

# 2013 m. darbo programa



## ATSAKOMYBĖS APRIBOJIMAS

Siekiant gerinti būsimų registracijos dokumentacijų kokybę, į ataskaitą įtraukiamos rekomendacijos potencialiems registruotojams. Vis dėlto skaitytojai turėtų įsidėmėti, kad vienintelis autentiškas teisinis šaltinis yra REACH reglamento tekstas. Šiame dokumente pateikiama informacija nėra teisinė konsultacija ir ji neatspindi Europos cheminių medžiagų agentūros pozicijos, kurios ji galėtų laikytis kiekvienu konkrečiu atveju.

Kad tekste nebūtų klaidų ar netikslumų, Europos cheminių medžiagų agentūrai suteikiama teisė dokumentą bet kuriuo metu keisti ar tikslinti.

### **2013 m. darbo programa**

Helsinkis, 2012 m. rugsėjo 27 d.  
Dok.: MB/35/2012 galutinis

**Numeris:** ECHA-12-A-03-LT  
**ISBN-13:** 978-92-9217-804-8  
**ISSN:** 1831-7391  
**Išleidimo data:** 2012 m. spalio mėn.  
**Kalba:** LT

© Europos cheminių medžiagų agentūra, 2012 m.

Viršelis © Europos cheminių medžiagų agentūra

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

Leidžiama dauginti išsamiai nurodžius šaltinį, būtent:

„Šaltinis: Europos cheminių medžiagų agentūra, <http://echa.europa.eu/>“, ir raštu pranešus Europos cheminių medžiagų agentūros ryšių tarnybai ([publications@echa.europa.eu](mailto:publications@echa.europa.eu)).

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/about/contact\\_en.asp](http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp).

### **Europos cheminių medžiagų agentūra**

Pašto adresas: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland  
Buveinės adresas: Annankatu 18, Helsinkis, Suomija

**Turinys**

<b>Santrumpų sąrašas</b>	<b>4</b>
<b>Įvadas</b>	<b>8</b>
<b>ECHA 2013 m. uždaviniai ir prioritetai</b>	<b>9</b>
<b>1. Reglamentavimo procedūrų įgyvendinimas</b>	<b>11</b>
1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	11
2 veiklos sritis. Vertinimas	17
3 veiklos sritis. Rizikos valdymas	23
4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas (C&L)	28
5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba rengiant rekomendacijas ir teikiant pagalbos tarnybos paslaugas	31
6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės	35
7 veiklos sritis. Mokslinė veikla ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms	38
16 veiklos sritis. Biocidai	40
17 veiklos sritis. Sutikimas, apie kurį pranešama iš anksto	42
<b>2. ECHA įstaigos ir kelias sritis apimanti veikla</b>	<b>44</b>
8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas	44
9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija	50
10 veiklos sritis. Ryšiai	52
11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas	55
<b>3. Valdymas, organizacinė struktūra ir ištekliai</b>	<b>58</b>
12 veiklos sritis. Valdymas	58
13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita	61
14 veiklos sritis. Žmogiškieji ištekliai ir agentūros teikiamos paslaugos	64
15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos	67
<b>4. Pavojų agentūros tikslams keliantys veiksniai</b>	<b>69</b>
<b>Priedų sąrašas</b>	
1 PRIEDAS. ECHA 2013 m. organizacinė struktūra.....	71
2 PRIEDAS. Veiklos sritys, į kurias suskirstyta darbo programa .....	72
3 PRIEDAS. 2013 m. orientaciniai ištekliai .....	75
4 PRIEDAS. Viešųjų pirkimų planas.....	76

## Santrumpų sąrašas

AAP	augalų apsaugos produktai
AD	administratorius
AST	padėjėjas
ATP	prisitaikymas prie techninės pažangos
BPK	Biocidinių produktų komitetas
BPR	Biocidinių produktų reglamentas
C & L	klasifikavimas ir ženklavimas
CA	sutartininkas
CCH	atitikties patikros
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
COM	Europos Komisija
CoRAP	koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas
CSA	cheminės saugos vertinimas
CSR	cheminės saugos ataskaita
DCG	Direktorių ryšių palaikymo grupė
DNA	paskirtosios nacionalinės institucijos
DP	darbo programa
DUK	dažnai užduodami klausimai
<i>eChemPortal</i>	OECD visuotinis informacijos apie chemines medžiagas portalas
EAR	Europos Audito Rūmai
ECHA	Europos cheminių medžiagų agentūra
ECB	Europos cheminių medžiagų biuras
EDEXIM	Europos pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo duomenų bazė
EEE	Europos ekonominė erdvė
EFSA	Europos maisto saugos tarnyba
EIES	elektroninė keitimosi informacija procedūrų sistema
EK	Europos Komisija
EKP	Europos kaimynystės politika
EKPP	Europos kaimynystės ir partnerystės priemonė
ENES	ECHA ir suinteresuotųjų šalių informacijos apie poveikio scenarijus mainų tinklas
ES	Europos Sąjunga
Forumas	keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas
GHS	Jungtinių Tautų visuotinai suderinta cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistema
<i>HelpNet</i>	REACH ir CLP pagalbos tarnybų tinklas
IKR	informacijai keliami reikalavimai
IPS	Roterdamo konvencija dėl sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto, procedūros
IQMS	integruota kokybės valdymo sistema
IRT	informacinės ir ryšių technologijos
ISO	Tarptautinė standartizacijos organizacija
IT	informacinės technologijos
ĮTV	įmonės turinio valdymas
IUCLID	Tarptautinės bendros informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazė
JRC	Europos Komisijos Jungtinis tyrimų centras
JT	Jungtinės Tautos

---

KNE	komandiruotas nacionalinis ekspertas
LT	laikinasis tarnautojas
MSC	Valstybių narių komitetas
MVĮ	mažosios ir vidutinės įmonės
NVUI	nacionalinė vykdymo užtikrinimo institucija
ODYSSEY	ECHA pagalbos atliekant vertinimo užduotis priemonė
OECD	Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacija
PAB	pasiūlymai atlikti bandymą
PBT	patvari, bioakumuliacinė ir toksiška
PNPP	pasirengimo narystei pagalbos priemonė
PPORD	produkto ir technologinis tyrimas ir plėtra
PS	poveikio scenarijus
(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
SAICM	strateginis požiūris į tarptautinį cheminių medžiagų valdymą
SEAC	Socialinės ir ekonominės analizės komitetas
SIEF	informacijos apie cheminę medžiagą apsikeitimo forumas
SVHC	labai didelį susirūpinimą kelianti cheminė medžiaga
VN	valstybė narė
VNKI	valstybės narės kompetentinga institucija
VT	Valdančioji taryba
ŽI	žmogiškieji ištekliai

## Europos cheminių medžiagų agentūros pristatymas

2007 m. birželio 1 d. įsteigta Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) yra Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 1907/2006 dėl cheminių medžiagų registracijos, įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų (angl. *Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals*, REACH) nustatytos naujos cheminių medžiagų reguliavimo Europos Sąjungoje sistemos pagrindas. 2009 m. pradžioje REACH sistema papildyta Reglamentu dėl cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklinimo ir pakavimo (Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1272/2008 – CLP (angl. *Classification, Labelling and Packaging*) reglamentas). Šie teisėkūros procedūra priimami teisės aktai taikomi visose ES valstybėse narėse, bet jų nereikia perkelti į nacionalinę teisę.

