnaujinimo projekto ir pateikė savo nuomonę dėl vienos cheminės medžiagos įtraukimo į CoRAP tais metais.

Nuolatiniai suinteresuotiesiems subjektams atstovaujantys MSC veiklos stebėtojai ir bylų savininkai (registruotojai) nuo 2011 m. gali stebėti MSC diskusijas dokumentacijų vertinimo klausimais. 2013 m. bylų savininkai dalyvavo 66 proc. bylų komiteto

svarstymuose.

Rizikos vertinimo komitetas ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas

2013 m. RAC bendru sutarimu iš viso priimtos 34 nuomonės dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo, daugelis iš jų susijusios su augalų apsaugos produktais (AAP). Gruodžio mėn., remiantis Reglamentu (EB) Nr. 1107/2009 dėl AAP pateikimo į rinką, baigta rengti pirmoji veiklosios medžiagos dokumentacija, dėl kurios reikėjo suderinti EFSA ir ECHA procesus, kad būtų išvengta prieštaringų nuomonių. 2014 m. numatoma baigti 2013 m. atliktą didelį darbą, susijusį su sudėtingais suderinto klasifikavimo ir ženklinimo pasiūlymais, pvz., baigti rengti nuomones dėl aštuonių antikoaguliacinių rodenticidų.

RAC baigė vykdyti tris vykdomojo direktoriaus prašymus parengti nuomones pagal 77 straipsnio 3 dalies c punktą: parengė nuomonę dėl galio arsenido toksiškumo reprodukcijai, atliko ECHA neklasifikuotų ftalatų DINP ir DIDP naudojimo apribojimo ataskaitos peržiūrą ir parengė nuomonę dėl dviejų fenolio benzotriazolų specifinio toksiškumo konkreitiems organams.

RAC priėmė dvi nuomones dėl apribojimo pasiūlymų: vieną – dėl 1,4-dichlorbenzeno naudojimo oro gaivikliuose ir tualetų blokuose apribojimo ir vieną – dėl švino naudojimo plataus vartojimo gaminiuose, kuriuos maži vaikai gali įsidėti į burną, apribojimo.

2013 m. SEAC parengė dvi nuomones: dėl pasiūlymo apriboti šešiavalenčio chromo naudojimą odos gaminiuose ir dėl pasiūlymo apriboti 1,4-dichlorbenzeno naudojimą oro gaivikliuose ir tualetų blokuose. 2014 m. numatoma baigti rengti SEAC nuomonę dėl švino naudojimo plataus vartojimo gaminiuose apribojimo. RAC ir SEAC, atlikę šešias naujų apribojimo dokumentacijų atitikties patikras, nustatė, kad viena iš jų neatitinka reikalavimų.

Siekiant supaprastinti apribojimo procesą, 2013 m. persvarstyti komitetų taikomų apribojimo procedūrų aspektai, susiję su atitikties patikrų ir nuomonių rengimo procesu. Dėl nuomonių rengimo peržiūros ketinama susitarti 2014 m.

RAC ir SEAC susitarė dėl pirmosios paraiškos autorizacijai gauti, konkrečiai – dėl DEHP naudojimo ruošiant sandarinamąjį mišinį, naudojamą difuzinio virinimo ir lėktuvų variklių sraigtų menčių gamybos metu. 2013 m. pabaigoje pradėtos svarstyti dar septynios paraiškos, jų svarstymas bus baigtas 2014 m. Iš viso 2013 m. RAC ir SEAC atliko aštuonių paraiškų atitikties patikras (viena buvo atsiimta, o keturių paraiškų vertinimas bus baigtas 2014 m. pradžioje).

SEAC susitarė, kaip pagal paraiškos autorizacijai gauti procedūrą vertins ekonominį pagrįstumą. Be to, RAC ir SEAC bendrai sutarė dėl rekomenduojamos autorizacijos proceso metu atliekamos peržiūros trukmės.

Tęsdamas autorizacijos gebėjimų ugdymo programą, RAC susitarė dėl dozės ir atsako sąryšio vertinant šešiavalenčio chromo ir neorganinio arseno turinčių medžiagų kancerogeniškumą. Šiuos rizikos įverčius RAC taikys iš anksto žinomu būdu ir skaidriai vertindamas paraiškas autorizacijai gauti.

2013 m. SEAC įsteigė darbo grupę, kuriai pavesta išnagrinėti PBT ir vPvB vertinimo būdus, taikytinus nustatant apribojimus ir vertinant paraiškas autorizacijai gauti.

2013 m. sekretoriatas sustiprino savo paramą RAC ir SEAC, kad padėtų jiems susidoroti su padidėjusiu darbo krūviu. Aptartas – tris kartus ECHA Valdanciojoje taryboje, taip pat VNKI direktorių posėdyje – ECHA komitetų darbas ir papildomi su padidėjusiu darbo

krūviu susiję uždaviniai, pirmiausia RAC ir SEAC pranešėjų poreikis, atkreiptas dėmesys, kad tai – svarbi problema, turinti reikšmės sėkmingam REACH reglamento įgyvendinimui. Atsižvelgiant į tai, valstybių narių kompetentingų institucijų paprašyta ne mažiau kaip pusę savo darbo laiko skirti naujiems arba iš naujo paskirtiems komitetų nariams ir suteikti deramą pagalbą komitetų nariams, kurie artimiausiais metais patirs didesnį darbo krūvį. Gruodžio mėn. Valdancioji taryba, atlikusi paskyrimus, padidino komitetų narių skaičių: RAC narių padaugėjo nuo 39 iki 42, o SEAC – nuo 25 iki 32.

Siekdami užtikrinti glaudų bendradarbiavimą, ECHA darbuotojai stebėtojų teisėmis dalyvavo Cheminių medžiagų profesinio poveikio normų mokslinio komiteto (angl. SCOEL, Užimtumo, socialinių reikalų ir įtraukties GD) posėdžiuose, kad turėtų galimybę pasikeisti nuomonėmis. Užimtumo, socialinių reikalų ir įtraukties GD darbuotojai savo ruožtu lankėsi RAC posėdžiuose. Aptarti bendri darbo vietai darantys poveikį klausimai, pvz., šiek tiek skirtingos atitinkamos 1,4-dichlorbenzeno poveikio pamatinės vertės.

Biocidinių produktų komitetas

Įsteigtas Biocidinių produktų komitetas (angl. BPC) visiškai pasirengė pradėti dirbti 2014 m. Komitetas nustatė savo darbo tvarkos taisykles, kurias vėliau patvirtino Valdancioji taryba, ir parengė pagrindines darbo procedūras bei nuomonių rengimo šablonus. Taip pat buvo parengtas suinteresuotųjų subjektų ir pareiškėjų įtraukimo į komiteto veiklą būdas. Įsteigtos kelios nuolatinės ir *ad hoc* BPC darbo grupės, kurioms pavesta į komiteto darbą įsitraukti nuo 2014 m. sausio mėn.

Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas

2013 m. Forumas įdėjo daug pastangų dirbdamas su savo koordinuojamais reikalavimų vykdymo užtikrinimo projektais. Forumas baigė rengti ir paskelbė savo koordinuoto antrojo mišinių ruošėjams keliamų reikalavimų vykdymo užtikrinimo projekto galutinę ataskaitą. Ataskaitoje pabrėžiama, kad saugos duomenų lapuose nustatyta didelių trūkumų ir kad būtina toliau gerinti įsipareigojimų turinčių subjektų šios srities išmanymą. Be to, Forumas baigė savo koordinuojamo trečiojo REACH registracijos prievolių vykdymo užtikrinimo projekto, susijusio su registracijos prievole, vienintelių atstovų atliekamos registracijos tikrinimu ir bendradarbiavimu su muitinėmis, patikros pirmąjį etapą.

Siekdamas dar labiau sustiprinti gebėjimą įgyvendinti projektus, Forumas parengė suderintą savo koordinuojamų reikalavimų vykdymo užtikrinimo projektų atrankos, prioritetų nustatymo, vykdymo ir vertinimo metodiką.

Be šių plataus masto koordinuojamų projektų, Forumas taip pat parengė ir paskelbė dviejų bandomųjų projektų ataskaitas. Pirmojo projekto objektas buvo tarpinės cheminės medžiagos; pagal šį projektą kartu su nacionalinėmis institucijomis buvo tvirtinamas tarpinių cheminių medžiagų statusas, griežtai kontroliuojamomis sąlygomis tikrinant paraiškų teikimą atitinkamose vietose. Kitu projektu buvo siekiama išmėginti tarpusavio ryšius užtikrinant vienintelių atstovų ir su PPORD susijusių asmenų prievolių vykdymą.

Ir toliau stiprėjo ECHA ir NEA darbinė sąveika, susijusi su tolesniais veiksmais atsižvelgiant į ECHA inspektorių priimtus sprendimus, pirmiausia su tolesniais veiksmais, atliekamais atsižvelgiant į pareiškimus dėl sprendimo nesilaikymo, parengtus remiantis dokumentacijų vertinimo sprendimais. ECHA ir NEA tarpusavio bendradarbiavimas tapo visapusiškai veiksmingas – tam pagelbėjo visose valstybėse narėse įsteigtas kontaktinių centrų tinklas, taigi vykdymo institucijos galėjo padėti ECHA siekti savo strateginio tikslo – gerinti registracijos dokumentacijose pateikiamų duomenų kokybę. Forumas pradėjo

svarstyti galimybę 2014 m. šį bendradarbiavimą papildyti kitokio pobūdžio sprendimais.

Siekdamas sustiprinti reikalavimų vykdymo užtikrinimo gebėjimus nacionaliniu lygmeniu, Forumas suplanavo ir organizavo instruktorių mokymo renginius, kuriuose daugiausia dėmesio skirta poveikio scenarijų kontrolei, tarpinių cheminių medžiagų patikroms, cheminių medžiagų tapatybei ir įpareigojimams dėl gaminiuose naudojamų cheminių medžiagų.

Be to, Forumas tęsė derinimo srities veiklą ir prisidėjo prie reikalavimų vykdymo užtikrinimo veiklos, atnaujindamas savo 23 kalbomis leidžiamą „Išvadų vadovą“ (angl. MoC) ir padėdamas ECHA sekretariatui kurti REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalą (RIPE). Su Komisija jis taip pat aptarė ir suderino Europos Komisijos ICSMS sistemos pakeitimus, būtinus norint užtikrinti, kad ji būtų tinkama saugiam vykdymo institucijų tarpusavio ryšiai palaikyti.

Forumo sekretoriatas rėmė mokomuosius vizitus ir Kroatijos vykdymo institucijos inspektoriams parengė mokymo programas, kad jie būtų pasirengę vykdyti naujuosius įpareigojimus pagal REACH ir CLP reglamentus. Forumo sekretoriatas taip pat teikė techninę, mokslinę ir administracinę paramą Forumui organizuojant jo darbo grupių posėdžius, metinį suinteresuotųjų subjektų praktinį seminarą ir plenarinius posėdžius.

Be to, Forumas RAC, SEAC ir ECHA sekretariatui toliau teikė patarimus dėl siūlomų cheminėms medžiagoms taikytinų apribojimų vykdymo užtikrinimo galimybių. Jis pradėjo rengti analizės metodų rinkinį ir patvirtino informacijos apie šiuos metodus rinkimo iš įvairių suinteresuotųjų subjektų metodiką.

Forumas taip pat aptarė išsamią savo 2014–2018 m. daugiametę darbo programą ir vaidmenį užtikrinant IPS reglamento reikalavimų vykdymą, taip paruošdamas pagrindą tolesniems veiksams, kai IPS reglamentas bus pradėtas taikyti.

Galiausiai Forumo bendradarbiavimas su suinteresuotųjų subjektų organizacijomis tapo praktiškesnis: jis ragino minėtus subjektus teikti pasiūlymus dėl ketvirtojo reikalavimų vykdymo užtikrinimo projekto ir padėti rinkti informaciją apie analizės metodus.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Sekretoriatas veiksmingai ir reikšmingai padeda komitetams dirbti ir sudaro palankesnes darbo sąlygas, kad jiems pavyktų:
 - laikytis teisės aktuose nustatytų terminų ir
 - skaidriai, bet užtikrinant reikiamą konfidencialumą, rengti aukštos kokybės mokslines ir technines nuomones, pasiekti susitarimus, kurie padėtų priimti galutinius sprendimus.
2. Sekretoriatas veiksmingai, reikšmingai ir skaidriai skatina Forumo veiklą, padeda ją vykdyti ir sudaro šiai veiklai palankesnes sąlygas, kad Forumas galėtų:
 - toliau stiprinti ir derinti REACH ir CLP reglamentų vykdymo užtikrinimą ES ir EEE valstybėse narėse, kartu išlaikydamas reikiamą konfidencialumą, ir
 - skatinti suderintą reikalavimų vykdymo užtikrinimą, koordinuodamas bendrus reikalavimų vykdymo užtikrinimo projektus ir dalydamasis geriausiosios patirties pavyzdžiais.

3. Dalijantis informacija ir koordinuojant abiem pusėms svarbią veiklą, išvengiama prieštarigų nuomonių su kitų Bendrijos įstaigų mokslo komitetais.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytą terminą pateiktų nuomonių ir (arba) pasiektų susitarimų procentinė dalis	100 %	100 %
MSC visais balsais pasiektų susitarimų procentinė dalis	80 %	65 %
Bendru sutarimu priimtų komiteto nuomonių procentinė dalis	80 %	93 %
Komiteto nuomonių, įtrauktų į Komisijos galutinį sprendimą, dalis	Didelė	Didelė
Komiteto narių ir kitų dalyvių pasitenkinimo komitetų ir Forumo veikla (pvz., ECHA pagalba, įskaitant mokymus ir pirmininkavimą, komitetų procedūrų bendru skaidrumu ir rezultatų skelbimu) lygmuo	Aukštas	Aukštas
Prieštaringų nuomonių su kitų ES įstaigų mokslo komitetais skaičius	Tik tinkamai pagrįsti atvejai	Vienas

3. Pagrindiniai rezultatai

Valstybių narių komitetas

- MSC vieningai sutarė dėl 12 pasiūlymų identifikuoti labai didelį susirūpinimą keliančias chemines medžiagas (SVHC).
- Visais MSC balsais pasiekti 127 susitarimai dėl sprendimų projektų dėl pasiūlymų atlikti bandymus ir atitikties patikrų.
- Vieningai parengta 16 susitarimų dėl sprendimų, susijusių su cheminės medžiagos vertinimu, projektų.
- Priimta nuomonė dėl ECHA rekomendacijos dėl XIV priedo projekto.
- Priimta nuomonė dėl pirmojo CoRAP atnaujinimo projekto ir nuomonė dėl vienos cheminės medžiagos įtraukimo į CoRAP.

Pirmiau nurodyti rezultatai pasiekti:

- surengus šešis plenarinius posėdžius, septynis darbo grupių posėdžius ir keturis parengiamuosius posėdžius;
- dalyvaujant praktiniuose seminaruose dokumentacijų ir (arba) cheminių medžiagų vertinimo ir (arba) autorizacijos procedūrų klausimais.

Rizikos vertinimo komitetas

- Priimtos 34 nuomonės dėl suderintų klasifikavimo ir ženklinimo dokumentacijų.
- Priimtos dvi nuomonės dėl apribojimo pasiūlymų.
- Atliktos šešios apribojimo dokumentacijų atitikties patikros (penkių patikrų rezultatai buvo teigiami, vienos – neigiamas).
- Priimtos trys nuomonės pagal REACH reglamento 77 straipsnio 3 dalies c punktą.
- Priimta viena nuomonė dėl paraiškų autorizacijai gauti.
- Atliktos aštuonios paraiškų autorizacijai gauti atitikties patikros (visų patikrų rezultatai teigiami).

Pirmiau nurodyti rezultatai pasiekti surengus keturis plenarinius posėdžius.

