

2014 m.  
darbo programa



## ATSAKOMYBĖS APRIBOJIMAS

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

*Europe Direct* yra paslauga, kuria naudodamiesi galėsite surasti atsakymus į klausimus apie Europos Sąjungą.

Nemokamas telefono numeris (\*):  
00 800 6 7 8 9 10 11

(\*). Kai kurie mobiliojo ryšio operatoriai neleidžia skambinti 00 800 prasidedančiais numeriais arba šie skambučiai gali būti apmokestinti..

Daugiau informacijos apie Europos Sąjungą pateikta internete (<http://europa.eu>).  
Katalogavimo duomenys pateikti šio leidinio gale.

## 2014 m. darbo programa

Helsinkis, 2013 m. rugsėjo mėn.  
Dok.: MB/39/2013 *final*.

**Žymuo:** ED-AH-13-101-LT-N  
**ISBN:** 978-92-9244-421-1  
**ISSN:** 1831-7391  
**Išleidimo data:** 2014 m. vasario mėn.  
**Kalba:** LT

© Europos cheminių medžiagų agentūra, 2014 m.

Viršelis © Europos cheminių medžiagų agentūra

Kopijuoti leidžiama, jei šaltinis aiškiai nurodomas taip:  
„Šaltinis: Europos cheminių medžiagų agentūra, <http://echa.europa.eu/>“ ir apie tai raštu pranešama ECHA ryšių skyriui ([publications@echa.europa.eu](mailto:publications@echa.europa.eu)).

Teisinės atsakomybės apribojimas. Tai yra anglų kalba paskelbto dokumento darbinis vertimas.  
Dokumento originalą galima rasti ECHA tinklalapyje.

Šis dokumentas bus pateiktas šiomis 23 kalbomis:

*anglų, bulgarų, čekų, danų, estų, graikų, ispanų, italų, kroatų, latvių, lenkų, lietuvių, maltiečių, olandų, portugalų, prancūzų, rumunų, slovakų, slovėnų, suomių, švedų, vengrų ir vokiečių*

Jei turite su šiuo dokumentu susijusių klausimų ar pastabų, siųskite juos užpildę informacijos užklauso formą. Nurodykite dokumento numerį ir išleidimo datą. Informacijos užklauso formą rasite ECHA kontaktų puslapyje: <http://echa.europa.eu/contact>

**Europos cheminių medžiagų agentūra**

Pašto adresas: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinkis, Suomija  
Buveinės adresas: Annankatu 10, Helsinkis, Suomija

## Turinys

<b>Santrumpų sąrašas</b>	<b>4</b>
<b>Įvadas</b>	<b>8</b>
<b>2014–2018 m. ECHA strateginiai tikslai</b>	<b>9</b>
<b>2014 m. akcentai</b>	<b>10</b>
<b>1. Reguliavimo procedūrų įgyvendinimas</b>	<b>12</b>
1.1. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida (1 veiklos sritis)	12
1.2. Vertinimas (2 veiklos sritis)	19
1.3. Rizikos valdymas (3 veiklos sritis)	23
1.4. Klasifikavimas ir ženklinimas (C&L) (4 veiklos sritis)	28
1.5. Biocidai (16 veiklos sritis)	31
1.6. PIC (17 veiklos sritis)	33
1.7. Konsultacijos ir parama rekomendacijomis ir pagalbos tarnyba (5 veiklos sritis)	35
1.8. Mokslinės IT priemonės (6 veiklos sritis)	38
1.9. Mokslinė veikla ir techninės konsultacijos ES institucijoms ir įstaigoms (7 veiklos sritis)	41
<b>2. ECHA institucijos ir kompleksinė veikla</b>	<b>44</b>
2.1. Komitetai ir Forumas (8 veiklos sritis)	44
2.2. Apeliacinė komisija (9 veiklos sritis)	50
2.3. Ryšiai (10 veiklos sritis)	52
2.4. Tarpautinis bendradarbiavimas (11 veiklos sritis)	55
<b>3. Valdymas, organizacinė struktūra ir ištekliai</b>	<b>57</b>
3.1. Valdymas (12 veiklos sritis)	57
3.2. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita (13 veiklos sritis)	59
3.3. Žmogiškieji ištekliai ir bendrosios paslaugos (14 veiklos sritis)	61
3.4. Informacinės ir ryšių technologijos (15 veiklos sritis)	64
<b>4. Pavojų Agentūros tikslams keliantys veiksniai</b>	<b>66</b>
<b>1 PRIEDAS. ECHA 2014 m. organizacinė struktūra</b>	<b>67</b>
<b>2 PRIEDAS. Pradinės prielaidos</b>	<b>68</b>
<b>3 PRIEDAS. 2014 m. orientaciniai ištekliai</b>	<b>71</b>
<b>4 PRIEDAS. Viešųjų pirkimų planas</b>	<b>72</b>

## Santrumpų sąrašas

BPK	Biocidinių produktų komitetas
BPR	Biocidinių produktų reglamentas
C&L	klasifikavimas ir ženklavimas
CA	sutartininkas
CG	koordinavimo grupė
CHESAR	cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonė
CLH	suderintas klasifikavimas ir ženklavimas
CLP	klasifikavimas, ženklavimas ir pakavimas
CMR	kancerogeninis, mutageninis arba toksiškas reprodukcijai
CoRAP	koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas
CSA	cheminės saugos vertinimas
CSR	cheminės saugos ataskaita
DNA	paskirtoji nacionalinė institucija
DP	darbo programa
DUK	dažnai užduodami klausimai
EAR	Europos Audito Rūmai
ECHA	Europos cheminių medžiagų agentūra
<i>eChemPortal</i>	OECD visuotinis informacijos apie chemines medžiagas portalas
EDEXIM	Europos pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo duomenų bazė
EFSA	Europos maisto saugos tarnyba
EIES	elektroninė keitimosi informacija procedūrų sistema
ENES	ECHA ir suinteresuotųjų subjektų keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklas
ES	Europos Sąjunga
Forumas	keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas
<i>HelpNet</i>	REACH ir CLP pagalbos tarnybų tinklas
IAS	Komisijos vidaus audito tarnyba
IKR	informacijai keliami reikalavimai
IQMS	integruotoji kokybės valdymo sistema
IRT	informacinės ir ryšių technologijos
ISO	Tarptautinė standartizacijos organizacija
IT	informacinės technologijos
IUCLID	Tarptautinės bendros informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazė
ĮTV	įmonės turinio valdymas
JRC	Europos Komisijos Jungtinis tyrimų centras
JT GHS	Jungtinių Tautų visuotinai suderinta cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistema
JT	Jungtinės Tautos
LT	laikinis tarnautojas

---

MSC	Valstybių narių komitetas
MVĮ	mažosios ir vidutinės įmonės
ODYSSEY	ECHA pagalbos atliekant vertinimo užduotis priemonė
OECD	Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacija
PAB	pasiūlymai atlikti bandymą
PBT	patvari, bioakumuliacinė ir toksiška
PIC	sutikimas, apie kurį pranešama iš anksto
PNPP	pasirengimo narystei pagalbos priemonė
PPORD	produkto ir technologinis tyrimas ir plėtra
(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 pagalbos įgyvendinant REACH reglamentą IT sistema
RIPE	REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalas
RMO	rizikos valdymo variantas
SEAC	Socialinės ir ekonominės analizės komitetas
SIEF	informacijos apie cheminę medžiagą apsisiekimo forumas
SVHC	labai didelį susirūpinimą kelianti cheminė medžiaga
VN	valstybė narė
VNKI	valstybės narės kompetentinga institucija
VT	Valdančioji taryba
ŽI	žmogiškieji išteklių
ŽIVS	žmogiškųjų išteklių valdymo sistema

## ECHA teisiniai įgaliojimai

Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) yra Europos Sąjungos (ES) tarnyba, 2007 m. birželio 1 d. įsteigta Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (EB) Nr. 1907/2006 dėl „cheminių medžiagų registracijos, įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų (REACH)“.

ECHA buvo įsteigta, kad tvarkytų REACH reglamentą ir kai kuriais atvejais vykdytų jo technines, mokslines bei administracines procedūras ir užtikrintų jų nuoseklumą ES lygiu. Be to, ji buvo įsteigta, kad tvarkytų su cheminių medžiagų klasifikacija ir ženkliniu susijusius reikalus, kuriuos nuo 2009 m. reglamentuoja Reglamentas dėl „cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklavimo ir pakavimo (Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1272/2008 – CLP reglamentas).

2012 m. ECHA įgaliojimai buvo išplėsti Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (ES) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų pateikimo rinkai ir naudojimo – „Biocidinių produktų reglamentu“.

2012 m. įsigaliojo ir naujos redakcijos „PIC“ reglamentas (Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) Nr. 649/2012 dėl pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo). 2014 m. ECHA perims tam tikras su PIC susijusias užduotis iš Europos Komisijos Jungtinio tyrimų centro.

Šie teisės aktai taikomi visose ES valstybėse narėse (VN), neperkeliant jų į nacionalinę teisę.

## ECHA misija, vizija ir vertybės

Misija	Vertybės
<p>ECHA yra reguliavimo institucijų varomoji jėga įgyvendinant novatoriškus ES cheminių medžiagų teisės aktus, skirtus puoselėti žmonių sveikatą ir aplinką, diegti naujoves ir didinti konkurencingumą.</p> <p>ECHA padeda bendrovėms laikytis teisės aktų, skatina saugiai naudoti chemines medžiagas, teikia informaciją apie jas ir užsiima susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis.</p>	<p><b>Skaidrumas</b> Aktyviai į savo veiklą įtraukiame reguliavimo partnerius ir suinteresuotuosius subjektus ir skaidriai priimame sprendimus. Teikiame lengvai suprantamą informaciją ir su mumis lengva susisiekti.</p> <p><b>Nepriklausomumas</b> Nepriklausome nuo jokių išorinių interesų ir objektyviai priimame sprendimus. Prieš priimdami daugelį savo sprendimų, atvirai konsultuojamės su visuomene.</p> <p><b>Patikimumas</b> Mūsų sprendimai grindžiami mokslo žiniomis ir yra nuoseklūs. Atsakingumas ir konfidencialios informacijos saugumas – visų mūsų veiksmų pamatas.</p> <p><b>Veiksmingumas</b> Mes dirbame kryptingai, esame atsidavę savo darbui ir visada siekiame išmintingai naudoti savo išteklius. Taikome aukštos kokybės standartus ir laikomės terminų.</p>
<p><b>Vizija</b></p> <p>ECHA siekia tapti pirmaujančia pasaulyje cheminių medžiagų saugos reguliavimo institucija.</p>	<p><b>Įsipareigojimas siekti gerovės</b> Skatiname saugiai ir tausiai naudoti chemines medžiagas, kad gerėtų žmonių gyvenimo Europoje kokybė ir būtų saugoma bei puoselėjama aplinka.</p>

## Įvadas

ES cheminių medžiagų teisės aktų paskirtis – užtikrinti aukštą žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugos lygį ir paskatinti laisvą cheminių medžiagų judėjimą vidaus rinkoje. Be to, siekiama didinti konkurencingumą ir skatinti naujoves, reklamuoti alternatyvius bandymų su gyvūnais metodus vertinant cheminių medžiagų pavojų. ES reguliavimo sistema pagrįsta principu, kad gamintojai, importuotojai ir tolesni naudotojai turėtų užtikrinti, jog gamina, teikia rinkai ir naudoja tokias chemines medžiagas, kurios nekenkia žmonių sveikatai ir aplinkai. Nuostatos grindžiamos atsargumo principu.

ECHA įgaliojimai apima užduotis, vykdomas pagal keturis reglamentus: REACH, CLP, Biocidinių produktų ir PIC. Siekiant užtikrinti sėkmingą šių reglamentų įgyvendinimą, Agentūra turi gerai veikti, gebėti teikti nepriklausomą, aukštos kokybės mokslinę nuomonę per teisės aktuose griežtai nustatytus terminus ir teikti reikiamą įgyvendinimo pagalbą atitinkamoms suinteresuotosioms šalims, įskaitant pramonės atstovus, užtikrinant, kad būtų galima tinkamai įgyvendinti vykdomuosius teisės aktų aspektus. Vis dėlto reglamentų veiksmingumas priklauso ir nuo ECHA institucinių partnerių, visų pirma ES valstybių narių ir Europos Komisijos (toliau vadinamos Komisija), taip pat nuo pramonės atstovų, turinčių tinkamai įgyvendinti reglamentus. Be to, būtinas platintojų, mažmenininkų ir vartotojų, taip pat darbuotojų ir jų atstovų indėlis.

Šios darbo programos planavimas grindžiamas 3 priede pateiktais pradiniais skaičiais, kurie yra atnaujinta Komisijos sąmata, sudaryta rengiant reglamentus. Praėjus trims svarbiems REACH registracijų ir CLP pranešimų terminams (atitinkamai 2010 / 2011 m. ir 2013 m., ECHA dabar gali grįsti savo prognozes tikrais duomenimis. Nepaisant to, kai kurių pradinių skaičių neapibrėžtumas lieka gana didelis, ypač dėl paraiškų autorizacijai gauti pagal REACH ir Biocidinių produktų reglamentą. Kadangi kai kurie įverčiai tiesiogiai susiję su rinkliavų pajamomis ir ECHA galimybėmis įdarbinti darbuotojus, ECHA lanksčiai perskirstys personalą, jei gaunamų dokumentacijų skaičius vienoje ar kitoje srityje būtų žymiai mažesnis už numatytąjį.

Galutinį ECHA biudžetą ir žmogiškųjų išteklių etatų planą jos Valdančioji taryba (VT) priims 2013 m. gruodžio mėn., Biudžeto institucijai (Europos Tarybai ir Parlamentui) galutinai priėmus Europos Sąjungos bendrąjį biudžetą. Jei bendrosios pajamos arba leidžiamų darbuotojų skaičiai gerokai skirtųsi nuo dabartinės sąmatos, darbo programa būtų atitinkamai pakoreguota.



## 2014–2018 m. ECHA strateginiai tikslai

ECHA strateginiai tikslai apibrėžti 2014–2018 m. daugiametėje darbo programoje, kurią Valdančioji taryba priėmė [2013 m. rugsėjo 26 d.]. 2014 m. darbo programa pagrįsta keturiais strateginiais tikslais, kurių siekimas bus stebimas metiniais vertinimais, kurie dabar rengiami ir kurių rezultatai bus skelbiami metinėje bendrojoje ataskaitoje:

### **1. Kuo labiau didinti aukštos kokybės duomenų kiekį, siekiant užtikrinti saugią cheminių medžiagų gamybą ir naudojimą**

Vertinami elementai:

Kiekybiniai ir kiekybiniai aspektai. Pažanga gerinant dokumentacijos kokybę nagrinėjant informacijos prieinamumą (kiekį, tipą), informacijos nuoseklumą, atitiktį reikalavimams ir informacijos naudingumą.

### **2. Institucijas paskatinti sumaniai naudoti duomenis, kad būtų galima identifikuoti susirūpinimą keliančias chemines medžiagas ir spręsti su jomis susijusias problemas**

Vertinami elementai:

Kiekybiniai aspektai. Pažanga, susijusi su patikros veikla ir rizikos valdymo priemonėmis, nustatytais per patikrą.

Kokybiniai aspektai. Ar patikra buvo sėkminga ta prasme, kad tolimesniam RMO ir reguliuojamajam rizikos valdymui parinktos tinkamos cheminės medžiagos, ir ar pateikta pakankamai informacijos nuomonei suformuoti ir sprendimui priimti.

### **3. Spręsti mokslines problemas ir tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslinių ir reguliavimo gebėjimų stiprinimo centru**

Vertinami elementai:

Kokybinis aspektas. Ar ECHA mokslinio pajėgumo lygis pakankamas šiuolaikinėms rekomendacijoms, konsultacijoms ir kitai mokslinei pagalbai teikti.

### **4. Veiksmingai ir naudingai įgyvendinti esamas ir naujas su teisės aktais susijusias užduotis, prisitaikant prie būsimo išteklių apribojimo**

Vertinami elementai:

Kiekybiniai ir kiekybiniai aspektai. Daugiametės darbo programos gairių įgyvendinimas, pažanga didinant procesų veiksmingumą, keičiant vadybos pajėgumą.

## 2014 m. akcentai

2014 m. darbo programa – ateities kūrimas

Nors 2014-aisias nenustatyta jokių pagrindinių teisės aktų terminų, jie pareikalaus jėgų kita prasme. Pagal šią darbo programą (DP) mažiau dėmesio bus skiriama kiekybiniam tikslams pasiekti, o daugiau – būtiniams kokybės pamatams padėti ir sėkmingai įgyvendinti penkerių metų strategiją, pasitelkiant iki šiol įgytą patirtį. Ji atveria duris Agentūros galimybės išmokti praeities pamokas ir inicijuoti pokyčius, kad būtų padėti pamatai sėkmingam penkerių metų strateginiam planui, kuriame bus nustatyti būtini veiksmai iki paskutinės REACH registracijos termino 2018-aisiais, politiniai tikslai dėl saugaus cheminių medžiagų naudojimo 2020-iesiems ir sklandus labai didelį susirūpinimą keliančių medžiagų (SVHC) autorizacijos procesas. ECHA taip pat padarys praktines išvadas iš Komisijos REACH apžvalgos ir jos tolesnio stebėjimo veiksmų. Daugybę šios veiksmų programos tikslų galima pasiekti tik glaudžiau bendradarbiaujant su valstybėmis narėmis, Europos Komisija ir ECHA akredituotomis suinteresuotųjų subjektų organizacijomis.

Norint padėti pamatus pirmajam strateginiam tikslui – pagerinti informacijos kokybę – būtinos bendros institucijų ir pramonės atstovų pastangos. ECHA turės patikslinti ir įgyvendinti savo metodus ir planus, skirtus gerinti atitiktį ir didinti registracijos dokumentacijų kokybę. Kalbant apie iki 2010 m. ir 2013 m. terminų gautas registracijos dokumentacijas, šis ilgalaikis tikslas bus pasiektas derinant reguliuojamojo vertinimo veiksmus ir cheminės saugos metodus, standartus ir priemones ir keičiantis informacija apie tai tiekimo grandinėje. Kalbant apie registracijos dokumentacijas iki 2018 m. termino, iki kurios savo registracijos dokumentaciją pirmą kartą turi parengti daug daugiau mažųjų ir vidutinių įmonių (MVĮ) (kaip pagrindinių arba kolektyvinių registruotojų), ECHA nori parengti daugiamečių planą, skirtą persvarstyti savo priemones ir rekomendacijas, kad jos taptų aiškesnės ir lengviau naudojamos.

ECHA taip pat stiprins priemones, skirtas informuotumui ir pajėgumui didinti pramonėje ir valstybėse narėse, kad pramonės atstovai žinotų savo tolesnių naudotojų prievoles keistis informacija tiekimo grandinėje gavus atnaujintus saugos duomenų lapus su poveikio scenarijais suėjus antrajam registracijos terminui. Be to, būtini visą Europą apimantys informuotumo didinimo veiksmai, skirti CLP numatytoms prievolėms dėl mišinių, kurios taps privalomos 2015 m. birželį. Galiausiai, ECHA pradės rengti savo naujos kartos sklaidos tinklo skyrių, kuris turėtų būti žymiai patogesnis profesionaliems naudotojams ir plačiau visuomenei.

Norėdama padėti pamatus antrajam strateginiam tikslui ECHA pradės praktiškai įgyvendinti ambicingą veiksmų planą iki 2020-ųjų, glaudžiai bendradarbiaudama su valstybėmis narėmis ir Komisija. Dėmesys bus sutelktas ne tik į žinomas SVHC, bet ir nežinomas medžiagas. Pastarosios bus nustatytos atlikus išsamią patikrą registracijos duomenų bazėje. Savalaikis pirmųjų nuomonių ir Komisijos sprendimų dėl paraiškų autorizacijai gauti priėmimas padės įveikti nuogąstavimus, susijusius su įrašais kandidatiniame ir autorizacijos sąrašuose ir padidins pasitikėjimą subalansuotai veikiančia sistema.

Norėdama pasiekti trečiąjį strateginį tikslą ECHA turės atnaujinti ir toliau įgyvendinti nanomedžiagoms skirtą savo darbo planą, atsižvelgdama į Komisijos išvadas ir pasiūlymus, kaip padaryti REACH tinkamesnį registruojant nanomedžiagas ir jų naudojimo būdus. ECHA taip pat turi įsteigti ekspertų grupę, padėsiančią nustatyti endokrininę sistemą ardančias chemines medžiagas. Agentūra parengs mokslinės kompetencijos plėtojimo pagrindus, kad galėtų atlikti savo vaidmenį plėtojant reguliavimo mokslą ir teikti mokslines konsultacijas teisėkūros institucijoms dėl tolesnių reguliavimo klausimų ir svarbiausių su cheminių medžiagų sauga susijusių klausimų.

Norėdama padėti pagrindus ketvirtajam strateginiam tikslui pasiekti, ECHA turės racionalizuoti savo reguliavimo procedūras pagal REACH bei CLP ir tapti veiksmingesne bei naudingesne. Tai padės kompensuoti neišvengiamą šiems teisės aktams skirtų išteklių mažėjimą. ECHA taip pat turės pasimokyti iš savo patirties taikant šiuos teisės aktus, kad parengtų išmanesnius ir efektyvesnius biocidiniams produktams ir PIC reglamentams skirtus procesus. Persvarstymo programos paspartėjimas nulems veikliųjų medžiagų ES patvirtinimo režimo sėkmę.

## 1. Reguliavimo procedūrų įgyvendinimas

### 1.1. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida (1 veiklos sritis)

Registracija yra vienas iš REACH kertinių akmenų, kadangi tai pirmasis žingsnis užtikrinant saugią cheminių medžiagų gamybą arba importą ir naudojimą. Daugiau kaip vieną toną per metus cheminės medžiagos gaminančios arba importuojančios įmonės turi dokumentuoti savo cheminių medžiagų savybes bei naudojimo būdus ir ECHA teikiamoje registracijos dokumentacijoje įrodyti, kad medžiagas galima saugiai naudoti. Prieš priskirdama registracijos numerį ECHA patikrina, ar informacija išsami ir ar sumokėtas registracijos mokestis. Po to didžioji dalis išplatinama viešoje ECHA svetainėje.

Dėl registracijos proceso ECHA turi unikalią cheminių medžiagų duomenų bazę, kuria galima efektyviai naudotis tolesnėms reguliavimo procedūroms, ypač nustatant, ar tam tikroms cheminėms medžiagoms reikalingos visai ES skirtos rizikos valdymo priemonės ir ar apie jas reikia informuoti plačiąją visuomenę. Nuo registracijos informacijos bendrovės pradeda rengti savo saugos duomenų lapus, kuriais praneša apie saugaus naudojimo sąlygas tolesniems tiekimo grandinės dalyviams ir užtikrina saugų cheminių medžiagų naudojimą dešimtims tūkstančių tolesnių naudotojų ir jų klientų.

2014 m. šie išplėstiniai saugos duomenų lapai atsiras cheminių medžiagų, užregistruotų iki antrojo registracijos termino 2013 m., tiekimo grandinėje. Praktinė patirtis, apie kurią pastoviai skelbiama, pvz., per ECHA ir suinteresuotųjų subjektų keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklą (ENES), patobulins šiuos naujus išplėstinius ir 2010 m. užregistruotoms cheminėms medžiagoms skirtus saugos duomenų lapus. Todėl labai svarbu, kad šios ryšio grandinės viršuje turima registracijos informacija būtų pakankamos kokybės, kad būtų užtikrintai pasiekti pagrindiniai REACH tikslai. Praktiškai tai reiškia, kad informacija turi atitikti reglamentus, tiktai paskirčiai ir būti lengvai pasiekiamą visoms šalims. Pavyzdžiui, poveikių scenarijus su cheminės saugos ataskaita arba saugos duomenų lapais atitinkamai gaunančios institucijos ir tolesni naudotojai turi suprasti įtrauktus naudojimo būdus ir saugaus naudojimo sąlygas.

## 1. Metų akcentai

### *Registracija ir dokumentacijos pateikimas*

#### **Registracija**

2014 m. ECHA darbas registracijos srityje bus sutelktas dviejose pagrindinėse srityse: veiksmai gerinant dokumentacijų kokybę ir pasiruošimas 2018 m. registracijos terminui. Be to, 2014 m. bus nedelsiant atlikti būtini numatyti atnaujinimų administraciniai ir reguliavimo patikrinimai.

Kalbant apie veiksmus, susijusius su dokumentacijos kokybe, ankstesniais metais jau buvo padėti pamatai: sukurta duomenų patikros ir geriausios veiksmų eigos metodika ir priemonės, kurios gali būti nuo paprasto pranešimo registruotojams, kuriuos prašoma pataisyti savo dokumentacijas, iki atitikties patikrų inicijavimo. 2014 m. ECHA toliau vadovausis savo patirtimi tikrindama iki 2013 m. termino pateiktas dokumentacijas, išskirdami tris pagrindinius prioritetus: 1) patikrinti kaip tarpinės užregistruotų cheminių medžiagų dokumentacijos tinkamumą, ar nurodyti naudojimo būdai atitinka tarpinio naudojimo ir griežtai kontroliuojamų sąlygų apibrėžtis; 2) patikrinti cheminės medžiagos

tapatumą (išsamiau žr. toliau) ir 3) surinkti žinių apie dokumentacijų kokybės lygį, įskaitant aukštesnės pakopos rezultatus, ir nustatyti tas, dėl kurių būtini tolesni reguliavimo veiksmai.