REACH sistemos tikslas – užtikrinti aukšto lygio žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugą, skatinti, kad cheminių medžiagų pavojingumas būtų vertinamas ne atliekant bandymus su gyvūnais, o taikant alternatyvius metodus, sukurti laisvo cheminių medžiagų judėjimo bendrojoje rinkoje sąlygas, taip pat didinti konkurencingumą ir skatinti naujoves. Praktiškai tikimasi, kad taikant naują tvarką pavyks surinkti trūkstantis žinias apie Europos rinkai pateiktas chemines medžiagas, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, paspartinti saugių ir naujoviškų cheminių medžiagų pateikimą rinkai ir padaryti veiksmingesnį šių cheminių medžiagų keliamos rizikos valdymą, visų pirma perkeltiant įrodymų, kurių reikia šiai rizikai nustatyti ir kontroliuoti, rinkimo našta nuo valdžios institucijų ant įmonių pečių. Siekiant užtikrinti sėkmingą REACH įgyvendinimą, agentūra turi gerai veikti, gebėti teikti nepriklausomą, aukštos kokybės mokslinę nuomonę per teisės aktuose griežtai nustatytus terminus ir užtikrinti, kad būtų galima sklandžiai įgyvendinti vykdomuosius teisės aktų aspektus. Vis dėlto REACH sistemos veiksmingumas priklauso ir nuo ECHA institucinių partnerių, visų pirma ES valstybių narių, Europos Parlamento ir Europos Komisijos, taip pat nuo pramonės įmonių, turinčių tinkamai įgyvendinti reglamentą.

CLP reglamento paskirtis – užtikrinti aukšto lygio žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugą, taip pat laisvą cheminių medžiagų, mišinių ir tam tikrų gaminių judėjimą, suderinant cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo kriterijus, ženklinimo ir pakavimo taisykles. Prie pavojingų cheminių medžiagų savybių priskiriami fiziniai pavojai ir pavojai žmogaus sveikatai bei aplinkai, įskaitant pavojus ozono sluoksniui. Be to, CLP reglamentu ES prisidedama prie visuotinio klasifikavimo ir ženklinimo kriterijų derinimo; tokią visuotinai suderintą cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklinimo sistemą (angl. *Global Harmonised System of classification and labelling of chemicals*, GHS) sukūrė Jungtinės Tautos (JT).

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

2012 m. liepos mėn. įsigaliojusiu Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (ES) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo (Biocidinių produktų reglamentas) siekiama suderinti Europos biocidinių produktų ir jų aktyviųjų cheminių medžiagų rinką ir užtikrinti aukšto lygio žmonių, gyvūnų ir aplinkos apsaugą. Šis reglamentas bus pradėtas taikyti 2013 m. rugsėjo mėn.; jame numatoma naujų Europos cheminių medžiagų agentūros užduočių, susijusių su veikliųjų medžiagų vertinimu ir biocidinių produktų autorizacija.

## ECHA misija

Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) yra pagrindinė novatoriškų ES cheminių medžiagų teisės aktų, kuriais siekiama apsaugoti žmonių sveikatą ir aplinką, skatinti naujoves ir konkurencingumą, įgyvendintoja.

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

## **ECHA vizija**

ECHA siekia tapti pirmaujančia pasaulyje cheminių medžiagų saugos reguliavimo institucija.

## **ECHA veiklos principai**

### **Skaidrumas**

Aktyviai į savo veiklą įtraukiame reguliavimo partnerius ir suinteresuotuosius subjektus ir skaidriai priimame sprendimus. Teikiame lengvai suprantamą informaciją ir su mumis lengva susisiekti.

### **Nepriklausomumas**

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

### **Patikimumas**

Mūsų sprendimai grindžiami mokslo žiniomis ir yra nuoseklūs. Atsakingumas ir konfidencialios informacijos saugumas – visų mūsų veiksmų pamatas.

### **Veiksmingumas**

Mes siekiame užsibrėžto tikslo, esame atsidavę savo darbui ir visada siekiame išmintingai naudoti savo išteklius. Taikome aukštos kokybės standartus ir laikomės terminų.

### **Įsipareigojimas siekti gerovės**

Skatiname saugiai ir tausiai naudoti chemines medžiagas, kad gerėtų žmonių gyvenimo Europoje kokybė ir būtų saugoma ir puoselėjama aplinka.

## Įvadas

Šioje darbo programoje pateikiami Europos cheminių medžiagų agentūros 2013 m., t. y. šeštųjų veiklos metų, tikslai. Šios metinės darbo programos pagrindas – 2012 m. birželio mėn. ECHA valdančiosios tarybos po viešųjų konsultacijų patvirtinta 2013–2015 m. daugiamečių darbo programa. Darbo programos struktūra pagrįsta ECHA veikla grindžiamo valdymo požiūriu, ji suskirstyta į 17 veiklos sričių. Kiekvienoje veiklos srityje nustatyti tam tikri tikslai, rezultatai ir rodikliai, pagal kuriuos galima stebėti pažangą.

ECHA valdančioji taryba 2013–2015 m. daugiamečiuose darbo programoje taiko naują strateginį požiūrį, kuris padės geriau nustatyti prioritetus ir paskirstyti išteklius. Metiniai darbo programos tikslai grindžiami šiuo strateginiu požiūriu. Keturi strateginiai tikslai:

1. kuo labiau didinti aukštos kokybės duomenų kiekį, siekiant užtikrinti saugią cheminių medžiagų gamybą ir naudojimą;
2. institucijas paskatinti sumaniai naudoti duomenis, kad būtų galima identifikuoti susirūpinimą keliančias chemines medžiagas ir spręsti su jomis susijusias problemas;
3. spręsti mokslines problemas ir tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslinių ir reguliavimo pajėgumų stiprinimo centru;
4. veiksmingai ir naudingai įgyvendinti esamas ir naujas su teisės aktais susijusias užduotis, prisitaikant prie būsimo išteklių apribojimo.

2013 m. rugsėjo 1 d. bus pradėtas taikyti naujasis Biocidinių produktų reglamentas. Šiuo reglamentu ECHA numatoma papildomų užduočių ir išteklių – konkrečiai tai paraiškų tam tikrų biocidinių produktų autorizacijai gauti patikra. ECHA ir toliau ruošis, kad būtų pasirengusi taikyti reglamentą 2013 m. rugsėjį. Iki 2013 m. pabaigos Europos Komisijos Jungtinis tyrimų centras (JRC) perduos ECHA visą su biocidais susijusią veiklą.