Socialinės ir ekonominės analizės komitetas

- Priimtos dvi SEAC nuomonės dėl apribojimo pasiūlymų.
- Atliktos šešios apribojimo dokumentacijų atitikties patikros (penkių patikrų rezultatai buvo teigiami, vienos – neigiamas).
- Priimta viena nuomonė dėl paraiškų autorizacijai gauti.
- Atliktos aštuonios paraiškų autorizacijai gauti atitikties patikros (visų rezultatai teigiami).

Pirmiau nurodyti rezultatai pasiekti surengus keturis plenarinius posėdžius.

Biocidinių produktų komitetas

- Įsteigtas komitetas.
- Patvirtintos darbo tvarkos taisyklės.
- Susitarta dėl pagrindinių darbo procedūrų ir nuomonių rengimo šablonų.
- Parengta 2014–2016 m. darbo programa.
- Parengtos pareiškėjų dalyvavimo BPC veikloje taisyklės.

Pirmiau nurodyti rezultatai pasiekti surengus tris parengiamuosius posėdžius.

Koordinavimo grupė

- Įsteigti kontaktiniai centrai, paskirtas pirmininkas.
- Reguliariai rengti posėdžiai.
- Parengtos darbo tvarkos taisyklės ir nustatyti pagrindiniai darbo metodai bei principai.
- Apsvarstyti pirmieji nesutarimai dėl abipusio pripažinimo.

Forumas

- Surengti trys Forumo plenariniai posėdžiai ir dvylika darbo grupių posėdžių.
- Parengta galutinė Forumo antrojo reikalavimų vykdymo užtikrinimo projekto, skirto mišinių ruošėjų REACH ir CLP prievolių laikymuisi, ataskaita.
- Parengta galutinė bandomojo projekto, skirto tarpinėms cheminėms medžiagoms, ataskaita.
- Parengta galutinė bandomojo projekto, skirto sąveikai kontroliuojant prievolių dėl PPORD ir vienintelių atstovų prievolių vykdymą, ataskaita.
- Atnaujintas „Išvadų vadovas“.
- Priimta suderinta Forumo koordinuojamų projektų atrankos, prioritetų nustatymo, vykdymo ir vertinimo metodika.
- Užtikrintas ECHA ir NEA tarpusavio bendradarbiavimas įgyvendinant ECHA sprendimus (pareiškimai dėl sprendimo nesilaikymo).
- Patvirtintas galutinis Komisijai priklausančios ICSMS sistemos būtinų pakeitimų sąrašas.
- Surengtas vienas renginys suinteresuotiesiems subjektams ir vienas mokomasis renginys REACH ir CLP reglamentų vykdymo instruktoriams, juose dalyvavo ECHA ir VNKI ekspertai.
- Duoti šeši patarimai dėl siūlomų apribojimų.
- Priimta rekomenduojamų XVII priede nustatytų apribojimų vykdymo užtikrinimo, analizės metodų pirmoji redakcija.

9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija

Apeliacinė komisija įsteigta REACH reglamentu, siekiant užtikrinti suinteresuotųjų šalių teisę kreiptis į teismą. Šią teisę komisija užtikrina nagrinėdama ir priimdama sprendimus dėl pateiktų apeliacinių skundų prieš tam tikrus Agentūros sprendimus (žr. REACH reglamento 91 straipsnį).

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

2013 m. pateiktų apeliacinių skundų skaičius (22) atitinka prognozuotą skaičių, apskaičiuotą remiantis apeliacijų ir ECHA sprendimų, dėl kurių galima teikti apeliacijas (sprendimai dėl registracijos, dalijimosi duomenimis, dokumentacijų vertinimo ir cheminių medžiagų vertinimo), santykiu. Kitaip tariant, apeliacinių skundų pateikta mažiau, nei prognozuota 2013 m. darbo programoje (36), tačiau per devynis metų mėnesius priimtų ECHA sprendimų, dėl kurių galima teikti apeliacijas, taip pat buvo mažiau, nei tikėtasi. Daug sprendimų, dėl kurių galima teikti apeliacinius skundus, ECHA priėmė paskutinį 2013 m. ketvirtį, taigi 2014 m. pirmąjį ketvirtį apeliacijų gali būti pateikta daugiau, nei tikėtasi.

2013 m. mažosios ir vidutinės įmonės (MVI) pateikė daugiau apeliacinių skundų nei anksčiau. Kalbant konkrečiai, pateikta 16 naujų apeliacijų, kuriomis ginčijamas registracijos numerių anuliavimas; daugiausia jų pateikė mažesnės įmonės, turinčios mažiau patirties REACH ir ECHA procesų srityje. Pagrindinė šių apeliacinių skundų pateikimo priežastis buvo registracijų numerių anuliavimas užginčijus registruotojo įmonės dydžio statusą. Be to, keliuose bylose kilo ginčų dėl ECHA taikomos kalbų vartojimo tvarkos. Dėl kai kurių su įmonių dydžiu susijusių apeliacijų (12) šalys (t. y. apeliacinį skundą padavęs subjektas ir ECHA) sutiko, kad konkreti jų byla būtų nagrinėjama ne pagal apeliacinių skundų nagrinėjimo procedūrą, todėl Apeliacinė komisija sustabdė apeliacijos nagrinėjimą, kad būtų galima surengti šalių derybas ir diskusijas. Daugeliu atvejų šalims pavyko susitarti dėl abipusiškai priimtino bylos išsprendimo, todėl apeliaciniai skundai vėliau buvo atsiimti. Nors šiose bylose Apeliacinei komisijai nereikėjo baigti nagrinėjimo, pats apeliacinio proceso buvimas suteikė apeliacinį skundą padavusiam subjektui teisę kreiptis į teismą, o Agentūra turėjo galimybę pasinaudoti savo praktika padėti MVI.

Be to, 2013 m. pateikti du apeliaciniai skundai, susiję su ginču dėl dalijimosi duomenimis, vienas apeliacinis skundas, ginčijantis kitos įmonės registraciją, ir trys dėl atitikties patikrų. Visos šios apeliacijos, išskyrus vieną, kuria remdamasis vykdomasis direktorius ištaisė ginčijamą sprendimą, dabar svarstomos Apeliacinėje komisijoje.

2013 m. Apeliacinė komisija priėmė penkis sprendimus dėl apeliacinių skundų, susijusių su ECHA sprendimais, priimtais atlikus atitikties patikras. Nors Apeliacinės komisijos sprendimai priimami atsižvelgiant į kiekvienos bylos konkrečias aplinkybes, priimant šiuos sprendimus padarytos išvados gali būti taikomos plačiau ir turėti pasekmių suinteresuotosioms šalims ir ECHA. Šiose bylose priimti sprendimai suteikė naudingos informacijos tam tikrais teisės ir mokslo klausimais, susijusiais su REACH reglamento aiškinimu ir įgyvendinimu, pvz.: su Agentūros prievolėmis pagal 25 straipsnį, kai prašoma atlikti nestandartinius bandymus (kai nėra kitos išeities); proporcingumo principo taikymu, kai Agentūra prašo pateikti papildomos informacijos; EBPO bandymų gairių aspektais (A-005-2011); ECHA vertinimo laisve svarstant pasiūlymus dėl analogijos metodo taikymo (A-001-2012); 42 straipsnyje nurodytos tolesnių veiksmų, atliekamų atsižvelgiant į dokumentacijų vertinimo sprendimus, vykdymo tvarkos išaiškinimu; ECHA rekomendacijų dėl dokumentacijų atnaujinimo aiškinimo, pirmiausia, ar Agentūra tinkamai informavo apeliacinį skundą pateikusį subjektą apie terminą, iki kurio turi būti atlikti atnaujinimai, kad į juos būtų atsižvelgta priimant sprendimus (A-003-2012); REACH reglamento X priede nustatytų informacijai keliamų reikalavimų aiškinimu; atsisakymo pareiškimų vertinimu; naujausiu registracijos dokumentacijos

atnaujinimu; ECHA prievole nurodyti savo sprendimų motyvus (A-004-2012); ECHA vykdomojo direktoriaus atliekamų taisyčių sritimi ir teisėtumu; apeliacinio proceso metu pateiktos naujos informacijos priimtinumui (A-007-2012); gero administravimo principu (A-003-2012 ir A-007-2012). Be to, sprendime dėl atsisakymo registruoti (A-005-2012) paaiškinta registruotojo prievolė nuolat atnaujinti savo REACH-IT paskyros informaciją ir reikalavimai, kad ECHA per REACH-IT sistemą tinkamai informuotų registruotojus.

Be to, reikėtų atkreipti dėmesį, kad 2013 m. vienu atveju, kai pareiškėjas pagrindė suinteresuotumą galutiniu sprendimu, buvo sudaryta galimybė įstoti į apeliacines bylas. Dvi paraiškos dėl įstojimo į bylą buvo atmestos: viena dėl to, kad pareiškėjas neįrodė savo suinteresuotumo konkrečios bylos rezultatu, o kita – kad pareiškėjas nenurodė savo juridinio statuso. Vieną procedūrinį sprendimą pagal konfidencialumo prašymą priėmė pirmininkas. Visi svarbūs procedūriniai sprendimai paskelbiami internete, kai tik baigiama nagrinėti atitinkama byla.

Apeliacinė komisija dėjo dideles pastangas, kad šalims suteiktų plačias galimybes paaiškinti savo požiūrį, apginti savo argumentus ir atsakyti į kitos šalies, o jeigu reikia, ir į bylą įstojusios šalies argumentus. Pažymėtina, kad 2013 m. taip pat buvo surengti penki žodiniai bylų svarstymai ir telekonferencinis posėdis (pagal Darbo tvarkos taisyklių 15 straipsnį). Svarstymai, paprastai trunkantys visą darbo dieną, suteikė šalims ir į bylą įstojusiems asmenims galimybę tiesiogiai pristatyti savo bylą Apeliacinei komisijai, o pastarajai – tiesiogiai užduoti klausimus šalims ir į bylą įstojusiems asmenims, kad išsiaiškintų kokius nors aspektus, kuriuos jai reikia žinoti, kad galėtų priimti galutinį sprendimą.

Pradėtas pasirengimas priimti būsimas apeliacijas, susijusias su BPR įgyvendinimu – bendradarbiaujant su ECHA veiklos padaliniais, organizuoti darbuotojų mokymai, dalyvauta atitinkamuose praktiniuose seminaruose bei konferencijose. Taip pat atnaujinta apeliaciniam procesui skirta ECHA interneto svetainės skiltis paskelbiant informaciją apie apeliacinių skundų teikimą pagal BPR, ji išversta į visas reikiamas ES kalbas.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Apeliacinė komisija be reikalo nedelsdama priima aukštos kokybės sprendimus.
2. Apeliacinis procesas valdomas ir susijusi informacija teikiama veiksmingai.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Galutinių sprendimų, priimtų per 90 darbo dienų nuo rašytinės arba žodinės procedūros užbaigimo, procentinė dalis	90 %	100 %

3. Pagrindiniai rezultatai

- Pateiktos ir išnagrinėtos 22 naujos bylos.
- Priimti aštuoni galutiniai sprendimai (du iš jų buvo anuliuojami sprendimai).
- Priimta 16 procedūrinių sprendimų (susijusių su vienu konfidencialumo prašymu, trim prašymais įstoti į bylą, dviem bylų sujungimo atvejais, šešiais bylos nagrinėjimo sustabdymo atvejais, vienu prašymu pakeisti kalbą, vienu ištaisymu, vienu prašymu pateikti naujų įrodymų ir vienu prašymu išklausti ekspertus).
- Surengti penki žodiniai svarstymai ir vienas susitikimas su šalimis pagal Darbo tvarkos taisyklių 15 straipsnį.
- Visi galutiniai sprendimai ir tam tikri procedūriniai su įstojimo į bylą ir konfidencialumo prašymais susiję sprendimai paskelbti internete. Be to, buvo paskelbtas naujas informacinis lapelis apie apeliacinį procesą.

10 veiklos sritis. Ryšiai

Viena iš neatskiriamų nepriklausomos ES agentūros – Europos cheminių medžiagų agentūros darbo sričių yra ryšių veikla. Ši veikla suteikia galimybę informuoti Agentūros auditoriją apie tai, kaip ECHA vykdo savo pareigas, galimybę išsaugoti Agentūros, kaip organizacijos, įvaizdį ir viešą gerą vardą, bendrauti su suinteresuotaisiais subjektais. ECHA interneto svetainėje aiškinami Agentūros pagal teisės aktus vykdomi procesai, skelbiamos rekomendacijos ir teikiama pagalba įsipareigojimų turintiems subjektams, suteikiama platforma skleisti informaciją apie chemines medžiagas, visuomenei teikiama informacija apie teisės aktų tikslus ir jų įgyvendinimo pažangą. ECHA vidaus ryšių veikla skirta darbuotojams informuoti ir įtraukti į veiklą, taip didinant Agentūros darbo veiksmingumą.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Vykdydama kampaniją „REACH 2013“, ECHA įdėjo daug koordinuotų pastangų viešai informuodama apie 2013 m. registracijos terminą. Artėjant termino pabaigai, daugiausia dėmesio skirta raginimui, kad įmonės laiku atliktų registraciją, o vėliau – veiklai, plačiai informuojant apie registracijos termino laikymosi rezultatus ir jų reikšmę saugesniam cheminių medžiagų naudojimui. Siekdama informuoti apie registracijos rezultatus, Agentūra Briuselyje surengė pirmąją spaudos konferenciją, kurioje dalyvavo Briuselyje dirbantys žurnalistai. Internete rezultatais domėjosi daugiau kaip 14 000 įvairių lankytojų, iš viso paskelbti 77 svarbūs straipsniai – šis skaičius daugiau nei dukart didesnis už kitų svarbiausių ECHA naujienų skaičių. Šia proga nusiųsti pranešimai į daugiau kaip 18 000 „Twitter“ paskyrų. Naudojantis susijusių partnerių platformomis, pvz., Europos įmonių tinklu (EEN), šia kampanija mėginta pasiekti ir MVĮ.

Bendradarbiaudama su Europos Komisijos tarnybomis, ECHA taip pat vykdė įvairių kitą svarbią ryšių veiklą, susijusią su Biocidinių produktų reglamento taikymo pradžia ir REACH naudos demonstravimu.

Be šių su konkrečiomis datomis susijusių renginių, vykdant įsipareigojimų turinčių asmenų, suinteresuotųjų šalių ir plačiosios visuomenės informavimo veiklą, Agentūrai pavyko nuveikti daug kitų darbų. Informavimas, daugiausia leidžiant ECHA naujienlaiškį ir internete skelbiant straipsnius, papildė Agentūros vykdomą reguliavimo veiklą ir padėjo ją vykdyti. Ryšių veikla buvo nepakeičiama suinteresuotųjų subjektų ir visuomenės informavimo apie ECHA veiksmus siekiant įgyvendinti ES cheminės saugos teisės aktus priemonė, taip pat naudota siekiant atkreipti dėmesį į keturis strateginius tikslus, kuriuos ECHA patvirtino kaip savo darbo pagrindą pasibaigus pradiniam visų reguliavimo procesų rengimo laikotarpiui.

Įvairiais bendro informavimo veiksmais, vykdytais kartu su ES partneriais ir akredituotomis pramonės įmonių, pirmiausia MVĮ, remiamomis suinteresuotųjų subjektų organizacijomis, padėta suprasti savo prievolės ir ES cheminės saugos teisės aktų įgyvendinimo naudą: darbuotojams ir plačiajai visuomenei buvo parengtos naujos interneto svetainės skiltys, įsteigtas ryšių specialistų tinklas. Surengti Europos įmonių tinklo narių mokymai. Informaciją akredituotoms suinteresuotųjų subjektų organizacijoms Agentūra teikė leisdamas specialius elektroninius biuletenius.