Patikros rezultatai, kartu su geriausios praktikos patarimais dėl kokybės pagerinimo, bus pranešti registruotojams, siekiant paskatinti savanoriškus atnaujinimus ir sumažinant reguliavimo veikslių poreikį. Dėl to turėtų nuolat gerėti registracijos dokumentacijos, kaip ir dėl privalomųjų atnaujinimų pagal vertinimo sprendimus. Šio tipo veiklos veiksmingumas jau įrodytas 2012 m. atliktomis plataus masto pratybomis, skirtomis kaip tarpinės užregistruotoms cheminėms medžiagoms.

Kadangi veiksmingiausias būdas pagerinti dokumentacijos kokybę yra padėti registruotojams rengti dokumentacijas, 2014-aisiais ECHA planuoja keletą šios srities veiklos projektų. Pirmiausia, ECHA toliau plėtos „Dokumentacijos kokybės pagalbinę priemonę“, kuri pirmą kartą buvo išleista 2013 m., siekiant padėti registruotojams prieš pateikiant patikrinti, ar dokumentacijoje nėra trūkumų, kuriuos ECHA dažniausiai aptinka per savo patikras. Pirmąją versiją paskyrusi cheminių medžiagų identifikavimo ir naudojimo aprašymo klausimams, 2014 m. ECHA sutelks dėmesį į duomenis apie pavojų. Antra, ECHA persvarstys tikrinimo proceso išsamumą, atsižvelgdama pirmųjų dviejų registracijos terminų patirtį ir patikros bei vertinimo veiklos rezultatus. Persvarstant bus nagrinėjama, ar reikia patikrinti daugiau informacijos ir (arba) ar informacija dokumentacijoje turėtų būti pateikiama kitaip. Remiantis šio darbo rezultatais, jei reikės, bus parengtas techninio išsamumo patikrinimo proceso atnaujinimo planas.

2014 m. ECHA pradės pasirengimą 2018 m. registracijos terminui. Tikimasi, kad šis terminas gerokai skirsis nuo dviejų ankstesniųjų, nes daugybė mažųjų informacijos apie chemines medžiagas apsikeitimo forumų (SIEF) ir atskirų registruotojų parengs žymiai daugiau registracijų (maždaug 70 000, t. y. beveik trigubai daugiau kaip 2010-aisiais) ir tai bus aktualu žymiai daugiau MVĮ. Tai reiškia, kad ECHA, bendradarbiaudama su suinteresuotaisiais subjektais, turi parengti kitokius kreipimosi į registruotojus būdus ir persvarstyti savo pagalbą ir priemones registruotojams. Be to, ECHA turi išplėsti pateikimo sistemas ir išteklius, kad galėtų susidoroti su dideliais dokumentacijų srautais per teisės aktuose numatytą laiką.

Kadangi pramonės atstovai nurodė, kad pradės teikti savo registracijos dokumentacijas jau nuo 2016 m., kad paskirstytų darbą per keletą metų, nes dokumentacijų skaičius didžiulis, parengiamąją veiklą reikės pradėti 2014-aisiais. Bendradarbiaudama su suinteresuotaisiais subjektais, ECHA ketina parengti 2015–2018 m. skirtą veikslių planą, kad pritaikytų ir racionalizuotų procedūras, IT priemones ir paramą registruotojams. Veikslių plane taip pat bus numatyta, kaip atsižvelgti į rekomendacijas, kurias Komisija pateikė savo 2013 m. paskelbtoje REACH apžvalgos ataskaitoje, ypatingą dėmesį skiriant savitoms MVĮ reikmėms. Siekiama laiku išsiaiškinti bet kokias galimas praktines kliūtis, kurios gali neleisti MVĮ sėkmingai ir veiksmingai dalyvauti SIEF arba būti bendro pateikimo dalyvėmis (žr. toliau apie dalijimąsi duomenimis).

Galiausiai, 2014 m. ECHA suteiks pagalbą Kroatijos registracijų teikėjams, kuriems sueis pirmasis registracijos terminas, skirtas CMR cheminėms medžiagoms, kurių jie gamina ar importuoja ne mažiau kaip vieną toną per metus, ir bet kurioms kitoms cheminėms medžiagoms, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, ir kurių 2014 m. liepos 1 d. gaminama ar importuojama ne mažiau kaip 100 tonų per metus.

### **Kitų tipų dokumentacijų pateikimai, įskaitant biocidų dokumentacijas ir PIC pranešimus**

Siekiant skatinti Europos inovacijas, bendrovės gali prašyti laikinų registracijos prievolių

išimčių cheminėms medžiagoms, naudojamoms produktų ir technologiniams tyrimams ir plėtrai (PPORD pranešimai). ECHA dės daugiau pastangų didinti informuotumą apie PPORD išimtį, ypač tarp MVĮ. Veiklos požiūriu, pirmosios PPORD išimtys baigė galioti 2013 m. birželio mėn., o prašymų pratęsti galiojimą tikimasi sulaukti per visus 2014 metus. Taigi, 2014-ieji taps pirmaisiais metais, kai ECHA ištisus metus taikys visas PPORD nuostatas pagal REACH.

Siekiant, kad cheminių medžiagų reglamentas Europoje taptų veiksmingas, ECHA patikėta užduotis tvarkyti reguliavimo dokumentacijas pagal du naujus teisės aktus: Biocidinių produktų reglamentą ir Sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto, reglamentą (šalia REACH ir CLP). 2014 m., remdamasi pirmąja biocidų dokumentacijų teikimo paskutinį 2013 m. ketvirtį patirtimi, ECHA sieks toliau racionalizuoti ir automatizuoti biocidų dokumentacijos teikimo procesą, kad juo veiksmingiau galėtų naudotis valstybių narių kompetentingos institucijos (VNKI), pramonės atstovai ir ECHA. PIC pranešimai iš pradžių bus administruojami naudojantis esama Europos pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo duomenų bazės (EDEXIM) sistema, vėliau šiais metais pereinant prie naujos kartos IT dokumentacijos teikimo sistemos. Išsamiau su biocidų ir PIC reglamentais susijęs ECHA darbas aprašytas atitinkamai 16 ir 17 veiklos srityse).

ECHA ir toliau priims tolesnių naudotojų ataskaitas, pranešimus apie gaminiuose esančias chemines medžiagas, paraiškas autorizacijai gauti, prašymus dėl alternatyvių pavadinimų ir pranešimus CLP inventoriui ir atitinkamai juos tvarkys.

### ***Cheminės saugos vertinimo (CSA) plėtros programa***

ECHA pasiryžusi kartu su suinteresuotaisiais subjektais siekti kuo platesnio rizikos valdymo patarimų įgyvendinimo ir poveikio tiekimo grandinėje. Svarbiausi veiksmai siekiant šio tikslo 2013 m. įtraukti į CSR / ES veiksmų planą<sup>1</sup>, kuriame atkartojamos REACH apžvalgos rekomendacijos, kaip pagerinti išplėstinių saugos duomenų lapų pildymą, pateikimą ir naudojimą. ECHA, kartu su suinteresuotaisiais subjektais, sieks įgyvendinti veiksmų plano užduotis. ECHA taip pat toliau tvarkys ECHA ir suinteresuotųjų subjektų keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklą (ENES), kuris lengvina minėtų veiksmų praktinį įgyvendinimą ir rezultatų pranešimą. Pradinis CSR / ES veiksmų plano įgyvendinimo etapas pareikalaus palyginti daug išteklių, bet juos pateisina numatoma didžiulė nauda, kurią tie veiksmai turės saugiam cheminių medžiagų naudojimui visoje Europoje.

2014 m. ECHA imsis veiksmų išplėsti ratą cheminių medžiagų, kurioms jos IT priemonėse galima taikyti CSA metodiką. Remiantis 2013 m. atlikta nestandartiniams CSA atvejams skirtos metodikos prieinamumo analize, bus toliau plėtojamos Cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonės (CHESAR) ir Tarptautinės bendros informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazės (IUCLID) specifikacijos, siekiant joms pritaikyti esamas metodikas. Glaudžiai bendradarbiaudama su suinteresuotaisiais subjektais ECHA taip pat tęs struktūrizuoto elektroninės cheminės saugos ataskaitos (CSR) formato ir su poveikio scenarijais susijusių pavyzdžių, kai reikia daugiau patarimų, kūrimo procesus.

Siekdama užtikrinti, kad cheminių medžiagų naudojimo sauga tiekimo grandinėje ir toliau didėtų, ECHA padidins savo paramą ir, kai reikės, sukurs arba patobulins esamas tolesniems naudotojams skirtas priemones, kad jie laikytųsi savo prievolių. Tai yra pagalba registruotojams kuriant aiškius ir tikslus poveikio scenarijus, skirtus pranešti ir paaiškinti klausimus, susijusius su tolesnio naudotojo CSR atlikimu, ir konsultuojant dėl

---

<sup>1</sup> Veiksmų planas, skirtas kokybiškai informacijai apie saugų cheminių medžiagų naudojimą REACH cheminės saugos ataskaitose ir išplėstiniuose saugos duomenų lapuose

saugaus mišinių naudojimo. ECHA taip pat imsis specialių priemonių, kad užmegztų glaudesnius ryšius su chemijos pramonei nepriklausančiais tolesnių naudotojų sektoriais, kurie taip pat turi prievolių pagal REACH.

Galiausiai, remdamasi 2013 m. atlikta apžvalga, ECHA persvarstys poveikiui įvertinti skirtą esamą pagalbinę medžiagą ir pasiūlys laipsniško jos persvarstymo ir tobulinimo strategiją, atsižvelgiant į gilėjančias žinias apie esamą ir kuriamą CSA metodiką.

### ***Dalijimasis duomenimis ir cheminių medžiagų identifikavimas***

Yra numatyti du atskiri dalijimosi duomenimis keliai: informacijos apie cheminę medžiagą apsisiekimo forumo (SIEF) įsteigimas preliminariai užregistruotoms cheminėms medžiagoms, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, ir užklausų procesas kitoms cheminėms medžiagoms, kai bendrovės paprašo ECHA susisiekti su kitais tos pačios cheminės medžiagos registruotojais. ECHA tenka teisėjo vaidmuo sprendžiant galimus dalijimosi duomenimis ginčus. Kaip rodo pastarųjų metų patirtis, tikimasi, kad 2014 m. užklausų dokumentacijų apdorojimo darbo krūvis, įskaitant senesnių kaip 12 metų duomenų teikimą galimiems registruotojams, išliks gana didelis. Tikimasi, kad ECHA pateikiamų dalijimosi duomenimis ginčų skaičius sumažės nuo 2013 m. dėl antrojo registracijos termino pasiekto didžiausio lygio.

Sėkmingai dalytis duomenimis įmanoma tik tada, kai visos šalys aiškiai supranta cheminės medžiagos identifikaciją. Be to, cheminės medžiagos tapatybė yra visų ECHA tvarkomų reguliavimo procedūrų pagrindas, kadangi tik vienareikšmiai identifikavus medžiagą galima užtikrinti tinkamą visos sistemos veikimą. Todėl cheminių medžiagų identifikavimo kokybės gerinimas yra vienas iš pagrindinių ECHA rūpesčių ir numatoma, kad 2014 m. šios srities darbo krūvis išliks labai didelis. 2014 m. apogėjų pasieks 2013 m. inicijuoti veiksmai, skirti sistemiskai spręsti cheminių medžiagų identifikavimo klausimus registracijos dokumentacijose. Visų pirma ECHA tęs procedūras dėl pirmųjų laiškų, praėjus 2013 m. terminui išsiųstų tiems registruotojams, kurių dokumentacijos buvo automatiškai paženklintos kaip galinčios turėti šios srities trūkumų. Gali būti atliekamos tikslinės cheminių medžiagų tapatybės atitikties patikros tose dokumentacijose, kurių registruotojai neatsakė į pirmines ECHA pastabas ir neištaisė atitikties trūkumų. Siekiama palaipsniui pakeisti bendrą cheminių medžiagų identifikavimo informacijos kokybę esamų registracijų dokumentacijose. Į šios veiklos metu įgytą patirtį bus atsižvelgta rengiant planą, – 2018 m. veiksmų plano dalį, – kuriuo norima 2018 m. registracijos dokumentacijoje pasiekti pageidaujamą kokybės lygį.

Rengdama cheminių medžiagų identifikavimo ir pavadinimo suteikimo rekomendacijų naujinį, ECHA tęs 2013 m. pradėtą cheminių medžiagų vienodumo nustatymo metodikos ir kriterijų tikslinimo darbą. Svarbūs atspirties elementai bus dviejų 2013 m. įvykusių cheminių medžiagų identifikavimo seminarų rezultatai ir REACH VI priedo atnaujinimas (kurį Europos Komisija, kaip tikimasi, pasiūlys iki 2013 m. pabaigos), skirtas pritaikyti tam tikrus reikalavimus nano formato cheminėms medžiagoms.

Dar viena veiklos sritis bus „REACH apžvalgos“ ataskaitos, kurioje nuspręsta, jog reikia teikti daugiau rekomendacijų arba pagalbos, ypač MVI, dėl reguliavimo procedūrų, pirmiausia dėl susitarimo SIEF dėl duomenų ir bendro pateikimo priegios, išvadų įgyvendinimas. ECHA dirbs kartu su Komisija ir kitais suinteresuotaisiais subjektais, kad surastų galimus sprendimus ir stebėtų jų veiksmingumą.



### ***Sklaida – viešoji elektroninė informacijos prieiga***

Informacijos iš registracijos dokumentacijų sklaida turi du svarbius tikslus. Pirmiausia, ji suteikia galimybę visiems Europos piliečiams nemokamai gauti informaciją apie cheminę medžiagą, kurios poveikį jie gali patirti, kad jie informuotai galėtų priimti sprendimą apie savo cheminių medžiagų naudojimą. Antra, informacijos paviešinimas ECHA svetainėje skatina bendroves teikti patikimus, moksliskai pagrįstus ir suprantamus duomenis, kadangi ECHA skelbia informaciją tokią, kokią gauna, jos netikrindama.

Siekdama užtikrinti kuo didesnę plačiosios visuomenės ir pilietinės bendruomenės prieigą prie unikalios ECHA duomenų bazės informacijos, 2014 m. Agentūra planuoja paskelbti likusias iki 2013 m. termino pateiktas registracijos dokumentacijas. Visus metus ECHA taip pat reguliariai pildys Klasifikavimo ir ženklavimo (C&L) inventorių (žr. 4 veiklos sritį). Kalbant apie biocidų dokumentacijas, 2013 m. pradėtas informacijos apie patvirtintas veikliąsias medžiagas ir autorizuotus produktus skelbimas 2014 m. paspartės, atnaujinus esamas sklaidos sistemas taip, kad šio naujo tipo dokumentacijos galės būti apdorotos laiku. Visa informacija bus susieta su Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacijos (OECD) portalu *eChemPortal*, kad taptų matoma visame pasaulyje.

2014 m. ECHA taip pat pasinaudos dviem 2013 m. baigtais tyrimais: suinteresuotųjų subjektų įtraukties tyrimu dėl jos sklaidos portalų naudingumo ir IT architektūros apžvalga (žr. 6 veiklos sritį). Tuo remiantis bus kuriama nauja sklaidos priemonių karta, numatyta pristatyti 2015 m., kurioje bus „prieigos centras“, susiejantis visą svetainėje paskelbtą informaciją apie chemines medžiagas, nesvarbu, kokia reguliavimo procedūra (REACH, CLP ar biocidų) būtų taikyta, ir leisiantis pritaikyti duomenų pateikimą įvairiems skaitytojams, pvz., skelbiant tikslinius skyrius arba santraukas. Tikimasi, kad tai labai pagerins naudingumą ir suprantamumą.

Siekiant apsaugoti bendrovių komercinius interesus joms leidžiama prašyti, kad tam tikra informacija iš jų dokumentacijų nebūtų atskleidžiama. ECHA vertina, ar šie prašymai pagrįsti ir teisėti. Keletas prašymų 2013 m. pateiktose dokumentacijose buvo tokie, kad 2014 m. gali prireikti atlikti jų patikros procedūrą. Pirmenybė bus teikiama 2013 m. pradėtiems nagrinėti atvejams, o naujų prašymų atvejų – bus teikiama paraiškoms dėl IUPAC pavadinimų, ypač dokumentacijoms, kuriose pateikiami pasiūlymai atlikti bandymą su stuburiniais gyvūnais, kad vykstant viešosioms konsultacijoms juos būtų galima susieti su aiškia cheminės medžiagos tapatybe. ECHA taip pat tikrins, ar siūlomas viešas pavadinimas pakankamai nusako cheminės medžiagos savybes, nors juo ir neatskleidžiama išsami cheminė tapatybė.

## **2. Tikslai ir rodikliai**

### Tikslai

1. Patikrinamos visos REACH, biocidų ir PIC dokumentacijos, užklauskos ir ginčai dėl dalijimosi duomenimis ir pateikiami atitinkami sprendimai. Prašymai laikyti informaciją konfidencialia vertinami vadovaujantis standartinėmis procedūromis, kad būtų laiku nustatytos ir atnaujintos probleminės dokumentacijos, siekiant geriausios duomenų kokybės, ir laikantis teisės aktuose nustatytų terminų arba planinių rodiklių.
2. Sprendimai yra tinkamai pagrįsti ir aukštos techninės ir mokslinės kokybės.
3. Suinteresuotiesiems subjektams ir visuomenei suteikiama galimybė per pagrįstą laiką po registracijos ar pranešimų pateikimo lengvai susipažinti su visų registruotų cheminių medžiagų ir C&L pranešimų dokumentacijų ir biocidų dokumentacijų informacija.



Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų registracijos dokumentacijų, PPORD pranešimų, biocidų paraiškų ir PIC pranešimų procentinė dalis	100 %	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėse ataskaitose
Per planinį terminą (20 darbo dienų) baigtų nagrinėti užklausų procentinė dalis	80 %	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėse ataskaitose
Per teisės aktuose nustatytą arba planinį terminą išspręstų ginčų dėl dalijimosi duomenimis procentinė dalis	100 %	Vertinimas užregistruojamas darbų srauto sistemos mėnesinėse ataskaitose
Viešai paskelbtos iki 2013 m. gegužės 31 d. termino sėkmingai pateiktų registracijos dokumentacijų informacijos procentinė dalis	98 %	Mėnesinėse ataskaitose nurodyta paskelbtos informacijos procentinė dalis
Suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo ECHA dokumentacijų pateikimo ir sklaidos veikla, ECHA veikla gerinant skelbiamų CSR ir poveikio scenarijų lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

**3. Pagrindiniai rezultatai***Registracija ir dokumentacijų pateikimas*

- Išsamumo tikrinimo procedūra taikoma maždaug 6 000 registracijos dokumentacijų (daugiausia naujinių) ir 300 PPORD pranešimų (įskaitant pratęsimo prašymus), atitinkamai atvejais priskiriamas registracijos arba PPORD pranešimo numeris.
- Priimta iki 40 sprendimų dėl PPORD.
- Iki 30 paraiškų dėl biocidų (paraiškos dėl naujų veikliųjų medžiagų, atnaujinimai arba apžvalgos, Sąjungos produktų autorizacijos) apdorota ir perduota valstybėms narėms.
- Apdorota maždaug 4 000 PIC pranešimų.
- Parengtas 2018 m. registracijos terminui skirtas veiksmų planas.

*Dokumentacijų kokybė*

- Parengtas išsamumo tikrinimo naujovinio planas.
- Parengtas dokumentacijos kokybės pagalbinės priemonės naujinys.
- Patikrintos cheminių medžiagų, kurios 2013 m. užregistruotos kaip tarpinės, dokumentacijos ir registruotojai informuoti apie nustatytus trūkumus.
- Patikrinta cheminių medžiagų identifikacija iki 2013 m. termino ir, kai tinka, iki 2010 m. termino pateiktose dokumentacijose ir, remiantis 2013 m. apibrėžta strategija, registruotojai informuoti apie nustatytus trūkumus.

- Parengtas planas, skirtas cheminių medžiagų identifikavimo kokybei 2018 m. registracijos dokumentacijoje.
- Įdiegta priemonių atrankos / prioritetų nustatymo priemonių sistema.

#### *CSA programa*

- Paskelbtos peržiūrėtos Rekomendacijos tolesniems naudotojams dėl poveikio scenarijų tvarkymo su naujais „tinkamų“ poveikio scenarijų pavyzdžiais.
- Paskelbti tolesnio naudotojo CSR pavyzdžiai.
- Pateiktas pasiūlymas dėl struktūrizuotų CSR duomenų.

#### *Cheminių medžiagų identifikavimas ir dalijimasis duomenimis*

- Per numatytą laikotarpį bus baigta nagrinėti maždaug 1 300 naujų užklausų ir, kai patvirtinta, suteiktas užklausos numeris.
- Bus išspręsti maždaug septyni nauji ir dabar nagrinėjami dalijimosi duomenimis ginčai.

#### *Sklaida*

- Pradinio vertinimo procedūra atliekama iki 750 prašymų laikyti informaciją konfidencialia, pateiktų 2013 m.
- Informacija iš registracijos, C&L inventoriaus ir biocidų dokumentacijų paskelbta ECHA svetainėje ir susieta su OECD *eChemPortal*.

## 1.2. Vertinimas (2 veiklos sritis)

Dokumentacijos vertinimas apima tiek pasiūlymus atlikti bandymą, tiek atitikties patikras. Atitikties patikros tikslas – išnagrinėti, ar registracijos dokumentacijos atitinka REACH reglamento informacijai keliamus reikalavimus, o pasiūlymų atlikti bandymą nagrinėjimas skirtas užtikrinti, kad informacijos apie konkrečią cheminę medžiagą rinkimas atitiktų tikruosius informacijos poreikius ir būtų išvengta nereikalingų bandymų su gyvūnais.

Cheminės medžiagos vertinimu siekiama surinkti informaciją, skirtą išaiškinti, ar cheminė medžiaga kelia pavojų žmonių sveikatai arba aplinkai. Cheminių medžiagų vertinimus atlieka valstybių narių kompetentingos institucijos (VNKI). Įvertinama visa turima informacija, o prireikus, prašoma papildomos informacijos iš registruotojų. Cheminės medžiagos vertinimas grindžiamas koreguojamuoju Bendrijos veiksmų planu (CoRAP), skirtu cheminėms medžiagoms, kurioms taikomas vertinimas. Cheminių medžiagų vertinimas veiksmingai susieja ECHA strateginį tikslą pagerinti registracijos dokumentacijų kokybę su kitu strateginiu tikslu – užtikrinti išmanų naudojamąsi duomenimis veiksmingai reguliuojamajai cheminių medžiagų vadybai.

### 1. Metų akcentai

#### ***Dokumentacijos įvertinimas***

Vykdydama atitikties patikrą ECHA toliau kreips ypatingą dėmesį tam tikrus dokumentacijų elementus, kurie ypač svarbūs saugiam cheminės medžiagos naudojimui. ECHA taip pat toliau tikrins visų dokumentacijų atitiktį – atsitiktinės atrankos būdu arba taikydama galimų problemų kriterijus. Pramonės atstovams bus pateikti naudingi atsiliepimai apie rezultatus, pabrėžiant skubiai reikalingus savanoriškus pramonės informacijos atnaujinimus, pvz., metinėmis vertinimo ataskaitomis ir internetiniais seminarais. 2013 m. parengtos susirūpinimą keliančioms sritims skirtos IT priemonės ir tikslinės atitikties patikros dabar išsamiai panaudojamos duomenims apie pavojų patikrinti, taip pat dokumentacijoms, kurių atitikties patikra bus atliekama, prioritetams nustatyti ir atrinkti. Atrenkant bus atsižvelgiama tiek į cheminės medžiagos vertinimo, tiek į reguliuojamojo rizikos valdymo procesus.

Įgijus patirties įgyvendinant tikslingesnės atitikties patikros metodą pagal 2013 m. tikslus, 2014 m. bus persvarstytas pasirinkto metodo veiksmingumas ir naudingumas, siekiant užtikrinti, kad jis atitiktų ir ECHA bei jos suinteresuotųjų subjektų lūkesčius ateinantiems metams. Be to, bus galutinai parengtas CSR atitikties patikros sisteminio metodo planas. Šiais tikslais ECHA pirmiausia tęs artimą dialogą su valstybių narių kompetentingomis institucijomis (VNKI) ir Komisija.

Pasiekus dviejų aukščiausių kiekio tonomis lygių 5 % dokumentacijų, pateiktų 2010 m. terminui, atitikties patikros tikslą, 2014 m. ECHA daugiau dėmesio skirs 2013 m. terminui pateiktoms registracijos dokumentacijoms. Tačiau, siekdama panaudoti IT priemones, kad patikrintų visų 2010 m. dokumentacijų atitiktį ir išsiaiškintų daugumą reikšmingų neatitiktųjų turinčių dokumentacijų, ECHA ir toliau atrinkinės 2010 m. didelių kiekių dokumentacijas jų atitikčiai patikrinti.

Kalbant apie pasiūlymų atlikti bandymą nagrinėjimą, ECHA toliau sistemiškai priiminės sprendimus dėl jų. Siekiama baigti nagrinėti bent trečdalį iš 376 dokumentacijų su pasiūlymais atlikti bandymą, pateiktų iki 2013 m. registracijos termino, teikiant pirmenybę pasiūlymams dėl cheminių medžiagų, kurios turi arba gali turėti patvarios, bioakumuliacinės ir toksiškos (PBT) medžiagos, vPvB, jautrinančių ar CMR savybių arba yra klasifikuojamos kaip pavojingos, nes naudojant poveikis plačiai pasklinda.