Naujų užduočių ECHA atsiras ir dėl naujos IPS reglamento<sup>1</sup>, susijusio su pavojingų cheminių medžiagų eksportu ir importu, redakcijos. 2013 metais ECHA sieks tinkamos pažangos parengiamosios veiklos srityje, kad iki 2014 m. kovo būtų pasirengusi vykdyti užduotis pagal naują PIC po to, kai perims veiklą iš Komisijos JRC.

Valdančioji taryba 2012 m. gruodžio mėn. patvirtino ECHA galutinį biudžetą ir etatų planą. Tai įvyko biudžeto valdymo institucijoms (Europos Tarybai ir Parlamentui) patvirtinus Europos Sąjungos bendrąjį biudžetą. Jei pajamų suma ar patvirtintas darbuotojų skaičius smarkiai skirsis nuo planuojamo, darbo programa bus atitinkamai koreguojama.

---

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



## ECHA 2013 m. uždaviniai ir prioritetai

Siekiant įgyvendinti šioje darbo programoje aprašytų įvairių veiklos kryptių uždavinius, bus vadovaujama keturiais strateginiais tikslais. 2013-ieji bus aktyviausi metai keliais atžvilgiais: antrasis registracijos terminas ir su juo susiję dalykai, daugiausia atitikties patikrų siekiant įgyvendinti 5 proc. tikslą, nuolat didėjanti cheminių medžiagų vertinimo darbo apimtis; pirmosios paraiškos autorizacijai gauti ir nuolat didelis darbo krūvis, susijęs su pasiūlymais dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo. Be to, 2013 m. rugsėjo 1 d. bus pradėtas taikyti Biocidinių produktų reglamentas, o norint užtikrinti kuo geresnę sąveiką su biocidais susijusią veiklą reikės sieti su kita veikla.

Siekdami suspėti iki antrojo registracijos pagal REACH reglamentą termino,<sup>1</sup> pramonės atstovai pateiks tūkstančius registracijos dokumentacijų. Reikės apdoroti ne tik daugiau registracijos dokumentų, bet ir daugiau užklausų, pagalbos prašymų, ginčų dėl dalijimosi duomenimis, prašymų laikyti informaciją konfidencialia ir apeliacijų. Dėl didelio dokumentacijų skaičiaus taip pat padidės poreikis skelbti informaciją apie įregistruotas chemines medžiagas. Be to, ECHA teiks paramą pagrindiniams registruotojams ir grupių nariams – padės jiems parengti kokybišką techninę dokumentaciją ir cheminės saugos ataskaitas, atitinkančias teisinius reikalavimus ir prisidedančias siekiant strateginių tikslų.

Atitikties patikros yra pagrindinis būdas patikrinti dokumentacijos atitiktį REACH reglamentui, siekiant strateginio tikslo, kad kuo daugiau duomenų būtų aukštos kokybės. 2013 m. išliks aukšti ir vertinimo tikslai. Vertinimas ir atsakingas pramonės atstovų požiūris ES piliečius turi paskatinti tikėti, kad pramonės įmonių teikiama registracijos dokumentacija yra kokybiška ir atitinka reikalavimus. ECHA užtikrins, kad pramonės įmonių pateikti duomenys, siekiant veiksmingo reguliuojamo cheminių medžiagų valdymo, būtų naudojami sumaniai, o dokumentaciją atitikties patikroms atrinks ir nagrinės taip, kad būtų užtikrinta veiksminga sąveika su rizikos valdymo procedūromis. ECHA įsipareigojo iki 2013 m. pabaigos atlikti 5 proc. didžiausio tonažo cheminių medžiagų dokumentacijų atitikties patikrų. Didelė dalis suplanuotų atitikties patikrų turėtų padėti pasiekti šį ambicingą tikslą. Be to, turėtų įsibėgėti cheminių medžiagų vertinimo veikla. Siekiant priimti galutinius sprendimus dėl pasiūlymų atlikti bandymus, pateiktų iki 2010 m. termino, ir imtis tolesnių veiksmų, susijusių su ankstesniais sprendimais, veiksmų turės imtis ir ECHA, ir valstybės narės.

Rizikos valdymo srityje valstybių narių kompetentingos institucijos ir Komisija bei ECHA tęs cheminių medžiagų identifikavimo ir tinkamiausio rizikos valdymo veiklą, siekdamos sumaniai naudoti duomenis ir spręsti su susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis susijusias problemas. Tai palaipsniui leis pateikti daugiau pasiūlymų dėl apribojimų įvedimo, taip pat daugiau cheminių medžiagų bus įtraukta į autorizacijos sąrašą. Bus gana sudėtinga tvarkyti paraiškas autorizacijai gauti (tai yra nauja procedūra), nes jų gerokai padaugės. 2013 m. iššūkis – parengti pagrįstas Rizikos vertinimo komiteto (RAC) ir Socialinės ir ekonominės analizės komiteto (SEAC) nuomonės dėl pirmųjų paraiškų, kurios, manoma, bus pateiktos 2012 m. pabaigoje.

Kitas ECHA iššūkis – užtikrinti pasirengimą naujojo Biocidinių produktų reglamento taikymo pradžiai. ECHA turės būti pasirengusi priimti ir tvarkyti įvairių rūšių su biocidais susijusių dokumentaciją, pradėti Biocidinių produktų komiteto veiklą, įdarbinti mokslo ir kitų sričių specialistų ir išmokyti juos tvarkyti ir vertinti daugybės tipų dokumentaciją. Be to, ECHA ir valstybių narių pagalbos tarnybos turės gebėti atsakyti į pramonės atstovų klausimus dėl biocidų; reikės laiku parengti rekomendacijas, vadovus ir kitas priemones, siekiant padėti pramonės įmonėms; taip pat bus reikalinga ryšių kampanija, siekiant

---

<sup>1</sup> 2013 m. gegužės 31 d. – cheminių medžiagų, kurių pagaminama arba importuojama 100 tonų ir daugiau per metus, terminas (REACH 23 straipsnis)

---

informuoti pramonės atstovus, valstybių narių kompetentingas institucijas ir kitus suinteresuotuosius subjektus apie naujuosiuose teisės aktuose numatytas prievoles.

Galiausiai iššūkis bus mokslinių konsultacijų teikimas Komisijai, plėtosiančiai cheminių medžiagų valdymo politiką, ypač tęsiant 2012 m. REACH peržiūros darbus. Tai lemia ECHA siekis tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslo ir reguliavimo srities žinių kūrimo centru ir šias naujas žinias panaudoti taip, kad būtų geriau įgyvendinami cheminių medžiagų srities teisės aktai.