ECHA žengė pirmuosius savo žingsnius socialinės žiniasklaidos srityje: nuo 2013 m. sausio mėn. naujienos skelbiamos „Twitter“ tinkle, jomis siekiama išplėsti ECHA naujienų gavėjų auditoriją ir Agentūros matomumą internete. „Twitter“ tinkle paskelbtos 503 žinutės. Parengta Agentūros socialinės žiniasklaidos strategija, kurios tikslas – ekonomiškai naudojant išteklius, pasiekti naujas ir specifines auditorijas.

2013 m. ECHA gerokai aktyviau bendravo su suinteresuotaisiais subjektais: rekordinis jų skaičius dalyvavo dviejose ECHA surengtose suinteresuotųjų subjektų dienose, kurios

atitinkamai buvo skirtos REACH, CLP ir BPR klausimams (renginiuose tiesiogiai arba internetu dalyvavo 3 500 asmenų); ECHA naujienlaiškį ir elektroninį informacinį biuletinį užsisakė dar 1 000 skaitytojų; patvirtinta dar 10 akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacijų; ECHA sekretoriatas įdiegė naują suinteresuotųjų subjektų diskusijų platformą, skirtą pilietinės visuomenės akredituotosioms suinteresuotųjų subjektų organizacijoms. Toks aktyvesnis darbas su suinteresuotaisiais subjektais sulaukė plataus pripažinimo.

Agentūros darbu labai domėjosi ir žiniasklaidos atstovai. Agentūra žurnalistams davė daugiau kaip 50 interviu ir surengė dvi spaudos konferencijas.

Siekdama patenkinti savo auditorijos informacijos įvairiomis kalbomis poreikius, Agentūra iš viso parengė 250 informacinių darbų – originalių ECHA dokumentų ir informacinių straipsnių vertimų į 22 kitas oficialias ES kalbas, daugiau kaip 25 proc. viršydama planinį rodiklį.

Kartu su Europos Komisijos tarnybomis ir kitais ryšių partneriais Agentūra pradėjo rengtis veiklai, kuri padėtų geriau suprasti CLP reglamente nustatytas pranešimų apie mišinius teikimo prievoles, įsigaliosiančias 2015 m. Dėl to iki 2014 m. atidėti tolesni veiksmai, susiję su rekomendacijų dėl Komisijos ataskaitos dėl Komunikato dėl saugaus cheminių medžiagų naudojimo pagal CLP reglamento 34 straipsnio 2 dalį.

Dėl kai kurių ryšių procedūrų peržiūros, kuria siekiama padidinti jų veiksmingumą, iki 2014 m. atidėtas planuotas naujos leidybos priemonės, padėsiančios laiku skelbti ir redaguoti ECHA leidinius, rengimas.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. ECHA veiksmingai palaiko ryšius su išorės auditorija, prireikus informaciją pateikdama 23 ES kalbomis; jai naudinga apie Agentūros veiklą žiniasklaidoje skelbiama tiksli ir proporcinga informacija.
2. Akredituoti suinteresuotieji subjektai dalyvauja ECHA veikloje ir yra patenkinti, kad įsiklausoma ir atsižvelgiama į jų nuomones.
3. ECHA darbuotojai gerai informuoti, juos vienija bendrumo jausmas, jie dalyvauja siekiant bendrų įstaigos tikslų.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Skaitytojų pasitenkinimo ECHA leidiniais (internetu svetaine, elektroniniu informaciniu biuleteni, naujienlaiškiu, pranešimais spaudai, naujienų pranešimais) ir kalbų pasirinkimu lygmuo, vertinamas pagal laiku atliktą pateikimą, turinį ir tinkamumą naudoti	Aukštas	Aukštas El. informaciniu biuleteni – aukštas ECHA naujienlaiškiu –

		aukštas
Akredituotų suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo gaunama informacija ir ryšiais su ECHA lygmuo	Aukštas	Aukštas
Darbuotojų pasitenkinimo vidaus ryšių sistema lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

- 23 oficialiomis ES kalbomis (įskaitant kroatų) paskelbta apie 250 darbų (susijusių su internetiniu ir autonominiu turiniu).
- Koordinuota ryšių veikla, susijusi su REACH procedūros 2013 m. terminu; pradėtas taikyti BPR ir SVHC veiksmų planas. Iki 2014 m. atidėta planuota veikla, susijusi su paraiškomis autorizacijai gauti ir IPS.
- Vykdyta su biocidiniais produktais susijusi ryšių veikla: paskelbta 12 pranešimų spaudai ir (arba) naujienų pranešimų, 15 naujienlaiškio straipsnių, suinteresuotiesiems subjektams ECHA pateikė naujos informacijos 28 klausimais, sukurta 60 naujų tinklalapių, surengta viena speciali suinteresuotųjų subjektų diena, viena strateginė diskusija su akredituotais suinteresuotaisiais subjektais, rengta informacinė medžiaga ir vykdyta vidaus ryšių veikla.
- Parengti 44 pranešimai spaudai, žiniasklaidos atstovams surengtos dvi spaudos konferencijos. Žiniasklaidai duota daugiau kaip 50 iš anksto neplanuotų interviu.
- Suinteresuotosioms šalims parengta 50 naujienų pranešimų, 51 savaitinis elektroninis informacinis biuletenis ir periodinis kas du mėnesius leidžiamas informacinis biuletenis.
- Surengtos dvi Suinteresuotųjų subjektų dienos, vienas periodinis praktinis seminaras akredituotoms suinteresuotųjų subjektų organizacijoms ir papildoma naujai akredituotų suinteresuotųjų subjektų informavimo diena.
- Plačiam visuomenei surengtas Europos dienos renginys, sulaukęs 3 500 lankytojų.
- Pagerintas ECHA matomumas internete: sukurtos naujos skiltys (pvz., biocidiniams produktams) ir toliau platinta informacija apie chemines medžiagas. Interneto svetainėje padaryta apie 1 800 atnaujinimų.
- Suteikta redagavimo ir maketavimo pagalba parengiant 45 ECHA leidinius, paskelbti aštuoni informaciniai lapeliai, skirti nusimanyti apie ECHA veiklą pagerinti. Agentūros interneto svetainėje paskelbta pirmoji ECHA elektroninė knyga (2014–2018 m. daugiametė darbo programa).
- Intranete ir vidinės informavimo sistemos ekranuose kasdien skelbta vidaus informacija; iš viso paskelbtos 449 naujienos. Parengta 50 savaitinių vidaus naujienų suvestinių („ECHANet Exchange“), įvyko keturi kas ketvirtį rengiami darbuotojų susirinkimai ir trys ECHA darbuotojų ir vykdomojo direktoriaus susitikimai pusryčių metu.

- Atlikta 10 apklausų, kuriomis siekta įvertinti suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimą arba jų įgytą patirtį.
- Pradėta naudoti priemonė su vertimu susijusiam vidaus darbo krūviui veiksmingiau valdyti.

11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas

ECHA – pasaulyje pirmaujanti reguliavimo agentūra – valdo sudėtingą cheminės saugos sistemą. Todėl jai tenka bendrauti su subjektais už Europos Sąjungos ribų. ECHA dalijasi patirtimi su vis gausesniu šalių, kuriose priimami cheminių medžiagų saugos teisės aktai, reguliavimo institucijų skaičiumi, ir gerina į ES eksportuojančių šalių pramonės įmonių šios srities informuotumą. Tai padeda veiksmingai įgyvendinti teisės aktus, kiek tai priklauso nuo užsienio subjektų įtakos ES reikalavimų laikymuisi. Svarbus ECHA veiklos aspektas yra jos bendradarbiavimas su EBPO ir pagalba siekiant, kad ES laikytųsi tarptautinių konvencijų.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Pagrindine ECHA tarptautinio bendradarbiavimo sritimi išliko dalyvavimas įvairioje EBPO veikloje, pagalba rengiant šalis kandidates stoti į ES ir individualūs ryšiai su EBPO valstybėmis narėmis.

Bendradarbiaudama su EPBO, ECHA ir toliau aktyviai padėjo derinti cheminių medžiagų tvarkymo priemones. 2013 ir 2014 m. yra labai svarbūs siekiant surinkti IUCLID 6 sistemai keliamus informacinius reikalavimus, kad būtų galima užtikrinti viešą jos paleidimą 2016 m.; šis darbas pradėtas 2013 m. surengiant plačias konsultacijas dėl suinteresuotųjų subjektų keliamų reikalavimų. Kad būtų galima teikti informaciją apie nanomedžiagų savybes, 2013 m. į IUCLID įdiegti specialūs EBPO suderinti šablonai, parengti ankstesniais metais. Bendradarbiaujant su JRC, parengtas EBPO suderintas šablonas, skirtas užregistruoti toksikologinių tyrimų metu nustatytą tarpinį poveikį. Šis šablonas skirtas padėti EBPO nustatyti neigiamo poveikio būdus ir naudoti jį kaip pirmąją priemonę nustatant tokių duomenų registravimo būdą.

Siekiant kuo platesniu mastu ir kuo veiksmingiau platinti ECHA duomenų bazėje esančią registracijos informaciją, reguliariai buvo atnaujinama nuoroda į EBPO „eChemPortal“. 2013 m. taip pat susitarta dėl portalo naujo logotipo, toliau rūpintasi portalo plėtra ir priežiūra.

Be to, ECHA toliau aktyviai padėjo plėtoti QSAR priemonių rinkinį, kad šis taptų naudinga praktine priemone 2018 m. registruotojams, norintiems sužinoti apie analogijos metodo taikymo savo cheminėms medžiagoms galimybes. Baigta programinės įrangos kodo techninė peržiūra ir pradėta mokslinė peržiūra. Bendradarbiaujant su EBPO, sudaryta būsima numatomų svarbių plėtros darbų strategija. Siekiant padėti įgyvendinti šį procesą, paskelbtas naujas priemonės patobulinimo konkursas. Pagrindinis tikslas – ne tik padidinti QSAR priemonių rinkinio mokslinį pagrįstumą, bet ir gerokai pagerinti naudojimosi priemone patogumą.

Visus metus Agentūra toliau teikė pagalbą šalims kandidatėms ir galimoms kandidatėms, pirmiausia padėdama Kroatijai atlikti neatidėliotinus šalies pasirengimo 2013 m. liepos 1 d. įstoti į Europos Sąjungą darbus. Teikdama paramą pagal Europos Sąjungos pasirengimo narystei pagalbos priemonę (PNPP), Agentūra rengė mokomuosius vizitus, praktinius seminarus ir vykdė kitą gebėjimų ugdymo veiklą, susijusią su REACH, CLP ir BPR, daugiausia dėmesio skirdama paramos gavėjų žinioms, reikalingoms norint dalyvauti ECHA veikloje.

Remiantis bendradarbiavimo susitarimais, sudarytais su tapačias funkcijas atliekančiomis Australijos, Kanados, Japonijos ir JAV agentūromis, surengta keletas (daugiausia audiovizualinių) posėdžių, kuriuose dalyvavo šios reguliavimo srities mokslininkai ir kuriuose daugiausia dėmesio skirta keitimuisi informacija techniniais klausimais,

susijusiais su konkrečiomis cheminėmis medžiagomis, veikla į gaminių sudėtį įeinančių cheminių medžiagų srityje ir nanomedžiagų reglamentavimo klausimais. Taip pat imtasi veiksmų bendradarbiavimui persvarstyti ir jam pagerinti.

Visame pasaulyje išliko didelis domėjimasis ES cheminių medžiagų teisės aktais; tai rodo aiškinamųjų susitikimų su valdžios institucijomis poreikis ir kelių šalių pramonės atstovų lankymasis Agentūroje norint geriau suprasti esamą padėtį ir perimti tų teisės aktų įgyvendinimo patirtį. Ši pristatomoji veikla padėjo didinti užsienio gamintojų, per savo vienintelius atstovus ar importuotojus pateikiančių beveik pusę visų dokumentacijų, informuotumą bei žinias ir taip pagerinti dokumentacijų kokybę.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Komisijai vykdant tarptautinę veiklą, ypač daugiašalėse organizacijose, jai teikiama aukštos kokybės mokslinė ir techninė pagalba.
2. Naudodamasi suteiktais įgaliojimais, ECHA stiprina ir palaiko dvišalius santykius – bendradarbiaudama moksliniais ir techniniais klausimais – su tomis trečiųjų šalių reguliavimo agentūromis, su kuriomis naudinga bendradarbiauti įgyvendinant REACH ir CLP reglamentus, taip pat veiksmingai bei naudingai pagal PNPP remia ES šalis kandidates ir galimas kandidates.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Suinteresuotųjų šalių (įskaitant Komisiją) pasitenkinimo Agentūros veikla tarptautinio bendradarbiavimo srityje (įskaitant Komisijai teiktą mokslinę ir administracinę paramą) lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

- Iš viso kartu su EBPO buvo persvarstyti arba dabar persvarstomi 23 nauji ir 15 atnaujintų suderintų šablonų, įskaitant specialius nanomedžiagų šablonus.
- 2013 m. gruodžio mėn. išleista atnaujinta EBPO QSAR priemonių rinkinio 3 versija, turinti daugiau funkcinių galimybių ir suteikianti galimybę naudotis daugiau duomenų bazių.
- EBPO IUCLID naudotojų grupės ekspertų komisijoje pritarta IUCLID 6 architektūros specifikacijoms.

- Teikiama priegloba portalui „eChemPortal“, jis toliau plečiamas, atsižvelgiant į galimų patobulinimų, patvirtintų 2012 m. jungtiniame posėdyje, prioritetus.
- Pagal antrąją PNP priemonę, skirtą ES šalims kandidatėms ir galimoms kandidatėms, įgyvendinta 17 veiksmų.
- Europos Komisijai suteikta techninė pagalba dėl dvišalių sutarčių su Japonija ir Rusijos Federacija, kuriose aptariamos ir cheminės medžiagos.
- Europos Komisijai suteikta techninė pagalba birželio ir lapkričio mėn. rengiant posėdžius Jungtinių Tautų visuotinai suderintos cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistemos (JT GHS) klausimais.
- Surengta beveik 20 (daugiausia – virtualių) susitikimų su Australijos, Kanados, Japonijos ir JAV atitinkamomis agentūromis.
- Agentūroje apsilankė šešios delegacijos iš Europos, Afrikos, Azijos ir Pietų Amerikos, taip pat viena delegacija iš regioninės tarptautinės organizacijos, vienijančios Vidurinės Azijos šalis.
- ECHA atstovai dalyvavo 15 praktinių seminarų ir seminarų, skirtų trečiųjų šalių auditorijoms.
- Komisijai teikta mokslinė ir techninė pagalba dėl JT GHS, įskaitant dalyvavimą EBPO ir JT veikloje bei indėlių į jų veiklą.
- Toliau bendradarbiauta su keturių Europos Sąjungai nepriklausančių šalių reguliavimo agentūromis, su kuriomis ECHA yra sudariusi bendradarbiavimo susitarimus.
- Pagal PNPP stiprinti ES šalių kandidačių ir galimų šalių kandidačių pajėgumai; vykdytas galimas tikslinis bendradarbiavimas su Europos kaimynystės politikos (EKP) šalimis partnerėmis pagal Europos kaimynystės ir partnerystės priemonės (EKPP) programą.
- Per svarbiausiose trečiojoje šalyse surengtus seminarus, pratybas ir konferencijas (fizinės arba vaizdo) pateikti pristatymai, surengti trečiųjų šalių atstovų vizitai.

3. Valdymas, organizavimas ir ištekliai

12 veiklos sritis. Valdymas

Agentūra siekia užtikrinti modernų įstaigos įvaizdį ir aukščiausius ES standartus atitinkantį valdymą, kad į savo organizaciją galėtų veiksmingai integruoti naują veiklą.

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Valdančioji taryba – ECHA valdymo organas – visus metus į posėdžius rinkdavosi kartą per ketvirtį. 2013 m. Valdančioji taryba deramai vykdė visas jai teisės aktais nustatytas prievoles, pirmiausia Agentūros metinėje ir daugiametėje darbo programose nustatydamas prioritetus, patvirtindama biudžetą, stebėdama Agentūros pasiektus rezultatus bei veiklą ir teikdama apie tai ataskaitas. Agentūros daugiametis planavimas tapo labiau strateginis, o rugsėjo mėn. Valdančioji taryba patvirtino Agentūros penkerių metų daugiametę darbo programą.