Svarbi išteklių dalis turės būti paskirta sprendimų priėmimo dėl 2013 m. ir netgi 2012 m. pateiktų sprendimų projektų procesui. Dėl didelio bylų skaičiaus VNKI patiria didelį spaudimą, kuris atsiliepia ir valstybių narių komitetui, jei VNKI ir toliau teiks pasiūlymus dėl didelės dalies sprendimų projektų pakeitimo.

Vis didėjanti dokumentacijų vertinimo išteklių dalis turės būti skiriama reaguojant į ECHA dokumentacijos vertinimo sprendimus pateiktos informacijos tolesniems patikrinimams ir užtikrinant patikimą pagrindą nacionalinėms teisėsaugos institucijoms imtis veiksmų dėl reikalavimų neatitinkančių dokumentacijų.

ECHA toliau tobulins savo procesus, kad užtikrintų efektyvų išteklių naudojimą ir rezultatus. ECHA taip pat tikisi gerokai padidinti savo gebėjimus veiksmingai susidoroti su moksliskais reiklomis vertinimo užduotimis, pvz., reprodukcinio toksiškumo, analogijos arba kategorijos metodais pagrįstų dokumentacijų, nanomedžiagų ir endokrininę sistemą ardančių cheminių medžiagų. Specialiai šiems reikalams reikės skirti laiko ir išteklių.

### ***Cheminių medžiagų vertinimas***

ECHA ir toliau rūpinsis, kad cheminių medžiagų vertinimo procesas veiksmingai įsiterptų į rizikos valdymo procesus, atrinkdama papildomas kandidatines CoRAP chemines medžiagas, su kuriomis susijusią riziką žmonių sveikatai arba aplinkai reikia patikslinti, arba reikalaujama papildomos informacijos, kurios negalima prašyti vertinant dokumentaciją. Viena iš tam būtinų sąlygų yra sėkminga VNKI sąveika ir jų dalyvavimas palaipsniui rengiant ketvirtąjį metinį CoRAP naujinį (2015–2017 m.), prieš oficialiai pateikiant valstybėms narėms ir MSC. Tai reiškia, kad VNKI reikia suteikti galimybę pranešti apie dominančias chemines medžiagas ir pakomentuoti ECHA pasiūlymus prieš metinio CoRAP atnaujinimo projektą oficialiai pateikiant valstybėms narėms ir valstybių narių komitetui. Kartu siekiama užtikrinti tolygesnį VNKI dalyvavimo cheminių medžiagų vertinimo veikloje pasiskirstymą.

2011 m. sutarti cheminių medžiagų vertinimo prioritetų nustatymo kriterijai bus persvarstyti ir galbūt pakeisti, atsižvelgiant į pirmąją cheminių medžiagų vertinimo proceso patirtį ir į bet kokius galimus REACH priedų pakeitimus. Svarbus tolesnės CoRAP plėtros elementas yra veiksmingo ir naudingo struktūriškai artimų cheminių medžiagų vertinimo metodo užtikrinimas. Ši veikla bus derinama su patikros veikla, numatyta SVHC 2020 m. veiksmų plane (žr. 3 veiklos sritį), kai tikrinamos cheminių medžiagų grupės.

Po antrojo cheminių medžiagų vertinimų rato ECHA turi sugebėti apdoroti didėjantį vertinimų ir VNKI parengtų sprendimų projektų bei galutinių sprendimų srautą. ECHA tenkantis iššūkis – užtikrinti VNKI parengtų sprendimų, vertinimo ataskaitų ir išvadų darną, nuoseklumą ir teisinį pagrindumą, tikrojoje vertinimo veikloje atliekant tik ribotą koordinavimo vaidmenį. ECHA siekia užtikrinti veiksmingą cheminių medžiagų vertinimo koordinavimą su vykstančiais tų pačių medžiagų dokumentacijų vertinimo procesais ir reguliuojamąja rizikos valdymo veikla ir skelbs nekonfidencialias cheminių medžiagų vertinimo sprendimų ir ataskaitų versijas. Kartu su VNKI ir Komisija ECHA toliau nagrinės, kaip geriau derinti cheminių medžiagų vertinimo išvadas ir rizikos valdymo varianto (RMO) analizę, atsižvelgiant į SVHC veiksmų planą.

ECHA toliau remis ir bendradarbiaus su cheminių medžiagų vertinimu užsiimančiomis VNKI, organizuodama seminarus ir techninius posėdžius, leisdamą praktines rekomendacijas ir atlikdama sprendimų projektų nuoseklumo patikras. Veiksminga

administracinė praktika yra būtina sąlyga cheminių medžiagų vertinimo procesui prižiūrėti ir palaikyti.

### **Atskaitomybė**

ECHA vertinimo ataskaita<sup>2</sup> bus paskelbta iki vasario mėnesio pabaigos. Joje bus rekomendacijų galimiems registruotojams, skirtų būsimų registracijų kokybei pagerinti. Be to, ECHA pateiks Komisijai antrąją ataskaitą apie bandymų be gyvūnų metodų ir bandymų strategijos įgyvendinimo būseną ir naudojimą.<sup>3</sup>

## **2. Tikslai ir rodikliai**

### Tikslai

1. Atsižvelgiant į teisės aktuose nustatytus reikalavimus ir daugiamečių planą, parengti mokliškai ir teisiškai pagrįsti sprendimų projektai ir galutiniai sprendimai dėl dokumentacijos vertinimo.
2. Dokumentacijos ir cheminių medžiagų vertinimo sprendimų atitiktis toliau vertinama pernelyg nedelsiant po sprendime nurodyto termino, o valstybės narės institucijos informuojamos apie rezultatus ir bylas, dėl kurių jos turi imtis veiksmų.
3. Visi cheminių medžiagų vertinimai planuojami CoRAP, jie rengiami ir nagrinėjami užtikrinant aukšto lygio mokslinę, techninę ir teisinę kokybę pagal sutartą standartinį požiūrį ir procedūras, laikantis teisės aktuose nustatytų terminų.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą atliktų dokumentacijų ir cheminių medžiagų vertinimų procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Iki 2013 n. termino gautose dokumentacijose pateiktų pasiūlymų atlikti bandymą pabaigtų nagrinėjimų procentinė dalis, skirta įvykdyti teisinį reikalavimą iki 2016 m. birželio 1 d. termino parengti sprendimo projektą	33 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Atitikties patikrų, atliktų norint pasiekti 5 % iki 2013 m. pateiktų dokumentacijų tikslą, procentinė dalis	20 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Tolesnių patikrinimų, kurių terminas yra tais metais, atliktų per šešis mėnesius po termino,	75 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita

<sup>2</sup> REACH 54 straipsnis.

<sup>3</sup> REACH 117 straipsnio 3 dalis.

nurodyto galutiniame sprendime dėl dokumentacijos vertinimo, procentinė dalis		
VNKI pasitenkinimo ECHA parama vertinant chemines medžiagas lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa.

### 3. Pagrindiniai rezultatai

- Sprendimo priėmimo procesu apdorota ir priimta daugiau kaip 300 galutinių dokumentacijų vertinimo sprendimų dėl 2012 m. ir 2013 m. pradėtų svarstymų.
- Užbaigtos 275 atitikties patikros ir parengta maždaug 150 naujų sprendimų projektų.
- Užbaigta nagrinėti pateikiant sprendimo projektą ne mažiau kaip 200 pasiūlymų atlikti bandymą.
- Parengtas CSR atitikties patikros sisteminio metodo planas.
- Antrasis CoRAP atnaujinimas bus baigtas iki 2014 m. kovo mėn. pabaigos, o trečiojo atnaujinimo projektas pateiktas valstybių narių komitetui iki 2014 m. spalio mėn. pabaigos.
- Vertinant chemines medžiagas priimti bent 35 galutiniai sprendimai su prašymais pateikti išsamesnę informaciją arba išvados.
- Atlikta 300 dokumentacijų vertinimo tolesnių patikrinimų.
- Parengta metinė vertinimo ataskaita (54 straipsnis) ir atitinkami pranešimai.
- Teikiama mokslinė, administracinė ir teisinė pagalba valstybių narių kompetentingoms institucijoms vykdant vertinimo užduotis.
- Surengtas bent vienas seminaras dėl cheminės medžiagos ir dokumentacijos vertinimo.
- Pabaigta dokumentacijų vertinimo strategijos apžvalga ir sutartas planas, kaip pasiekti 5 % iki 2013 m. pateiktų dokumentacijų atitikties patikrų tikslą.

### 1.3. Rizikos valdymas (3 veiklos sritis)

Su rizikos valdymu susijusioms ECHA užduotims priskiriamas labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų (SVHC) Kandidatinio sąrašo atnaujinimas, reguliarius rekomendacijų Komisijai dėl cheminių medžiagų iš Kandidatinio sąrašo, kurias reikia įtraukti į Autorizacijos sąrašą (cheminių medžiagų, dėl kurių reikia gauti autorizaciją (REACH XIV priedas), sąrašą), rengimas ir paraiškų autorizacijai gauti nagrinėjimas. Susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos, kurios ES lygiu kelia nepriimtina riziką, gali būti apskritai uždraustos arba apriboti tam tikri jų naudojimo būdai (REACH VIII antraštinė dalis). Komisija gali pareikalauti ECHA parengti pasiūlymus dėl apribojimų arba persvarstyti esamus. Valstybės narės taip pat teikia pasiūlymus dėl apribojimų, kurių tinkamumas tikrinamas ir jie perduodami RAC ir SEAC nuomonei priimti.

#### 1. Metų akcentai

##### *Rizikos valdymo poreikių nustatymas*

2014-ieji bus pirmieji metai, kai ECHA, kartu su valstybėmis narėmis ir Komisija, ištisis metus dirbs įgyvendindama SVHC 2020 m. veiksmų planą<sup>4</sup>. Šis darbas grindžiamas 2013 m. parengtu veiksmų plano įgyvendinimo planu ir bus sutelktas ties penkiomis pagrindinėmis cheminių medžiagų grupėmis: CMR, endokrininę sistemą ardančioms cheminėms medžiagoms, jautrinančioms (kvėpavimo takus), PBT / vPvB ir naftos srautais. Norint pasiekti 2020-ųjų politikos tikslą – įtraukti į Kandidatinį sąrašą visas atitinkamas šiuo metu žinomas SVHC – ir padėti tinkamą pagrindą tolimesniam reguliuojamojo rizikos valdymo darbui po 2020 m., būtina konsoliduoti bendrą supratimą apie būtinus veiksmus ir taikomus metodus šiam veiksmų planui įgyvendinti. Be to, bus dedamos papildomos pastangos į šią veiklą įtraukti daugiau valstybių narių, kad būtų užtikrinta, jog didelis darbo krūvis tinkamai pasiskirstys visiems partneriams. Tai ypač sudėtinga užduotis, turint omenyje į veiksmų planą įtrauktą tarpinį tikslą – iki 2014 m. pabaigos atlikti 80 cheminių medžiagų RMO analizę.

ECHA ypač rems įgyvendinimo koordinavimą, įskaitant specialaus koordinavimo bei ekspertų grupių darbą ir rizikos valdymo ekspertų posėdžius (RiME). 2014 m. pradės dirbti ekspertų grupė, padėsianti atrinkti ir identifikuoti (galimai) endokrininę sistemą ardančias chemines medžiagas. Prasidės darbai, skirti sukurti metodiką naftos ir anglies srauto cheminėms medžiagoms nagrinėti. ECHA taip pat toliau plėtos RMO analizę, kaip priemonę ir pagalbą priimant sprendimą dėl tinkamiausios reguliavimo priemonės, kuria, be autorizacijos, galėtų būti ir apribojimai, klasifikavimo ir ženklavimo suderinimas ar kitos ES reguliavimo priemonės. Vis dar neaiškus pasiūlymų identifikuoti chemines medžiagas kaip SVHC skaičius, kadangi tai priklausys nuo parengtų RMO ir padarytų išvadų tipo. ECHA prisidės prie šio darbo padėdama Komisijai rengti RMO analizę ir, kai reikės, pasiūlymus dėl rizikos valdymo priemonių, skirtų iki penkių cheminių medžiagų.

Pačios ECHA veiksmai bus sutelkti į cheminių medžiagų patikrą, pasirūpinant, kad ji būtų koordinuota su kitų REACH procesų patikros veikla, pvz., cheminių medžiagų vertinimu, ir į skirtingų cheminių medžiagų grupių reguliavimo būsenos apžvalgų teikimą. 2013 m. registracijos duomenys, kaip ir atitikties patikromis bei savanoriškais atnaujinimais gauta informacija, bus patikrinta, siekiant nustatyti papildomos informacijos ir (arba) reguliavimo veiksmų poreikius.

Dalyvaujančios institucijos aiškiai pripažino, kad reikia atviro ir skaidraus bendravimo įgyvendinant veiksmų planą. Todėl šiais pirmaisiais įgyvendinimo metais ypatingo dėmesio reikės keitimosi informacija planui, kuris yra viena iš svarbiausių veiksmų plano

<sup>4</sup> SVHC identifikavimo ir REACH rizikos valdymo priemonių įgyvendinimo veiksmų planas nuo dabar iki 2020 m.



įgyvendinimo plano dalių. Svarbus keitimosi informacija elementas bus pirmųjų metų pažangos ataskaita.

### **Autorizacija**

#### **SVHC identifikacija ir XIV priedo rekomendacijos**

2020 m. veiksmy planu įgyvendinimas padės pastoviai pildyti kandidatini sąrašą cheminėmis medžiagomis, kurios turėtų būti pakeistos per trumpą ar ilgą laiką. Tikimasi, kad PBT ir endokrininę sistemą ardančių cheminių medžiagų ekspertų grupė nustatys galimas į kandidatini sąrašą įtraukti medžiagas. Tačiau šiuo metu atrodo, kad identifikacijai patvirtinti daugeliu atveju būtina papildoma informacija iš dokumentacijos ar cheminių medžiagų vertinimo sprendimų.

ECHA toliau parengs po vieną rekomendaciją dėl cheminių medžiagų įtraukimo į autorizacijos sąrašą per metus. Kandidatiniam sąrašui plečiantis gali prireikti pritaikyti XIV priedo prioritetų nustatymo metodą, kad jis visiškai atitiktų SVHC veiksmy planu įgyvendinimą.

#### **Paraiškos autorizacijai gauti**

Priimant šią darbo programą ECHA gavo pirmąsias paraiškas autorizacijai gauti, o pramonės atstovai pranešė jų būsiant daugiau. ECHA taip pat pradėjo sunkų nuomonės formavimo procesą Rizikos vertinimo komitete (RAC) ir Socialinės ir ekonominės analizės komitete (SEAC), kuris bus baigtas 2014 m. ECHA, kaip ir jos komitetai, sieks sutvarkyti pirmąsias paraiškas ir parengti argumentuotą nuomonę skaidriai ir veiksmingai, kad galėtų tinkamai palengvinti Komisijos sprendimų priėmimo procesą suteikiant autorizaciją arba atsisakant ją suteikti. ECHA planuoja aktyviai skatinti trečiųjų šalių dalyvavimą konsultacijų dėl kiekvienos paraiškos procese, siekdama užtikrinti, kad formuojant nuomonę būtų gauta tinkama informacija apie alternatyvias chemines medžiagas arba metodikas, jei tokių esama.

Yra požymių, kad pramonės atstovai 2014 m. planuoja parengti pateikimui panašų skaičių paraiškų dokumentacijų kaip ir 2013 m. Todėl ECHA pasiruošusi priimti iki 20 naujų paraiškų autorizacijai gauti. ECHA atidžiai stebės procesą, kad prireikus laiku pritaikytų savo ir savo komiteto veiksmus prieš numatytą staigų paraiškų pagausėjimą 2015 m. Ypatingas iššūkis – parengti ir išbandyti veiksmingas keitimosi informacija su pareiškėjais, trečiosiomis šalimis ir komitetų nariais priemonės.

Remdamasi pareiškėjų pranešimais apie ketinimus pateikti paraiškas, ECHA toliau teiks pareiškėjams galimybę prašyti informacijos seanso. Pasirodė, kad šie seansai yra tinkamas būdas išsiaiškinti visus likusius techninius klausimus dėl paraiškų parengimo ir pateikimo.

Vienas iš konkrečių 2014 m. uždavinių – užtikrinti, kad tolesni naudotojai (įskaitant MVĮ) žinotų, jog būtina turėti autorizaciją arba pateikti paraišką jai gauti ir kaip tai padaryti praktiškai. Didindama visų suinteresuotųjų subjektų informuotumą apskritai, ECHA toliau rengs seminarus galimiems pareiškėjams, taip pat galimai rengs konkrečioms cheminėms medžiagoms skirtus seminarus komitetams.

ECHA toliau tikrins į kandidatini sąrašą įtraukų cheminių medžiagų registruotų naudojimo būdų tarpinę būseną, nes tai gali turėti tiesioginį poveikį prioritetų nustatymui pagal XIV priedą ir suteikia aiškumo pramonės atstovams, ar jie turi pasiruošti teikti paraiškas autorizacijai gauti.



### **Apribojimai**

Kiekviena apribojimų dokumentacija yra gana unikali savo turiniu ir moksliniais bei techniniais aspektais, kuriuos reikia įvertinti. Turint omenyje šią įvairovę ECHA – ir ypač jos komitetams – labai sunku formuluoti savo nuomones ir užtikrinti, kad tai būtų daroma kokybiškai mokslo, technikos ir teisės aspektais, tad sudarytų patikimą pagrindą Komisijos sprendimui priimti.

ECHA padės RAC ir SEAC pranešėjams rengti nuomones dėl apribojimo dokumentacijų. Nuomonių skaičius 2014 m. priklausys nuo 2013-aisiais ir 2014 m. pradžioje gautų XV priede numatytų apribojimų dokumentacijų skaičiaus<sup>5</sup>. ECHA sekretoriatas toliau teiks aukštos kokybės ir savalaikę pagalbą RAC, SEAC ir Forumui jiems rengiant minėtas nuomones. Ji taip pat teiks pagalbą valstybėms narėms rengiant XV priede numatytų apribojimų dokumentacijas, pvz., seminarais arba specialiais atsiliepimais, jei bus prašoma. ECHA taip pat pateiks naudotojui patogesnių priemonių XVII priedui skaityti jos svetainėje ir toliau atsakinės į klausimus, susijusius su apribojimų aiškinimu ir laikymosi užtikrinimu.

ECHA padės Komisijai nustatyti tinkamiausias chemines medžiagas, kurioms Agentūra parengs apribojimų dokumentacijas. Komisijos prašymu 2014 m. ECHA parengs iki trijų XV priede numatytų apribojimų dokumentacijų arba apžvelgs esamus apribojimus. Kiek tik galės, ECHA toliau teiks ekspertų konsultacijas ir paslaugas dėl specialių Komisijos paklausimų, pvz., persvarstant esamus XVII priedo apribojimus. Jei bus prašoma, ECHA teiks techninę pagalbą Komisijai priimant sprendimus dėl apribojimų dokumentacijų, dėl kurių RAC ir SEAC nuomonės Komisijai buvo pateiktos 2013–2014 m. laikotarpiu.

Kalbant apie į XIV priedą įtrauktas chemines medžiagas, ECHA turi specialią prievolę po pabaigos termino įvertinti, ar cheminės medžiagos naudojimas gaminiuose kelia riziką, kuri nėra tinkamai kontroliuojama. Tokiu atveju ji turi parengti dokumentaciją, kuri atitinka XV priedo reikalavimus. Atsižvelgiant į tai, kad 2014 m. sueis dviejų cheminių medžiagų pabaigos terminai, ECHA turės dokumentuoti savo analizės išvadas, ar būtina riboti šių medžiagų naudojimą gaminiuose.

### **Kita su rizikos valdymu susijusi veikla**

ECHA toliau dės pastangas didinti informuotumą apie praktinį socialinės ir ekonominės analizės (SEA) taikymą. 2013 m. pabaigoje arba 2014 m. pradžioje bus gauti sveikatos vertinimo tyrimo, skirto neigiamiems padariniams sveikatai išvengti, rezultatai. Taigi, bus gautos pirmajam pasekmių žmonių sveikatai rinkiniui skirtos pasirengimo sumokėti standartinės vertės ir pateiktos aptarti su atitinkamomis suinteresuotomis šalimis. ECHA toliau rengs metodiką, skirtą įvertinti su reguliuojamuoju rizikos valdymu susijusio įgyvendinimo ir reikalavimų vykdymo užtikrinimo sąnaudas. ECHA toliau remis su SEA susijusius seminarus per REACH socialinės ir ekonominės analizės ir alternatyvių praktikų analizės tinklą (NeRSAP) su suinteresuotomis šalimis dėl paraiškų autorizacijai gauti ir su VNKI dėl apribojimų.

Kartu su kitomis ES institucijomis, nacionalinėmis institucijomis ir sektorių organizacijomis ECHA toliau didins gaminių importuotojų ir gamintojų informuotumą apie jų prievoles, susijusias su gaminiuose esančiomis SVHC.

---

<sup>5</sup> Tuo metu, kai buvo rengiamas šis dokumentas, Švedija informavo apie ketinimą pateikti XV priede numatytų apribojimų ataskaitą dėl audiniuose esančio nonilfenolio (etoksiliatų), Prancūzija – dėl terminiam popieriui esančio bisfenolio-A, o Komisija nurodė, kad ketina ECHA pateikti prašymą parengti XV priede numatytų apribojimų ataskaitas dėl dažuose ir plastikuose esančio kadmio ir jo junginių, dėl diafragmose esančio chrizotilio ir dėl dekabromodifenileterio.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su autorizacijos ir apribojimų įvedimo procedūromis, rengiamos ir tvarkomos laikantis aukštų mokslinių, techninių ir teisinių kokybės standartų, vadovaujantis ECHA priimtais standartiniais metodais ir procedūromis, laikantis teisės aktuose nustatytų terminų arba planinių rodiklių. [Pagalba Komisijai]
2. Pramonės atstovams, valstybėms narėms ir Komisijai teikiama geriausia mokslinė bei techninė parama ir konsultacijos, siekiant identifikuoti chemines medžiagas, kurioms būtina taikyti papildomas rizikos valdymo priemones, nustatyti geriausią rizikos valdymo metodą, ir, be kita ko, toliau plėtoti poveikio scenarijų naudojimą.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Registruotų cheminių medžiagų, kurios iš anksto patikrintos siekiant tolesnio reguliuojamojo rizikos valdymo, procentinė dalis	25 %	Metinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytą terminą išnagrinėtų SVHC, apribojimų dokumentacijų ir paraiškų autorizacijai gauti procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Komisijos, VNKI, ECHA komitetų, pramonės atstovų, MVĮ ir kitų suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybe lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Parengta pirmoji SVHC 2020 m. veiksmų plano įgyvendinimo plano metinės pažangos ataskaita.
- Atlikta 2013 m. registracijos duomenų, skirtų galimam reguliuojamajam rizikos valdymui, parengiamoji analizė.
- Komisijos prašymu parengta iki penkių RMO analizių.
- Vieną ar du kartus atnaujintas ir paskelbtas kandidatinis sąrašas.
- Rengiama nauja rekomendacija dėl SVHC įtraukimo į autorizacijos sąrašą (XIV priedas).
- Pateikta naudoti CMR reguliavimo būsenos duomenų bazė.

- Teikiama mokslinė, administracinė ir teisinė parama pasiūlymų dėl apribojimų įvedimo teikėjams, RAC ir SEAC bei jų pranešėjams, rengiantiems nuomones dėl apribojimų įvedimo ir dėl paraiškų autorizacijai gauti.
- Parengta iki trijų XV priede nurodytų dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo (įskaitant, atitinkamais atvejais, dokumentacijas ar ataskaitas, susijusias su jau esamais apribojimais).
- Dokumentuotos išvados dėl to, ar reikia apriboti cheminių medžiagų iš XIV priedo naudojimą gaminiuose po pabaigos termino.
- Valstybėms narėms surengta iki dviejų mokymo sesijų, praktinių seminarų ir konsultacijų, siekiant padėti įvykdyti užduotis rengiant XV priede nurodytas dokumentacijas, įskaitant SEA.
- Bent viena keitimosi informacija kampanija, skirta gaminių importuotojams.
- Pramonės atstovams ir kitiems suinteresuotiesiems subjektams surengtas bent vienas seminaras apie paraiškas autorizacijai gauti, įskaitant SEA.
- Per NeRSAP surengtas bent vienas su SEA susijęs praktinis seminaras.
- Gautos pirmajam pasekmių žmonių sveikatai rinkiniui skirtos pasirengimo sumokėti standartinės vertės.
- Surengtas seminaras, skirtas REACH ir kitų ES teisės aktų sąsajoms.

## 1.4. Klasifikavimas ir ženklavimas (C&L) (4 veiklos sritis)

Cheminių medžiagų ir mišinių ženklavimas sudaro sąlygas chemines medžiagas gaminti ir naudoti saugiai. Gamintojams, importuotojams ir tolesniems naudotojams taikoma prievolė chemines medžiagas ir mišinius klasifikuoti ir ženklinti pagal teisės aktuose nustatytus reikalavimus. ECHA C&L inventoriuje prižiūri visų šių pranešimų duomenų bazę. Tam tikrais atvejais valstybės narės ar pramonės atstovai gali teikti pasiūlymą dėl cheminės medžiagos suderinto klasifikavimo ES, taip įpareigojant visus gamintojus ir importuotojus arba tolesnius naudotojus klasifikuoti tą medžiagą pagal suderintą klasifikaciją. ECHA teikia paramą valstybių narių ir RAC pranešėjams rengiant pasiūlymus dėl tokio suderinimo ir RAC rengiant nuomones. Toks pasiūlymas paprastai teikiamas dėl kancerogeninių, mutageninių ir toksiškų reprodukcijai (CMR) cheminių medžiagų, kvėpavimo takus jautrinančių medžiagų, tačiau prireikus tai gali būti taikoma ir kitoms pavojingumo klasėms priskiriamoms cheminėms medžiagoms.