Nors 2013 m. veiklos ir išteklių poreikis bus didžiausias, griežtos su ES biudžetu susijusios taupymo priemonės visas ES institucijas vers taupyti ir žmogiškuosius, ir finansinius išteklius. Tad gali būti, kad ECHA, privalanti užtikrinti kuo didesnę skirtingų procedūrų ir teisėkūros veiklos sąveiką, turės dirbti dar veiksmingiau, sumažinti arba pristabdyti veiklą, kuri nėra privaloma ar kuriai teisės aktuose nenustatyta privalomų terminų.

# 1. Reglamentavimo procedūrų įgyvendinimas

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

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

#### **Registracija ir dokumentacijų pateikimas**

##### **Registracija**

REACH sistema grindžiama principu, kad už cheminės medžiagos keliamos rizikos identifikavimą ir valdymą atsako įmonė, kuri gamina, importuoja, parduoda ar naudoja tą medžiagą. Įmonės, kurios per metus pagamina arba importuoja toną ar daugiau cheminių medžiagų, turi įrodyti, kad prisiima tą atsakomybę, pateikdamos ECHA registracijos dokumentaciją. Tuomet ECHA, prieš suteikdama registracijos numerį, patikrina, ar pateikta informacija išsami ir ar sumokėtas registracijos mokestis.

2013 m. sueina antrasis cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis<sup>2</sup> pagal REACH nustatytą pereinamąją tvarką, registracijos terminas. Įmonės, kurios per metus pagamina arba importuoja daugiau kaip 100 tonų cheminių medžiagų, registracijos dokumentaciją ECHA turi pateikti ne vėliau kaip 2013 m. gegužės 31 d. Remdamasi apklausomis, 2012 m. atliktomis bendradarbiaujant su pramonės atstovais, ECHA parengė tris scenarijus; planuojamas išeities taškas – apie 8000 dokumentacijų, kurios turi būti pateiktos iki galutinės registracijos datos, ir apie 7000 kitų rūšių, pavyzdžiui, naujų cheminių medžiagų arba atnaujinamų registracijos dokumentacijų. Manoma, kad registracijos dokumentacijos bus teikiamos dviem didelėmis bangomis – pagrindiniai registruotojai jas teiks baigiantis pirmajam ketvirčiui, siekdami pasinaudoti trumpesniu ECHA išsamumo patikros terminu, o grupėms priklausantys registruotojai jas teiks labiau artėjant terminui. Remdamasi patirtimi, įgyta pasibaigus pirmajam registracijos terminui 2010 m., ECHA parengė planą, kaip valdyti padidėjusį darbo krūvį pasitelkiant esamus ir laikinus, specialiai išmokytus laikinai perimti šias užduotis, darbuotojus. Taip siekiama užtikrinti, kad dokumentacijos išsamumo patikra vyktų sklandžiai ir laiku. Vis dėlto išteklius sutelkus į registracijos procedūrai, tai gali turėti įtakos kitoms užduotims, pavyzdžiui, sklaidai. Jas gali tekti atidėti iki paskutinio ketvirčio, kai jau bus priskirti visi registracijos numeriai.

ECHA yra įsipareigojusi paskutiniais mėnesiais iki antrojo registracijos termino pabaigos teikti tinkamai orientuotą dokumentacijų teikimo paramą registruotojams, kad jie įvykdytų teisės aktuose nustatytas prievolės ir pateiktų kokybiškas dokumentacijas. Kad nuolat gautų informaciją apie pramonės įmonių daromą pažangą ir galėtų skubiai reaguoti į visas kliūtis, kurios galėtų trukdyti registracijai, ECHA aktyviai dalyvaus Direktorių ryšių palaikymo grupėje (DCG), kuri atliko svarbų vaidmenį, kad būtų pasiekta puikių rezultatų iki 2010 m. termino. Iki 2013 m. termino DCG ypač daug dėmesio skirs su MVĮ susijusiai veiklai, tarpininkaujant Europos ir nacionalinėms institucijoms bei asociacijoms. Manoma, kad DCG veikla artėjant 2013 m. gegužės mėn. registracijos terminui suintensyvės. Be to, siekdama padėti tolesniems naudotojams stebėti registracijos procesą, ECHA savo interneto svetainėje reguliariai skelbs cheminių medžiagų, kurių dokumentacija jau gauta, sąrašą. Galiausiai ECHA tvarkys Kroatijos<sup>3</sup>

<sup>2</sup> Cheminės medžiagos, kurias pagaminus ir (arba) pateikus rinkai nebuvo pranešta pagal Direktyvą 67/548/EEB. Tiksliai apibrėžtis pateikta REACH reglamento 3 straipsnio 20 dalyje.

<sup>3</sup> Numatyta, kad Kroatija į ES įstos 2013 m. liepos 1 d.

pateikiamas preliminarios registracijos ir registracijos dokumentacijas pagal pereinamojo laikotarpio nuostatas, numatytas jos Stojimo į ES sutartyje.

Agentūra taip pat intensyviau tikrins cheminių medžiagų, kurios naudojamos kaip tarpinės cheminės medžiagos, registracijos dokumentacijų tinkamumą, siekdama įsitikinti, kad nurodytas naudojimo būdas atitinka tarpinės cheminės medžiagos naudojimo apibrėžtį ir kad taikomos griežtai kontroliuojamos sąlygos.

### **Skaičiavimo priemonės ir metodai**

Registracija yra tik pirmas įvykių grandinės, vedančios prie vis saugesnio cheminių medžiagų naudojimo, numatyto pagal REACH, etapas. Todėl ECHA nori paskatinti registruotojus surinkus naujos informacijos apie savo chemines medžiagas nuolat tobulinti registracijos dokumentaciją. Šiuo tikslu ECHA toliau tobulins atrankos metodus ir automatines dokumentacijos trūkumų nustatymo priemones. Bus siekiama, kad registruotojai patys atnaujintų dokumentaciją, tad jie bus informuojami apie šios procedūros rezultatus ir gerąją patirtį.

Dėl antrojo registracijos termino 2013 m. labai pasipildys ECHA cheminių medžiagų duomenų bazės turinys. Agentūra užtikrins, kad šie duomenys būtų naudojami sumaniai, siekiant veiksmingai valdyti chemines medžiagas, taip pat kad būtų palaipsniui didinami atitinkami duomenų gavimo ir analizės pajėgumai, susiję su ištekliais. Tai bus daroma siekiant tiksliai nustatyti informaciją, galinčią būti naudingą kitoms REACH ir CLP procedūroms, pavyzdžiui, suplanuoto vertinimo ir rizikos valdymo procedūroms.