Rengdamasi vykdyti pagal BPR nustatytas ECHA užduotis, Valdančioji taryba atidžiai stebėjo daromą pažangą ir priėmė atitinkamus įgyvendinimo sprendimus. Taryba tinkamai atsižvelgė į Komisijos paskelbtą ataskaitą dėl REACH reglamento ir, paisydama su ECHA veikla susijusių išvadų, ėmėsi atitinkamų veiksmų. Be to, Valdančioji taryba patikrino ECHA komitetų veiklą ir nacionaliniu lygmeniu turimus išteklius. Panašiu principu persvarstyta ir patvirtinta Apeliacinės komisijos struktūra.

Airijos pirmininkavimo ES metu pirmąjį ketvirtį Valdančioji taryba surengė posėdį, vykusį drauge su konferencija REACH klausimais, kurioje daugiausia dėmesio skirta MVĮ. Valdančioji taryba buvo tinkamai informuojama apie institucinius pokyčius, pirmiausia apie bendrą požiūrį į decentralizuotas agentūras ir veiksmų plano įgyvendinimą; šiuo tikslu Komisija surengė susitikimą su agentūrų valdančiųjų tarybų pirmininkais. Darbo grupės rengė Valdančiosios tarybos posėdžius ir sprendimus, pirmiausia planavimo ir ataskaitų teikimo, audito, informacijos sklaidos ir su Apeliacine komisija susijusių klausimų srityse. 2013 m. surengtos šešios rašytinės procedūros.

Valdančiosios tarybos 2011 m. rugsėjo mėn. patvirtinta galimų interesų konfliktų valdymo politika buvo toliau įgyvendinama vykdomajam direktoriui priimant konkrečius sprendimus, tvirčiau įtraukiami į ECHA procesus ir apie ją plačiai informuota visoje Agentūroje. Patariamasis komitetas interesų konfliktų klausimais padėjo Valdančiajai tarybai baigti rengti ECHA padalinių darbuotojams skirtus tinkamumo eiti pareigas kriterijus. Visiems darbuotojams ir vadovams buvo surengti privalomieji interesų konfliktų ir etikos mokymai bei praktiniai seminarai. Rengiant 2014 m. politikos apžvalgą, užsakytas išorės auditas, skirtas veiksmų, atliekamų atsižvelgiant į Audito Rūmų 2012 m. pateiktas išvadas, įgyvendinimo būklei apžvelgti.

Per metus Agentūra priėmė kelis aukšto lygio svečius, pvz., joje lankėsi Europos Parlamento nariai. 2013 m. buvo reguliariai palaikomi ryšiai su Parlamento Aplinkos, visuomenės sveikatos ir maisto saugos komitetu. Komitetas ir ECHA vykdomasis direktorius pasikeitė nuomonėmis apie Komisijos paskelbtą ataskaitą dėl REACH reglamento.

2013 m. baigėsi ECHA dalyvavimo trejeto, koordinuojančio ES agentūrų tinklą, veikloje terminas. Būdamas nuolatinė narė, ECHA ir toliau aktyviai rėmė tinklo veiklą, pirmiausia įgyvendinant bendrą požiūrį į decentralizuotas agentūras. 2013 m. gruodžio mėn. tinklas institucijoms pateikė išsamią ataskaitą apie šioje srityje atliktą darbą.

2013 m. Agentūra toliau stiprino ryšius su valstybėmis narėmis organizuodama vykdomojo direktoriaus vizitus ir surengdama susitikimą su VNKI direktoriais, kad pagerintų bendrą cheminių medžiagų vertinimo ir su rizikos valdymu susijusių uždavinių planavimą. Atskiras dėmesys, pvz., per metinio planavimo posėdį su NVKI direktoriais, skirtas santykiams su bendradarbiaujančiomis kompetentingomis institucijomis, atsakingomis už BPR, užmegzti. Liepos mėn. Helsinkyje buvo surengtas susitikimas su kompetentingomis institucijomis, atsakingomis už REACH ir CLP.

Agentūra toliau plėtojo integruotą kokybės valdymo sistemą, siekdama sustiprinti savo valdymo ir vidaus procesus. 2013 m. daugiausia dėmesio skirta pasirengti 2014 m. sertifikavimo užduoties vykdymui pagal patvirtintą veiksmų planą, kuriame numatyta siekti sertifikavimo pagal standartą ISO 9001. Be to, įgyvendintas projektas, skirtas 2014–2016 m. veiksmingumo užtikrinimo programai parengti, kad pavyktų įveikti paskelbto ES agentūrų darbuotojų skaičiaus mažinimo iššūkį ir vykdyti naują daugiametę darbo programą. Agentūra taip pat stengėsi įgyvendinti geresnį vidaus informacijos valdymą, o šiuo metu vykdomas dokumentų valdymo gerinimo projektas.

ECHA Valdančioji taryba patvirtino REACH ir CLP informacinėmis sistemomis pagrįstą suvienodintą saugumo modelį, kad taip pat būtų galima keistis informacija su VNKI, atsakingomis už biocidinių produktų klausimus. Šį modelį parengė saugumo pareigūnų tinklas, atsižvelgdamas į tai, kad VNKI tiesiogiai dalyvauja daugelyje pagal BPR įgyvendinamų procesų, todėl jiems būtina sudaryti platesnę ir lankstesnę galimybę naudotis Agentūros informacinėmis sistemomis. Be to, sudarytas IT tęstinumą užtikrinantis techninės parengties planas.

Kadangi Agentūra priėmė daug sprendimų, vis dažniau, priimant sprendimus, reikėjo vidaus teisinės pagalbos. Be to, Agentūra pateikė keliasdešimt procedūrinių dokumentų, gindama savo sprendimus byloje Europos Sąjungos Bendrajame Teisme, Teisingumo Teisme ir Apeliacinėje komisijoje.

ECHA ir toliau laiku teikė atsakymus į paraiškas, laikydamosi Reglamento (EB) Nr. 1049/2001 dėl galimybės visuomenei susipažinti su dokumentais nuostatų. Prašymų skaičius išliko toks pats, tačiau dokumentų ir puslapių skaičius padidėjo, nes prašymuose daugiausia buvo keliamos su pramonės įmonių turimais sudėtingais moksliniais duomenimis, dėl kurių reikia intensyvios konsultacijų procedūros, susijusios problemos. Be to, ECHA įvykdė įsipareigojimus asmens duomenų apsaugos srityje – laikėsi Europos duomenų apsaugos priežiūros pareigūno (EDAPP) ir savo duomenų apsaugos pareigūno (DAP) patarimų.

2013 m., įgyvendinant kokybės sistemą, įdiegta nauja Agentūros gaunamų išorės skundų registravimo ir sprendimo sistema. Agentūra gavo devynis išorės skundus, beveik visi jie buvo susiję su MVI klausimais, o vienas – su dokumentacijos įvertinimo platinimu. Visi šie skundai tinkamai išspręsti, prireikus imtasi taisomųjų veiksmų. Remiantis šios užduoties vykdymo patirtimi, galima daryti išvadą, kad, matant tokį nedidelį paduotų skundų skaičių, reikia didinti ECHA darbuotojų informuotumą.

Atsižvelgdama į poreikį įgyvendinant REACH reglamentą daugiau dėmesio skirti mažųjų ir vidutinių įmonių (MVI) įtraukimui ir rėmimui padedant joms vykdyti savo, kaip tolesnių naudotojų, prievoles ir rengtis pateikti dokumentacijas laikantis 2018 m. REACH registracijos termino, Agentūra paskyrė atstovą ryšiams su MVI. Kad ši funkcija būtų įgyvendinama aukštesniu Agentūros valdymo lygmeniu, jos vykdytoju ECHA pasirinko bendradarbiavimo direktorių Andreasą Herdiną. Šios pareigos apima vidaus funkcijos vykdymą (ECHA darbuotojų žinių apie MVI poreikius ir joms rūpimus klausimus gerinimas, atitinkamų atsakomųjų veiksmų skatinimas) ir išorės funkcijos vykdymą (šių poreikių išsiaiškinimas ir analizavimas palaikant ryšius su MVI atstovais bei įmonėmis, įvairių auditorijų supažindinimas su ECHA požiūriu į MVI).

Pagal ECHA finansinį reglamentą ECHA vidaus auditoriumi skiriamas Europos Komisijos vidaus auditorius (angl. IAS). 2013 m. IAS atliko Europos cheminių medžiagų agentūros komitetų valdymo auditą. Remdamasis audito rezultatais, IAS pateikė septynias rekomendacijas, tarp jų – viena labai svarbi rekomendacija persvarstyti RAC nuomonių dėl cheminių medžiagų, kurioms pagal CLP reglamentą siūloma taikyti suderintą klasifikavimą, ženklimą ir pakavimą, parengimo termino išaiškinimą.

Remdamasis kokybės ir vidaus kontrolės standartais ir atsižvelgdamas į Agentūros rizikos profilį, vykdomajam direktoriui padeda nuolatinis vietos išteklius – Vidaus audito tarnyba (angl. IAC), teikianti vertingų garantijų ir patarimų. 2013 m. IAC atliko patikinimo auditus, susijusius su vaizdo stebėjimo priemonių diegimu ECHA patalpose, Forumo sekretoriato veikla bei dokumentų ir apskaitos valdymu.

Atsižvelgiant į IAS ir IAC rekomendacijas, parengti veiksmų planai.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Agentūrai vadovaujama sėkmingai ir veiksmingai, užtikrinant tinkamą veiklos planavimą, išteklių paskirstymą, rizikos vertinimą ir valdymą, darbuotojų saugą, turto ir informacijos saugumą, atitiktį ir rezultatų kokybę.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Kokybės valdymo sistemos elementų atitiktis ISO 9001:2008 reikalavimams procentinė dalis	80 %	75 %
Per nustatytą terminą įgyvendintų svarbių auditorių rekomendacijų procentinė dalis	100 %	100 %
Valdančiosios tarybos, komitetų ir Forumo narių pateiktų metinių interesų deklaracijų procentinė dalis	100 %	100 %

3. Pagrindiniai rezultatai

- Surengti keturi Valdančiosios tarybos posėdžiai ir 14 kitų posėdžių, kuriuose dalyvavo Valdančiosios tarybos nariai.
- Parengti visi reguliavimo planai ir ataskaitos.
- Pagal veiksmų planą toliau plėtota ir įgyvendinta kokybės vadybos sistema, siekiant ISO 9001 sertifikavimo.
- Siekiant užtikrinti, kad ECHA sprendimai atitiktų teisinius reikalavimus, teikta reikšminga teisinė parama.
- 42 teisiniuose procesuose, vykusiuose Teisingumo Teisme ir (arba) Apeliacinėje komisijoje, pateikus dešimtis teisės dokumentų, užtikrinta veiksminga gynyba.

- Teisės aktais nustatyta tvarka atsakyta į 70 pirminių ir tris kartotinius prašymus leisti susipažinti su dokumentais, iš viso maždaug su 650 dokumentų.
- Sukurtas duomenų apsaugos registras, apimantis 100 proc. tvarkymo operacijų, susijusių su duomenų apsaugos pareigūno nustatytais asmens duomenimis.
- Surengtas vienas VNKI direktorių planavimo posėdis.
- Surengtas vienas saugumo pareigūnų tinklo posėdis.
- Sudaryti 29 bendrieji susitarimai dėl mokesčių pervedimo valstybėms narėms.

13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

2013 m. ECHA pajamos iš REACH ir CLP veiklos buvo 89 mln. EUR, jų šaltinis – REACH registracijos mokestis, MVĮ patikros ir palūkanos už rezervines lėšas. 2013 m. gegužės 31 d. baigėsi antrasis REACH registracijos terminas; kadangi mokestinių pajamų gauta daugiau, nei iš pradžių tikėtasi, ir 2012 m. biudžetas buvo perteklinis, 2013 m. biudžetas pataisytas, rezerva padidinant 55,1 mln. EUR. 2013 m. REACH veikla buvo finansuojama tik savo lėšomis.

2013 m. rugsėjo mėn. 1 d. pradėtas taikyti Biocidinių produktų reglamentas. Iš veiklos pagal šį reglamentą gauta 7,48 mln. EUR pajamų. Šias pajamas sudarė: 6,07 mln. EUR ES įnašas, 0,31 mln. EUR pajamos iš biocidiniams produktams taikomo mokesčio, 0,18 mln. EUR EEE valstybių narių savanoriški įnašai ir 0,92 mln. EUR Komisijos balansuojamasis įnašas, skirtas mokestinių pajamų trūkumui padengti.

2013 m. ECHA gavo 1,56 mln. EUR ES įnašą IPS reglamentui įgyvendinti. Šis įnašas suteikė ECHA galimybę tęsti pasirengimą užtikrinant sklandų šio reglamento taikymą nuo 2014 m. kovo mėn. 1 d.

Su REACH veikla susijusio biudžeto vykdymo rodikliai buvo tokie: įsipareigojimų asignavimų – 98,7 proc., mokėjimų asignavimų – 88,3 proc. 98,7 proc. rodiklis šiek tiek viršija 2013 m. planinį 97 proc. rodiklį, o 88,3 proc. mokėjimų vykdymo rodiklis gerokai viršija 75 proc. planinį rodiklį.

Nors, kaip nurodė Komisija, Biocidinių produktų ir IPS reglamentų įgyvendinimas tik prasidėjo, jų visų metų biudžetų vykdymo rodikliai įsipareigojimų požiūriu buvo gana aukšti – atitinkamai 98,2 proc. ir 98,7 proc. Ir kaip tik dėl to, kad šie reglamentai buvo pradėti įgyvendinti, o daugiametis IT tobulinimo pobūdis turėjo didelę įtaką mokėjimų rodikliams, jie tesiekė atitinkamai 69,5 proc. ir 29,6 proc.

Toliau siekiant užtikrinti lėšų saugojimą ir pakankamai išskaidyti riziką, REACH ir CLP veiklai skirti Agentūros grynųjų pinigų rezervai buvo valdomi per Europos investicijų banką, Suomijos banką ir terminuotųjų indėlių sąskaitas. Rezervas suteikia ECHA galimybę finansuoti REACH veiklą iki 2015 m.; numatoma, kad vėliau ECHA pereis prie mišraus finansavimo režimo, kai naudojamos savo ir ES lėšos. 2013 m. pabaigoje ECHA paskelbė kvietimą dalyvauti konkurse dėl banko paslaugų teikimo, įskaitant einamųjų ir indėlių sąskaitų tvarkymą.

Agentūra tęsė sistemingą įmonių, kurios buvo įregistruotos kaip MVĮ ir pasinaudojo mokesčių lengvatomis, statuso tikrinimą. Visiškai baigtos 516 įmonių patikros. Atlikus šį darbą, 2013 m. buvo išrašytos sąskaitos faktūros iš viso dėl 8,2 mln. EUR mokėtinų mokesčių.

Iš pradžių 2013 m. planuota atlikti 300 patikrų. Visus metus buvo sudaryta galimybė ištaisyti neteisingai deklaruotą dydžio kategoriją iškart po to, kai ECHA pradeda patikrą. Pasinaudodamos šia galimybe, įmonės galėjo mokėti 50 proc. mažesnę administracinę mokestį. Šia galimybe pasinaudojo didelė dalis įmonių, o vadovybei nusprendus teikti pirmumą šiems atvejams, buvo atlikta labai daug patikrų, palyginti su planuotu skaičiumi. Antra vertus, nors 2013 m. šis planinis rodiklis ir buvo gerokai viršytas, manoma, dėl šio sprendimo teikti pirmumą 2014 m. bus atlikta mažiau patikrų, nei planuota.