### 1. Metų akcentai

#### *Pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo (CLH) svarstymas*

Visoms augalų apsaugos produktų (PPP) ir biocidinių produktų (BP) veikliosioms medžiagoms paprastai taikoma suderinta klasifikacija. Europos maisto saugos tarnyba (EFSA) vertina šių veikliųjų medžiagų riziką, o ECHA yra atsakinga už pavojų, dėl kurių jas gali reikėti klasifikuoti, įvertinimą. Tačiau, kaip nustatyta Reglamente 1107/2009 dėl augalų apsaugos produktų (PPP) pateikimo rinkai, priskyrimas kancerogeninių, mutageninių ir toksiškų reprodukcijai (CMR) cheminių medžiagų 1A arba 1B kategorijoms reiškia, kad medžiaga paprastai nebus patvirtinta naudoti kaip PPP veiklioji medžiaga. Lygiagrečiai PPP veikliųjų medžiagų apdorojimas kelia sunkumų, siekiant išvengti nuomonių išsiskyrimo rizikos ir pritaikyti procesus per atitinkamą sprendimui priimti skirtą laikotarpį, kartu toliau didinant efektyvumą. Artimai bendraudama su EFSA ir Komisija ECHA siekia suderinti šiuos procesus laiku, keitimosi aktualia informacija ir ginčytinų klausimų, nustatytų vertinant pavojus RAC, EFSA ir valstybių narių ekspertams, aktyvių sprendimų aspektais.

Jau 2013 m. PPP ir BP veikliosios medžiagos sudarė didžiąją dalį CLH dokumentacijų. Tikimasi, kad taip bus ir 2014 m., nors tikimasi ir pramoninių cheminių medžiagų CLH pasiūlymų pagausėjimo iš pramonės atstovų. Didelis šiuo metu tvarkomų dokumentacijų skaičius (2013 m. – maždaug 100) ir reikalavimai suderinti su PPP ir BP reglamentais, yra tikras išbandymas ECHA sekretariatui. Siekiant patenkinti didžiulį poreikį, bus nuolat stengiamasi racionalizuoti darbo veiklą ir procedūras (pvz., ekspertų posėdžiais, informuotumo didinimo veikla, proceso metu gautos naujos informacijos apdorojimo kriterijais). ECHA sekretoriatas pasiryžęs didinti savo paramą valstybėms narėms rengiant pasiūlymus ir RAC pranešėjams, siekiant užtikrinti, kad RAC nuomonės formavimas turėtų reikiamą pagrindą ir kad paskelbtos nuomonės padėtų Komisijai priimti galutinį sprendimą.

#### *Klasifikavimo ir ženklavimo inventorių (C&L inventorių)*

C&L inventorių yra unikali duomenų bazė, kurioje pateikiama beveik visų ES rinkoje esančių cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo informacija. Tokia išsami informacija nepateikiama niekur kitur pasaulyje. Nors inventoriumi galima naudotis jau nuo 2012 m., jo tvarkymas ir atnaujinimas bus svarbūs uždaviniai ir 2014 m. Bus toliau didinamas priemonės patogumas naudotojui.

Inventoriuje esančiais pranešimų duomenimis, kartu su kitomis esamomis duomenų bazėmis, bus vis labiau naudojamos padėti valstybėms narėms nustatyti chemines

medžiagas, kurioms turėtų būti teikiama pirmenybė dėl tolesnio rizikos valdymo.

2013 m. maždaug 25 % cheminių medžiagų klasifikacija pranešimuose nurodyta skirtingai. Siekdama, kad pramonės atstovai galėtų įvykdyti savo prievolę susitarti dėl įrašų, ECHA sukūrė IT platformą, kuri suteikia galimybę tos pačios cheminės medžiagos pranešėjams aptarti savo įrašus inventoriuje, neatskleidžiant savo tapatybės. ECHA tęs diskusijas su pramonės organizacijomis, kad apsvarstytų galimus veiksmus, skatinančius pramonės atstovus optimaliai pasinaudoti suteiktomis priemonėmis.

### **Alternatyvūs cheminių medžiagų pavadinimai**

Tam tikrais atvejais gamintojai, importuotojai ir tolesni naudotojai gali prašyti leisti vartoti alternatyvų cheminės medžiagos pavadinimą, kad nebūtų atskleisti tikslūs jų mišinių sudėtinių dalių pavadinimai. Iki 2015 m. pramonės atstovai prašymus leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus gali teikti arba valstybėms narėms, arba ECHA. Po šios datos šiuos prašymus svarstys tik ECHA.

Prašymų leisti vartoti alternatyvius cheminius pavadinimus procedūra pradėta taikyti 2011 m. Šią procedūrą stengiasi sukurti veiksmingą ir lanksčią, kad per teisės aktuose nustatytus terminus būtų galima apdoroti didelį skaičių prašymų ir susitvarkyti su ypač dideliu jo augimu. Kasmetinių prašymų ECHA skaičius lėtai auga link numatyto skaičiaus – maždaug 100.

## **2. Tikslai ir rodikliai**

### Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su suderinta C&L procedūra, tvarkomos taikant skaidrų ir aiškiai apibrėžtą procesą, laikantis aukštų mokslinių, techninių ir teisinių kokybės standartų, vadovaujantis ECHA priimtais standartiniais metodais ir procedūromis, laikantis teisės aktuose nustatytų terminų arba planinių rodiklių.
2. Visi prašymai dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo vartojimo apsvarstomi per teisės aktuose nustatytą terminą.
3. Klasifikavimo ir ženklavimo inventorius ir C&L ryšių platforma atnaujinami, nuolat didinamas jų patogumas naudotojui.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų pasiūlymų dėl suderinto C&L ir prašymų dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo vartojimo procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Komisijos, VNKI, RAC ir pramonės atstovų pasitenkinimo mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybe lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

### 3. Pagrindiniai rezultatai

- Pasiūlymų dėl suderinto C&L teikėjams ir RAC bei jo pranešėjams, rengiantiems nuomones ir aiškinamuosius dokumentus, ir Komisijai, padedant toliau tvarkyti, jų prašymu teikiama mokslinė, administracinė ir teisinė pagalba.
- Atnaujintas ir gerai prižiūrimas C&L inventorių.
- Pranešėjams ir registruotojams skirta keitimosi informacija platforma nuolat atnaujinama, o prireikus tobulinama.
- Priimta iki 100 teisiškai ir moksliai patikimų sprendimų dėl alternatyvių cheminių pavadinimų vartojimo.
- Atlikta duomenų bazių analizė, siekiant suteikti informacijos valstybėms narėms ir pramonės atstovams, kad jie galėtų nustatyti suderintai klasifikacijai prioritетines chemines medžiagas.

## 1.5. Biocidai (16 veiklos sritis)

2013 m. rugsėjo 1 d. pradėjo galioti naujasis biocidinių produktų reglamentas (BPR). Šis reglamentas išplečia ECHA reguliavimo sritį, skirtą administracinėms, techninėms ir mokslinėms užduotims, susijusioms su BPR įgyvendinimu, pirmiausia dėl veikliųjų medžiagų patvirtinimo ir biocidiniams produktams skirtos Sąjungos autorizacijos. Naujuoju reglamentu įvedama daug patobulinimų ir naujų elementų, palyginti su ankstesne biocidinių produktų direktyva. Tai, pvz., yra supaprastintos ir racionalizuotos patvirtinimo ir autorizacijos proceso procedūros, ypatingas dėmesys pavojingiausioms veikliosioms medžiagoms išvengti, nuostatos dėl bandymų su gyvūnais sumažinimo ir privalomojo keitimosi duomenimis bei dėl biocidiniais produktais apdorotų gaminių.

### 1. Metų akcentai

Šiuo laikotarpiu ECHA sieks užtikrinti veiksmingą ir naudingą veiklos plėtrą pagal naują biocidinių produktų reglamentą. ECHA toliau glaudžiai bendraus su valstybių narių kompetentingomis institucijomis, siekdama užtikrinti bendrą požiūrį ir sklandų bendradarbiavimą įgyvendinant BPR. Tai apima ir geriausią įmanomą naujų Agentūros teikiamų IT (R4BP 3 ir IUCLID) įdiegimą. Tai padės teikti aukštos kokybės sprendimus, užtikrins veiksmingo koordinavimo funkciją įgyvendinant reglamentą ir tinkamą paramą valstybėms narėms bei Komisijai.

Savitas ir kritiškai svarbus iššūkis bus sėkmingai perimti persvarstymo programą iš Komisijos Jungtinio tyrimų centro ir užtikrinti žymų vertinimo paspartėjimą palyginti su vykdomu pagal ankstesnius teisės aktus: 2014 m. metinis planinis rodiklis yra baigti vertinti 50 veikliųjų medžiagų, o tai yra penkis kartus daugiau nei ankstesnių metų metinis vidurkis. Norint pasiekti šį labai ambicingą tikslą, reikės įvykdyti dvi sąlygas: VNKI turi galėti laiku pateikti numatytą skaičių kokybiškų vertinimo ataskaitų, o tarpusavio vertinimo procesas turi tapti gerokai veiksmingesnis, nei buvo iki šiol. ECHA prisidės griežtu proceso valdymu, veiksmingu vadovavimu posėdžiams, savo moksliniu indėliu sprendžiant problemas ir parengiamuoju bendravimu su vertinančiomis kompetentingomis institucijomis, kad būtų užtikrinta vertinimų kokybė ir nuoseklumas.

Kadangi ECHA nepavyko visiškai pabaigti pasirengimo naujoms užduotims ir iššūkiams pagal BPR, ji turės tai padaryti 2014 m., kad būtų galima teikti visų rūšių dokumentacijas, visos likusios reguliavimo procedūros būtų dokumentuotos ir palengvinamos instrukcijomis. Pz., turi būti parengti ir tinkami taikyti procesai, skirti bet kokioms veikliosioms medžiagoms, kurios galimai bus keičiamos. Išnagrinėjusi pirmąsias paraiškas Sąjungos autorizacijai gauti Agentūra taip pat galės patobulinti šiuos procesus.

2014 m. ECHA taip pat racionalizuos techninio lygiavertiškumo ir duomenų teikimo procedūras, bei keitimosi duomenimis apie biocidus ginčų sprendimą. Laukiama, kad 2014 m. staigiai išaugs paraiškų dėl techninio lygiavertiškumo skaičius ir tai bus sunki užduotis ECHA, nes būtiniams sprendimams priimti teisės aktuose nustatyti trumpi terminai. Be to, keletą valstybių narių kompetentingų institucijų prašymu, siekiant patenkinti pramonės atstovų poreikius įvertinti skirtingų kol kas nepatvirtintos veikliosios medžiagos šaltinių cheminį panašumą, ECHA numato, kad reikės teikti paslaugą už administracinį mokestį. Ši paslauga numatyta galimiems paraiškų pagal 95 straipsnį teikėjams, kurie gali norėti nustatyti panašumą prieš pradėdami derybas dėl keitimosi duomenimis.

Be to, ECHA reikia padidinti pajėgumus, skirtus padėti vertinti veikliųjų medžiagų alternatyvių tiekėjų pateiktų paraiškų atitikimą. Koordinavimo grupė turės pradėti dirbti reguliariai ir spręsti visus ginčus dėl abipusio pripažinimo procedūros, be to, dirbti taip, kad užkirstų kelią nesutarimams tarp pirmesnių tiekimo grandinės dalyvių. ECHA teiks

Koordinavimo grupei sekretoriato paslaugas.

ECHA taip pat dalyvaus ir prisidės prie vykstančios europinės veiklos, skirtos užtikrinti tų pačių cheminių medžiagų vertinimų pagal skirtingų teisės aktų sritis (pvz., augalų apsaugos produktų, pašarų priedų, kosmetikos) nuoseklumą ir koordinavimą.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Visos dokumentacijos ir prašymai tvarkomi pagal standartinę ECHA priimtą procedūrą ir laikantis teisės aktuose nustatytų terminų arba planinių rodiklių.
2. ECHA turi tinkamų pajėgumų moksliai ir techniškai remti VNKI atliekamą vertinimo darbą.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Dokumentacijų, išnagrinėtų laikantis standartinių procedūrų ir teisės aktuose nustatytų terminų, procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė stebėseną (nuo 2013 m. rugsėjo 1 d.)
BPK, CG, Komisijos ir VNKI pasitenkinimo jiems teiktos mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybės lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Mokslinė, techninė, teisinė ir administracinė parama VNKI vykdomam paraiškų Sąjungos autorizacijai gauti vertinimo ir veikliųjų medžiagų vertinimo darbui.
- Tiekėjų paraiškų dėl veikliųjų medžiagų vertinimas ir patvirtintų tiekėjų sąrašo tvarkymas: iki 300 sprendimų.
- Techninio lygiavertiškumo paraiškų vertinimas: iki 50 sprendimų.
- Veikliųjų medžiagų cheminio panašumo vertinimas: iki 100 bylų.
- Gaunamų dokumentacijų tvarkymo darbo srautų ir procesų tinkamumo patikrinimas ir tolesnis tobulinimas prireikus.
- Dalyvavimas ir indėlis moksliniuose renginiuose ir seminaruose, skirtuose toliau gerinti supratimą apie biocidų (veikliųjų medžiagų ir biocidinių produktų) vertinimą.
- Bendradarbiavimas su EFSA, EMA ir atitinkamomis Komisijos tarnybomis ir pagrindinių darbo procedūrų parengimas siekiant užtikrinti cheminių medžiagų vertinimo pagal įvairius teisės aktus nuoseklumą.



## 1.6. PIC (17 veiklos sritis)

Sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto, reglamentas (PIC, Reglamentas (ES) 649/2012) administruoja tam tikrų pavojingų cheminių medžiagų importą ir eksportą ir nustato prievolės bendrovėms, kurios pageidauja eksportuoti šias chemines medžiagas į ne ES šalis. Juo siekiama paskatinti pasidalyti atsakomybę ir bendradarbiavimą tarptautinės prekybos pavojingomis cheminėmis medžiagomis srityje ir apsaugoti žmonių sveikatą bei aplinką teikiant besivystančiosioms šalims informaciją apie tai, kaip saugiai laikyti, transportuoti, naudoti ir pašalinti pavojingas chemines medžiagas. Šiuo reglamentu Europos Sąjungoje įgyvendinama Roterdamo konvencija dėl tam tikrų cheminių medžiagų ir pesticidų, kuriais prekiauja šalys, skirto sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto.

Reglamentu atsakomybė už administracines ir technines užduotis iš Komisijos Jungtinio tyrimų centro (JRC) perduota ECHA. ECHA taip pat teiks paramą ir technines bei mokslines rekomendacijas pramonės atstovams, paskirtosioms nacionalinėms institucijoms (DNA) tiek iš ES, tiek iš trečiųjų šalių, ir Europos Komisijai.

### 1. Metų akcentai

2014 m. kovo mėn. pradės galioti naujos redakcijos Sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto, (PIC) reglamentas ir ECHA taps atsakinga už jo įgyvendinimą Europos lygiu, bendradarbiaujant su Aplinkos GD ir atitinkamomis DNA. Agentūra pradės tvarkyti ir siųsti eksporto pranešimus ne ES importuojančiosioms šalims ir tvarkys pranešimų bei importuojančiųjų šalių naudojantis esama IT priemone *Edexim* duotų aiškių sutikimų duomenų bazę.

ECHA siekia užtikrinti sėkmingą perėjimą nuo esamų teisės aktų, kad būtų galima sklandžiai tęsti kasdienę veiklą pagal reglamentą. Praktiškai tai reiškia, kad ECHA darbuotojai turi būti visiškai parengti atlikti visas su reglamentu susijusias užduotis, kad būtų tinkamai toliau tikrinami JRC tvarkomi pranešimai, dėl kurių gali reikėti specialių veiksmų, ir kad ECHA pasirengusi tvarkyti pranešimus pagal naująjį reglamentą bei teikti atitinkamą paramą bendrovėms. Bendradarbiaudama su atitinkamais suinteresuotaisiais subjektais ECHA taip pat baigs kurti naują IT priemonę, skirtą tvarkyti PIC pranešimus, ir pateiks ją naudojimui 2014 m. vasarą, kad rudenį pranešimus būtų galima teikti naudojantis nauja priemone.

ECHA taip pat pasirūpins, kad tęstųsi esamas glaudus bendradarbiavimas su ES ir ne ES DNA, lengvinant reglamento įgyvendinimą. Be to, ECHA pasirengusi teikti mokslines ir technines konsultacijas ir paramą Komisijai įgyvendinant PIC reglamentą ir Roterdamo konvenciją, kai bus prašoma.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Užtikrinti sėkmingą PIC veiklos įsibėgėjimą 2014 m. kovo mėn. ir veiksmingą susitvarkymą su pirmuoju pranešimų pagausėjimu 2014 m. pabaigoje.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apdorotų PIC pranešimų procentinė dalis.	100 %	Mėnesinės ataskaitos
Komisijos, valstybių narių DNA ir pramonės atstovų pasitenkinimo jiems teiktos mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybės lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Parengtos procedūros ir darbo srautai pranešimams teikti ir tvarkyti.
- Vykdoma informuotumo apie naujos redakcijos reglamento įsigaliojimą kampanija.
- Apdorota iki 4 000 pranešimų.

## 1.7. Konsultacijos ir parama rekomendacijomis ir pagalbos tarnyba (5 veiklos sritis)

ECHA pagalbos tarnyba teikia konsultacijas bendrovėms, kurios yra naudingos rengiant aukštos kokybės dokumentacijas, pranešimus ir ataskaitas. Ji aiškina prievoles pagal reglamentus ir teikia paramą ECHA mokslinių IT priemonių (pvz., UICLID, CHESAR, REACH-IT ir Biocidinių produktų registro (R4BP 3) naudotojams, įskaitant pagalbą teikiant duomenis. ECHA pagalbos tarnybos paslaugos apima ir klausimų bei atsakymų seansus internetinių seminarų metu, asmenines sesijas per seminarus ir ECHA kasmetinę suinteresuotųjų subjektų dieną, taip pat ir mokymą naudotis mokslinėmis IT.

Nacionalinių REACH, CLP ir BPR pagalbos tarnybų tinklo (*HelpNet*) paskirtis – padėti nacionalinėms pagalbos tarnyboms vienodai suprasti prievoles pagal REACH ir CLP (ir BPR) bei suderinti jų atsakymus į pramonės atstovų klausimus. Per *HelpNet* nacionalinės pagalbos tarnybos toliau gilins reikiamas žinias, kad būtų į jas pirmiausia kreiptųsi bendrovės. ECHA tvarko *HelpNet*, pirmininkauja jos vadovavimo grupei, suteikia nacionalinėms pagalbos tarnyboms Pagalbos tarnybų diskusijų platformą (*HelpEx*) ir padeda suderinti dažnai užduodamus klausimus (DUK) apie REACH, CLP ir BPR, skirtus skelbti ECHA svetainėje.

REACH, CLP, biocidų ir PIC reglamentuose reikalaujama, kad ECHA teiktų technines ir mokslines rekomendacijas bei priemones pramonės atstovams, VNKI ir visų suinteresuotųjų šalių naudai.

### 1. Metų akcentai

#### ***ECHA pagalbos tarnyba ir HelpNet***

2014 m. ECHA pagalbos tarnybai ir nacionalinėms biocidų pagalbos tarnyboms klausimai apie BPR bus nauji. Tai mes iššūkį kitais atžvilgiais sklandžiai veikiančioms ECHA ir valstybių narių tarnyboms. Pramonės pasirengimas 2018 m. REACH registracijos terminui 2014 m. bus ECHA paramos varomoji jėga, ypač pabrėžiant paramos paslaugų ir priemonių pritaikymą mažiau patyrusių bendrovių poreikiams, atsižvelgiant į suinteresuotųjų subjektų, įskaitant MVĮ atstovus, pateiktus atsiliepimus (žr. 1 veiklos sritį). Dėl to ypač padidės nacionalinių REACH pagalbos tarnybų kaip svarbiausių pagalbos adresatų vaidmuo mažiesiems ir vidutinio dydžio registruotojams. ECHA pagalbos tarnyba taip pat remis visus tiekimo grandinės dalyvius ir pirmiausia padės tolesniems naudotojams laikytis savo prievolių, sutelkiant dėmesį į poveikio scenarijus. Šios paramos tarp atitinkamų ECHA klientų greičiausiai prireiks daugeliui MVĮ.

2014 m. ECHA pagalbos tarnyba atsilieps į pagalbos reikmes dėl 2013 m. ir 2014 m. pirmųjų paraiškų autorizacijai gauti, taip pat naudodama REACH-IT paraiškoms įkelti. Tolesniems naudotojams taip pat prireiks konsultacijų dėl autorizacijos, nes jiems irgi gali prireikti teikti paraiškas jai gauti. ECHA pagalbos tarnyba dalyvaus ruošiantis 2015 m. birželio mėn. terminui dėl mišinių klasifikavimo ir ženklinimo, taip pat stengiantis skatinti pramonę optimaliai naudotis C&L inventoriu ir susitarimų dėl klasifikavimo platforma.

#### ***Rekomendacijos***

Kitas REACH registracijos terminas (2018 m. birželio 1 d.) skirtas cheminėms medžiagoms, kurių kiekio tonomis intervalas yra iki 100 kartų mažesnis už 2013 m. registracijos termino (t. y. nuo 1 iki 100 tonų, o ne nuo 100 iki 1 000 tonų). Taigi, tarp 2018 m. registruotojų greičiausiai bus didesnė dalis mažiau patyrusių ir mažesnių bendrovių, nei tos, kurioms taikytas 2013 m. terminas. Kadangi dėmesys šiai grupei bus

skiriamas visą 2014–2017 m. laikotarpį, 2014 m. ECHA parengs keletą paprastesnių aiškinamųjų dokumentų, kurie papildys rekomendacijas, pvz., Glaustų rekomendacijų dokumentus ir Praktines rekomendacijas. ECHA ketina ir toliau remti MVI, teikdama atitinkamų dokumentų vertimus iš anglų kalbos į kitas 22 oficialiąsias ES kalbas.

Po 2013 m. registracijos termino cheminių medžiagų tiekėjai privalo patobulinti savo klientams teikiamus saugos duomenų lapus. Tai paskatins saugos instrukcijų patobulinimo bangą per visas tiekimo grandines visoje Europos gamybos pramonėje. Atnaujintų Rekomendacijų tolesniems naudotojams ir Rekomendacijų kaip pildyti saugos duomenų lapus pateikimas visomis ES kalbomis yra konkrečios gairės, nustatytos atitinkamai 2014 m. ir 2015 m. Papildomas Rekomendacijų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo dokumentacijų rengimo (CLH rekomendacijos) atnaujinimas bus skirtas 2014 m. gairei „tolesnio informuotumo didinimo kampanija, skirta padidinti saviklasifikacijos darnumą“ (ir 2015 m. gairei „20 % sutrumpinti vidutinę C&L pasiūlymo svarstymo trukmę“), paaiškinant ECHA ir kompetentingų institucijų lūkesčius šiuo aspektu. Šių užduočių parengimas ir pabaigimas apibūdins atitinkamą ECHA darbą 2014 m.

Esamos rekomendacijos dėl REACH ir CLP reglamentų bus atnaujintos, kad atitiktų naujausius pokyčius nanomedžiagų srityje ir galimą taikomos metodikos suderinimą su technikos pažanga ar kitais aktualiais naujiniais. Šiai veiklai bus skiriamas ypatingas dėmesys, jei dėl naujai gautos informacijos bus galima sumažinti bandymų su gyvūnais ir (arba) bandymams būtinų gyvūnų skaičių.

Parengusi galutines pirmos grupės rekomendacinių dokumentų dėl biocidų redakcijas netrukus po Biocidinių produktų reglamento įsigaliojimo 2013 m. rugsėjo 1 d., 2014 m. ECHA siekia išplėsti turimas rekomendacijas dėl Biocidinių produktų reglamento, kad įtrauktų procedūrinių ir mokslinių aspektų naujoves. Naujos redakcijos PIC (sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto) reglamento įsigaliojimo pradžia numatyta 2014 m. kovo 1 d. Pagal savo naujas pareigas ECHA ketina teikti pagalbines rekomendacijas per visus 2014 m.

Be to, ECHA toliau gerins rekomendacijų prieinamumą visiems suinteresuotiesiems subjektams, rengs ir prižiūrės atitinkamą dokumentaciją ir interneto svetaines (klausimų ir atsakymų skiltis, supaprastintus „Glaustų rekomendacijų“ dokumentus, interneto puslapius apie konkrečias REACH ir CLP procedūras, REACH paieškos priemonę ir REACH terminų duomenų bazę (ECHA-term) 23 ES kalbomis.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. ECHA pagalbos tarnyba laiku ir rengdama aukštos kokybės rekomendacinius dokumentus teikia veiksmingą pagalbą pramonės atstovams (prievojininkams), kad jie galėtų vykdyti su REACH, CLP, BPR ir PIC susijusias prievoles.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per planinį terminą (15 darbo dienų) atsakytų klausimų ECHA pagalbos tarnybai procentinė dalis	90 % (REACH / CLP) 70 % (BPR)	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita (mėnesinė)
Pasitenkinimo naudotojams ECHA pagalbos tarnybos teiktų paslaugų kokybe lygis	Aukštas	Klientų apklausos.
Rekomendacijų naudotojų pateiktuose atsiliepimuose nurodytas pasitenkinimo lygis	Aukštas	Kasmetinė klientų apklausa

**3. Pagrindiniai rezultatai**ECHA pagalbos tarnyba

- Atsako į visus gautus klausimus (ECHA pagalbos tarnybos kontaktų forma, asmeninės sesijos ir internetinių seminarų klausimų ir atsakymų seansai).
- Bent vienas *HelpNet* vadovavimo grupės posėdis, trys DUK atnaujinimai (po vieną REACH, CLP ir BPR), mokomieji renginiai nacionalinėms REACH, CLP ir BPR pagalbos tarnyboms (įvairiomis priemonėmis).