### **Kitos dokumentacijos pateikimo rūšys**

Siekiant Europoje skatinti naujoves, įmonėms suteikiama galimybė prašyti laikinai atleisti nuo cheminių medžiagų, naudojamų produkto ir technologiniam tyrimui ir plėtrai (vadinamieji PPORD pranešimai), registracijos prievolės. Kadangi PPORD pranešimų skaičius yra mažesnis, negu tikėtasi, ECHA ketina siekti, kad įmonės apie šią galimybę sužinotų plačiau. Pirmosios PPORD lengvatos baigs galioti 2013 m., tada prasidės galimų jų pratęsimo prašymų vertinimo laikotarpis. Pagrįsti sprendimai dėl PPORD prašymų pratęsimo bus grindžiami pirminių, 2008 m. pateiktų prašymų vertinimu, kurį planuojama baigti 2013 m. pradžioje.

ECHA ne tik tvarko registraciją ir PPORD pranešimus, bet ir gauna informaciją apie chemines medžiagas tolesnių naudotojų ataskaitų (jei tolesnis naudojimas nėra įtrauktas į tiekėjo poveikio scenarijų) ir pranešimų dėl cheminių medžiagų, esančių gaminiuose, pavidalu. 2013 m. registruotojų tolesniems naudotojams bus teikiama praktinė pagalba dėl ataskaitų teikimo prievolės – paprastieji vadovai, pavyzdžiai ir kitos patogios priemonės.

2013 m. rugsėjo 1 d. įsigalios Biocidinių produktų reglamentas ir įmonės pradės teikti ECHA biocidų dokumentacijas. Be to, numatyta, kad 2014 m. kovo mėn. Komisija perduos ECHA su PIC susijusią veiklą. Per pirmąjį pusmetį, tuo metu, kai registracijų bus daugiausia, bus vykdomi šios naujos rūšies dokumentacijų ir pranešimų priėmimo ir tvarkymo parengiamieji darbai. Tai bus nelengva užduotis. Kad veikla nenutrūktų, ją reikės atidžiai stebėti. Tačiau biocidų ir IPS dokumentacijos teikimą palengvins REACH ir CLP teisės aktų sąveika. Per ilgesnį laiką susidarys sąlygos ypač veiksmingai naudoti išteklius. 2013 m. rugsėjo 1 d. agentūra bus pasirengusi priimti biocidų dokumentacijas ir jas tvarkys laikydamasi teisės aktuose nustatytų terminų.

### **CSA plėtros programa**

Turi būti atliktas cheminių medžiagų, kurių pagaminama ar importuojama daugiau kaip 10 tonų per metus, įskaitant visas chemines medžiagas, kurioms taikomas pereinamasis

laikotarpis iki antrojo registracijos termino, cheminės saugos vertinimas (CSA). Jis turi būti pateiktas cheminės saugos ataskaitoje (CSR). Daugumos cheminių medžiagų, klasifikuojamų kaip pavojingų, cheminės saugos ataskaitoje turi būti nurodyti konkretūs naudojimo būdo poveikio scenarijai; registruotojo tolesniems naudotojams jie turi būti pateikiami kaip saugos duomenų lapo (SDS) priedai. Bendradarbiaujant su valstybių narių kompetentingomis institucijomis ir pramonės atstovais, bus užbaigtas veiksmų iki 2020 m. planas, į kurį turi būti atsižvelgta nuolat siekiant geresnės CSR kokybės, įskaitant poveikio scenarijus (PS), užtikrinimo.

2013 m., remdamasi registruotojų CSR, pateiktų iki pirmojo registracijos termino, analize, ECHA daug dėmesio skirs tolesniam poveikio vertinimo metodų ir priemonių kūrimui srityse, kuriose tebėra didelių spragų. ECHA ir toliau skelbs CSR pavyzdžius, iliustruojančius skirtingus geros kokybės aspektus įvairiomis realaus gyvenimo situacijomis. Be kita ko, ji toliau teiks pagalbą registruotojams ir tolesniems naudotojams, kad jie galėtų parengti kokybiškus poveikio scenarijus, kurie turi būti įtraukti į jų CSR ir SDS. Daug dėmesio bus teikiama praktiniams sprendimams, kuriuos būtų galima įgyvendinti siekiant užtikrinti saugų cheminių medžiagų naudojimą. Konkrečiai bus siekiama padėti tolesniems naudotojams atitikti reikalavimus, gerinant metodiką ir pateikiant pavyzdžių dėl cheminių medžiagų, naudojamų mišiniuose ir vartotojų produktuose, taip pat skirtingais naudojimo trukmės etapais. ECHA plėtos ir gerins savo įrodymų bazę, kuria remsis orientuodama paramą pramonei, sistemingiau peržiūrodama esamas CSR.

ECHA taip pat skatins iniciatyvas, pavyzdžiui, seminarus ir mokymus, siekdama didinti suinteresuotųjų šalių informuotumą ir gebėjimus su PS susijusiais klausimais, taip pat paskatinti pramonės ir valdžios institucijų ryšius ir dalijimąsi informacija apie veiksmingą PS principų įgyvendinimą. Šiuo atžvilgiu pagrindinį vaidmenį atliks ECHA suinteresuotųjų šalių keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklas (ENES) ir su konkrečiomis temomis susijęs darbas tarp tinklo narių posėdžių.

### ***Dalijimasis duomenimis ir cheminės medžiagos identifikavimas***

Dalijimasis duomenimis yra REACH procedūra, vykdoma prieš kelioms įmonėms, gaminančioms ar importuojančioms tą pačią cheminę medžiagą, kartu pateikiant registracijos informaciją. Dalijimusi duomenimis siekiama padėti įmonėms sumažinti registracijos išlaidas, išvengti tų pačių bandymų su gyvūnais ir kitų bandymų, supaprastinti bendrą cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklinimo procesą. Kai bandymams naudojami stuburiniai gyvūnai, dalytis duomenimis privaloma. ECHA sudaro sąlygas galimiems registruotojams dalintis duomenimis ir atlieka arbitro vaidmenį sprendžiant dalijimosi duomenimis srityje kylančius ginčus. Numatyti du būdai dalytis duomenimis: informacijos apie cheminę medžiagą apsikeitimo forumų (SIEF) įsteigimas siekiant dalytis informacija apie preliminariai registruotas chemines medžiagas, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, ir užklausų procedūra siekiant dalytis informacija apie kitas chemines medžiagas.

Nuo 2008 m. ginčų dėl dalijimosi duomenimis buvo nedaug. Kadangi 2013-ieji yra registracijos metai, iš anksto numatoma, kad jų pradžioje padaugės prašymų tarpininkauti dėl įmonių, kartu dirbančių SIEF, ginčų, susijusių su cheminėmis medžiagomis, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis. ECHA telkia pajėgas, kad šiuos ginčus galėtų išspręsti laiku prieš sueinant registracijos terminui ir visi registruotojai dokumentacijas galėtų pateikti nevēluodami. Užklausų taip pat gali būti pateikta labai daug – kaip ir mėnesiais prieš pat 2010 m. terminą – dėl cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis ir kurios nebuvo preliminariai įregistruotos 2008 m. Tai turėtų įtakos ECHA gebėjimui jas apdoroti, taip pat kitai cheminių medžiagų identifikavimo veiklai, ypač atliekant atitikties patikras.