2013 m. Agentūra toliau plėtojo savo ataskaitų teikimo sistemas. Daugiausia dėmesio skirta ataskaitų apie skirtingas veiklos rūšis paprastinimui ir poreikiui atskirti REACH ir CLP, Biocidinių produktų ir IPS reglamentams įgyvendinti skiriamas lėšas.

Galiausiai reikia paminėti, kad 2013 m. ECHA pagal sudarytus bendruosius susitarimus rengė mokslo, IT ir administravimo paslaugų viešuosius pirkimus; sėkmingai baigė atvirus konkursus siekdama sudaryti naujus bendruosius susitarimus dėl žmogiškųjų išteklių integruoto valdymo, QSAR priemonių rinkinio 3 versijos parengimo, kelionių ir medicinos paslaugų, taip pat dėl audito, taip siekdama padidinti savo viešųjų pirkimų ir sutarčių valdymo procesų, pagal kuriuos buvo suplanuoti 2014 m. įgyvendintini veiksmai, naudingumą.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Agentūros finansai valdomi tinkamai, patikimai ir veiksmingai, laikantis galiojančių finansinių taisyklių ir reglamentų.
2. Grynujų pinigų atsargos kontroliuojamos apdairiai ir kruopščiai.
3. Agentūra turi veiksmingas finansų sistemas, naudodamasi jomis, valdo lėšas ir teikia ataskaitas pagal kelis finansiškai nesusijusius teisinius pagrindus.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Europos Audito Rūmų metinėje finansų ir apskaitos ataskaitoje padarytų išlygų skaičius	0	0
Įsipareigojimų dalis (pagal įsipareigojimų asignavimus metų pabaigoje)*	97 %	98,7 %
Mokėjimų dalis (pagal įsipareigojimų asignavimus metų pabaigoje)*	75 % (*)	88,3 %
Perkeliamųjų lėšų dalis (skirtų lėšų, perkeltų į 2013 m., procentinė dalis)*	< 12 %	10,4 %
Valdančiosios tarybos nustatytų rekomendacijų dėl grynujų pinigų atsargų laikymasis (MB/62/2010 <i>final</i>)	100 %	100 %

* Su REACH ir CLP susijusi veikla.

3. Pagrindiniai rezultatai

- Griežtai valdomas biudžetas ir likvidumas.
- Atlikta nuodugni turto inventorizacija.

- Taikomas ir atidžiai stebimas Agentūros grynujų pinigų atsargų valdymo ir investavimo mechanizmas.
- Nustatyta duomenų teikimo sistema, kuria užtikrinamas lėšų, skiriamų pagal skirtingus teisės aktus, atskyrimas.
- Toliau sistemingai tikrinamas registruotojų nurodytas MVI statusas ir renkamos pajamos, nustačius neteisingą pareiškimą.
- Teikiamos veikla grindžiamos įgyvendinimo išlaidų ataskaitos, atitinkamai atskiriant REACH ir CLP, BPR ir IPS reglamentų įgyvendinimo išlaidas.
- Laiku parengtos 2012 m. finansinės ataskaitos.
- Sudaryti nauji bendrieji susitarimai dėl žmogiškųjų išteklių valdymo sistemos (angl. HRMS), QSAR priemonių rinkinio (3 versijos), kelionių paslaugų ir medicinos paslaugų.

14 veiklos sritis. Žmogiškieji ištekliai ir Agentūros teikiamos paslaugos

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Žmogiškieji ištekliai

Atrankos ir įdarbinimo srityje pasiektas su REACH ir CLP veikla susijusio personalo įdarbinimo planinis rodiklis (97 proc.). Taip pat pasiektas su Biocidinių produktų ir IPS reglamentais susijusio personalo įdarbinimo planinis rodiklis, nors įdarbinimą pagal visą etatų planą dėl biudžeto neaiškumo buvo galima pradėti tik 2013 m. rugsėjo mėn. ECHA išimties tvarka pasamdė daug laikinųjų darbuotojų, kurie daugiausia turėjo padėti susidoroti su dideliu darbo krūviu konkrečiose svarbiose srityse, pvz., vykdant registracijos procesą ir atliekant svarbų parengiamąjį darbą, susijusį su Biocidinių produktų reglamentu ir Reglamentu dėl išankstinio pranešimo apie sutikimą. 2013 m. laikinųjų tarnautojų kaitos rodiklis buvo 3,1 proc.

Politikos ir reglamentavimo srityje vykdyti naujų pareigūnų tarnybos nuostatų rengimo ir pasiruošimo juos įgyvendinti darbai, įskaitant išsamios personalo informavimo kampanijos organizavimą. Sėkmingai pereita prie kito medicinos paslaugų teikėjo; siekiant užtikrinti labai gerą duomenų apsaugą, patobulintas paciento kortelių administravimo procesas. Pertvarkytos ekstraneto paslaugos, daugiausia dėmesio skiriant naujiems naudotojams informuoti ir jiems teikti pagalbą. Siekiant padėti personalui prisitaikyti prie gyvenimo Suomijoje, gerinti ryšiai su Suomijos valdžios institucijomis. Be to, norėdama suteikti kokybišką europinio lygio mokymą Helsinkyje, Agentūra glaudžiai bendradarbiavo su *European Schooling Helsinki*. Taip pat buvo sukurta automatinė interesų konfliktų valdymo priemonė.

Mokymo ir plėtros srityje pradėta įgyvendinti ECHA pirmoji lyderių ugdymo programa (ją išėjo 53 vadovai) ir baigtas pasiruošimas aukštesnės grandies vadovų ugdymo programai.

2013 m. birželio mėn. sėkmingai surengta ECHA Kolektyvinė diena, kurios pagrindinė tema buvo organizacijos veiklos efektyvumas. 2013 m. pabaigoje surengti priekabiavimo prevencijos mokymai, kuriuose dalyvavo visi darbuotojai. 69 darbuotojai pasiekė reikiamą gebėjimą darbe vartoti trečiąją kalbą. Surengti 23 darbuotojams skirti moksliniai mokomieji kursai, 114 mokymų iš kitur atvykusiems asmenims ir įgyvendintos 25 organizacinės plėtros priemonės. 2013 m. stažuotes Agentūroje pradėjo 16 stažuotojų.

Karjeros plėtros srityje parengta darbuotojų išlaikymo politika, taip pat įkurta perkvalifikavimo tarnyba, skirta padėti darbuotojams, kurių sutartys nebuvo pratęstos. Karjeros plėtros grupė skatino vidaus judumą ir naudojimąsi tarpžinybine darbo rinka, tokiam įdarbinimo būdui numatydama keletą laisvų darbo vietų.

Bendrosios paslaugos

Nustačiusi, kad būtina imtis platesnės apimties pastatų renovacijos ir remonto projektų, ECHA iš pastatų savininko (*Varma*) gavo bendrąjį darbų planą, apimantį trumpalaikius ir ilgalaikius darbus. Kai kurie darbai pradėti 2013 m., o didesnius numatoma pradėti per ateinančius dvejus metus. Siekiant užtikrinti veiklos tęstinumą, pirmajame duomenų centre buvo sumontuotas naujas nenutrūkstamo maitinimo šaltinis (UPS) ir nustatytas papildomų laidų poreikis. Baigta siūlomo elektros sistemos modernizavimo projekto studija, projektas parengtas įgyvendinti 2014 m.

Atsižvelgiant į reorganizaciją ir naujų darbuotojų įdarbinimą, susijusį su Biocidinių produktų ir IPS reglamentų įgyvendinimu, daug dėmesio skirta biuro patalpų planavimui. Parengusi naujas darbo vietas, įsigijusi naujų baldų ir veiksmingiau panaudojusi atvirų erdvių patalpas, Agentūra įkurdino naujus darbuotojus.

Toliau didintas fizinis saugumas – 2013 m. pradžioje pradėjo veikti patobulinta apsauginė vaizdo stebėjimo sistema (AVSS). Atsižvelgiant į rekomendaciją, pateiktą atlikus gaisrinės saugos vertinimą, atnaujinti Agentūros evakuacijos planai ir surengtos bendrosios evakuacijos pratybos.

ECHA konferencijų centre rengti posėdžiai ir kiti renginiai, juose iš viso dalyvavo maždaug 7 600 atvykusių dalyvių (tai 8 proc. daugiau nei ankstesniais metais). Kaip ir buvo numatyta, toliau didėjo virtualių konferencijų ir internetinių seminarų skaičius – jų surengta 22 proc. daugiau nei ankstesniais metais. Siekiant suteikti pakankamai funkcionalias ir tinkamas patalpas, kai kuriose patalpose sumontuota nauja įranga.

Kad būtų galima geriau tenkinti iš kitur atvykusių posėdžių dalyvių ir ECHA darbuotojų kelionių poreikius, pasirašyta nauja sutartis su kelionių agentūra. Siekiant veiksmingesnės darbų eigos ir geresnio ataskaitų rengimo, iš esmės atnaujinta užduočių vykdymo valdymo priemonė. Be to, kad būtų daugiau stabilumo, sudaryta ilgesnės trukmės Agentūrai teikiamo kurjerių pašto paslaugų sutartis.

ECHA biblioteka ir toliau daugiausia teikė paslaugas veiklos padaliniais, suteikdama jiems galimybę naudotis įvairiomis knygomis ir žurnalais, taip pat duomenų bazėmis ir internetine prenumerata.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Agentūra turi pakankamai kvalifikuotų darbuotojų, kad galėtų įgyvendinti savo darbo planą, ir yra sudariusi jiems geras darbo sąlygas.
2. Agentūra turi užtektinai saugių biuro patalpų, kad savo darbuotojams galėtų sudaryti gerus rezultatus ir saugumą užtikrinančias darbo sąlygas, taip pat funkcionalias posėdžių patalpas, kuriomis gali naudotis Agentūros padalinių darbuotojai ir iš kitur atvykę lankytojai.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Iki metų pabaigos pagal etatų planą dėl su REACH ir CLP siejamos veiklos priimtų darbuotojų procentinė dalis	97 %	97 %
Iki metų pabaigos pagal etatų planą dėl Biocidinių produktų reglamento ir IPS reglamento priimtų darbuotojų procentinė dalis	90 %	90 %
Laikinių tarnautojų kaita	< 5 %	3,1 %

Vidutinis vieno darbuotojo mokymo ir įgūdžių tobulinimo kursų dienų skaičius	7,5	10,7
Komitetų, Forumo ir Valdančiosios tarybos narių pasitenkinimo konferencijų centro darbu lygmuo	Aukštas	Aukštas
Darbuotojų pasitenkinimo biuro patalpomis ir logistikos paslaugomis lygmuo	Aukštas	Aukštas

3. Pagrindiniai rezultatai

Žmogiškieji ištekliai

- Nuolatiniams darbuotojams mokamas darbo užmokestis, o kitiems darbuotojams, komandiruotiems nacionaliniams ekspertams (angl. SNE) ir stažuotojams – kitos išmokos (iš viso 616 asmenų).
- Pradėtos 28 atrankos procedūros, 27 iš jų baigtos.
- Įdarbinti 87 asmenys (įskaitant 26 naujas sutartis su jau dirbusiais darbuotojais).
- Kiekvienam darbuotojui vidutiniškai skirta 10,7 mokymo dienos.
- Atliktas nuolatinių darbuotojų veiklos rezultatų vertinimas (503 darbuotojų) ir perklasifikavimas (425 darbuotojų).
- Administruojamos daugiau kaip 600 ECHA nuolatinių darbuotojų teisės ir pareigos, darbo sąlygos, uždarbis ir socialinė apsauga.
- Daugiau kaip 600 ECHA nuolatinių darbuotojų ir vadovybei teikti patarimai ir pagalba žmogiškųjų išteklių klausimais, susijusiais su asmens teisėmis ir pareigomis, personalo politika ir grove.
- 2013 m. atsakymus pagal klausimynus pateikė 82 proc. darbuotojų, t. y. bendrasis ECHA darbuotojų apklausos indeksas padidėjo 10 proc.; 2014 m. pirmąjį ketvirtį numatyta atlikti atsakymų analizę ir imtis tolesnių veiksmų.
- Skatintas vidaus judumas ir naudojimasis tarpžinybine darbo rinka, tokiam įdarbinimo būdai numatant 20 laisvų darbo vietų.

Bendrosios paslaugos

- Tinkamai įvykdžius viešųjų pirkimų procedūras, laiku įsigyta reikiama įranga, medžiagos ir paslaugos.
- Laiku apskaičiuotos ir sumokėtos personalo komandiruočių ir atvykusių posėdžių dalyvių kelionės išlaidų kompensacijos (atitinkamai – 717 ir 1 480).
- Užtikrintas biuro patalpų saugumas.
- Padėta surengti 956 renginius (285 oficialius posėdžius, 334 vaizdo ir interneto konferencijas, 337 kitus posėdžius ir (arba) praktinius seminarus).
- Parengta tinkamai veikianti audiovizualinė įranga (sumontuojant naują įrangą, modernizuotos 26 posėdžių patalpos).
- Veiksmingai teiktos pašto paslaugos.
- Gerai sutvarkyta ir tinkamai valdoma biblioteka bei archyvai.

- Tiksliai parengtas ir atnaujintas su IT nesusijusio turto aprašas.

15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos

1. Pagrindiniai 2013 m. laimėjimai

Atsižvelgiant į ECHA priimtą strateginį sprendimą, kelios IT sritys sėkmingai buvo perduotos tvarkyti išorės paslaugų teikėjams. Išorės paslaugų teikėjų pasitelkimo priežastys įvairios. REACH-IT valdymas pavestas išorės paslaugų teikėjams prieš pasibaigiant REACH registracijos terminui, kad būtų galima užtikrinti nenutrūkstamą (7 dienas per savaitę, 24 valandas per parą) stebėjimą ir priežiūrą. Kitų sistemų, pvz., elektroninio pašto platformos „MS Exchange“ ir dokumentų valdymo sistemos „SharePoint“, valdymas išorės paslaugų teikėjams patikėtas siekiant geresnės sistemų priežiūros ir platesnės aprėpties. Abiejų šių sričių perdavimas išorės paslaugų teikėjams buvo susijęs su modernizavimu, taikomosios programos naudotojams siekiant suteikti didesnes funkcines galimybes, nes ECHA viena to padaryti nesugebėtų. Keturį ketvirtį buvo įsigyti išoriniai kompiuterijos pajėgumai, kad išorės paslaugų teikėjams būtų galima patikėti nedarbinės infrastruktūros (naudojamos plėtros ir bandymų tikslais) valdymą. Tai labai novatoriškas ECHA žingsnis, reiškiantis, kad ECHA, teikdama kompiuterijos paslaugas, naudojami ne tik nuosava infrastruktūra. Išorės pajėgumai papildys vidaus pajėgumus papildomai neinvestuojant į aparatinę įrangą. Nors ECHA šioje srityje dar turi daug ko išmokti, ateityje ketinama plačiau taikyti šį principą. ECHA ir toliau pati valdys užsakomąsias paslaugas.

2013 m. nustatytas papildomos saugojimo gebos poreikis, pirmiausia susijęs su parama vykdant galimus didesnius duomenims keliamus reikalavimus, susijusius su REACH registracijos terminu. ECHA pasinaudojo aukštos parengties sistemomis ir dubliuojamais duomenų centrais, sukurtais IT veiklos tęstinumo valdymui palaikyti, ir visus apdorojimo pajėgumus iš vieno duomenų centro perkėlė į kitą, todėl modernizavimas daugiausia buvo atliekamas darbo valandomis ir niekaip neatsiliepė galutiniams naudotojams.

Įdėta daug pastangų padedant sukurti ECHA IT priemones, skirtas VNKI darbui biocidinių produktų srityje (IUCLID, R4BP 3). Įsteigta iš įvairių direktoratų atstovų sudaryta darbo grupė, kuriai pavesta spręsti ne tik IT sistemų diegimo ir prieigos raktų paskirstymo, bet ir administravimo bei tiesioginės priežiūros klausimus. Pasinaudodama išleista R4BP 3 sistema ir prieigos raktais, ECHA galėjo pradėti įgyvendinti pasenusių sistemų stabdymo projektą ir nuotolinei prieigai prie REACH-IT taikytiną sudėtingą šifravimo sprendimą.