Rekomendacijos

- Užbaigtos 2013 m. pradėtos rengti rekomendacijos (visi atnaujinimai, nebent nurodyta, kad tai nauja informacija):
  - CLH dokumentacijos rengimo rekomendacijos (specifikacijos dokumentaciją teikiantiems pramonės atstovams);
  - rekomendacijos dėl PIC (naujos);
  - rekomendacijos dėl PPORD (apimančios ir REACH integravimą į mokslinių tyrimų ir plėtros bei inovacijos procesus);
  - rekomendacijos dėl panašių naudojimo sąlygų reikalavimų biocidinių produktų Sąjungos autorizacijoms gauti.
- 2014 m. turi būti inicijuoti rekomendacijų projektai, iš kurių išsirutulios konsultacijų dokumentų projektai (visi atnaujinimai, nebent nurodyta, kad tai nauja informacija):
  - rekomendacijos dėl informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo. R.6 skyrius „(Kiekybinis) cheminių medžiagų sandaros ir aktyvumo sąryšis (QSAR) ir grupavimas“;
  - rekomendacijos dėl informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo, atsižvelgiant į 2013 m. pradėto apžvalginio tyrimo rezultatus;
  - rekomendacijos dėl cheminių medžiagų identifikacijos;
  - rekomendacijos dėl biocidų veiklosiems medžiagoms ir biocidiniams produktams (nauja):
    - B dalies vertinimas;
    - C dalies vertinimas;
    - rekomendacijos dėl mišinių toksiškumo.

## 1.8. Mokslinės IT priemonės (6 veiklos sritis)

ECHA kuria, prižiūri ir palaiko IT sistemas bei priemones, kuriomis Agentūra ir jos suinteresuotieji subjektai gali veiksmingai vykdyti atitinkamais teisės aktais nustatytas savo reguliavimo prievoles.

### 1. Metų akcentai

2014 m. bus parengta svarbi nauja, techniškai patobulinta IUCLID versija. Ją bus baigta kurti 2014 m. ir per metus ją intensyviai bandys ECHA darbuotojai ir kiti suinteresuotieji subjektai. Kai 2015 m. pradžioje IUCLID 6 bus pristatyta viešai, ji teiks tobulesnę pagalbą pagal įvairių tipų ir dydžių organizacijų poreikius, turės gerokai didesnes galimybes sietis su kitomis programomis, veiks našiau ir bus saugesnė.

Stropiai koordinuojant su IUCLID plėtra, bus toliau tobulinama CHESAR, atsižvelgiant į SCA plėtros programoje nustatytus prioritetus (išsamiau žr. 1 veiklos sritį).

Pagal pasirengimo 2018 m. registracijos terminui veiksmų planą (žr. 1 veiklos sritį) imtos dėti didelės REACH-IT plėtojimo pastangos, kad būtų pasinaudota galimybe dalytis pasirinktais funkciniais komponentais ir techniniais sprendiniais, iš pradžių įdiegtais naujosiose R4BP 3 ir PIC programose. Siekiant pritaikyti REACH-IT ir prie skirtingų poreikių, atsirandančių dėl 2018 m. termino, bus išanalizuoti ir techniniai sprendiniai, skirti pagerinti REACH-IT naudingumą ir daugiakalbiškumą.

2013 m. ECHA pristatė atnaujintą R4BP 3 (biocidinių produktų registro) programą, padedančią įgyvendinti Biocidinių produktų reglamentą. Pradinėje versijoje kol kas palaikomi ne visi BPR procesai ir 2014 m. ECHA toliau plėtos R4BP 3, kad būtų įtraukti likę procesai, teikiamos naujos ir patobulintos funkcijos bei padidintas automatizavimas institucijų naudotojams, atsižvelgiant į įgytą naujos sistemos ir procesų patirtį. Naudotojų mokymai taip pat bus vykdomi laiku.

Padedant vykdyti PIC reglamentą per šiuos metus bus pristatyta nauja sistema, kad visi 2015-iesiems skirti pranešimai galėtų būti apdorojami šioje naujoje sistemoje, tuo tarpu dabartinė EDEXIM sistema bus naudojama 2014-ųjų pranešimams tvarkyti. Naujoje sistemoje bus naudojamos su R4BP programa bendros funkcijos ir techninė architektūra, o palyginti su dabartine sistema bus daugiau pagalbos procesams, pagerintos galimybės keistis informacija ir sekti bylas bei padidintas saugumas.

Remdamasi suinteresuotųjų subjektų įtraukties tyrimo rezultatais ir architektūros apžvalgos išvadomis, 2013 m. ECHA pradėjo kurti savo naujos kartos sklaidos sistemą. Šis darbas bus tęsiamas iki 2015 m., o patobulinimai pristatomi palaipsniui. Sklaidos portale bus naudojama prieiga prie duomenų ir funkcijų, parengtų vykdant duomenų integravimo iniciatyvą, ir portalo skydelis.

Bus gauti 2013 m. pradėto duomenų integravimo iniciatyvos įgyvendinimo etapo galutiniai rezultatai. Naujoji platforma užtikrins suderintus, integruotus, nuoseklius ir techniškai supaprastintus būdus gauti duomenis iš ECHA duomenų bazių – taip pat ir pagal skirtingus reglamentus – ir ji tinka keletu kitų paskirčių, pvz., portalo skydelio, sklaidos, ataskaitų ir patikros reikmėms.

Portalo skydelis toliau plėtojamas remiantis patirtimi, įgyta su pirmąja 2013 m. išleista versija, kad VNKI galėtų gauti visą aktualią informaciją apie chemines medžiagas iš ECHA ir tai padėtų jų veiklai pagal REACH reglamentą.

ECHA sieks įgyvendinti savo Įmonės turinio valdymo (ECM) programą, skirtą padėti

reguliavimo ir administravimo procesams IT srutais ir dokumentų tvarkymo sistema. Remiantis patirtimi, įgyta naudojantis ECM\_DEP (dokumentacijų vertinimo darbo srutais), programa bus patobulinta užtikrinant geresnę integraciją su kitomis IT sistemomis. 2013 m. ECHA inicijavo naują projektą „Dinaminė byla“ (Dynamic Case), įminėtus ECM sprendinius įtraukiant REACH ir CLP procesus. „Dinaminė byla“ tokiems procesams bus pradėta taikyti 2014 m., o patobulinimai diegiami palaipsniui.

ECHA ir toliau tobulins ir plėtos pagalbinę sprendimų sistemą ODYSSEY, kad toliau gerintų dokumentacijų vertinimo ir užklausų dokumentacijų vertinimo funkcionalumą ir veiksmingumą. Didžiausias dėmesys 2014 m. bus skirtas ODYSSEY integruoti su kitomis ECHA IT sistemomis. Papildomi programos patobulinimai 2014 m. bus PPORD procesui skirtas cheminių medžiagų tapatybės palaikymas ir tolesnis ODYSSEY saugumo modelio tobulinimas.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. ECHA teikia specializuotas IT priemones ir susijusias paslaugas, kurios veiksmingai padeda VNKI ir pramonės suinteresuotiesiems subjektams rengiant ir teikiant dokumentacijas ECHA.
2. Tinkamai veikiančios IT priemonės leidžia ECHA gauti ir sėkmingai apdoroti teikiamas dokumentacijas, atlikti vertinimo ir rizikos vertinimo veiklą, taip pat platinti viešą informaciją, laikantis atitinkamų teisės aktų.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Išorės naudotojų pasitenkinimo IT priemonėmis (IUCLID, REACH-IT, R4BP 3, CHESAR ir sklaidos sistema) lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Kuriama naujos kartos IUCLID ir išbandoma su suinteresuotaisiais subjektais, kad būtų viešai pristatyta 2015 m.
- Bus išleistos naujos R4BP 3 versijos, apimančios papildomas funkcijas ir likusius procesus.
- Kuriama sistema, skirta skleisti informaciją apie biocidines medžiagas ir produktus bei su jais susijusius sprendimus.
- Išleista nauja sistema, padedanti vykdyti PIC reglamentą ir pasirengusi tvarkyti 2015 m. skirtus pranešimus.
- Toliau plėtojamas REACH VNKI skirtas informacijos portalas.
- Atsižvelgiant į suinteresuotųjų subjektų įtraukties rezultatus toliau plėtojama CHESAR.

- 
- Duomenų integravimo platforma pateikia galutinius rezultatus ir veikia kaip pagrindinės informacijos apie chemines medžiagas centras.
  - „Dinaminė byla“ įdiegia įprastas funkcijas, skirtas daugeliui ECHA darbo srautų.



## 1.9. Mokslinė veikla ir techninės konsultacijos ES institucijoms ir įstaigoms (7 veiklos sritis)

ECHA strateginis tikslas – tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų subjektų mokslinių ir reguliavimo žinių kaupimo centru ir naudoti šias naujas žinias cheminių medžiagų teisės aktų įgyvendinimui tobulinti.

### 1. 2014 m. akcentai

ECHA pradeda įgyvendinti sisteminių metodų tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų subjektų mokslinio ir reguliavimo pajėgumo didinimo centru. Šio pajėgumo reikia norint šiuolaikinėmis žiniomis paremti teisės aktų įgyvendinimą ir jų tolesnę plėtrą. Tuo tikslu ECHA turės:

- o padaryti nemažą pažangą kurdama sisteminių žinių tvarkymo sistemą, kad galėtų suderinti savo mokslinį ir reguliavimo pajėgumą su besikeičiančiais poreikiais ir iššūkiais;
- o suintensyvinti savo įprastą veiklą bendradarbiaudama su savo reguliuojamojo mokslo gebėjimų stiprinimo partneriais ir kreipti ypatingą dėmesį strateginės partnerystės su Europos Komisijos Jungtiniu tyrimų centru užmezgimui;
- o parengti savo abipusio bendravimo su mokslo bendruomene metodiką – kad galėtų kreipti mokslo raidą reguliavimui aktualiausiomis kryptimis ir perkelti naujausias mokslo žinias į reguliavimo veiklą.

ECHA toliau skatins plėtrą ir taikys alternatyvius metodus ir būdus, kad būtų išvengta nebūtinų bandymų su gyvūnais. ECHA atliks antrąjį vertinimą ir parengs ataskaitą pagal REACH 117 straipsnio 3 dalį dėl bandymo metodų ir strategijų nenaudojant gyvūnų, skirtų informacijai apie būdingąsias savybes gauti ir rizikai įvertinti.

ECHA taip pat suintensyvins paramą tarptautinei bandymo metodų plėtrai, įskaitant alternatyvius bandymo metodus ir integruotąsias bandymų strategijas, kad patys naujausi metodai būtų prieinamesni registruotojams, vykdam teisės aktuose numatytus informacijos reikalavimus. Tai bus naudinga 2018 m. trečiajam registracijos terminui, tikintis, kad dažniau bus taikoma metodika be bandymų arba *in vitro* bandymai. ECHA rengiasi šiam pokyčiui skleisdama žinias ir priemones, bendradarbiaudama su suinteresuotaisiais subjektais. ECHA taip pat nori užtikrinti, kad aktualumas reguliavimui būtų visiškai išnagrinėtas pakankamai ankstyvu bandymų rekomendacijų ir alternatyvių metodų rengimo etapu.

ECHA vykdo keletą projektų, skirtų skatinti alternatyvų naudojimą, kad būtų išvengta nebūtinų bandymų (su gyvūnais). Kartu su tolesne QSAR metodikos plėtra ir reklama, ypatingas dėmesys ir toliau bus skiriamas analogijos arba kategorijos metodams skatinti. Metodų be bandymų srityje, bendradarbiaujant su OECD, ypatingas dėmesys skiriamas Nepageidaujamų padarinių kryptčių (AOP) potencialui, kuris plačiai remiamas tarptautiniu mastu.

ECHA ir toliau dės pastangas veiksmingai identifikuoti į PBT panašias ir endokrininę sistemą ardančias chemines medžiagas pagal REACH, CLP ir BPR, padedama PBT ekspertų grupės ir endokrininę sistemą ardančių cheminių medžiagų patariamąsios ekspertų grupės. Bus kreipiamas dėmesys į vertinimą pagal šiuos reglamentus skirtumus ir į naudojimąsi Komisijos numatytais endokrininę sistemą ardančių cheminių medžiagų identifikavimo kriterijais.

ECHA, padedama nanomedžiagų darbo grupės, toliau nagrinės nanomedžiagų forma naudojamas chemines medžiagas pagal REACH, CLP ir BPR taikymo sritį. Ji toliau remis

reguliavimo procedūras, vykdydama identifikavimo, charakterizavimo, pavojų, poveikio ir rizikos, įskaitant su nanomedžiagų forma naudojamų medžiagų rizikos valdymo ir švelninimo priemones, ekspertinius vertinimus. Drauge ECHA toliau teiks rekomendacijas ir konsultacijas registruotojams. ECHA tikisi, kad Komisija tęs REACH priedų modifikavimą, atsižvelgiant į nanomedžiagų forma naudojamų chemines medžiagas, ir toliau prisidės prie šio proceso. ECHA planuoja atnaujinti savo rekomendacijas ir IT vadovus. Be to, ECHA pasimokys iš pirmųjų atitikties patikrų ir cheminių medžiagų vertinimų, susijusių su nanomedžiagų forma naudojamų cheminių medžiagų registracija. ECHA taip pat toliau skatins bendrąsias diskusijas apie nanomedžiagų saugą, lengvindama reguliavimo institucijų tarpusavio bendravimą, ir prisidės prie tarptautinės veiklos, siekdama suderinti bandymus, vertinimo metodus ir bandymų strategijas.

ECHA teiks mokslinę ir reguliavimo ekspertizę Komisijai toliau plėtojant REACH ir kitus cheminių medžiagų teisės aktus, ypač, atsižvelgiant į 2012 m. REACH apžvalgą. Numatoma, kad tai apims, pvz., indėlių nustatant cheminių medžiagų vienodumą, galbūt įgyvendinant teisės aktus, persvarstant mažo kiekio tonomis cheminių medžiagų registracijos reikalavimus ir būtinumą registruoti tam tikrų tipų polimerus.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. ECHA paprašius teikia aukštos kokybės mokslines ir technines konsultacijas dėl cheminių medžiagų, įskaitant nanomedžiagas ir endokrininę sistemą ardančias medžiagas, į PBT panašias medžiagas, saugą, poveikio vertinimą, bandymų metodus ir alternatyvių metodų taikymą.
2. ECHA gali aprėpti mokslo raidą ir atsirandantį reguliavimo mokslo poreikį

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Komisijos ir VNKI pasitenkinimo joms teiktos mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybės lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Sukurta žinių tvarkymo sistema, padedanti sistemaiškai ir nuolat plėtoti ECHA mokslinį ir reguliavimo pajėgumą.
- Surengta iki dviejų teminių mokslinių seminarų.
- Iki 2014 m. birželio 1 d. paskelbiama ECHA antroji ataskaita pagal 117 straipsnio 3 dalį.
- Atnaujintas ECHA dvejų metų darbo planas, skirtas nanomedžiagoms.
- Surengti du ECHA nanomedžiagų darbo grupės posėdžiai.

- Dalyvavimas ir (arba) prisidėjimas prie tarptautinių mokslinių tyrimų projektų nanomedžiagų apibūdinimo, pavojaus, poveikio ir rizikos srityse.
- Prisidėta rengiant OECD bandymų rekomendacijas ir bandymų strategijas, pirmiausia odos ir akių sudirginimo / ėsdinimo, odos jautrinimo, genotoksiškumo, endokrininę sistemą ardančių medžiagų, reprodukcinio toksiškumo ir toksiškumo vandens bei sausumos organizmams srityse.
- Tolesnio stebėjimo posėdis, skirtas sekti OECD „visiškai pakaitinės“ odos jautrinimui skirtos *in vitro* bandymų strategijos kūrimo raidą, atsižvelgiant į atnaujintas Rekomendacijas.
- Registruotojų informavimas apie naujas bandymų rekomendacijas ir jų naudojimo skatinimas laikantis informacijos reikalavimų pagal REACH.
- Išplėsta analogijos ir kategorijų naudojimo iliustracinių pavyzdžių galerija.
- Indėlis reaguojant į Komisijos REACH apžvalgą ir į antrąją nanomedžiagų reguliavimo apžvalgą.
- Indėlis į Komisijos vykdomas iniciatyvas dėl endokrininę sistemą ardančių cheminių medžiagų ir derinių poveikių.
- Indėlis į naujas rekomendacijas dėl kategorijų, atnaujinamas per OECD.
- Nepageidaujamų padarinių kryptis: indėlis per OECD ir PSO bei įgyvendinimas per OECD priemonių komplektą.
- Alternatyvūs metodai: alternatyvių metodų pavyzdžių pabaigimas naudojantis QSAT priemonių komplektu.

## 2. ECHA institucijos ir kompleksinė veikla

### 2.1. Komitetai ir Forumas (8 veiklos sritis)

Neatskiriama ECHA dalis yra komitetai – Valstybių narių komitetas (MSC), Rizikos vertinimo komitetas (RAC) ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas (SEAC). Jie atlieka pagrindinį vaidmenį, pirmiausia teikdami mokslines ir technines konsultacijas (t. y. rengiant susitarimus ir nuomones), kuriomis remiasi ECHA ir Komisija, priimdamos sprendimus. Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą Forumas sudaro valstybių narių, atsakingų už REACH ir CLP reglamentų vykdymo užtikrinimą, tinklą, siekiant suderinti jų vykdymo užtikrinimo metodus.

#### 1. Metų akcentai

Apskritai, pagrindinis 2014 m. iššūkis yra toliau teikti mokslines nuomones ir susitarimus, kurie yra ECHA ir Komisijos sprendimų priėmimo proceso pagrindas. Konkrečiau, Komitetai ir jų sekretoriatas turės susidoroti su dideliu darbo krūviu, laikydamiesi griežtų teisės aktuose nustatytų terminų; išlaikyti aukštą teikiamų mokslinių ir techninių konsultacijų lygį; užtikrinti, kad nuomonės ir kita teikiama medžiaga būtų skirta atitinkamiems elementams pagal reguliavimo kontekstą; išlaikyti aktyvų narių, sekretoriato ir VNKI bendravimą; užtikrinti aukšto lygio skaidrumą, kartu laikantis konfidencialumo reikalavimų, ir veiksmingai spręsti galimus interesų konfliktus komitetuose. Dėl didėjančio darbo krūvio aktyviems ECHA komitetų nariams reikės reguliariai imtis pranešėjų vaidmens. Norėdamas padidinti aktyvių pranešėjų skaičių sekretoriatas toliau prašys kompetentingų institucijų prisidėti užtikrinant, kad jų paskirti nariai galėtų reguliariai imtis pranešėjo funkcijų, ir teikti jiems reikiamą paramą. Sekretoriatas toliau stebės narių dalyvavimą komitetų darbe.

#### **Valstybių narių komitetas (MSC)**

Visi MSC procesai (t. y. SVHC identifikavimas, nuomonės dėl ECHA rekomendacijos dėl XIV priedo projektas, dokumentacijų vertinimas, cheminių medžiagų vertinimas) 2014 m. vyks dideliu tempu. Įgyvendinant 2020 m. SVHC veiksmų planą tikimasi sulaukti didelio skaičiaus pasiūlymų dėl SVHC.

Numatoma, kad valstybės narės siūlys pakeitimų žymiai daliai tiek išsamių, tiek tikslinių atitikties patikrų, tačiau tikimasi, kad MSC dalyvavimo prireiks dėl žymiai mažesnės dalies sprendimų dėl atitikties patikrų, skirtų „susirūpinimą keliančioms sritims“, projektų. Pasiūlymai atlikti bandymą nagrinėjami reguliariau, bet rečiau. Tikimasi, kad MSC po dvejų metų aklavietės sugebės susitarti dėl reprodukcinio toksiškumo bandymų, kai, kaip tikimasi, Europos Komisija patvirtins nuolatinius REACH informacijos reikalavimus.

MSC toliau vykdys užduotis, susijusias su cheminių medžiagų vertinimu, 2014 m. vasario mėn. pateikdamas savo nuomonę dėl koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano (CoRAP) antrojo atnaujinimo ir, kai reikia, siekdamas susitarti dėl sprendimų projektų, kuriais reikalaujama papildomos informacijos apie chemines medžiagas iš pirmojo ir antrojo CoRAP sąrašų. Sprendimų dėl cheminių medžiagų vertinimo projektai taps sudėtingesni, kai bus įtrauktos UVCB medžiagos<sup>6</sup> ir cheminių medžiagų grupės, todėl MSC bus teikiamos sudėtingos bylos.

<sup>6</sup> Nežinomos arba kintamos sudėties cheminės medžiagos, sudėtingų reakcijų produktai arba biologinės medžiagos.

### ***Rizikos vertinimo komitetas (RAC) ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas (SEAC)***

Komitetai tvarkys gausėjančias paraiškas autorizacijai gauti, o CLH ir pasiūlymų įvesti apribojimus skaičius turėtų išlikti panašaus lygio kaip ir 2013 m. Taigi, prireiks daugiau sekretoriato pranešėjams teikiamos paramos. Toliau bus stengiamasi užtikrinti gerą RAC ir SEAC sąveiką ir bendradarbiavimą formuojant nuomones dėl pasiūlymų įvesti apribojimus ir paraiškų autorizacijai gauti. Taip pat svarbu apsvarstyti, kaip geriausia pasinaudoti Forumo patarimais, ypač paskutiniais nuomonės formavimo ir priėmimo etapais.

Komitetai toliau bendradarbiaus su kitais ES rizikos vertinimo moksliniais komitetais (Cheminių medžiagų profesinio poveikio normų moksliniu komitetu – SCOEL, Vartotojų saugos moksliniu komitetu – SCCS, Pavojų sveikatai ir aplinkai moksliniu komitetu – SCHER ir Atsirandančių ir naujai nustatytų pavojų sveikatai moksliniu komitetu – SCHENIHR) ir EFSA moksliniu komitetu ir grupėmis, kad išvengtų galimo nuomonių išsiskyrimo ir greitai jį išspręstų.

### ***Biocidinių produktų komitetas (BPK)***

Pagrindinis BPC iššūkis 2014 m. bus užtikrinti labai veiksmingą nuomonių rengimą dėl biocidinių veikliųjų medžiagų pagal persvarstymo programą, kurio laukiama žymiai paspartėjant, kai darbą iš Europos Komisijos perims ECHA. Tuo pačiu komitetas turės parengti sąlygas tvarkyti pirmąsias paraiškas Sąjungos autorizacijai gauti ir sukurti procedūras, skirtas nagrinėti veikliąsias medžiagas, kurios galimai bus keičiamos. Dėl numatomo didelio darbo krūvio vėlesniais metais sekretoriatas toliau padės BPC, parengdamas ir vykdydamas labai racionalizuotas procedūras tiek plenariniams posėdžiams, tiek darbo grupėms. Tuo pačiu bus parengta įprasta tvarka dėl atitinkamo suinteresuotųjų subjektų ir pareiškėjų stebėtojų dalyvavimo procesuose.

### ***Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas***

Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas koordinuoja valstybių narių, atsakingų už REACH, CLP ir PIC reglamentų vykdymo užtikrinimą, tinklą, siekiant suderinti jų vykdymo užtikrinimo metodus. ECHA forumo sekretoriatui tenka skatintojo vaidmuo padedant Forumui koordinuoti vykdymo užtikrinimo veiklą.

2014 m. pradės veikti vis daugiau ECHA, VNKI ir NVI (nacionalinių vykdomųjų institucijų) sąsajų ir pagerės ECHA sprendimų vykdymo priežiūra. ECHA forumo sekretoriatas toliau teiks techninę, mokslinę ir administracinę paramą forumui organizuojant jo darbo grupių posėdžius, metinį suinteresuotųjų subjektų praktinį seminarą ir plenarinius posėdžius.

2014 m. Forumas surengs vykdytojų mokomuosius renginius. ECHA ir NVI keitimasis informacija apie konkrečias vykdymo užtikrinimo bylas per specialius ryšių punktus padės vykdyti ECHA strategiją. ECHA ryšių punktas Forumo sekretoriatare platins informaciją, įskaitant sprendimų vertinimus pagal prašymus, tarp Agentūros ir NVI ryšių centrų, kad būtų užtikrintas ECHA sprendimų vykdymas ir informacijos srautas tarp subjektų, nurodytų tarpusavio ryšių apraše, kartu naudojant REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalą (RIPE) saugiam bendravimui. ECHA rinks reguliarias būsenos ataskaitas iš VNKI ir NVI apie tai, kaip jos užtikrina per ECHA ryšių centrą teikiamą ECHA sprendimų vykdymą.

ECHA toliau plėtos ir tobulins RIPE, kad jis atitiktų besikeičiančius inspektorių poreikius. RIPE liks laikinas elektroninės keitimosi informacija sistemos (EIES) sprendinys, kuris galiausiai užtikrins saugų ryšį tarp skirtingų valstybių narių vykdomųjų institucijų. Iki

2014 m. Forumas bus priėmęs sprendimą dėl to, ar priimti Komisijai priklausančią ICSMS sistemą kaip nuolatinę EIES sistemą ir pritaikyti ją REACH ir CLP inspektoriams.