Tinkamai identifikuoti chemines medžiagas svarbu vykdant visas REACH ir CLP procedūras, nes abiejų reglamentų veikla grindžiama cheminės medžiagos koncepcija. Sėkminga bendra registracija, galimybė tinkamai dalytis duomenimis ir tinkamai nustatyti analogijas (cheminės medžiagos savybių ir poveikio numatymas remiantis kitos tai pačiai kategorijai priklausančios cheminės medžiagos savybėmis ir poveikiu) įmanoma tik tada, kai visos šalys aiškiai supranta, kaip pagal REACH identifikuoti chemines medžiagas. Tad ECHA ir toliau stengsis aiškinti cheminių medžiagų identifikavimo reikalavimus ir cheminių medžiagų tapatumo koncepciją diskusijose su suinteresuotaisiais subjektais ir tais atvejais, kai taikomos reguliavimo procedūros, ir tais, kai jos netaikomos, kad galėtų inicijuoti cheminių medžiagų identifikavimo ir pavadinimų joms suteikimo rekomendacijų atnaujinimą gerokai prieš sueinant paskutiniam registracijos terminui. Jei pakaks išteklių, ECHA taip pat ketina parengti galimybių studiją dėl tvirto cheminių medžiagų, kurioms ji yra priskyrusi sąrašo numerius (t. y. cheminėms medžiagoms, kurios neturi EB numerio), reguliavimo pagrindo.

### ***Sklaida. Vieša elektroninė prieiga prie informacijos***

Reikalaujama, kad ECHA informaciją apie įregistruotas chemines medžiagas skelbtų savo interneto svetainėje. Tikimasi, kad tai turės teigiamą poveikį sveikatos ir aplinkos apsaugai Europoje ir visame pasaulyje, nes galimybė susipažinti su informacija apie naudojamą chemines medžiagas suteikiama visiems. 2013 m. pasibaigus antrajai registracijos bangai, ECHA bus gavusi ir sukaupusi informaciją iš apytiksliai 8000 cheminių medžiagų, kurių pagaminama arba importuojama nuo 100 iki 1000 tonų per metus, registracijos dokumentaciją. ECHA pradės skelbti šių dokumentacijų informaciją 2013 m. rugsėjo mėn., kai joms bus suteiktas registracijos numeris.

Toliau bus tobulinama interneto svetainė. Ji bus pagrindinis prieigos prie visos ECHA duomenų bazės saugomos informacijos apie konkrečias chemines medžiagas taškas. Siekdama nustatyti būsimų patobulinimų prioritetus, ECHA analizuos per 2012 m. apklausą surinktus suinteresuotųjų subjektų atsiliepimus. Ypač bus atsižvelgiama į visuomenės poreikius, nes ji nėra susipažinusi su šiuo metu publikuojant naudojamu techniniu formatu. ECHA taip pat rengia publikacijas su informacija apie Biocidinių produktų ir PIC reglamentus. Galiausiai bus tobulinamas klasifikavimo ir ženklinimo (C&L) inventorių, kaip smulkiau išdėstyta aptariant 4 veiklos kryptį.

Kita su sklaida susijusi veiklos kryptis – įvertinti, ar registruotojų su dokumentacija pateikti prašymai laikyti informaciją konfidencialia yra pateisinami ir pagrįsti. Procedūra susideda iš dviejų etapų: i) pirminis vertinimas, po kurio prašymas arba iš karto patenkinamas, arba nurodoma pateikti išsamesnės informacijos; ii) galutinis vertinimas, per kurį persvarstomi nauji prašymą pagrindžiantys argumentai. Manoma, kad 2013 m. darbo krūvis, susijęs su prašymais laikyti informaciją konfidencialia, bus labai didelis. Pirmą, ECHA turės pateikti išvadas dėl 2012 m. pradėtų bylų, kurias nagrinėjant buvo pateikti prašymai pateikti informaciją (apie 500 bylų). Be to, ECHA pradės paraiškų dėl 2012 m. pateiktų naujų registracijos dokumentacijų pirminį vertinimą (apie 200 bylų). Lieka neaišku, kiek dabartinių registracijų bus atnaujintos su naujais prašymais, kai bus įgyvendinta persvarstyta politika dėl SDS pateikiamos informacijos skelbimo (įskaitant įmonės pavadinimą) (planuojamas išėties taškas – 500 bylų). Galiausiai, atsižvelgiant į dabartinę praktiką, manoma, kad su nauja 2013 m. dokumentacija bus pateikta apie 770 prašymų laikyti informaciją konfidencialia.

Vertinimo darbo, kuris bus atliekamas 2013 m., apimtis priklausys nuo to, ar siekiant sutvarkyti itin didelį registracijų skaičių prireiks laikinai pasitelkti papildomų darbuotojų. Todėl pirmenybė bus teikiama 2012 m. bylų užbaigimui. Naujų prašymų pirmenybė bus teikiama paraiškoms dėl IUPAC pavadinimų, ypač dokumentacijoms, kuriose pateikiami pasiūlymai atlikti bandymus 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 atspindi cheminės medžiagos savybes, nors jame ir neatskleidžiama išsami cheminė tapatybė.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Patikrinamos visos dokumentacijos, užklausos 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 ar vidinių tikslų.
2. Sprendimai yra tinkamai pagrįsti ir aukštos techninės ir mokslinės kokybės.
3. Suinteresuotosioms šalims ir visuomenei suteikiama galimybė lengvai ir pakankamai laiko po registracijos ar pateikimo susipažinti su visų registruotų cheminių medžiagų ir pranešimų dėl klasifikavimo ir ženklavimo dokumentacijų informacija.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų registracijos dokumentacijų, pranešimų apie produkto ir technologinį tyrimą ir plėtrą (angl. <i>product and process orientated research and development, PPORD</i> ) procentinė dalis	100 %	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėse ataskaitose
Per planinį terminą (20 darbo dienų) apdorotų 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 sistemoje. Vykdomas kas mėnesį
Viešai paskelbtos iki 2013 m. gegužės 31 d. termino sėkmingai pateiktų registracijos dokumentacijų informacijos procentinė dalis	90 %	Nurodyta paskelbtos informacijos procentinė dalis. Kas mėnesį vykdomas stebėjimas.
Suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo sklaida, dalijimosi informacija ir ECHA dokumentacijos pateikimo procedūra lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