Informacinių ir ryšių technologijų (IRT) srityje tebesprendžiama poreikius atitinkančios infrastruktūros užtikrinimo problema, pirmiausia kylanti dėl to, kad infrastruktūros naujinimas yra brangus ir būtina parengti jo biudžetą. Šiuo tikslu atliktas didelis darbas rengiant pajėgumų valdymo procesą, pagal kurį būtų nustatomi projektų įgyvendinimo poreikiai ir sudaromos vidutinės arba ilgalaikės trukmės pajėgumų plėtros prognozės. Tai savo ruožtu mums padėtų užtikrinti reikiamus pajėgumus.

Padaryta didelė pažanga rengiant veiksmingesnę, integruotą ir galingesnę žmogiškųjų išteklių valdymo sistemą (HRMS). Surengus konkursą ir sudarius sutartį dėl sistemos, kaip ir planuota, metų pabaigoje pradėti prieglobos suteikimo ir įgyvendinimo darbai, pasirašytos pagalbinės įgyvendinimo sutartys. Taip pat toliau gerinta parama administravimo procesams: pagal naująjį „Užduočių vykdymo vadovą“ pataisyta užduočių vykdymo valdymo taikomoji programa; „Remedy“ pertvarkyta taip, kad atitiktų naująjį IRT žinyną ir neatitikčių nustatymo, ištaisymo ir prevencijos priemonę (angl. NC CAPA), parengtos naujos interesų konfliktų deklaravimo sistemai (angl. DoI) ir integruotai kokybės valdymo sistemai (angl. IQMS) skirtos taikomosios programos, jos bus pradėtos naudoti 2014 m. sausio mėn. pradžioje.

2013 m., siekiant užtikrinti gerokai didesnę dokumentų tvarkymo ir administravimo darbų eigos valdymo priežiūrą, pertvarkyta Agentūros dokumentų valdymo platforma.

Naują platformą palaiko atnaujinta išorės paslaugų teikėjams perduota „SharePoint“ platforma, kurioje taikomos patvirtintos informacijos valdymo, klasifikavimo, procesų nuosavybės, bendros nomenklatūros ir metaduomenų tvarkymo procedūros.

Taikant tapatybės duomenų valdymo (angl. IDM) sistemą, užtikrinamas aukštesnis IT sistemų, taikomųjų programų ir procesų suderinamumo lygis, automatizuojamas tapatybės gyvavimo ciklo valdymas žmogiškųjų išteklių, „Active Directory“, „Corporate Mail“ ir ECAS sistemose. Ši sistema pagrįsta veiklos taisyklėmis, ją taikant, sumažinamos su rankiniu tapatybės ir įgaliojimų valdymu susijusios išlaidos ir rizika.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Techninė agentūros IRT infrastruktūra valdoma užtikrinant aukštą priežiūros lygį, didinamas visų palaikomų veiklos operacijų tęstinumas, veiksmingumas ir saugumas.
2. IT veiklos tęstinumo planas reikiamai apima visas svarbiausias užduočių vykdymą užtikrinančias sistemas.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2013 m. tikslas	2013 m. rezultatas
Galimybė išorės naudotojams naudotis svarbiausiomis užduočių vykdymą užtikrinančiomis sistemomis (t. y. darbinės būsenos laiku, kontroliuojamomis darbo valandomis)	Vidutiniškai 98 % per 12 mėn.	100 %
Vidaus naudotojų pasitenkinimo IT tarnybų veikla lygmuo (atitinka darbuotojų ir suteiktos pagalbos santykį)	Aukštas	Aukštas
Svarbiausių užduočių vykdymą užtikrinančių sistemų, kurios sudaro įdiegtą su išorės duomenų centru (-ais) susietą veiklos tęstinumo sprendinį, apimtis	Šios sistemos apima REACH-IT, ECHA interneto svetainę, el. pašto sistemą ir interneto ryšį	100 %

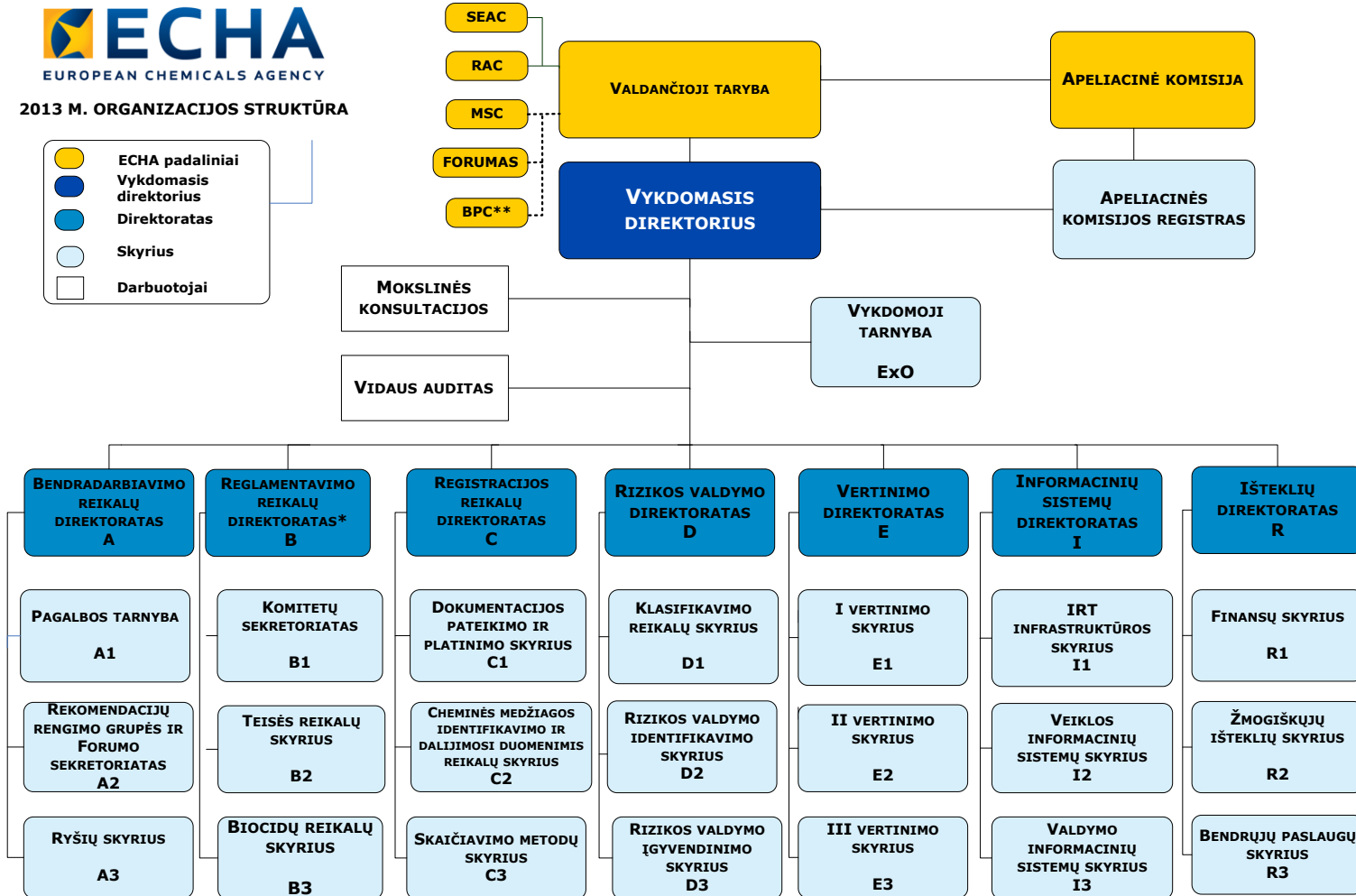
3. Pagrindiniai rezultatai

- Užtikrintas deramas daugiau kaip 70 IRT paslaugų, įtrauktų į vis didėjantį IRT paslaugų katalogą ir padedančių atlikti visas ECHA, o dažnai ir išorės funkcijas, veiksmingumas ir prieinamumas.
- Pagerinta veiklos tęstinumo užtikrinimo palaikymo sistema: išplėstas svarbiausių užduočių vykdymą užtikrinančių aukštos parengties sistemų, skirtų išorės

suinteresuotiesiems subjektams (pvz., su biocidiniais produktais susijusių sistemų) ir pagrįstų užsakomosiomis prieglobos paslaugomis, paketas.

- Pirmą kartą įdiegta dokumentų valdymo sistema, apimanti Valdančiosios tarybos sekretoriato, planavimo, stebėsenos, peržiūros procedūrų ir direktoriaus koordinacinių posėdžių dokumentus.
- Konkurso būdu sudarytas bendrasis susitarimas ir pradėtas jo įgyvendinimas, siekiant sukurti visapusę žmogiškųjų išteklių valdymo sistemą išorės paslaugų teikėjų valdomo programinės įrangos paketo pagrindu.
- Įdiegta tapatybės valdymo sistema, užtikrinanti geresnį naudotojų valdymą įvairiose sistemose, kuriose taikomas automatinis naudotojų konfigūravimas arba dekonfigūravimas.
- Išorės paslaugų teikėjams patikėtas dokumentų valdymo ir el. pašto platformų valdymas.
- Įsigyti išorės kompiuterijos pajėgumai ir išorės paslaugų teikėjams pavestas jų valdymas.
- Užtikrinant naują įstaigos automatizavimo aplinką, beveik netrukdam dirbti atnaujinta apie 700 nešiojamųjų kompiuterių.
- Suteikta pagalba daugiau kaip 50 pagal sutartį dirbančių ir daugiau kaip 500 NVKI darbuotojų, jiems sudaryta galimybė naudotis ECHA IT sistemomis, skirtomis su pradėtu taikyti Biocidinių produktų reglamentu siejamai veiklai.

1 PRIEDAS. 2013 m. ECHA organizacijos struktūra



* ĮSKAITANT REGULIAVIMO NUOMONĖS IR SPRENDIMŲ PRIĖMIMO KOORDINAVIMĄ
 ** BIOCIDINIŲ PRODUKTŲ KOMITETĄ numatoma įsteigti 2013 m. rugsėjo 1 d.

Valdančiosios tarybos nariai 2013 m. gruodžio 31 d.**Pirmininkė Nina Cromnier****Nariai**

Thomas JAKL	Austrija
Jean Roger DREZE	Belgija
Boyko MALINOV	Bulgarija
Bojan VIDOVIĆ ⁸	Kroatija
Leandros NICOLAIDES	Kipras
Karel BLAHA	Čekija
Peter ØSTERGÅRD HAVE	Danija
Aive TELLING	Estija
Pirkko KIVELÄ	Suomija
Catherine MIR	Prancūzija
Alexander NIES	Vokietija
Kassandra DIMITRIOU	Graikija
Krisztina BIRÓ	Vengrija
Martin LYNCH	Airija
Antonello LAPALORCIA	Italija
Armands PLATE	Latvija
Marija TERIOŠINA	Lietuva
Paul RASQUÉ	Liuksemburgas
Francis E. FARRUGIA	Malta
Jan Karel KWISTHOUT	Nyderlandai
Edyta MIĘGOĆ	Lenkija
Ana Teresa PEREZ	Portugalija
Luminița TÎRCHILĂ	Rumunija
Edita NOVAKOVA	Slovakija
Simona FAJFAR	Slovėnija
Ana FRESNO RUIZ	Ispanija
Nina CROMNIER	Švedija
Arwyn DAVIES	Jungtinė Karalystė

Europos Parlamento paskirti nepriklausomi asmenys

Christina RUDEN
Anne LAPERROUZE

⁸ Kol bus oficialiai paskirtas, dirba kaip stebėtojas.

Europos Komisijos paskirti atstovai

Antti PELTOMÄKI	Įmonių ir pramonės generalinis direktoratas
Björn HANSEN	Aplinkos generalinis direktoratas
Krzysztof MARUSZEWSKI	Jungtinis tyrimų centras (JRC)
Hubert MANDERY	Europos chemijos pramonės taryba (angl. CEFIC)
Gertraud LAUBER	<i>industriAll</i>
Martin FÜHR	Darmštato universitetas

EEE arba ELPA šalių stebėtojai

Sigurbjörg SÆMUNSDÓTTIR	Islandija
Henrik ERIKSEN	Norvegija

Valstybių narių komiteto nariai 2013 m. gruodžio 31 d.**Pirmininkė Anna Liisa SUNDQUIST**

Nariai	Skiriančioji valstybė
Helmut STESSEL	Austrija
Kelly VANDERSTEEN	Belgija
Parvoleta Angelova LULEVA	Bulgarija
Biserka BASTIJANČIĆ-KOKIĆ	Kroatija
Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU	Kipras
Pavlina KULHANKOVA	Čekija
Henrik TYLE	Danija
Enda VESKIMÄE	Estija
Petteri TALASNIEMI	Suomija
Sylvie DRUGEON	Prancūzija
Helene FINDENEGG	Vokietija
Aglaiia KOUTSODIMOU	Graikija
Szilvia DEIM	Vengrija
Majella COSGRAVE	Airija
Pietro PISTOLESE	Italija
Sergejs GAIDUKOVŠ	Latvija
Lina DUNAUSKIENĖ	Lietuva
Arno BIWER	Liuksemburgas
Tristan CAMILLERI	Malta
Jan WIJMENGA	Nyderlandai
Linda REIERSON	Norvegija
Michal ANDRIJEWSKI	Lenkija
Inês ALMEIDA	Portugalija
Mariana MIHALCEA UDREA	Rumunija
Peter RUSNAK	Slovakija
Tatjana HUMAR-JURIČ	Slovėnija
Esther MARTÍN	Ispanija
Sten FLODSTRÖM	Švedija
Gary DOUGHERTY	Jungtinė Karalystė

Rizikos vertinimo komiteto nariai 2013 m. gruodžio 31 d.**Pirmininkas Timothy BOWMER**

Nariai	Skiriančioji valstybė
Annemarie LOSERT	Austrija
Sonja KAPELARI	Austrija
Safia KORATI	Belgija
Veda Marija VARNAI	Kroatija
Marian RUCKI	Čekija
Frank JENSEN	Danija
Peter Hammer SØRENSEN	Danija
Urs SCHLÜTER	Estija
Riitta LEINONEN	Suomija
Elodie PASQUIER	Prancūzija
Stéphanie VIVIER	Prancūzija
Norbert RUPPRICH	Vokietija
Nikolaos SPETSERIS	Graikija
Christina TSITSIMPIKOU	Graikija
Anna BIRO	Vengrija
Katalin GRUIZ	Vengrija
Thomasina BARRON	Airija
Yvonne MULLOOLY	Airija
Paola DI PROSPERO FANGHELLA	Italija
Pietro PARIS	Italija
Normunds KADIKIS	Latvija
Jolanta STASKO	Latvija
Lina DUNAUSKIENĖ	Lietuva
Žilvinas UŽOMECKAS	Lietuva
Hans Christian STOLZENBERG	Liuksemburgas
Betty HAKKERT	Nyderlandai
Marja PRONK	Nyderlandai
Christine BJØRGE	Norvegija
Marianne VAN DER HAGEN	Norvegija
Boguslaw BARANSKI	Lenkija
Slawomir CZERCZAK	Lenkija
João CARVALHO	Portugalija
Radu BRANISTEANU	Rumunija
Mihaela ILIE	Rumunija

Anja MENARD SRPČIČ	Slovėnija
Agnes SCHULTE	Slovėnija
Miguel SOGORB	Ispanija
Josė Luis TADEO	Ispanija
Anne Lee GUSTAFSON	Švedija
Bert Ove LUND	Švedija
Stephen DUNGEY	Jungtinė Karalystė
Andrew SMITH	Jungtinė Karalystė

Socialinės ir ekonominės analizės komiteto nariai 2013 m. gruodžio 31 d.