2014 m. Forumas pabaigs savo trečiąjį koordinuotąjį REACH vykdymo užtikrinimo projektą REF-3, skirtą registracijos prievolėms, vienintelių atstovų atliekamos registracijos patikrai ir muitinės institucijų bendradarbiavimui.

Bus įsteigta nauja nuolatinė Forumo darbo grupė, skirta suderinto vykdymo užtikrinimo projektų prioritetams nustatyti, siekiant užtikrinti reguliarių REF projektų ciklą. Naudodamasis suderinta metodika Forumo koordinuojamiems projektams parinkti, nustatyti prioritetus, atlikti ir įvertinti, 2014 m. Forumas pritaris ketvirtajam savo projektui.

Jei bus gautas finansavimas iš Komisijos arba nacionalinių biudžetų, bus tęsiami tiriamieji vizitai ir dalyvavimas valstybių narių mokomosiose programose inspektoriams, siekiant pasidalyti geriausia įgyta patirtimi. ECHA ir NVI bendradarbiavimas bus stiprinamas bendrais vykdymo užtikrinimo modeliais ir specializuotais tiksliniais seminarais.

Forumas toliau skatins suderintą vykdymo užtikrinimą nuolat plėsdamas savo Išvadų vadovą. Jame bus renkamos ir apibendrinamos Forumo išvados dėl praktinių vykdymo užtikrinimo atvejų ir jis bus prieinamas visiems inspektoriams.

Forumas ir toliau teiks rekomendacijas dėl siūlomų cheminių medžiagų apribojimų įgyvendinamumo. Tam būtinas geras koordinavimas nagrinėjant pasiūlymus įvesti apribojimus, tinkamai atsižvelgiant į pasitarimus su komiteto nariais ir RAC bei SEAC klausimus ir nuomones. Be to, Forumo bus prašoma pradėti įgyvendinti autorizacijos bandomąjį projektą, pasirengimas kuriam buvo inicijuotas 2013 m. pabaigoje.

Forumas toliau bendraus su akredituotais suinteresuotaisiais subjektais, kartą per metus kviesdamas juos į Forumo atviruosius plenarinius posėdžius. Be to, Forumas pasiūlys įvykdyti kitą suderinto vykdymo užtikrinimo projektą valstybėms narėms, paremtą Forumo narių, ECHA, Komisijos ir suinteresuotųjų subjektų organizacijų pateiktais pasiūlymais.

Forumo ir jo sekretoriato atstovai dalyvaus Komisijos tyrimo „REACH ir CLP vykdymo užtikrinimo rodiklių kūrimas“ iniciatyviniame komitete, kad jo rezultatai atitiktų Agentūros poreikius.

Galiausiai Forumas taip pat spręs dėl galimo poreikio koordinuoti valstybių narių institucijų, atsakingų už IPS reglamento vykdymo užtikrinimą, tinklą.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Sekretoriatas veiksmingai ir naudingai padės komitetams dirbti, kad jiems pavyktų:
  - laikytis teisės aktuose nustatytų terminų ir
  - skaidriai, bet užtikrinant reikiamą konfidencialumą teikti aukštos kokybės mokslines ir technines konsultacijas ir nuomones bei susitarimus, kurie padėtų priimti reguliavimo sprendimus.
2. Sekretoriatas veiksmingai ir naudingai padės Forumui dirbti, kad jis galėtų:

- toliau stiprinti ir derinti veiksmingą REACH ir CLP reglamentų vykdymo užtikrinimą ES / EEE valstybėse narėse, užtikrinamas reikiama konfidencialumą, ir
  - skatinti suderinti REACH, CLP ir PIC reglamentų vykdymo užtikrinimą.
3. Dalijantis informacija ir koordinuojant abiem pusėms svarbią veiklą, pavyks išvengti nuomonių konfliktų su kitų ES organų moksliniais komitetais.

#### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą pateiktų nuomonių / susitarimų procentinė dalis.	100 %	Metinė vidaus ataskaita
Vienbalsių MSC susitarimų procentinė dalis	80 %	Metinė vidaus ataskaita
Bendru sutarimu priimtų komiteto nuomonių procentinė dalis	80 %	Metinė vidaus ataskaita
Komiteto nuomonių, įtrauktų į Komisijos galutinį sprendimą, lygis	Aukštas	Metinė vidaus ataskaita
Narių ir kitų dalyvių pasitenkinimo komitetų funkcionavimu (pavyzdžiui, ECHA parama, įskaitant mokymus ir pirmininkavimą, bendru komitetų procedūrų ir Forumo veiklos rezultatų skaidrumu ir skelbimu) lygis	Aukštas	Tyrimas, atliekamas kas antrus metus <sup>7</sup>
Nuomonių konfliktų su kitų ES organų moksliniais komitetais skaičius	Tik tinkamai pagrįsti atvejai	Vidaus įvertinimo ataskaita

### 3. Pagrindiniai rezultatai

#### Valstybių narių komitetas

- MSC pritarimai (arba nuomonės) dėl iki 30 pasiūlymų identifikuoti labai didelį susirūpinimą keliančias chemines medžiagas (SCHC).
- Priimta iki 300 MSC susitarimų dėl sprendimų projektų dėl pasiūlymų atlikti bandymą ir atitikties patikrų.
- Parengta iki 40 priimtinių susitarimų dėl sprendimų projektų, susijusių su cheminės medžiagos vertinimu.
- Priimta nuomonė dėl ECHA rekomendacijos projekto dėl XIV priedo.
- Priimta nuomonė dėl antrojo CoRAP projekto atnaujinimo.

<sup>7</sup> Komitetų nariai ir kiti dalyviai: rodiklis bus įvertintas 2015 m.

- Atnaujintas Sprendimų vadovas.
- Surengti šeši plenariniai posėdžiai.

#### Rizikos vertinimo komitetas

- Priimta iki 55 RAC nuomonių dėl CLH dokumentacijų.
- Priimta iki aštuonių RAC nuomonių dėl pasiūlymų įvesti apribojimus.
- Priimta iki 20 RAC nuomonių dėl paraiškų autorizacijai gauti.
- Išnagrinėta prašymų iš Generalinio direktoriaus (REACH 77 straipsnio 3 dalies c punktas).
- Parama RAC išvadų ir rekomendacijų vadovui.
- Surengti keturi RAC plenariniai posėdžiai.

#### Socialinės ir ekonominės analizės komitetas

- Priimta iki aštuonių SEAC nuomonių dėl pasiūlymų įvesti apribojimus.
- Priimta iki 20 SEAC nuomonių dėl paraiškų autorizacijai gauti.
- Išnagrinėta prašymų iš Generalinio direktoriaus (REACH 77 straipsnio 3 dalies c punktas).
- Parama SEAC išvadų ir rekomendacijų vadovui.
- Surengti keturi SEAC plenariniai posėdžiai.

#### Biocidinių produktų komitetas

- Priimta iki 50 nuomonių dėl veikliųjų medžiagų.
- Priimta iki 30 nuomonių dėl techninių ir mokslinių aspektų, susijusių su abipusiu pripažinimo procesu.
- Surengti penki BPC plenariniai posėdžiai ir iki penkių kiekvienos nuolatinės darbo grupės posėdžių.

#### Forumas

- Parengta galutinė ataskaita apie trečiąjį koordinuotąjį vykdymo užtikrinimo projektą, jei numatytas pratęsimas.
- Jungtinių vykdymo užtikrinimo veiksmų prioritetų nustatymas ir vienodas supratimas.
- Pateiktas pasiūlymas dėl naujo suderinto vykdymo užtikrinimo projekto.
- Patobulintos inspektoriams skirtos IT priemonės (RIPE ir EIES).
- Sustiprintas ir patikslintas keitimasis informacija per „ryšių punktus“ tarp ECHA,



nacionalinių vykdomųjų institucijų ir valstybių narių kompetentingų institucijų, ketinančių užtikrinti ECHA sprendimų vykdymą, papildomai patobulinius Forumo sąsajų seminaru.

- Jungtinių vykdymo užtikrinimo veiksmų prioritetų vienodas supratimas.
- Savalaikės rekomendacijos dėl siūlomų cheminių medžiagų apribojimų įgyvendinamumo bendradarbiaujant su RAC ir SEAC.
- Padidintas Forumo veiklos skaidrumas, daugiau informacijos apie jo veiklą skelbiant ECHA svetainėje.
- Instruktorių mokymo renginys.
- Kartą per metus ASO kviečiami į atvirąją Forumo posėdžio dalį.
- Prisidedama prie REACH ir CLP vykdymo užtikrinimo rodiklių kūrimo.

## 2.2. Apeliacinė komisija (9 veiklos sritis)

Apeliacinė komisija (AK) įsteigta REACH reglamentu, siekiant užtikrinti suinteresuotųjų subjektų teisę kreiptis į teismą. Ji nagrinėja ir priima sprendimus dėl apeliacijų dėl tam tikrų Agentūros sprendimų<sup>8</sup>. Nuo 2013 m. rugsėjo mėn. AK įgijo kompetenciją svarstyti ir apeliacijas dėl tam tikrų Agentūros sprendimų, priimtų pagal naują Biocidinių produktų reglamentą (BPR).<sup>9</sup>

### 1. Metų akcentai

Pirmosios apeliacijos dėl BPR gali pasiekti AK jau 2014 m. Naujos AK patikėtos pareigos pareikalauja sustiprinti šios naujos kompetencijos srities gebėjimus, kad būtų galima laiku priimti aukštos kokybės sprendimus dėl visų gaunamų apeliacijų. Taip pat tęsis suinteresuotųjų šalių informuotumo apie apeliacijas ir apeliacijų procesą pagal BPR didinimas.

Atėjus antrajam registracijos terminui 2013 m. gegužės mėn. pabaigoje atmetimų dėl techninio išsamumo patikros skaičius buvo nedidelis. Tačiau padidėjo sprendimų, kuriais panaikinami registracijos numeriai dėl tinkamo registracijos mokesčio nesumokėjimo. Dėl šių sprendimų 2013 m. pabaigoje buvo pateikta keletas apeliacijų, kurias AK nagrinės 2014 m.

Numatoma, kad bus daug sprendimų dėl dokumentacijų ir cheminių medžiagų vertinimų, dėl kurių gali rasti tiek mokslinė, tiek teisine prasme sudėtingų apeliacijų. Konkrečiai 2014 m. numatoma sulaukti pirmųjų apeliacijų prieš cheminių medžiagų vertinimo sprendimus. Tokios apeliacijos gali ypač apsunkinti AK darbą. Pavyzdžiui, gali būti, kad keli registruotojai teiks apeliacijas prieš tą patį ECHA sprendimą ir gali būti suabejota ECHA sprendimais dėl mokslinių klausimų.

Sprendimai dėl apeliacijų padės paaiškinti tam tikrus REACH reglamento ir BPR aspektus, kurie gali būti interpretuojami skirtingai. Todėl šie sprendimai, paaiškindami tam tikrus interpretavimo klausimus, gali padėti pagerinti registracijos tikslais pramonės atstovų siunčiamų duomenų kokybę.

AK toliau skelbs savo galutinius sprendimus, apeliacijų skelbimus ir sprendimus dėl prašymų laikyti informaciją konfidencialia ir paraiškų įsikišti. Be to, ji toliau bendraus su suinteresuotaisiais subjektais aiškindama apeliacijos procesą ir AK darbą. Šiomis priemonėmis AK stengsis užtikrinti, kad visi suinteresuotieji subjektai ją laikytų tiek nepriklausoma, tiek nešališka.

Nors AK darbo krūvis nuo jos nepriklauso, kalbant apie gaunamų apeliacijų skaičių ji turi būti pakankamai lanksti ir išradinga, kad užtikrintų, jog sureaguos į jos paslaugų poreikius, tačiau kartu be reikalo nedelsdama teiks aukštos kokybės sprendimus. Todėl AK turės persvarstyti savo darbo metodus, kad užtikrintų, jog jie atitinka kintamą savo paklausą.

### 2. Tikslai ir rodikliai

---

<sup>8</sup> REACH 91 straipsnis.

<sup>9</sup> BPR 77 straipsnis.

Tikslai

1. AK be reikalo nedelsdama priima aukštos kokybės sprendimus.
2. Veiksmingas apeliacijų procedūros ir susijusios komunikacijos valdymas.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Galutinių sprendimų, priimtų per 90 darbo dienų nuo rašytinės arba žodinės procedūros užbaigimo, procentinė dalis	90 %	AK metinė ataskaita

**3. Pagrindiniai rezultatai**

- Priimta iki 15 galutinių sprendimų.
- Priimti reikiami procedūriniai sprendimai.
- Nemaža dalis aukštos kokybės sprendimų paskelbta internete.
- Veiksmingas (t. y. aiškiai, tiksliai ir laiku) bendravimas su (galimomis) šalimis, dalyvaujančiomis nagrinėjant apeliaciją.

## 2.3. Ryšiai (10 veiklos sritis)

Svarbiausias ECHA ryšių veiklos tikslas yra geros Agentūros reputacijos palaikymas ir savalaikis prievolininkų ir plačiosios visuomenės informavimas, taip pat subalansuotas Agentūros darbo pristatymas specializuotoje ir bendroje žiniasklaidoje. Išorės ryšius papildoma ECHA vidaus ryšiai, realizuojami per ECHANet (ECHA intranetą) ir specialius darbuotojų informavimo renginius. Kad ECHA dydžio ES reguliavimo agentūra sėkmingai veiktų, būtinas išsamus darbuotojų informavimas ir įtrauktis.

### 1. Metų akcentai

2014 m. ECHA ketina pasirengti ateičiai toliau tobulindama kai kurias iš pagrindinių ryšio priemonių – pvz., interneto svetainę ir intranetą – ir didindama pajėgumą kreiptis į naujas ir savitas auditorijas bei informuoti jas apie jų teises, pareigas ir galimybes pagal ES chemines medžiagas skirtus teisės aktus. Svarbi auditorija yra bendrovės, reaguojančios į Biocidinių produktų reglamentą ir naujos redakcijos PIC reglamentą; mažosios bendrovės, besirengiančios laikytis 2018 m. REACH termino; tolesni naudotojai; vartotojai; darbuotojai; mažmenininkai ir mokslo bendruomenė.

ECHA taip pat plėtos palaikomus santykius su akredituotomis suinteresuotųjų subjektų organizacijomis, kad užtikrintų, jog jų nuomonė būtų išklaudyta, jų patirtimi pasinaudota, o Agentūra bendradarbiautų su jomis, kreipdamasi į auditorijas dėl abipusės naudos.

Tolesnis iššūkis bus pasiekti, kad per ECHA svetainę skleidžiama informacija apie chemines medžiagas ir sprendimai būtų dar naudingesni. Todėl ECHA tobulins informacijos apie chemines medžiagas pateikimo, paieškos ir teiravimosi būdą, tuo siekdama, kad ją galėtų gauti daugiau žmonių. Šis ilgalaikis projektas prasidės 2014 m., o pokyčiai svetainėje atsiras 2015 m. ECHA taip pat pagerins savo sprendimų matomumą svetainėje.

Dėl PIC reglamento įsigaliojimo ir tolesnio naujų pateikimo galybių biocidinių produktų tiekėjams diegimo reikės tikslingo keitimosi informacija su prievolininkais.

Atsižvelgiant į tai, CLP reglamento klasifikavimo ir ženklavimo taisyklės nuo 2015 m. birželio 1 d. taps privalomos mišiniams, 2014 m. ECHA su atitinkamomis pramonės suinteresuotųjų subjektų organizacijomis ir partnerėmis institucijomis planuoja parengti tikslingų informuotumo didinimo akcijų, skirtų mišinių ruošėjams ir ypač MVĮ.

ECHA taip pat skatins jungtines informuotumo didinimo akcijas su pramonės atstovais ir valstybėmis narėmis, kad pramonė žinotų savo tolesnių naudotojų prievoles keistis informacija tiekimo grandinėje. Tam bus pasitelkta patirtis, įgyta gavus 2013 m. terminui užregistruotų cheminių medžiagų atnaujintus saugos duomenų lapus su poveikių scenarijais. Taip pat bus pasinaudota rekomendacijomis tolesniems naudotojams ir susijusiais ENES vykdomais darbais.

### 2. Tikslai ir rodikliai

#### Tikslai

1. ECHA veiksmingai palaiko ryšius su išorine auditorija (prireikus informacija verčiama į 23 ES kalbas) ir naudojami žiniasklaidoje skelbiama tikslia ir proporcinga informacija apie savo veiklą.
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 tikslų.

#### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Skaitytojų pasitenkinimo ECHA leidiniais (internetu svetaine, el. naujienų pranešimais, informaciniu biuleteniu, pranešimais spaudai, naujienlaiškiais) ir kalbų pasirinkimu lygis. Matuojamas pagal pateikimą laiku, turinį ir tinkamumą naudoti	Aukštas	Metinė skaitytojų atsiliepimų apžvalga ir apklausa
Akredituotų suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo gaunama informacija ir ryšiais su ECHA lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa, atsiliepimai apie renginius ir paraiškų vertinimo atsiliepimai
Darbuotojų pasitenkinimo vidaus ryšių sistema lygis	Aukštas	Kasmetinė vidaus ryšių apklausa

### 3. Pagrindiniai rezultatai

- Paskelbta iki 100 informacinių vienetų 23 kalbomis: dokumentų, tinklalapių ir kt.
- Vykdoma koordinuota ryšių veikla specialioms tikslinėms grupėms, pvz., mažoms įmonėms, tolesniems naudotojams, vartotojams, darbuotojams, mažmenininkams ir akademinėi bendruomenei, didinant jų informuotumą apie jų teises, atsakomybę ir galimybes pagal teisės aktus. Kai kurie šių veiksmų gali būti atliekami kartu su ES partneriais, valstybėmis narėmis ir akredituotomis suinteresuotųjų subjektų organizacijomis.
- Toliau skatinamas CLP pranešimų derinimas.
- Jungtinė informuotumo didinimo veikla su pramonės atstovais ir valstybėmis narėmis dėl tolesnių naudotojų prievolių pagal REACH ir CLP.
- Vykdoma informuotumo kampanija prievolininkams pagal PIC ir toliau teikiama tikslinė informacija prievolininkams iš biocidų sektoriaus.
- Parengta iki 25 pranešimų spaudai, žiniasklaidos atstovams surengta viena trumpa spaudos konferencija.
- Parengta iki 50 naujienų pranešimų, 50 savaitinių elektroninių informacinių biuletenių ir periodinis, kas du mėnesius išeinantis informacinis biuletenis.
- Surengta iki šešių internetinių seminarų ir paskelbti keturi trumpi vaizdo įrašai plačiai visuomenei.
- Surengtos dvi Suinteresuotųjų subjektų dienos, vienas praktinis seminaras akredituotoms suinteresuotųjų subjektų organizacijoms ir specialių suinteresuotiesiems subjektams skirtų renginių.

- 
- Kas du mėnesius leidžiamas akredituotoms suinteresuotųjų subjektų organizacijoms skirtas naujinių biuletenis.
  - Kasdien intranete ir vidinės informavimo sistemos stenduose skelbiama vidaus informacija. Sukurta ir pradėta veikti kolektyvinė intraneto svetainė.
  - Atliktos apklausos, siekiant nustatyti pasitenkinimo lygį ir suprasti suinteresuotųjų šalių patirtį (pavyzdžiui, suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo apklausa, skaitytojų apklausa, interneto svetainės naudotojų apklausa, vidaus ryšių sistemos naudotojų ir registruotojų apklausa).

## 2.4. Tarptautinis bendradarbiavimas (11 veiklos sritis)

Europos Komisijos prašymu veikiančios ECHA tarptautinio bendradarbiavimo veiksmai daugiausia sutelkti į cheminių medžiagų tvarkymo priemonių ir metodų suderinimą. Prekyba cheminėmis medžiagomis savaime yra pasaulinio pobūdžio, tad bendravimas su tarptautiniais partneriais užtikrina abipusę naudą ne tik institucijoms, bet ir Europos pramonei.

Viena iš pagrindinių Agentūros tarptautinio bendradarbiavimo platformų yra OECD ir, kiek mažiau, Jungtinės Tautos. Tokiu būdu ECHA gali stebėti esamą padėtį ir numatyti tarptautinių cheminių medžiagų tvarkymo režimų pokyčius ir matyti, ar REACH, CLP, Biocidinių produktų ir PIC reglamentų tikslų paisoma tarptautiniu lygiu. Bendradarbiavimas su tarptautinėmis organizacijomis suteikia ECHA pripažintą vaidmenį cheminių medžiagų saugos valdymo srityje pasauliniu lygiu ir suteikia Agentūrai galimybę dalytis savo žiniomis su tarptautiniais partneriais ir pasimokyti iš jų tose srityse, kurioje jie yra pažangesni. Agentūra sutelkia dėmesį į suderintų rekomendacijų ir priemonių dėl pavojų ir poveikių įvertinimo. Pirmenybė skiriama ir duomenų pranešimo ir informacijos apie chemines medžiagas keitimosi ir pateikimo internete formatų kūrimui.

Pagal galiojančias bendradarbiavimo sutartis ECHA palaiko nuolatinį dialogą su pagrindinėmis atitinkamo rango reguliavimo agentūromis Australijoje, Kanadoje, Japonijoje ir JAV.

### 1. Metų akcentai

Kalbant apie 2014 m. OECD veiklą, suintensyvės formatų ir priemonių kūrimas. IUCLID srityje IUCLID 6 skirtas parengiamasis darbas (žr. 6 veiklos sritį) reikš artimą bendradarbiavimą su OECD IUCLID ekspertų grupe. Bus toliau tęsiama ir paramos OECD suderintiems šablonams, kurie yra IUCLID pagrindas, veikla, toliau tobulinant ir plėtojant OECD narių pasiūlytus šablonus.

Kai dėl OECD QSAR priemonių komplekto, tai pagrindinis dėmesys bus skirtas pasirengimui kitam priemonių komplekto projektui, kuriuo bus siekiama padaryti priemonių komplektą prieinamesnį naudotojams tobulinant jo funkcijas. Be to, projektas rems tolesnį Nepageidaujamų padarinių krypties įgyvendinimą.

Agentūra taip pat toliau plėtos OECD portalą *eChemPortal*, artimai bendradarbiaudama su OECD vadovavimo grupe, papildydama iš ECHA gaunama nauja informacija apie chemines medžiagas, ypač biocidus, ir iš OECD valstybių narių gaunama informacija ir gerindama duomenų prieigą. Kita svarbi OECD darbų kryptis bus nanomedžiagos.

Bendradarbiavimas su trečiosiomis šalimis bus akcentuojamas į abipusiai dominančias temas, pvz., cheminių medžiagų pirmenybės nustatymas vertinimui ir vertinimo metodika, keitimasis geriausia patirtimi ir kylančių problemų sprendimas su partnerėmis reguliavimo institucijomis, su kuriomis ECHA yra sudarius sutartis. Agentūra taip pat teiks mokslinę ir techninę pagalbą Europos Komisijai jai vykdant tarptautinę veiklą pagal bendrai sutartą darbo planą. 2014 m. dėmesys bus sutelktas į antrojo gebėjimų stiprinimo projekto naudos gavėjams iš ES šalių kandidačių ir galimų kandidačių pagal pasirengimo narystei pagalbos priemonę (IPA) pabaigimą. Taip pat skiriamas dėmesys indėliui į Jungtinių Tautų visuotinai suderintos cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistemos pakomitečio (JT GHS) techninį darbą, įskaitant, jei reikia, dalyvavimą pakomitečio įsteigtų atitikties grupių darbe. Be to, Agentūra toliau teiks informacines prezentacijas ne Europos Sąjungos šalių auditorijoms.

Pagal 7 veiklos sritį aprašyta ir ši veikla šiek tiek dubliuojasi, kadangi didžioji dalis mokslinės raidos vyksta tarptautinėje arenoje ir konkrečiai OECD.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Komisijai vykdant tarptautinę veiklą, ypač daugiašalėse organizacijose, jai teikiama aukštos kokybės mokslinė ir techninė parama. Konkrečiai ECHA prisideda prie OECD veiklos, susijusios su cheminėmis medžiagomis, kad skatintų metodų, formatų ir IT priemonių suderinimą, didinant sinergijas ir, kiek įmanoma, vengiant darbo dubliavimosi.
2. 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, ir veiksmingai bei naudingai remia ES šalis kandidatės ir potencialias kandidatės pagal PNPP programą.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Suinteresuotųjų šalių (įskaitant Komisiją) pasitenkinimo Agentūros veikla tarptautinio bendradarbiavimo srityje (įskaitant Komisijai teiktą mokslinę ir administracinę paramą) lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- OECD projektai: portale *eChemPortal* pateikiama informacija apie C&L ir biocidus. Pirmasis kitos OECD QSAR priemonių komplekto versijos leidimas, pateiktas ECHA ir OECD.
- Komisijai teikiama mokslinė ir techninė parama, įskaitant ir dėl JT GHS, pvz., galimas dalyvavimas JT GHS posėdžiuose ir indėlis juose.
- Toliau bendradarbiaujama su reguliavimo agentūromis Australijoje, Kanadoje, Japonijoje ir JAV, su kuriomis ECHA yra pasirašiusi susitarimo memorandumus.
- Gebėjimų stiprinimo veikla, skirta ES šalims kandidatėms ir galimoms kandidatėms pagal ECHA antrąjį IPA projektą. Per svarbiausiose trečiojoje šalyse surengtus seminarus, praktinius seminarus ir konferencijas (fazines arba vaizdo) pateikiamos prezentacijos; organizuojami trečiųjų šalių atstovų vizitai.