### 3. Pagrindiniai rezultatai

- Sprendimų priėmimo procedūra taikoma apie 15 000 registracijos dokumentacijų ir 400 PPORD pranešimų (įskaitant atnaujinimus ir prašymus dėl pratęsimo), atitinkamais atvejais priskiriamas registracijos arba PPORD pranešimo numeris.
- Per nustatytą laiką apdorota apie 1200 naujų užklausų. Joms, jei patvirtinamos, suteiktas užklausos numeris. Atitinkamais atvejais užklausos teikėjui padedama susisiekti su ankstesniu (-iais) registruotoju (-ais).
- Išspręsta iki 35 ginčų dėl dalijimosi duomenimis.
- Priimta iki 65 sprendimų dėl PPORD.
- Iki 100 naujų prašymų laikyti informaciją konfidencialia taikomas pirminis vertinimas, galutinai įvertinta 500 tokių 2012 m. pateiktų prašymų.
- Registracijos dokumentacijų informacija paskelbta ECHA interneto svetainėje ir susieta su OECD *eChemPortal*.
- Registruotojams teikiama praktinė informacija apie tai, kaip ECHA pateikti registracijos dokumentacijas, be to, pagrindiniams registruotojams ir grupių nariams laiku suteikiama kitokia parama.
- Sukurtos procedūros ir sistemos, skirtos biocidų dokumentacijai priimti ir apdoroti.
- Pasiiekti CSA plėtros programos rezultatai, nustatyti daugiamečiame CSA veiksmų plane, įskaitant poveikio scenarijų pavyzdžius, kitas praktines priemones ir renginius, kurių tikslas – teikti pagalbą tolesniems naudotojams, kad jie galėtų įvykdyti prievoles, ir dviejų ENES renginių organizavimą.



## 2 veiklos sritis. Vertinimas

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

#### *Dokumentacijos vertinimas*

Dokumentacijos vertinimas apima atitikties patikras ir pasiūlymų atlikti bandymą analizę. Atitikties patikra siekiama nustatyti, ar registracijos dokumentacijos atitinka REACH reglamento reikalavimus, ir padidinti pasitikėjimą bendra registracijos kokybe. Vertinant pasiūlymus atlikti bandymą siekiama užtikrinti, kad su tam tikra chemine medžiaga susijusi informacija būtų kuriama atsižvelgiant į realius informacijos poreikius ir būtų išvengta nereikalingų bandymų su gyvūnais. Dokumentacijos vertinimas susijęs su mokslinių sprendimų priėmimu naudojantis įvairių disciplinų ekspertų žiniomis. Jis prisideda prie ECHA strateginių tikslų gerinti pramonės įmonių pateiktų duomenų kokybę ir sumaniai naudoti duomenis siekiant geresnio cheminių medžiagų valdymo.

Moksliniai ir teisiniai ECHA sprendimai bus nuodugnai svarstomi. Todėl reikia, kad moksliniai sprendimai, kuriais remiantis vėliau priimami teisėti sprendimai, būtų tinkamai pagrįsti ir priimtini valstybėms narėms. ECHA sekretariatui tai didžiulis iššūkis, ypač atsižvelgiant į reikalavimą per metus įvertinti šimtus dokumentacijų ir į tai, kad priimant sprendimus dalyvauja visos valstybės narės, o šią procedūrą sudaro keli etapai.

Turint omenyje, kad iki 2013 m. pabaigos ECHA siekia atlikti bent 5 proc. dokumentacijų, kurios atitinka 2010 m. registracijos kriterijus, atitikties patikrą, didžioji dalis vertinimo veiklos kryptį skiriant išteklių teks būtent šiai procedūrai. Ši užduotis tapo dar svarbesnė todėl, kad ECHA pastebėjo, jog apskritai būtina gerinti registracijos dokumentacijų kokybę. Kadangi pagal REACH pramonės atstovams tenka pareiga įrodyti, kad naudoti jų chemines medžiagas saugu, akivaizdu, jog tinkamo klasifikavimo ir ženklavimo bei patikimo cheminių medžiagų saugos vertinimo (CSA) pagrindas yra kokybiški duomenys apie būdingas cheminių medžiagų savybes ir jų naudojimą. Kad būtų pasiektas (bent) 5 proc. rodiklis, 2013 m. reikėtų užbaigti 560 atitikties vertinimų. Remiantis esama patirtimi numatoma, kad daugiau kaip dėl 50 proc. patikrų (apie 350) bus parengti sprendimų projektai. Siekiant sumažinti galutinių sprendimų skaičių ir neperkrauti Valstybių narių komiteto (MSC), reikės skatinti savarankiškai atnaujinti dokumentacijas.

Remdamasi ankstesniais pastebėjimais dėl registracijos dokumentacijos kokybės, 2013 m. vykdydama atitikties patikrą ECHA toliau taikys su konkrečiomis problemomis susijusią atrankos strategiją. Šia strategija daugiausia dėmesio skiriama dokumentacijos vertinimui dėl informacijos reikalavimų, kurie yra tiesiogiai susiję su saugiu cheminių medžiagų naudojimu. Konkrečiai – tai įverčiai, kurių reikia vertinant patvarumą, bioakumuliaciją, kartotinės dozės toksiškumą, kancerogeninį, mutageninį poveikį, toksiškumą reprodukcijai ir toksiškumą vandens aplinkai. IT priemonėmis pagrįsta atranka padės atrinkti dokumentaciją iš ECHA registracijos duomenų bazės. Ši planavimo procedūra reiškia, kad per dokumentacijos atitikties vertinimą palaipsniui bus labiau vertinamas ne visas dokumentacijos turinys, o tai, ar įvykdyti atrinktos informacijos reikalavimai. Tad dėl vienos registracijos dokumentacijos gali būti pateikti keli sprendimų projektai, susiję su skirtingais su konkrečiomis problemomis siejamos atrankos veiksmams.

Šalia šio dokumentacijos vertinimo, grindžiamo su konkrečiomis problemomis susijusia strategija, atsitiktine tvarka bus papildomai atrinkta dar dalis dokumentacijų. Ši atsitiktine tvarka vykdoma atitikties patikra suteiks galimybę stebėti bendrą ECHA registracijos dokumentacijų kokybės būklę ir nagrinėti visą dokumentacijos turinį, jei ją galima prasmingai įvertinti pagal esamą kokybę.

Galiausiai lanksti dokumentacijos atranka atitiktis patikrai padės ECHA užtikrinti, kad turimi ištekliai būtų naudojami kuo veiksmingiau, kai ji nagrinės tas dokumentacijas ir susirūpinimą keliančias chemines medžiagas, kurias numatyta analizuoti vykdant kitas REACH procedūras (cheminės medžiagos vertinimą, autorizaciją, apribojimų taikymą ar klasifikavimą ir ženklimą). Tai ECHA suteiktų galimybę kuo anksčiau inicijuoti reguliavimo veiksmus dėl prioritetinių cheminių medžiagų ir jų naudojimo, keliančio (ar galinčio sukelti) pavojų. Konkrečiau – daugiausia dėmesio bus skiriama atvejams, kurie anksčiau nebuvo tinkamai reguliuojami. Dėl to ECHA vertinimo strategija suteiks galimybę sumaniai naudoti duomenis, siekiant veiksmingo reguliuojamo cheminių medžiagų valdymo, dokumentaciją atitiktis patikroms atrenkant ir nagrinėjant taip, kad būtų užtikrinta veiksminga sąsaja su rizikos valdymo procedūromis ir išpildyti jų poreikiai.