Pirmininkas Tomas ÖBERG

Nariai	Skiriančioji valstybė
Simone FANKHAUSER	Austrija
Georg KNOFLACH	Austrija
Catheline DANTINNE	Belgija
Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA	Bulgarija
Mirta POKRŠČANSKI LANDEKA	Kroatija
Georgios BOUSTRAS	Kipras
Jiří BENDL	Čekija
Lars FOCK	Danija
Johanna KIISKI	Suomija
Jean Marc BRIGNON	Prancūzija
Karine FIORE-TARDIEU	Prancūzija
Franz Georg SIMON	Vokietija
Karen THIELE	Vokietija
Angela LADOPOULOU	Graikija
Dimosthenis VOIVONTAS	Graikija
Endre SCHUCHTÁR	Vengrija
Zoltan PALOTAI	Vengrija
Marie DALTON	Airija
Flaviano D'AMICO	Italija
Silvia GRANDI	Italija
Ilona GOLOVAČIOVA	Lietuva
Tomas SMILGIUS	Lietuva
Cees LUTTIKHUIZEN	Nyderlandai
Thea Marcellia SLETTEN	Norvegija

Zbigniew SLEZAK	Lenkija
João ALEXANDRE	Portugalija
Robert CSERGO	Rumunija
Janez FURLAN	Slovėnija
Karmen KRAJNC	Slovėnija
Maria Jesús RODRIGUEZ DE SANCHO	Ispanija
Åsa THORS	Švedija
Stavros GEORGIU	Jungtinė Karalystė

Biocidinių produktų komiteto nariai 2013 m. gruodžio 31 d.

Pirmininkas Erik VAN DE PLASSCHE

Nariai	Skiriančioji valstybė
Edmund PLATTNER	Austrija
Boris VAN BERLO	Belgija
Ivana VRHOVAC FILIPOVIĆ	Kroatija
Andreas HADJIGEORGIU	Kipras
Jørgen LARSEN	Danija
Anu MERISTE	Estija
Tiina TUUSA	Suomija
Pierre Loic BERTAGNA	Prancūzija
Kerstin HEESCHE-WAGNER	Vokietija
Athanasios ZOUNOS	Graikija
Klára Mária CZAKÓ	Vengrija
John HARRISON	Airija
Maristella RUBBIANI	Italija
Anta JANTONE	Latvija
Saulius MAJUS	Lietuva
Jeff ZIGRAND	Liuksemburgas
Ingrid BUSUTTIL	Malta
Maartje NELEMANS	Nyderlandai
Christian DONS	Norvegija
Barbara JAWORSKA-LUCZAK	Lenkija
Ines Filipa MARTINS DE ALMEIDA	Portugalija
Mihaela Simona DRAGOIU	Rumunija
Vesna TERNIFI	Slovėnija
María Luisa GONZÁLEZ MÁRRQUEZ	Ispanija

Mary IAKOVIDOU

Nicola GREGG

Švedija

Jungtinė Karalystė

Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumo narių sąrašas 2013 m. gruodžio 31 d.

Pirmininkė Szilvia Deim

Nariai

Eugen ANWANDER	Austrija
Paul CUYPERS	Belgija
Parvoleta LULEVA	Bulgarija
Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU	Kipras
Oldřich JAROLÍM	Čekija
Birte Nielsen BØRGLUM	Danija
Aljona HONGA	Estija
Marilla LAHTINEN	Suomija
Vincent DESIGNOLLE	Prancūzija
Katja VOM HOFE	Vokietija
Eleni FOUFA	Graikija
Szilvia DEIM	Vengrija
Bergþóra Hlíðkvist SKÚLADÓTTIR	Islandija
Sinead MCMICKAN	Airija
Mariano ALESSI	Italija
Parsla PALLO	Latvija
Manfred FRICK	Lichtenšteinas
Otilija GRINCEVIČIŪTĖ	Lietuva
Jill WEBER	Liuksemburgas
Shirley MIFSUD	Malta
Jos VAN DEN BERG	Nyderlandai
Gro HAGEN	Norvegija
Marta OSÓWNIAK	Lenkija
Graca BRAVO	Portugalija
Mihaela ALBULESCU	Rumunija
Dušan KOLESAR	Slovakija
Vesna NOVAK	Slovėnija
Pablo SÁNCHEZ-PEÑA	Ispanija
Agneta WESTERBERG	Švedija
Mike POTTS	Jungtinė Karalystė

2 PRIEDAS. Orientaciniai skaičiai

Pagrindiniai ECHA veiklos uždaviniai	2013 m. orientacinis rodiklis	Iš viso	Faktinis skaičius proc.
2013 m. teikiamos dokumentacijos			
Registracijos dokumentacijos (įskaitant atnaujintas dokumentacijas)	15 200	14 839	98 %
Pasiūlymai atlikti bandymus*****	410	410	100 %
Konfidencialumo prašymai (gauti nauji prašymai)***	770	548	71 %
Galimybė susipažinti su senesniais nei 12 metų duomenimis*	240	106	44 %
Pranešimai dėl PPOORD	400	299	75 %
Užklauskos	1 200	1425	119 %
Ginčai dėl dalijimosi duomenimis	33	19	58 %
Pagal 7 straipsnio 2 dalį pateiktų pranešimų skaičius	70	98	140 %
Pagal REACH 38 straipsnio pateiktų ataskaitų ir pranešimų skaičius	400	147	37 %
Pasiūlymai įvesti apribojimus (XV priedas)	8	4	50 %
ECHA parengti pasiūlymai įvesti apribojimus	3	1	33 %
Pasiūlymai dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo (CLP reglamento VI priedas)	70	29	41 %
Pasiūlymai identifikuoti medžiagą kaip SVHC (XV priedas)	30	17	57 %
ECHA parengti pasiūlymai dėl SVHC	5	0	0 %
Paraiškos autorizacijai gauti	20	13	65 %
Prašymai leisti vartoti alternatyvų pavadinimą	150	38	25 %
Į CoRAP įtrauktos cheminės medžiagos, kurias vertins valstybės narės	50	46	92 %
ECHA 2013 m. sprendimai			
Baigti vertinimai			
sprendimų dėl pasiūlymų atlikti bandymus projektų skaičius	20	46	230 %
baigtų atitikties patikrų skaičius	560	928	166 %
- iš jų – sprendimų dėl atitikties patikrų projektų (30 %)	350	566	162 %
cheminių medžiagų vertinimo sprendimų projektų skaičius	30	32	107 %
Sprendimai dėl dalijimosi duomenimis	3	11	367 %
Sprendimai dėl išsamumo patikrų (neigiami, t. y. atmesta)**	470	15	3 %
Sprendimai dėl konfidencialumo prašymų (neigiami)	80	198	248 %
Sprendimai dėl prašymų leisti susipažinti su dokumentais			
pirminiai prašymai	400	53	13 %
patvirtinti prašymai	8	3	38 %
2013 m. pateikti apeliaciniai skundai			
2013 m. pateikti apeliaciniai skundai	36	22	61 %
Kita			
Cheminių medžiagų, kurių vertinimą numatoma atlikti, CoRAP projektas	1	1	100 %
Rekomendacijos Komisijai dėl autorizacijos sąrašo	1	1	100 %
Atsakyti klausimai ir (arba) suderinti atsakymai (patarimai dėl REACH, REACH-IT, IUCLID 5 ir kita)	8 500	6698	79 %
MVĮ patikros	300	516	172 %
Valdančiosios tarybos posėdžiai	4	4	100 %
MSC posėdžiai	6	6	100 %
RAC posėdžiai	5	4	80 %
SEAC posėdžiai	4	4	100 %
Forumo posėdžiai	3	3	100 %
Bendro pobūdžio klausimai telefonu arba el. paštu	3 300	763	23 %
Žiniasklaidos atstovų pateikti klausimai	1 000	478	48 %

Straipsniai spaudoje ir naujienų pranešimai	75	95	127 %
Su REACH ir CLP reglamentais susijusių naujų darbo vietų skaičius pagal sutartis dirbantiems darbuotojams	11	11	100 %
Dėl darbuotojų kaitos įdarbinti žmonės	25	21	84 %
Su Biocidinių produktų reglamentu ir (arba) IPS reglamentu susijusi veikla			
Paraiškos naujoms cheminėms medžiagoms patvirtinti	1	1	100 %
Paraiškos veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimo pratęsimui gauti arba peržiūrai atlikti	3	1	33 %
Paraiškos Sąjungos autorizacijai gauti	9	0	0 %
Techninio lygiavertiškumo vertinimas	25	1	4 %
BPC posėdžiai	3	3	67 %
Su Biocidinių produktų reglamentu susijusių naujų darbo vietų skaičius pagal sutartis dirbantiems darbuotojams ir laikiniejiems tarnautojams****	28	24	86 %
Su IPS reglamentu susijusių naujų darbo vietų skaičius pagal sutartis dirbantiems darbuotojams ir laikiniejiems tarnautojams	3	3	100 %

* Galimybė susipažinti su senesniais nei 12 metų duomenimis: informaciją dabar galima gauti pateikus užklausą. Tai yra užklausa su prašymais suteikti informaciją, kurią tvarko Dalijimosi duomenimis grupė, skaičius.

** Tai taikoma tik atmetimui dėl neigiamo techninio išsamumo patikros rezultato (sumokėtas mokestis, techninio išsamumo patikra nepereita).

*** Pagal dokumentacijų parengimo datą.

**** 2014 m. numatyta priimti 10 darbuotojų.

***** Per konkretų ketvirtį parengtų registracijos dokumentacijų su vienu arba daugiau pasiūlymų atlikti bandymus skaičius.

3 PRIEDAS. 2013 m. ištekliai

2013 m. ištekliai

	REACH reglamentas 2013 m. darbuotojų skaičius				2013 m. biudžetas		Biocidinių produktų reglamentas 2013 m. darbuotojų skaičius				2013 m. biudžetas		IPS reglamentas 2013 m. darbuotojų skaičius				2013 m. biudžetas		ECHA (iš viso) 2013 m. darbuotojų skaičius				2013 m. biudžetas		
	AD	AST	CA	Iš viso	Pradinis biudžetas	Iš viso skirta	AD	AST	CA	Iš viso	Pradinis biudžetas	Iš viso skirta	AD	AST	CA	Iš viso	Pradinis biudžetas	Iš viso skirta	AD	AST	CA	Iš viso	Pradinis biudžetas	Iš viso skirta	
Reguliavimo procesų įgyvendinimas (veiklos biudžetas)																									
1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir informacijos sklaida	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 veiklos sritis. Vertinimas	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 veiklos sritis. Rizikos valdymas	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 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklinimas	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 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba teikiant rekomendacijas ir pasitelkiant Pagalbos tarnybą	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 veiklos sritis. IT pagalba veiklai	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 veiklos sritis. Mokslinė veikla ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms	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	
ECHA padaliniai ir pagalbinė veikla																									
8 veiklos sritis. Komitetai ir forumai	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 veiklos sritis. Apeliacinė komisija	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 veiklos sritis. Rvšiai	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 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas	3	0	0	3	1 589 089	743 614					39 900	0					0	0	3	0	0	3	1 628 989	743 614	
Valdymas, organizavimas ir ištekliai																									
12 veiklos sritis. Valdymas	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 veiklos sritys. Organizavimas ir ištekliai (II antraštinė dalis: Infrastruktūra)	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 veiklos sritis. Biocidiniai produktai							19	1	4	24	3 170 743	2 769 512					0	0	20	1	4	25	3 170 743	2 769 512	
17 veiklos sritis. IPS reglamentas											0	0		2	1	3	274 933	225 746	0	2	1	3	274 933	225 746	
Iš viso	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	

Pagal 2013 m. personalo planą

451

94

47

10

5

1

503

105

Bendras laikinųjų tarnautojų skaičius 2013 m. gruodžio 31 d.: 468.

Bendras pagal sutartis dirbančių darbuotojų skaičius 2013 m. gruodžio 31 d.: 85.

Kitų darbuotojų (komandiruojamųjų nacionalinių ekspertų, laikinai priimtųjų tarnautojų ir stažuotojų) skaičius 2013 m. gruodžio 31 d.: 74.

Finansiniai ir žmogiškieji ištekliai pagal veiklos sritis (įskaitant laisvas darbo vietas ir darbo vietas, į kurias vyksta priėmimas):

4 PRIEDAS. Labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų kandidatinis sąrašas (SVHC)

2013 m. į kandidatinį sąrašą įtrauktos cheminės medžiagos

Cheminės medžiagos pavadinimas	EB numeris	CAS numeris	Įtraukimo į kandidatinį sąrašą data	SVHC naudojimo sritis	Sprendimas dėl įtraukimo į kandidatinį sąrašą	Įtraukti ketinusi valstybė
Kadmio sulfidas	215-147-8	1306-23-6	2013 m. gruodžio 16 d.	Kancerogeninė (57 straipsnio a punktas); lygiavertis susirūpinimas, kad gali daryti rimtą poveikį žmonių sveikatai (57 straipsnio f punktas)	ED/121/2013	Švedija
Diheksilftalatas	201-559-5	84-75-3	2013 m. gruodžio 16 d.	Toksiška reprodukcijai (57 straipsnio c punktas)	ED/121/2013	Vokietija
Dinatrio 3,3'-[[1,1'-bifenil]-4,4'-diilbis (azo)] bis(4-aminonaftalen-1-sulfonatas) (spalvos rodiklis: Direct Red 28)	209-358-4	573-58-0	2013 m. gruodžio 16 d.	Kancerogeninė (57 straipsnio a punktas)	ED/121/2013	Nyderlandai
Dinatrio 4-amino-3-[[4'-[(2,4-diaminofenil)azo][1,1'-bifenil]-4-il]azo]-5-hidroksi-6-(fenilazo) naftaleno-2,7-disulfonatas (spalvos rodiklis: Direct Black 38)	217-710-3	1937-37-7	2013 m. gruodžio 16 d.	Kancerogeninė (57 straipsnio a punktas)	ED/121/2013	Nyderlandai
Etileno tiourėja; imidazolidin-2-tionas; 2-imidazolin-2-tiolis	202-506-9	96-45-7	2013 m. gruodžio 16 d.	Toksiška reprodukcijai (57 straipsnio c punktas)	ED/121/2013	Švedija
Švino di(acetatas)	206-104-4	301-04-2	2013 m. gruodžio 16 d.	Toksiška reprodukcijai (57 straipsnio c punktas)	ED/121/2013	Nyderlandai
Triksililfosfatas	246-677-8	25155-23-1	2013 m. gruodžio 16 d.	Toksiška reprodukcijai (57 straipsnio c punktas)	ED/121/2013	Austrija
4-nonilfenolis, šakotasis ir linijinis, etoksilintas	-	-	2013 m. birželio 20 d.	Lygiavertis susirūpinimas, kad gali daryti rimtą poveikį žmonių sveikatai (57 straipsnio f punktas)	ED/69/2013	Vokietija
Amonio pentadekafluorooktanoatas (APFO)	223-320-4	3825-26-1	2013 m. birželio 20 d.	Toksiška reprodukcijai (57 straipsnio c punktas); PBT (57 straipsnio d punktas)	ED/69/2013	Vokietija
Kadmis	231-152-8	7440-43-9	2013 m. birželio 20 d.	Kancerogeninė (57 straipsnio a punktas); lygiavertis susirūpinimas, kad gali daryti rimtą poveikį žmonių sveikatai (57 straipsnio f punktas)	ED/69/2013	Švedija
Kadmio oksidas	215-146-2	1306-19-0	2013 m. birželio 20 d.	Kancerogeninė (57 straipsnio a punktas); lygiavertis susirūpinimas, kad gali daryti rimtą poveikį žmonių sveikatai (57 straipsnio f punktas)	ED/69/2013	Švedija
Dipentilftalatas (DPP)	205-017-9	131-18-0	2013 m. birželio 20 d.	Toksiška reprodukcijai (57 straipsnio c punktas)	ED/69/2013	Lenkija
Pentadekafluoroktano rūgštis (PFOA)	206-397-9	335-67-1	2013 m. birželio 20 d.	Toksiška reprodukcijai (57 straipsnio c punktas); PBT (57 straipsnio d punktas)	ED/69/2013	Vokietija

5 PRIEDAS. Įgaliojimus suteikiančio pareigūno 2013 m. metinės veiklos ataskaitos analizė ir įvertinimas

MB/05/2014 *final*
2014 m. kovo 20 d.