### 3. Valdymas, organizacinė struktūra ir ištekliai

#### 3.1. Valdymas (12 veiklos sritis)

ECHA vadovauja iš 36 narių sudaryta Valdančioji taryba, kuriai padeda vykdomojo direktoriaus skiriamas sekretoriatas. Kasdieniame darbe vidaus valdymo pareigas eiti generaliniam direktoriui padeda vyriausioji vadovybė (direktoriai). ECHA naudojami specialiai veiklai ir projektams skirta valdymo ir kokybės sistema, organizuodama savo veiksmus pagal hierarchijos arba matricos struktūrą. Informacijos valdymas balansuojamas tarp atvirumo ir saugumo principų.

##### 1. Metų akcentai

ECHA sekretoriatas toliau veiksmingai remis Valdančiosios tarybos darbą jai einant Agentūros valdančiojo organo pareigas. Padedama savo darbo grupių Valdančioji taryba atlieka svarbiausią vaidmenį įgyvendinant keturis strateginius tikslus, pirmiausia padėdama įgyvendinti 2014–2018 m. daugiametę darbo programą, priimdama metines darbo programas. Kitos Valdančiosios tarybos pagrindinės funkcijos yra biudžeto ir metinės ataskaitos priėmimas, taip pat Agentūros vidaus taisyklių priėmimas ir persvarstymas. Be to, Valdančioji taryba atidžiai stebi Agentūros darbą ir jos strateginių tikslų įgyvendinimą. Šiuo tikslu taryba gauna Generalinio direktoriaus ketvirtines ataskaitas ir sekretoriato specialiąsias temines ataskaitas.

ECHA toliau stiprins santykius su valstybių narių kompetentingomis institucijomis ir įgaliotomis nacionalinėmis institucijomis ir gerinis ryšius bei koordinavimą keičiantis informacija, vizitais ir metiniu kompetentingų institucijų direktorių planavimo posėdžiu. Ypatingas dėmesys 2014 m. bus skiriamas stiprinti santykius su už BPR atsakingomis institucijomis ir tęsti bendravimą su paskirtosiomis nacionalinėmis institucijomis pagal PIC reglamentą. ECHA gilins dialogą su pagrindiniais instituciniais partneriais, įskaitant Europos Komisiją, Parlamentą ir Europos Sąjungos Tarybą ir toliau dalyvaus ES agentūrų tinklo darbe.

2014 m. ypatingas dėmesys bus skiriamas Agentūros veiksmingumui ir naudingumui plėtoti įvairiomis priemonėmis. Yra svarbu pabaigti Agentūros pasiruošimą sertifikavimui pagal ISO 9001, užtikrinant procesų veiksmingumą ir tinkamumą, kad Agentūra gautų trokštamą nepriklausomos įstaigos suteiktą ISO 9001 sertifikatą. ECHA pabrėš rizika pagrįstą metodiką, kad būtų išvengta nebūtinų kontrolės. Bus vykdomi auditai ir konsultacijos, skirti nustatyti tobulinimo galimybes ir pataisyti trūkumus. Į metinio planavimo ciklą bus įtrauktos po vertinimų ir auditų gautos rekomendacijos. Taip pat bus atsižvelgta į suinteresuotųjų subjektų atsiliepimus. Informacijos valdymas bus toliau stiprinamas, siekiant racionalizuoti ir integruoti procesą ir užtikrinti atsekamumą. Įrašų valdymas bus patobulintas, užtikrinant svarbios informacijos išsaugojimą ir prieigą daugelį metų.

Agentūra užtikrins atitinkamų reglamentų ir vidaus taisyklių, procedūrų ir instrukcijų laikymąsi vykdydama užtikrinimo auditus, saugodama asmens duomenis, veiksmingai tvarkydama darbuotojų, Valdančiosios tarybos ir komitetų narių interesų deklaracijas, taip pat rūpindamasi konfidencialios asmens ir pramonės informacijos saugumu griežtų standartų saugumo sistema. Be to, reikia nuolat išlaikyti teisinį išmanumą, siekiant garantuoti ECHA sprendimų teisinę kokybę. ECHA taip pat išlaikys visapusišką veiklos tęstinumo sistemą.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

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

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Kokybės valdymo sistemos elementų atitikties ISO 9001 reikalavimams lygis	95 %	Kokybės vadovo vertinimas
Iki nustatyto termino įgyvendintų svarbių auditorių rekomendacijų procentinė dalis	100 %	Vidaus auditoriaus metinė ataskaita

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Surengti keturi Valdančiosios tarybos ir susijusių darbo grupių posėdžiai, kad taryba galėtų priimti visus būtinus sprendimus.
- Surengtas bent vienas valstybių narių / VNKI vadovų planavimo posėdis.
- Teikiama stipri teisinė parama rengiant ECHA sprendimų projektus ir veiksmingai juos ginant.
- Persvarstyti veiklos tęstinumo planai.
- Pateikta saugumo vadovo ataskaita apie pavojų Agentūros saugumui raidą su veiksmų planu 2014–2018 m.
- Atliktas vieno / dviejų daugiausia išteklių reikalaujančių procesų veiksmingumo auditas / analizė.
- Pradėtas įgyvendinti EMAS arba lygiavertis aplinkosaugos standartas. Į duomenų apsaugos registrą įrašomos visos apdorojimo operacijos su asmens duomenimis, kuriuos identifikavo duomenų apsaugos pareigūnas.
- Surengtas bent vienas Saugumo pareigūnų tinklo posėdis.
- Priimta 100 duomenų prieigos sprendimų, apimančių maždaug 700 dokumentų.
- Pateikta sertifikavimo pagal ISO 9001 išankstinio audito ataskaita.
- Parengti reguliavimo planai ir ataskaitos.

## 3.2. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita (13 veiklos sritis)

Agentūros Valdančioji taryba, pasikonsultavusi su Europos Komisija, priėmė ECHA finansinio valdymo taisykles, kurios turi atitikti reglamentą dėl Sąjungos bendrajam biudžetui taikomų finansinių taisyklių (Finansų reglamentą)<sup>10</sup>. Atskirtos REACH, Biocidinių produktų ir PIC reglamentų lėšos (taip pat ir sąskaitose).

### 1. 2014 m. akcentai

2014 m. ECHA dėmesys finansų valdymo srityje taip pat skiriamas užtikrinti veiksmingą turimų finansinių išteklių naudojimą, vadovaujantis ekonomikos, veiksmingumo ir naudingumo principais.

Kadangi 2013 m. suėjo antrasis REACH registracijos terminas, 2014 m. reikės tolesnio susijusių finansų ir apskaitos procesų stebėjimo. Nuosavos pajamos REACH / CLP veiklai 2014 m. bus gaunamos iš paraiškų autorizacijai gauti, apeliacijų mokesčių, papildomo mokesčio po MVĮ statuso patikrinimo, administravimo mokesčių ir palūkanų. 2014 m. bus taip pat atidžiai stebima vykdoma lėšų investavimo politika ir bendroji likvidumo situacija. REACH / CLP veiklos finansinis savarankiškumas bus ir toliau užtikrinamas išmintinga pajamų vadyba ir griežta išlaidų kontrole.

2014-ieji bus paskutiniai metai, per kuriuos REACH veikla bus finansuojama vien iš nuosavų lėšų. Atsižvelgiant į tai, rengiamasi susitvarkyti su 2015 m. mišriu REACH / CLP finansavimo režimu, kai dalis išlaidų bus padengta pajamomis iš mokesčių, o likusi dalis – iš ES subsidijos.

Ir toliau pirmenybė bus skiriama užtikrinti, kad REACH, CLP ir biocidų mokesčių reglamentai būtų tinkamai įgyvendinami. Šiuo tikslu, tuo pačiu intensyvumu kaip 2013 m., bus toliau vykdoma sisteminės kontrolės funkcija, įdiegta tikrinti REACH (taigi ir ECHA mokamiems) mokesčiams nustatyto MVĮ skirto sumažinimo tinkamumą. Biocidinių produktų reglamento atžvilgiu ECHA tikrins bendroves, prašančias sumažinti mokesť dėl MVĮ statuso, ir, atsižvelgdama į prašymų skaičių, dalį išteklių skirs su biocidais susijusiai MVĮ patikrai. Pagal 2014 m. darbo programą šiai patikros veiklai skiriamiems ištekliams ir toliau bus teikiama pirmenybė.

Kai PIC veikla toliau bus visiškai finansuojama iš ES subsidijos, biocidų veikla vis labiau priklausys nuo mokesčiais surinkto finansavimo. Atsižvelgiant į nuosavų pajamų neapibrėžtumo lygį tiek REACH / CLP, tiek biocidų veikloje, ECHA kas mėnesį kontroliuos savo pajamų ir išlaidų prognozes, kad galėtų pranešti apie bet kokią trūkumą Komisijai ir ši galėtų imtis atitinkamų veiksmų biudžetui subalansuoti.

Agentūra toliau atskirs savo biudžeto ir atskaitomybės sistemas, kad susidorotų su poreikiu atskirti REACH, Biocidinių produktų ir PIC reglamentų lėšas. ECHA taip pat stebės, kad perėjimas vyktų Europos audito rūmų (ECA) nustatytose ribose, išskyrus veiklos išlaidas, kurios susietos su daugiamečiais projektais.

Viešųjų pirkimų ir sutarčių sudarymo srityje ECHA dalį savo veiklos perduos rangovams, kad galėtų paremti savo darbo programos įgyvendinimą. Siekiant sudaryti tinkamas sutartis ir toliau reikės užtikrinti veiksmingus viešuosius pirkimus. Ypatingas dėmesys bus skiriamas veiksmingiausiajam ir ekonomiškiausiajam pasinaudojimui daugybe bendrųjų susitarimų, kuriuos yra sudariusi Agentūra. Be to, 2014 m. laukiama daug naujų viešųjų pirkimų iniciatyvų ir naujų susitarimų.

---

<sup>10</sup> REACH 99 straipsnis.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Agentūra tinkamai, pagrįstai ir veiksmingai valdo finansus, laikydama si galiojančių finansinių taisyklių ir reglamentų.
2. Apdairiai ir kruopščiai kontroliuojamos grynųjų pinigų atsargos.
3. Agentūra turi veiksmingas finansų sistemas, jas taikydama valdo lėšas ir teikia ataskaitas pagal kelis finansiškai nesusijusius teisinius pagrindus.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Išlygų dėl finansinių ir apskaitos dalykų skaičius ECA metinėje ataskaitoje	0	EAR ataskaitos (kasmet)
Įsipareigojimų lygis (iš įsipareigojimų asignavimų metų pabaigoje)	97 %	Metinė ataskaita
Išmokų lygis (iš įsipareigojimų asignavimų metų pabaigoje)	80 %	Metinė ataskaita
Perkeliamųjų lėšų lygis (% skirtų lėšų, perkeltų 2015 m.)	20 %	Metinė ataskaita
Atšaukti perkeliemieji įsipareigojimų asignavimai iš 2013 m.	< 5 %	Metinė ataskaita
Atitiktis VT grynųjų pinigų atsargos gairėms (MB/62/2010 <i>final</i> )	100 %	Metinė ataskaita

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Griežtai valdomas biudžetas ir likvidumas.
  - Atidus Agentūros grynųjų pinigų atsargų stebėjimas ir valdymas.
  - Su skirtingais teisės aktais susijusių lėšų atskyrimas.
  - Atlikta 600 registruotojų MVĮ statuso patikrų.
  - Išlaidų ataskaitos pagal veiklos sritį.
  - Biudžetas kontroliuojamas ir vykdomas taip, kad būtų užtikrintas numatytas įsipareigojimų lygis.
- Laiku parengtos 2013 m. finansinės ataskaitos.

### 3.3. Žmogiškieji ištekliai ir bendrosios paslaugos (14 veiklos sritis)

ECHA turi vykdyti savo veiklą laikydamasi pareigūnams taikomų Europos Sąjungos pareigūnų tarnybos nuostatų ir kitų tarnautojų įdarbinimo sąlygų (Tarnybos nuostatų). VISI ECHA darbuotojai taip pat turi laikytis ECHA tinkamo administracinio elgesio kodekso ir atsižvelgti į Europos ombudsmeno išleistus valstybės tarnybos ES viešosios tarnybos principus. ECHA vadovybė taip pat atsakinga už ECHA socialinės ir gerovės politikos bei susijusių metinių veiksmų planų įgyvendinimą darbuotojų gerovei užtikrinti.

#### 1. 2014 m. akcentai

##### *Žmogiškieji ištekliai*

Žmogiškųjų išteklių strategija keičiasi – pradinį dėmesį, skirtą augimui, keičia pastangos sukurti pastovesnę, veiksmingą ir naudingą organizacinę aplinką, išlaikančią lankstumą prisiimti ir atlikti naujas užduotis.

2014 m. veiklos aplinkai turės poveikį Europoje vyraujanti ekonominė padėtis ir išteklių poveikis nacionalinėms ir ES valstybinėms administracijomis, o ECHA susidurs su savo REACH ir CLP reikalais užsiimančių pagrindinių darbuotojų etatų mažinimu.

2014 m. ECHA žmogiškųjų išteklių politika bus nukreipta uždaviniams, susijusiems su tolesniu siekiu kurti tvarią, našaus darbo aplinką, kuri padėtų ugdyti komandinio darbo kultūrą, padėtų žmonėms integruotis ir prisitaikyti; užtikrinti mokymo, parengimo ir profesinio tobulinimo veiklos pritaikymą asmens ir organizacijos našumui optimizuoti; toliau ugdyti esamus ir būsimus vadovus bei lyderius, kurie aktyviai veiktų, motyvuotų ir įgalintų darbuotojus siekti Agentūros prioritetų ir įgyvendintų 2013 m. parengtas darbuotojų išlaikymo iniciatyvas.

##### *Bendrosios paslaugos*

Bendrosios paslaugos apima Agentūros pastato, biurų infrastruktūros ir patalpų konferencijoms valdymą, fizinio saugumo užtikrinimą, kelionių ir posėdžių organizavimą, administracines paslaugas, pavyzdžiui, laiškų registravimą, biuro reikmenų tiekimą, archyvavimą ir bibliotekos valdymą. Siekiama užtikrinti, kad pakaktų patalpų, jos būtų tinkamai prižiūrimos ir saugios, darbuotojai jose galėtų dirbti veiksmingai ir saugiai, jose būtų galima rengti posėdžius ir jos atitiktų Agentūros įstaigų ir suinteresuotųjų subjektų komunikacijos reikalavimus.

Visiškai išplėtojus biocidų ir PIC veiklą bus panaudoti visi pastato ir bendrųjų paslaugų pajėgumai. Atsižvelgiant į pastarųjų metų tendencijas, toliau didės posėdžių ir virtualiųjų paslaugų, pvz., telekonferencijų ir internetinių seminarų skaičius. Greta būtinųjų savininko vykdomų pastato priežiūros darbų, 2014 m. numatoma atnaujinti techninę elektros infrastruktūrą. 2014 m. bus atliktas ilgalaikių biurų ir infrastruktūros poreikių įvertinimas, skirtas pagrįsti numatytą sprendimo priėmimą dėl ECHA ateities patalpų strategijos.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Agentūra turi pakankamai kvalifikuotų darbuotojų, kad galėtų įgyvendinti 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, ir funkcionalias posėdžių patalpas, kuriomis gali naudotis Agentūros tarnybos ir iš kitur atvykę lankytojai.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Iki metų pabaigos pagal etatų planą priimtų darbuotojų procentinė dalis	95 %	Metinė vidaus ataskaita
Laikinių darbuotojų kaita	< 5 %	Metinė vidaus ataskaita
Vidutinis vieno darbuotojo mokymo ir įgūdžių tobulinimo kursų dienų skaičius <sup>11</sup>	10	Metinė vidaus ataskaita
Komitetų, forumo ir VT narių pasitenkinimo konferencijų centro darbu lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Darbuotojų pasitenkinimo įmonėms teikiamų paslaugų kokybe lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

### Žmogiškieji ištekliai

- Statutiniams darbuotojams mokamas darbo užmokestis, o kitiems darbuotojams, komandiruotiems nacionaliniams ekspertams (KNE) ir stažuotojams – kitos išmokos (iš viso maždaug 600 asmenų).
- Pradėta maždaug 15 atrankos procedūrų.
- Įdarbinta maždaug 30 darbuotojų.
- Kiekvienam darbuotojui skirta po maždaug 10 mokymo dienų.
- Įvertinti maždaug 550 statutinių darbuotojų darbo rezultatai ir persvarstyta jų atlyginimo kategorija.
- Darbuotojai ir vadovybė gauna rekomendacijų ir sulaukia pagalbos žmogiškųjų išteklių klausimais, visų pirma susijusiais su individualių asmenų teisėmis ir gerove.

<sup>11</sup> Įskaitant mokymąsi dirbant

- Atlikta 2013 m. darbuotojų apklausos analizė ir parengti tolesnės veiklos planai.
- Aktyviai kuriami žmonių ir darbo našumo vadybos procesai ir metodai.

#### Bendrosios paslaugos

- Tinkamai įvykdžius viešųjų pirkimų procedūras, laiku įsigyta reikiama įranga, medžiagos ir paslaugos.
- Laiku apskaičiuotos ir sumokėtos komandiruočių ir kelionių kompensacijos posėdžių dalyviams.
- Užtikrintas biuro patalpų saugumas.
- Suteikta tinkama pagalba posėdžių ir konferencijų rengėjams.
- Užtikrinta galimybė naudotis gerai veikiančia ir tinkamai techniškai prižiūrima garso ir vaizdo įranga.
- Veiksmingai teikiamos pašto paslaugos.
- Gerai sutvarkyta ir tinkamai valdoma biblioteka ir archyvai.
- Tiksliai parengtas ir atnaujintas su IT nesusijusio turto aprašas.

### 3.4. Informacinės ir ryšių technologijos (15 veiklos sritis)

Agentūros IRT funkcija apima labai įvairias paslaugas ir palaiko plataus spektro veiklos poreikius. Siekiama, kad veikla būtų vykdoma nenaudojant popieriaus ir apsaugant duomenis, kad būtų patenkinti visi informacinių technologijų (IT) priemonių poreikiai.

#### 1. 2014 m. akcentai

Laikantis 2014 m. Agentūros darbo programos svarbiausios krypties – padėti būtinus kokybiškus pamatus savo penkerių metų strategijai – IRT dėmesys bus skirtas įdiegti ankstesniais metais parengtus sprendinius, kad padidėtų daugelio REACH ir CLP reguliavimo procedūrų ir kai kurių pastebimų administracinių procesų, pirmiausia žmogiškųjų išteklių valdymo, veiksmingumas. 2013 m. pabaigus žmogiškųjų išteklių valdymo sistemos (ŽIVS) viešųjų pirkimų procesą ir jai pradėjus darbą, svarbiausias 2014 m. pasiekimas bus įvykdyti pirmąją projekto fazę, įskaitant pagrindines darbuotojų duomenų, sutarčių, asmens teisių ir laiko paskirstymo tvarkymo administracines funkcijas.

2014-aisiais, 2013 m. inicijuoto projekto dėka ECHA įgijo integruotąją įrašų tvarkymo sistemą, išbandytą vykdant keletą procesų; šios įrašų tvarkymo sistemos panaudojimas bus toliau išplėstas taikant ją visiems dokumentams, kuriuos proceso savininkai deklaruos ir apibrėš kaip įrašus. Tuo pat metu dokumentų tvarkymo sistema, kurią ECHA vidaus vartotojai plačiai naudojo dokumentams redaguoti, bendradarbiauti, skelbti ir saugoti, bus visiškai perkelta į patobulintą platformą, pašalinant tuos veiksmingumo ir veiklos tęstinumo aspektus, kurie senesnėje platformoje jau 2013 m. tapo rimta kliūtimi.

Vis didesnis ECHA kliovimasis IT reikalauja užtikrinimo, kad jos bus pakankamai patikimos ir atlaikys didesnius gedimus ar sutrikdymus. Todėl ECHA toliau investuos į savo IRT infrastruktūros atsparumo, naudojimo paprastumo ir lankstumo didinimą. Kalbant konkrečiai, bus perkami tinkami IT veiklos tęstinumo sprendiniai naujoms biodicams ir PIC skirtoms sistemoms.

IRT infrastruktūros valdymo veiksmingumo ir lankstumo srityse 2014-aisiais dėmesys bus sutelktas į IRT pajėgumų valdymo optimizavimą – sumaniai pasinaudojant rangovams perduotų prieglobos paslaugų susitarimu – ir į tolesnių veiksmų plano rengimą dėl tinkamos „infrastruktūros“, atitinkančios Agentūros penkerių metų strateginį planą, įskaitant su tuo susijusius išteklių suvaržymus.

2014 m. nuotoliniu būdu bus pasiekiamos (pirmiausia VNKI) keletas IT sistemų su konfidencialia verslo informacija: REACH IT, centrinės IUCLID duomenų bazės, portalo skydelis reguliavimo veiklai, R4BP3 ir naujoji PIC skirta IT sistema bus pasiekiamos per jungtinį saugų nuotolinio ryšio sprendinį. Norėdami gauti prieigą prie šių sistemų nuotoliniai naudotojai turės atitikti persvarstyta ir suvienodinta rinkinį saugumo reikalavimų, kurį 2013 m. patvirtino Valdančioji taryba. Šis didesnis prieinamumas internetu pareikalavus iš ECHA nuolatinio grėsmių stebėjimo ir IT saugumo rizikos valdymo, pasinaudojant mechanizmais, aprėpiančiais visus saugumą galinčius sumažinti IT aspektus. 2013 m. ECHA užsiėmė į jos integruotąją kokybės valdymo sistemą (IQMS) integruoto IT saugumo rizikos valdymo sisteminiu. 2014 m. šis integravimas bus baigtas ir konsoliduotas.



## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Remti ECHA administracinius procesus ir valdymo ataskaitas gerai veikiančiomis IT priemonėmis. ECHA veiksmingai naudojami savo informacija, darbuotojų gauti, sukurti ir naudojami dokumentai ir įrašai tinkamai kontroliuojami.
2. Techninė Agentūros IRT infrastruktūra valdoma užtikrinant aukštą aptarnavimo lygį, didėja visų veiklos operacijų tęstinumas, veiksmingumas ir saugumas.
3. IT veiklos tęstinumo planas tinkamai apima visas užduočių įgyvendinimą užtikrinančias svarbiausias sistemas, skirtas naujiems teisės aktams, už kuriuos ECHA atsakinga nuo 2013 m.: biocidų, PIC ir atnaujintą vidaus dokumentų tvarkymo ir bendradarbiavimo platformą.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2014 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Galimybė išorės abonentams naudotis užduočių įgyvendinimą užtikrinančiomis svarbiausiomis sistemomis (t. y. darbinės būsenos laiku, kontroliuojamomis darbo valandomis)	Vidutiniškai 98 %	Duomenų centro statistiniai duomenys
Vidaus naudotojų pasitenkinimo IT tarnybų veikla lygis (atitinka darbuotojų ir suteiktos pagalbos santykį)	Aukštas	Kasmetinė abonentų apklausa ir <i>ad hoc</i> atsiliepimai
Užduočių įgyvendinimą užtikrinančių svarbiausių sistemų, kurios sudaro įdiegtą su išorės duomenų centru (-ais) susijusį veiklos tęstinumo sprendimą, apimtis	Dviejų užduočių įgyvendinimą užtikrinančių svarbiausių sistemų išplėtimas: R4BP 3, PIC skirtų IT sistemų ir vidaus dokumentų tvarkymo ir bendradarbiavimo platformos	Metinė vidaus ataskaita

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Pirmasis ŽIVS modulis, apimant svarbiausias ŽIVS administravimo funkcijas.
- Įrašų tvarkymo sistema, atitinkanti ECHA dokumentų ir įrašų kontrolės politiką.
- R4BP 3, PIC skirtos IT sistemos ir vidaus dokumentų tvarkymo sistemos įtrauktos į IT veiklos tęstinumo sprendinius. Pateiktas veiksmų planas, skirtas užtikrinti tinkamą ir tvarią IRT infrastruktūrą pagal penkerių metų Agentūros strategiją ir tinkamai įvertintas jo suderinamumas su išteklių perspektyva.
- IT saugumo rizikos valdymas konsoliduotas ir integruotas į Agentūros IQMS.

## 4. Pavojų Agentūros tikslams keliantys veiksniai

ECHA kasmet atlieka rizikos vertinimą, siekdama nustatyti, įvertinti ir suvaldyti įvykius, galinčius kelti pavojų darbo programoje apibrėžtų tikslų įgyvendinimui. Remdamasi šiuo vertinimu, ECHA vadovybė nustatė pagrindinius rizikos veiksnius.

Biocidinių produktų ir PIC reglamentuose ECHA numatyta naujų prievolių ir užduočių. Atsižvelgiant į trumpus terminus, naujų užduočių įvairovę ir sudėtingumą ir ribotus finansinius išteklius tinkamai pasirengti su biocidais ir PIC susijusiai veiklai, įskaitant IT priemonių kūrimą, ECHA gali nepajėgti pasiekti visų su biocidais susijusių tikslų ir gali susidurti su sunkumais pradedant PIC skirtą veiklą. Norėdama sušvelninti riziką ECHA mano, kad stropiai paskirstyti prioritetai užtikrins veiksmingą su biocidais ir PIC susijusių IT projektų taikymo srities vadybą. Taip pat numatyta parama VNKI gebėjimų stiprinimui. Žmogiškųjų išteklių srityje ECHA turės lanksčiai perskirstyti vidaus pajėgumus, jei BPR mokesčių pajamų nepakaktų įdarbintiems ištekliams.

Keletas darbo programos tikslų labai priklauso nuo IT valdymo sistemos ir IT infrastruktūros. IT sistemos yra tiesiogiai susijusios su ECHA ketvirtojo strateginio tikslo „Veiksmingai ir naudingai įgyvendinti esamas ir naujas su teisės aktais susijusias užduotis, prisitaikant prie būsimo išteklių apribojimo“ siekiu. Laikantis ECHA veiksmingumo tikslų, 2014 m. turi būti baigta daug ambicingų darbo srautams skirtų IT projektų. Šis ambicingas 2013 m. ir 2014 m. planavimas susijęs su prioritetų prieštaros rizika, dėl kurios galėtų nukentėti projektų kokybė ir (arba) jie nebūtų užbaigti laiku, o tai pakenktų Agentūros veiksmingumo planams. Norėdama sušvelninti šią riziką Agentūra siekia užtikrinti glaudų bendradarbiavimą su dalyvaujančiomis vidaus ir išorės šalimis ir nustatyti tikroviškus tikslus bei lūkesčius per IT valdymo sistemą. Kaip rizikos sušvelninimo priemonė numatytas ir stropus IT portfelio apimties valdymas ir prioritetų nustatymo aukščiausiu lygiu stiprinimas.

2020 m. SVHC veiksmų plano įgyvendinimas ir keitimasis informacija grindžiami ECHA 2013 m. sukurtais planais, suderintais su VNKI ir Komisija. 2014-ieji bus svarbūs metai padedant pamatus antrajam strateginiam ECHA tikslui „Institucijas paskatinti sumaniai naudoti duomenis, kad būtų galima identifikuoti susirūpinimą keliančias chemines medžiagas ir spręsti su jomis susijusias problemas“. Tai bus daroma ECHA, Komisijos ir valstybių narių susitarimu dėl įgyvendinimo plano, metodų ir darbo pasiskirstymo siekiant ambicingo 2020 m. veiksmų plano politinių tikslų. Agentūra nustatė išorinius rizikos veiksnius, kurie gali pakenkti vienos ar kelių bendradarbiaujančių šalių prioritetų nustatymo planams, taip aptemdydami veiksmų plano įgyvendinimo pradžios sėkmę. Šiai rizikai sumažinti ECHA pradės glaudžiai bendradarbiauti su visomis susijusiomis šalimis ir užtikrins pastovų veiksmų plano gairių stebėjimą. Vis dėlto šiame procese ECHA negali pakeisti kitų partnerių.

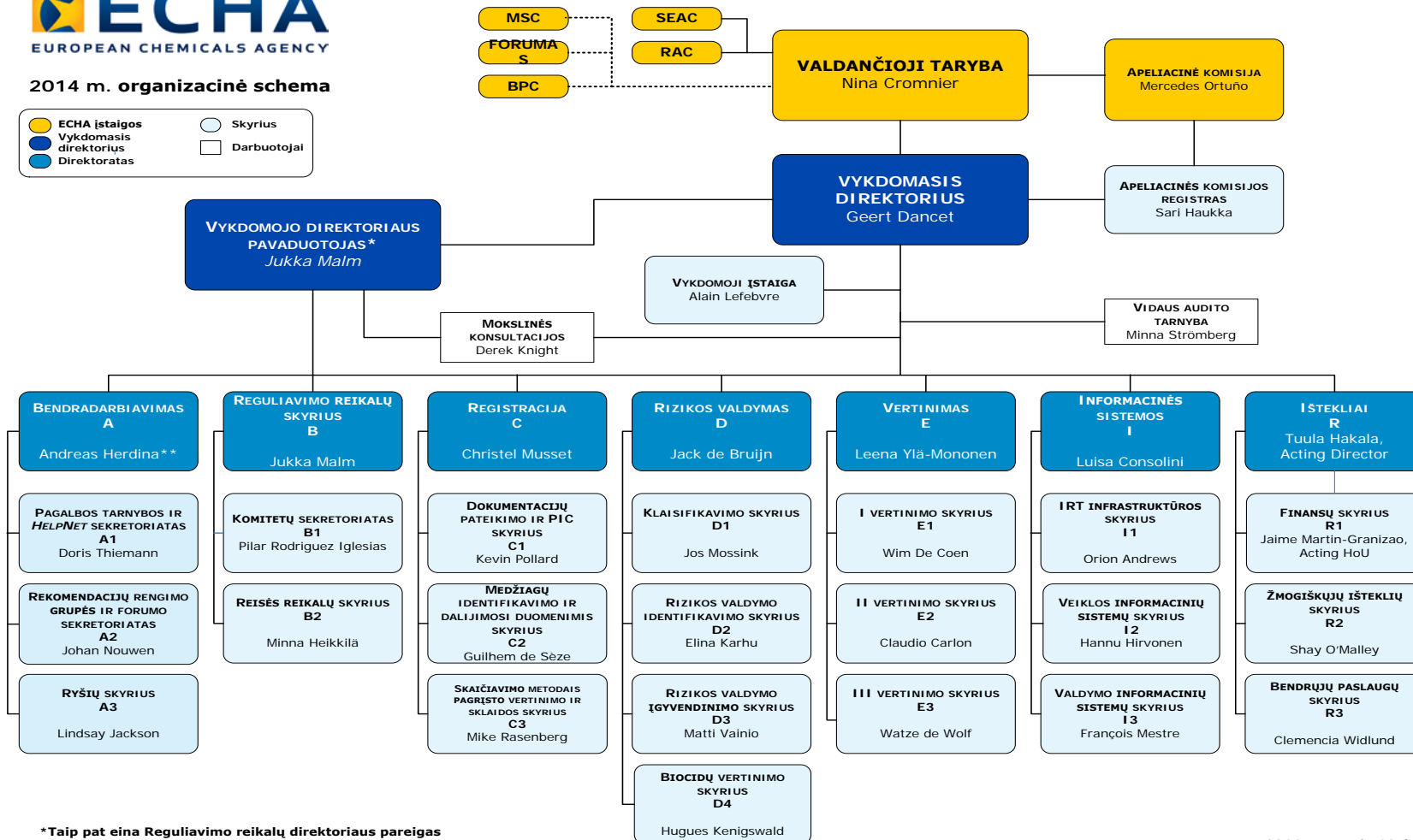
Dėl to, kad Agentūra dirba su dideliais konfidencialios verslo informacijos kiekiais, jai tampa pavojingi su saugumu susiję pavojai. Šiems pavojams sušvelninti Agentūra ėmėsi keleto veiksmų, pvz., nuotolinės prieigos IT sistemų suvienodinimo, bendradarbiavimo platformos saugumo sustiprinimo, pastovaus vidaus saugumo kontrolės tobulinimo, ypač dėl prieigos valdymo ir IT saugumo valdymo sistemos formalizavimo pagal atsižvelgimo į riziką metodiką.

# 1 PRIEDAS. ECHA 2014 m. organizacinė struktūra

MB/54/2013  
Helsinkis, 2013-12-18



## 2014 m. organizacinė schema



\*Taip pat eina Reguliavimo reikalų direktoriaus pareigas

\*\*Taip pat eina MVĮ ambasadoriaus pareigas

2014 m. sausio 16 d.

## 2 PRIEDAS. Pradinės prielaidos

Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai	2014 m. orientacinis rodiklis
<b>Teikiamos dokumentacijos</b>	
Registracijos dokumentacijos (įskaitant atnaujintas dokumentacijas)	5 800
Pasiūlymai atlikti bandymą	70
Prašymai laikyti informaciją konfidencialia	250
Galimybė susipažinti su senesniais nei 12 metų duomenimis	270
PPORD pranešimai (įskaitant pratęsimo prašymus)	300
Užklauskos	1 300
Ginčai dėl dalijimosi duomenimis	3
Pasiūlymai įvesti apribojimus (XV priedas)	8
ECHA parengti pasiūlymai įvesti apribojimus	3
Pasiūlymai dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo (CLP reglamento VI priedas)	70
Pasiūlymai identifikuoti medžiagą kaip SVHC (XV priedas) <sup>12</sup>	30
Paraiškos autorizacijai gauti	20
Prašymai leisti vartoti alternatyvų pavadinimą	100
Į CoRAP įtrauktos cheminės medžiagos, kurias 2014 m. vertins valstybės narės	50

<sup>12</sup> Tikrasis gaunamų SVHC dokumentacijų skaičius priklausys nuo atliktų RMO analizių skaičiaus. Komisijos prašymu ECHA prisidės rengiant iki penkių RMO.

Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai	2014 m. orientacinis rodiklis
<b>ECHA sprendimai</b>	
Sprendimai dėl dokumentacijų ir cheminių medžiagų vertinimo	
- Pasiūlymai atlikti bandymą	200
- Atitikties patikros	150
- Cheminių medžiagų vertinimai	35
Sprendimai dėl keitimosi duomenimis	3
Sprendimai dėl išsamumo patikrų (neigiami, t. y. atmesta)	190
Sprendimai dėl prašymų laikyti informaciją konfidencialia (neigiami)	50
Sprendimai dėl PPORD	40
- Papildomos informacijos prašymai	30
- Sąlygų nustatymas	8
- Pratęsimo suteikimas	20
Sprendimai dėl prašymų leisti susipažinti su dokumentais	100
Registracijos numerių atšaukimas	40
MVĮ statuso atmetimas	300

Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai	2014 m. orientacinis rodiklis
<b>Kiti</b>	
Pateikta apeliacijų	20
Apeliaciniai sprendimai	15
Cheminių medžiagų, kurių vertinimą numatoma atlikti, CoRAP projektas	1
Rekomendacijos Komisijai dėl autorizacijos sąrašo	1
Atsakyti klausimai (dėl REACH, CLP, BPR ir PIC ir atitinkamų IT priemonių)	6 000
Dokumentacijų vertinimo tolesni patikrinimai	300
MVĮ statuso patikros	600
Valdančiosios tarybos posėdžiai	4

MSC posėdžiai	6
RAC posėdžiai	4
SEAC posėdžiai	4
Forumo posėdžiai	3
Bendrojo pobūdžio užklausos telefonu ir elektroniniu paštu	600
Žiniasklaidos atstovų užklausos	600
Pranešimai spaudai ir naujienlaiškiai	75
Dėl darbuotojų kaitos įdarbinti žmonės	25

<b>Pagrindiniai biocidų ir PIC srities veiklos uždaviniai</b>	<b>2014 m. orientacinis rodiklis</b>
Pagal persvarstymo programą įvertintų veikliųjų medžiagų skaičius	50
Naujų veikliųjų medžiagų, kurios turi būti įvertintos pagal paraišką prieš įsigaliojimą, skaičius	10
Prašymai dėl naujos veikliosios medžiagos patvirtinimo	5
Prašymai dėl veikliųjų medžiagų atnaujinimo ar peržiūros	3
Paraiškos Sąjungos autorizacijai gauti	20
Veikliųjų medžiagų tiekėjų paraiškos (95 straipsnis)	300
Paraiškos dėl techninio lygiavertiškumo	50
Paraiškos dėl cheminio panašumo	100
Bendras apsvaistytų paraiškų skaičius	3 000
MVĮ statuso patikros	30
Apeliacijos	3
BPC posėdžiai	5
BPC DG posėdžiai	26
PIC pranešimai	4 000
Naujų laisvų su Biocidinių produktų reglamentu susijusių darbo vietų laikiniams darbuotojams ir sutartininkams skaičius	2
Naujų laisvų su PIC reglamentu susijusių darbo vietų laikiniams darbuotojams ir sutartininkams skaičius	1

## 3 PRIEDAS. 2014 m. orientaciniai ištekliai

MB/54/2013  
Helsinkis, 2013-12-18

## 3 priedas: 2014 m. ECHA veikla ir orientaciniai ištekliai\*

	REACH					BIOCIDAİ					PIC					ECHA (iš viso)				
	Personalo ištekliai 2014 m.					Personalo ištekliai 2014 m.					Personalo ištekliai 2014 m.					Personalo ištekliai 2014 m.				
	AD	AST	CA	Iš viso	Iš viso	AD	AST	CA	Iš viso	Iš viso	AD	AST	CA	Iš viso	Iš viso	AD	AST	CA	Iš viso	Iš viso
Toliau nurodyta 2012 m. darbo programos, o ne biudžeto numeracija																				
<b>Reguliavimo procedūrų įgyvendinimas (veiklos biudžetas)</b>																				
1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	37	9	13	59	9 812 517	4	1	4	9	1 114 913				0	0	41	10	17	68	10 927 429
2 veiklos sritis. Vertinimas	75	13	5	93	16 965 628				0	0				0	0	75	13	5	93	16 965 628
3 veiklos sritis. Rizikos valdymas	35	5	5	45	7 763 826				0	0				0	0	35	5	5	45	7 763 826
4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas	14	2	2	18	2 834 611				0	0				0	0	14	2	2	18	2 834 611
5 veiklos sritis. Konsultacijos ir parama rekomendacijomis ir pagalbos tarnyba	20	8	5	33	5 261 671	1		1	2	341 448				0	13 790	21	8	6	35	5 616 909
6 veiklos sritis. IT parama operacijoms	29	11	4	44	19 533 296	1	1	1	3	696 538	1	1		2	565 979	31	13	5	49	20 795 812
7 veiklos sritis. Mokslinė veikla ir techninės konsultacijos ES institucijoms ir įstaigoms	9	0	1	10	1 953 329				0	0				0	0	9	0	1	10	1 953 329
<b>ECHA institucijos ir pagalbinė veikla</b>																				
8 veiklos sritis. Komitetai ir Forumas	22	7	5	34	6 740 746	3	2		5	1 180 131					17 100	25	9	5	39	7 937 977
9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija	6	3	3	12	1 974 240	1			1	138 879					0	7	3	3	13	2 113 120
10 veiklos sritis. Ryšiai	9	8	7	24	6 876 981		1	1	2	599 693					45 509	9	9	8	26	7 522 183
11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas	3			3	856 435				0	0					0	3	0	0	3	856 435
<b>Valdymas, organizacinė struktūra ir ištekliai</b>																				
12 veiklos sritis. Valdymas	26	16	6	48	9 667 896	1			1	374 464					0	27	16	6	49	10 042 361
13–15 veiklos sritys. Organizacinė struktūra ir ištekliai (II antraštinė dalis. Infrastruktūra)	28	46	42	116	17 648 823	2	1	4	7	867 154		1		1	108 589	30	48	46	124	18 624 567
Išlaidos personalui pagal REACH / CLP (tik 2012 m.)					0				0	0					0	0	0	0	0	0
16 veiklos sritis. Biocidai						26	3	3	32	4 078 974						26	3	3	32	4 078 974
17 veiklos sritis. PIC												3	1	4	546 257	0	3	1	4	546 257
<b>Iš viso</b>	<b>313</b>	<b>128</b>	<b>98</b>	<b>539</b>	<b>107 890 000</b>	<b>39</b>	<b>9</b>	<b>14</b>	<b>62</b>	<b>9 392 194</b>	<b>1</b>	<b>5</b>	<b>1</b>	<b>7</b>	<b>1 297 224</b>	<b>353</b>	<b>142</b>	<b>113</b>	<b>608</b>	<b>118 579 418</b>

\* Šios lentelės negalima tiesiogiai lyginti su atitinkama 2013 m. Agentūros darbo programos lentele, nes pasikeitė personalo paskirstymo skirtingai veiklai sistema. Šis pakeitimas skirtas tam, kad geriau parodytų faktinę padėtį. Konkrečiai vertinant, ištekliai mokslinio personalo aspektu nesumažės.

## 4 PRIEDAS. Viešųjų pirkimų planas

MB/54/2013  
Helsinkis, 2013-12-18

Darbo programos veiklos sritis	Veiklos srities dalis (kai taikoma)	Sutarties objektas	Numatytas biudžetas, EUR	Preliminarus viešųjų pirkimų kanalas	Numatyta viešojo pirkimo pradžios data	Numatyta sutarties pasirašymo data
1.0. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	1.2. Užklausa	Spektrinių duomenų bazė. IT konsultacijos	10 000,00	FWC ECHA/2011/103	II ketv.	II ketv.
1.0. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	1.8. 1 veiklos r. Specialieji veiksmai	Ataskaitos SID mokslinėmis temomis	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	II ketv.	II ketv.
1. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	1.9. CSA programa	Sunkių atvejų CSA	300 000,00	Konkursas	II ketv.	IV ketv.
2. Vertinimas	2.1. Dokumentacijos įvertinimas	Paslaugų prašymai / mokslinės paslaugos, skirtos savitiems dokumentacijų vertinimo klausimams (t. y. koordinuojamos vertinimo forumo ir (arba) susijusios su aplinkosaugos ir žmonių sveikatos	100 000,00	FWC ECHA/2011/01 arba mažos vertės suderėtos procedūros	II ketv.	II–III ketv.



		reikalais)				
3. Rizikos valdymas	3.1. Pasirengimas rizikos valdymui	Paslaugos, skirtos padėti konkrečioms cheminėms medžiagoms skirtiems darbams	50 000,00	FWC ECHA/2011/01	II ketv.	III–IV ketv.
3. Rizikos valdymas	3.1. Pasirengimas rizikos valdymui	Cheminių medžiagų patikra rizikos valdymo reikmėms	100 000,00	FWC ECHA/2011/01	II ketv.	IV ketv.
3. Rizikos valdymas	3.4. Paraiškos autorizacijai gauti	Dozės ir reakcijos funkcijos	50 000,00	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	IV ketv.

3. Rizikos valdymas	3.5 Apribojimai	Pagalbos Komisijai paslaugos	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	II ketv.	I–IV ketv.
3. Rizikos valdymas	3.6 Horizontalieji rizikos valdymo veiksmai	Cheminių medžiagų padariniai sveikatai taikant pagal kokybę pakoreguotus gyvavimo metus	50 000,00	FWC ECHA/2011/01 arba mažos vertės susiderama procedūra	II ketv.	II ketv.
3. Rizikos valdymas	3.6. Horizontalieji rizikos valdymo veiksmai	Medžiagoms skirti projektai	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	II ketv.	IV ketv.
3. Rizikos valdymas	3.6 Horizontalieji rizikos valdymo veiksmai	Administracinės naštos įvertinimo projektas	40 000,00	FWC ECHA/2011/01	II ketv.	III ketv.
3. Rizikos valdymas	3.6 Horizontalieji rizikos valdymo veiksmai	Pakeitimo kaštų projektas	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	III ketv.
6. IT parama operacijoms	6.1. IT projektai	SharePoint paslaugos	6 000 000 - 8 000 000	Konkursas	II ketv.	IV ketv.
6. IT parama operacijoms	6.1. IT projektai	Duomenų saugyklos vietinės konsultacijos	2 500 000 - 3 000 000	HANSEL	II ketv.	IV ketv.

6. IT parama operacijoms	6.1. IT projektai	IT paslaugų teikimas ECHA programoms	8 000 000 12 000 000	Konkursas	II ketv.	IV ketv.
6. IT parama operacijoms	6.1. IT projektai	REACH-IT , IUCLID, CHESAR, Sklaida, C&L, DIP, RIPE, <i>Odyssey</i> , ECM, Biocidai, PIC.	9 650 000,00 €	FWC ECHA/2011/103, FWC ECHA/2012/150	I–III ketv.	I–IV ketv.
6. IT parama operacijoms	6.2 Programinės įrangos priežiūra	<i>SciSoft</i> , <i>Remedy</i> , <i>SharePoint</i> , IT testavimas	2 495 000,00 €	SACHA II FWC, HANSEL, FWC ECHA/2011/103	I–III ketv.	I–IV ketv.
6. IT parama operacijoms	6.3 Programinės įrangos projektavimas	Prieglobos paslaugos	1 447 000,00	FWC ECHA/2010/95N	I–III ketv.	I–IV ketv.
10. Ryšiai		ECHA svetainės priežiūra ir plėtra	271 200,00	FWC ECHA/2010/124	I ketv.	I ketv.
10. Ryšiai		Intraneto priežiūra ir plėtra	54 240,00	FWC ECHA/2010/124	I ketv.	I ketv.
10. Ryšiai		3 vaizdo įrašų gamyba	150 000,00	FWC ECHA/2011/111	I–III ketv.	I–IV ketv.

10. Ryšiai		Spausdinimo paslaugos	100 000,00	FWC ECHA/2011/183	I–IV ketv.	I–IV ketv.
10. Ryšiai		Reklaminė medžiaga	30 000,00	ECHA/2010/66	I ketv.	IV ketv.
10. Ryšiai		Suinteresuotųjų subjektų diena, ASO seminaras, Šumano diena	100 000,00	Mažos vertės suderėtos procedūros	I ketv.	II ketv.
10. Ryšiai		Žiniasklaidos stebėjimas	76 000,00	FWC ECHA/2011/278	II ketv.	III ketv.
10. Ryšiai		Apklausa	55 000,00	Mažos vertės suderėta procedūra	II ketv.	III ketv.
11. Tarptautinis bendradarbiavimas	11.1 Tarptautinių santykių koordinavimas	Sudėtingoms (UVCB) cheminėms medžiagoms skirtų struktūrų kūrimas ir su QSAR priemonių komplektu susijusių netinkamų įrašų duomenų bazėse taisymas	100 000,00	FWC ECHA/2011/01	II ketv.	III ketv.
11. Tarptautinis bendradarbiavimas	11.1 Tarptautinių santykių koordinavimas	2-asis QSAR priemonių komplektas	300 000,00	FWC ECHA/2013/109	I ketv.	I ketv.

11. Tarptautinis bendradarbiavimas	11.1 Tarptautinių santykių koordinavimas	Portalo <i>E-chem</i> palaipsnė priežiūra	100 000,00	FWC ECHA/2011/103	I ketv.	I ketv.
11. Tarptautinis bendradarbiavimas	11.1 Tarptautinių santykių koordinavimas	Portalo <i>E-chem</i> palaipsnė priežiūra	100 000,00	FWC ECHA/2011/103	IV ketv.	2015 m. I ketv.
12. Valdymas	12.1 Agentūros strategijos planavimas	Specialios konsultacijos dėl ECHA veiklos ir išteklių planavimo ir stebėjimo (1-asis etapas)(įskaitant PM sistemos specifikaciją)(REACH ir Biocidų reglamentai)	85 000,00	FWC ECHA/2011/93	I ketv.	I ketv.
12. Valdymas	12.3 skirsnis. Vykdomasis valdymas	IQMS skirtos konsultacijos (REACH ir Biocidų reglamentai)	495 000,00	FWC ECHA/2010/93	I ketv.	I ketv.
12. Valdymas	12.3 skirsnis. Vykdomasis valdymas	Saugios išorės ir vidaus bendradarbiavimo priemonės ( <i>Fabasoft, Groupcamp</i> )	85 000,00	SACHA II (DI-6820)	I ketv.	I ketv.
12. Valdymas	12.3 skirsnis. Vykdomasis valdymas	Pakeitimų valdymo konsultacijos ir parama (REACH ir Biocidų reglamentai)	20 000,00	Mažos vertės suderėta procedūra	I ketv.	I ketv.

12. Valdymas	12.3 skirsnis. Vykdomasis valdymas	Konsultacijos dėl informacijos ir žinių valdymo priemonių ( <i>SharePoint</i> ) tobulinimo	400 000,00	ECHA/2011/103	I ketv.	I ketv.
12. Valdymas	12.3 skirsnis. Vykdomasis valdymas	Konsultacijos dėl veiksmingumo (REACH ir Biocidų reglamentai)	140 000,00	FWC ABC3 (DIGIT) 2 serija	I ketv.	II ketv.
12. Valdymas	12.5 Stebėseną, tobulinimo valdymas ir ataskaitų teikimas	Vidaus audito konsultacijos (IT saugumas)	55 000,00	FWC ECHA/2010/93. 4 serija	II ketv.	III ketv.
12. Valdymas	12.5 Stebėseną, tobulinimo valdymas ir ataskaitų teikimas	ISO 1001 sertifikavimas. Išankstinio auditas ir auditas	60 000,00	Mažos vertės suderėta procedūra	I ketv.	I ketv.
		<b>Bendra suma</b>	<b>40 388 440,00 €</b>			
<b>Viešųjų pirkimų plane numatytos 10 000 EUR viršijančios veiklos išlaidos, susijusios su Agentūros viešaisiais pirkimais 2014 m.</b>						

**KAIP GAUTI ES LEIDINIŲ****Nemokami leidiniai:**

- ES knygyne (<http://bookshop.europa.eu>);
- Europos Sąjungos reprezentacijose arba delegacijose. Jų kontaktinius duomenis galite gauti internete (<http://ec.europa.eu>) arba fakso numeriu +352 2929-42758.

**Mokami leidiniai:**

- ES knygyne (<http://bookshop.europa.eu>).

**Mokama prenumerata (pvz., *Europos Sąjungos oficialiojo leidinio metinė serija ir Europos Sąjungos Teisingumo Teismo bylų ataskaitos*):**

- per vieną iš Europos Sąjungos leidinių biuro prekybos atstovų ([http://publications.europa.eu/others/agents/index\\_en.htm](http://publications.europa.eu/others/agents/index_en.htm)).

EUROPOS CHEMINIŲ MEDŽIAGŲ AGENTŪRA  
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,  
FI-00121 HELSINKI, SUOMIJA  
ECHA.EUROPA.EU

ED-AH-13-101-LT-N - ISBN 978-92-9244-421-1 - ISSN: 1831-7391 - doi: 10.2823/81371



Publications Office