ĮGALIOJIMUS SUTEIKIANČIO PAREIGŪNO 2013 M. METINĖS VEIKLOS ATASKAITOS ANALIZĖ IR ĮVERTINIMAS

VALDANČIOJI TARYBA,

atsižvelgdama į 2006 m. gruodžio 18 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1907/2006 dėl cheminių medžiagų registracijos, įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų (REACH),

atsižvelgdama į 2008 m. gruodžio 16 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1272/2008 dėl cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklinimo ir pakavimo (CLP),

atsižvelgdama į 2012 m. gegužės 22 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo,

atsižvelgdama į 2012 m. liepos 4 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 649/2012 dėl pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo,

atsižvelgdama į Europos cheminių medžiagų agentūros finansinį reglamentą (MB/53/2008), pirmiausia į jo 40 straipsnį,

atsižvelgdama į Europos cheminių medžiagų agentūros 2013 m. darbo programą, patvirtintą 2012 m. rugsėjo 28 d. Valdančiosios tarybos posėdyje,

atsižvelgdama į Europos cheminių medžiagų agentūros įgaliojimus suteikiančio pareigūno 2013 m. metinę veiklos ataskaitą, pateiktą Valdančiajai tarybai 2014 m. kovo 7 d.,

KADANGI:

įgaliojimus suteikiantis pareigūnas metinės veiklos ataskaitoje atsiskaito Valdančiajai tarybai, kaip vykdė savo pareigas, ir pateikia finansinę bei valdymo informaciją, patvirtinančią, kad ataskaitoje pateikta informacija yra tikra ir teisinga, išskyrus atvejus, kai kuriose nors išlygose, susijusiose su apibrėžta pajamų ir išlaidų sritimi, nurodoma kitaip;

ne vėliau kaip iki kiekvienų metų birželio 15 d. Valdančioji taryba biudžeto valdymo institucijai ir Audito Rūmams perduoda įgaliojimus suteikiančio pareigūno metinės praėjusių finansinių metų ataskaitos analizę ir įvertinimą. Ši analizė ir įvertinimas, vadovaujantis Reglamento (EB) Nr. 1907/2006 nuostatomis, įtraukiami į Agentūros metinę ataskaitą,

PATVIRTINO ŠIĄ ANALIZĘ IR ĮVERTINIMĄ:

1. Valdančioji taryba džiaugiasi įgaliojimus suteikiančio pareigūno metinėje veiklos ataskaitoje pateiktais rezultatais ir puikiais veiklos rezultatais, pasiektais vykdant REACH reglamente (EB) Nr. 1907/2006 ir CLP reglamente (EB) Nr. 1272/2008

nustatytus uždavinius. Tai atspindi šie skaičiai: pasiekti 53 iš 56 veiklos tikslų, nustatytų 2013 m. darbo programoje.

2. SVEIKINA ECHA dėl 2013 m. atliktų darbų, konkrečiai – dėl šių rezultatų:
 - a) sėkmingai valdytas procesas, susijęs su 2013 m. REACH registracijos terminu, 2013 m. rugsėjo mėn. sklandžiai pradėtas taikyti Biocidinių produktų reglamentas, rengtasi nuo 2014 m. kovo mėn. pradėti taikyti IPS reglamentą;
 - b) toliau viešai skelbta informacija apie įregistruotas chemines medžiagas arba apie gautus pranešimus apie medžiagas, minėta informacija pirmiausia gauta iš visų dokumentacijų, įregistruotų iki 2013 m. termino pabaigos; metų pabaigoje ECHA interneto svetainėje buvo galima laisvai susipažinti su informacija apie daugiau kaip 10 000 cheminių medžiagų, gauta iš maždaug 40 000 registracijos dokumentacijų;
 - c) atliktos 928 dokumentacijų, įregistruotų iki 2010 m. suėjusio pirmojo registracijos termino pabaigos, atitikties patikros, taip viršijant 2013 m. įsipareigotą pasiekti 5 proc. planinį rodiklį;
 - d) atnaujintas Koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas, skirtas cheminėms medžiagoms vertinti, įtrauktos 36 cheminės medžiagos, kurios turėtų būti įvertintos 2012–2014 m., valstybėms narėms suteikta pagalba vertinant 55 chemines medžiagas ir parengti pirmieji sprendimai, kuriems buvo pritarta Valstybių narių komitete;
 - e) kandidatinis sąrašas papildytas 13 labai didelį susirūpinimą keliančių medžiagų (SVHC), taigi iš viso kandidatiniame sąrašė metų pabaigoje buvo 151 cheminė medžiaga;
 - f) baigta rengti ketvirtoji rekomendacija dėl prioritetinio cheminių medžiagų įtraukimo į autorizacijos sąrašą ir rengiama penktoji rekomendacija;
 - g) paraiškų autorizacijai gauti teikėjams teikta parama: įmonėms, prašančioms suteikti autorizaciją, surengti 9 posėdžiai prieš teikiant dokumentus ir sėkmingai apsvaistytos gautos pirmosios paraiškos;
 - h) baigtas rengti SVHC skirtas 2020 m. veiksmų įgyvendinimo planas, toliau plėtotos atrankinės patikros priemonės, skirtos padėti taikyti rizikos valdymo galimybių analizės metodą;
 - i) siekiant užtikrinti geresnį koordinavimą ir bendradarbiavimą rizikos valdymo srityje, valstybėms narėms sudarytos geresnės sąlygos dalytis informacija;
 - j) priimtos dvi RAC ir dvi SEAC nuomonės dėl apribojimo pasiūlymų, 34 RAC nuomonės dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pasiūlymų ir po vieną SEAC bei RAC nuomonę dėl pirmosios paraiškos autorizacijai gauti;
 - k) padėta gerokai padidinti trijų komitetų (RAC, SEAC ir MSC) darbo našumą, kartu išlaikant kokybę ir laikantis teisės aktais nustatytų terminų; įsteigtas naujas – Biocidinių produktų – komitetas ir Koordinavimo grupė, pradėta jų veikla;
 - l) nuolat naujintas klasifikavimo ir ženklavimo inventorių – nuo 2010 m. iš viso išnagrinėta 6,1 mln. pranešimų apie 125 000 skirtingas chemines medžiagas ir viešai išplatinta klasifikavimo ir ženklavimo informacija apie 116 000 cheminių medžiagų;
 - m) pramonės atstovams teikta pagalba siekiant didinti gebėjimus, pirmiausia – susijusius su registracijos ir autorizacijos procesais, tam naudojant įvairias informavimo priemones – rengiant internetinius seminarus ir 23 oficialiomis ES kalbomis skelbiant tikslinę medžiagą;

- n) žengtas svarbus žingsnis paskiriant atstovą ryšiams su MVĮ, kad būtų deramai atsižvelgiama į MVĮ pastangas ir sunkumus susiduriant su papildoma administravimo bei finansine našta ir kad MVĮ būtų teikiama speciali papildoma parama bei rekomendacijos;
 - o) tiesiogiai padėta registruotojams, jiems teikiant ECHA pagalbos tarnybos paslaugas, o pramonės įmonėms – rengiant atnaujintus ir naujus rekomendacinius dokumentus, didelė jų dalis išleista 23 ES kalbomis likus pakankamai laiko iki registracijos termino pabaigos; į šį darbą per „Helpnet“ įtrauktos nacionalinės pagalbos tarnybos;
 - p) iki rugsėjo 1 d. įdiegtos priemonės ir procedūros, reikalingos, kad įmonės galėtų teikti paraiškas pagal naująjį Biocidinių produktų reglamentą; pramonės įmonėms teiktos būtinos rekomendacijos ir parengti vadovai, kad jos galėtų pradėti vykdyti savo įsipareigojimus pagal minėtą reglamentą; išplėtoti ECHA pagalbos tarnybos ir „Helpnet“ pajėgumai, kad taip pat būtų galima teikti patarimus biocidinių produktų klausimais;
 - q) parengta 2014–2016 m. našumo didinimo programa, kad būtų galima toliau dirbti įgyvendinus visoms ES agentūroms taikomą darbuotojų skaičiaus mažinimo reikalavimą ir kartu didėjant dokumentacijų skaičiui;
 - r) pasiektas aukštas įsipareigojimų asignavimų biudžeto vykdymo rodiklis – pagal visus reglamentus jis buvo aukštesnis kaip 98 proc.;
 - s) visų teisės aktų požiūriu pasiektas planinis įdarbinimo rodiklis, parengta darbuotojų išlaikymo politika ir teikta perkvalifikavimo paslauga.
3. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį į Agentūros teiktus kokybiškus mokslinius patarimus, pirmiausia dėl bandymo metodų rengimo, įskaitant bandymų su gyvūnais alternatyvas, dėl cheminės saugos vertinimo, nanomedžiagų, PBT medžiagų ir endokrininę veiklą ardančių medžiagų.
4. Valdančioji taryba džiaugiasi Agentūros skaidraus darbo tąsa, tuo, kad komitetai įtraukia suinteresuotuosius subjektus ir bylų savininkus; Briuselyje buvo surengtas šioms organizacijoms skirtas praktinis seminaras, kad joms būtų lengviau dalyvauti ECHA darbo programose.
5. Valdančioji taryba džiaugiasi, kad Agentūra, atsižvelgdama į suinteresuotųjų subjektų apklausos rezultatus, ėmėsi svarbių veiksmų internetinei informacijos sklaidos svetainei pagerinti.
6. Valdančioji taryba džiaugiasi aktyvesnėmis nuolatinėmis Agentūros pastangomis gerinant dokumentaciją, įskaitant tarpinių cheminių medžiagų registracijos dokumentacijas, kokybę, koreguojant išsamumo ir atitikties patikrų strategiją ir raginant registruotojus aktyviai atnaujinti savo dokumentacijas.
7. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį, kad MSC ir vėl nesugebėjo pasiekti vieningo sutarimo dėl pasiūlymų atlikti toksiškumo reprodukcijai bandymus ir kad pernai daugiau kaip 82 dokumentacijos buvo perduotos Komisijai.

8. Valdančioji taryba džiaugiasi, kad 2013 m. lapkričio 20 d. įvyko kasmetis VNKI direktorių susitikimas, labai padėjęs užtikrinti veiksmingą planavimą.
9. Valdančioji taryba džiaugiasi Forumo darbu derinant reikalavimų vykdymo užtikrinimo metodus ir ypač tuo, kad baigtas tarpusavio sąsajų projektas, kuris yra pagrindas užtikrinant reguliavimo sprendimų vykdymą.
10. Valdančioji taryba su nerimu pažymi, kad galutinėje Forumo koordinuojamo reikalavimų vykdymo užtikrinimo antrojo projekto įgyvendinimo ataskaitoje atkreiptas dėmesys į didelius trūkumus, susijusius su saugos duomenų lapais.
11. Valdančioji taryba vertina Apeliacinės komisijos priimtus pirmuosius gautų apeliacinių skundų sprendimus dėl dokumentacijų vertinimo.
12. Valdančioji taryba laukia informacijos apie tolesnę pažangą siekiant sertifikavimo pagal ISO 9001:2008 standartą, taip pat tikisi, kad bus laikomasi finansinio pagrindų reglamento reikalavimų dėl vidaus kontrolės sistemų naudingumo ir veiksmingumo, pirmiausia, kad bus priimti integruoto valdymo standartai ir toliau analizuojama bei valdoma rizika.
13. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį į sėkmingą Agentūros veiklą ir nuolatinės jos pastangas tikrinant registruotojų MVĮ statusą.
14. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį, kad pagal REACH ir CLP reglamentus vykdytos veiklos pajamos iš mokesčių ir rinkliavų 2013 m. buvo 85,8 mln. EUR, taigi viršijo prognozes, o pagal Biocidinių produktų reglamentą vykdytos veiklos pajamos sudarė 313 000 EUR.
15. Valdančioji taryba su nerimu atkreipia dėmesį, kad Agentūra, neturėdama finansinio rezervo, patirs sunkumų, norėdama gauti papildomą subsidiją tais metais, kai finansinės pajamos bus mažesnės, nei tikėtasi.
16. Valdančioji taryba sveikina Agentūrą REACH ir CLP reglamentams skirtų lėšų perkėlimo rodiklį sumažinus iki 10,4 proc. ir ragina toliau siekti kuo labiau jį mažinti.
17. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį, kad Biocidinių produktų ir IPS reglamentams skirtų lėšų perkėlimo rodikliai buvo mažesni nei ankstesniais metais, ir skatina Agentūrą toliau juos mažinti.
18. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį į nuolatinės Agentūros pastangas gerinant valstybių narių institucijų galimybes naudotis R4BP, REACH-IT ir IUCLID IT sistemomis, taip pat užtikrinant saugų šiose sistemose esančios informacijos naudojimą.

19. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį, kad 2013 m. ECHA atnaujino savo IRT infrastruktūrą ir pasirūpino išorės tiekėjų teikiamomis REACH-IT valdymo paslaugomis, kuriomis siekiama pagal IT veiklos tęstinumo planą užtikrinti nenutrūkstamą (7 dienas per savaitę, 24 valandas per parą) IT sistemų, kurios būtinos padedant laikytis 2013 m. REACH registracijos termino, stebėseną ir palaikymą.
20. Valdančioji taryba pažymi interesų konfliktų srityje ir toliau daromą pažangą kuriant ir įgyvendinant Agentūros procedūras, taikytinas vykdant Audito Rūmų rekomendacijas.
21. Valdančioji taryba rekomenduoja, kad ECHA:
 - a) siekdama dar labiau pagerinti daugiametės ir metinės darbo programų sąsajas su biudžeto rengimu ir atitinkamu Valdančiosios tarybos informavimu, geriau suderintų savo planavimo ir ataskaitų teikimo procesus;
 - b) toliau didintų savo padalinių darbo našumą, pvz., supaprastindama RAC ir SEAC nuomonių rengimo procesus;
 - c) toliau ieškotų būdų, kaip užtikrinti naudingą įvairių veiklos rūšių tarpusavio sąveiką, ir pakeistų procedūras, kad būtų geriau atsižvelgta į artimiausių metų išteklių apribojimus;
 - d) didintų konkurencingumą ir aktyviau diegtų naujoves, toliau įtraukdama šiuos aspektus į savo veiklą tose srityse, kuriose tai galima ir svarbu padaryti;
 - e) toliau dėtų pastangas siekdama didinti savo informacijos sklaidos svetainės patogumą naudotojams;
 - f) įvairiomis kalbomis bendrautų su įmonėmis, ypač su MVĮ;
 - g) toliau stengtųsi paprastinti su cheminių medžiagų tapatybe susijusius informacijos reikalavimus;
 - h) didintų paramą MVĮ, susijusią su kitais – 2015 m. (mišinių klasifikavimas pagal CLP reglamentą) ir 2018 m. (mažesnių kiekių registracija pagal REACH reglamentą) – terminais;
 - i) remdamasi įgyta dalijimosi duomenimis patirtimi, toliau teiktų specialias konsultacijas įmonėms, pirmiausia MVĮ;
 - j) remdamasi paraiškų autorizacijai gauti nagrinėjimo patirtimi, sudarytų pramonės įmonėms galimybę kuo veiksmingiau ir našiau rengti savo dokumentacijas.

Pasirašo

Valdančiosios tarybos vardu

Nina Cromnier