Kalbant apie kitas dokumentacijos vertinimo procedūras, t. y. pasiūlymų atlikti bandymą vertinimą, ECHA privalo išnagrinėti visus registruotojų ar tolesnių naudotojų pasiūlymus atlikti bandymą ir parengti sprendimo projektą laikydamosi REACH reglamente nustatytą terminų. Pirmojoje 2013 m. pusėje daugybei sprendimų projektų dėl 2010 m. pateiktų pasiūlymų atlikti bandymą, išsiųstų registruotojams su prašymu pateikti pastabas iki 2012 m. lapkričio 30 d., vis dar turės būti taikoma sprendimų priėmimo procedūra. ECHA priims naujus pasiūlymus atlikti bandymą, susijusius su šiomis dokumentacijomis. Juos reikės pateikti iki 2013 m. gegužės 31 d. termino. Nors terminas, iki kurio turi būti pateikti šie sprendimų projektai, yra 2016 m. birželio 1 d., ECHA pradės nagrinėti prašymus paskutinį 2013 m. ketvirtį. Be to, sprendimų projektai dėl pasiūlymų atlikti bandymus, susijusių su visomis registruotomis cheminėmis medžiagomis, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, turi būti parengti per 180 d. Manoma, kad 2013 m. ECHA gaus iki 30 pasiūlymų atlikti bandymus, susijusių su cheminėmis medžiagomis, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis.

Abiejų dokumentacijos vertinimo procedūrų (atitiktis patikrų ir pasiūlymų atlikti bandymus) bendri 2012 m. rezultatai bus pateikti metinėje pažangos ataskaitoje, kurią ECHA paskelbs 2013 m. vasario pabaigoje. Kad gerėtų būsimų registracijų dokumentacijų kokybė, šioje ataskaitoje bus pateiktos rekomendacijos galimiems registruotojams ir atsiliepiamai, kad būtų galima pagerinti bandymų su gyvūnais alternatyvų paraiškas ir vertinimo metodus. ECHA pasitelks kelias ryšių priemones ir kanalus, pavyzdžiui, renginius su suinteresuotosiomis šalimis, praktinius seminarus ir informacinius biuletenius, kad pramonės atstovai tinkamai suprastų dokumentacijos vertinimo procedūrą ir gautų tinkamą su ja susijusį grįžtamąjį ryšį. ECHA prireikus pramonės atstovus informuos apie dokumentacijos vertinimo rezultatus ir teiks rekomendacijas, kaip pagerinti CSR ir poveikio scenarijų kokybę. Taip pat reikės toliau palaikyti ryšius su kitais suinteresuotaisiais subjektais, ypač dėl šiuo metu atliekamų pasiūlymų atlikti bandymą vertinimų ir galimų sprendimų dėl *in vivo* bandymų su gyvūnais. Abiem atvejais bus parengtos suinteresuotiesiems subjektams skirtos strategijos.

Antrojoje 2013 m. pusėje ECHA pradės išsamią išplėtos registracijos duomenų bazės analizę ir vertinimą ir parengs antrąją kas trejus metus teikiamą ataskaitą pagal REACH reglamento 117 straipsnio 3 dalį dėl bandymų su gyvūnais alternatyvų įgyvendinimo ir naudojimo. Kita ataskaita pagal 117 straipsnio 3 dalį bus paskelbta 2014 m. birželį.

Toliau bus siekiama veiksmingesnio dokumentacijos vertinimo vidinio planavimo. Be kita ko, tuo tikslu bus analizuojama, kaip suskirstyti ir standartizuoti daugiadalykę mokslinę ir teisinę veiklą. Bus toliau stiprinami moksliniai ir administraciniai ECHA personalo pajėgumai. Formuojant šiuos pajėgumus ypač daug dėmesio bus skiriama alternatyviems metodams ir strategijoms, pavyzdžiui, analogijų nustatymui ir grupavimui, kuris iki šiol plačiai naudojamas siekiant patenkinti aukštesnės pakopos informacijos reikalavimus. ECHA ankstesnė vertinimo patirtis parodė, kad tokių alternatyvų vertinimas apima labiau kompleksinę ir moksliniu požiūriu sudėtingą veiklą,

palyginti su bandymų rezultatų vertinimu, taikant standartinius bandymų metodus.

ECHA turės atlikti stebėseną, formuluoti poziciją ir, atitinkamais atvejais, valdyti papildomas mokslines ir teisineis užduotis, neskaitant tų, kurios kyla vykstant sprendimų priėmimo vertinimui (pavyzdžiui, toksiškumo reprodukcijai bandymai, nanomedžiagos, endokrininės sistemos ardymas ir pan.).

### **Tolesni veiksmai įvertinus dokumentaciją**

Formalus dokumentacijos vertinimo rezultatas yra registruotojui pateikiamas prašymas iki nurodyto termino pateikti daugiau informacijos atnaujintoje dokumentacijoje ir (arba) atnaujinti CSR. Šių terminų trukmė, atsižvelgiant į prašomą informaciją, gali būti nuo dviejų mėnesių iki ketverių metų. Suėjus terminui, ECHA nagrinėja, ar dokumentacija buvo atnaujinta ir ar atnaujinimai atitinka sprendime prašytą informaciją. Po šių tolesnių veiksmų procedūros gali būti prieinama prie išvados, kad registruotojas neįvykdė prievolės pateikti paprašytą informaciją. Tokiu atveju ECHA atitinkamai valstybei narei pateiks prašymą svarstyti galimybę imtis vykdymo užtikrinimo veiksmų. Jei sprendimas vis tiek nebus vykdomas, ECHA svarstys, kokiomis sąlygomis galima panaikinti registracijos numerį, kad REACH reglamentas būtų įgyvendinamas tinkamai. Kai registruotojas pateikia sprendime prašomą informaciją, ECHA informuoja apie rezultatus valstybes nares ir Komisiją. Remiantis tuo gali reikėti atlikti tolesnes atitikties patikras arba pradėti kitą reikiamą REACH procedūrą (pavyzdžiui, cheminės medžiagos vertinimą, autorizaciją).

2013 m. ECHA turės skirti daug žmogiškųjų išteklių, kad galėtų laiku ir tinkamai toliau stebėti registracijos dokumentacijos atnaujinimus, kurie yra ankstesnio (atitikties patikros ar prašymo atlikti bandymą) galutinio sprendimo rezultatas. Vis dėlto nustatant metinius tolesnės veiklos uždavinius reikia atsižvelgti į 2011 ir 2012 m. neužbaigtas dokumentacijos vertinimo bylas ir kitus prioritetus. Reikės veiksmingai valdyti su tuo susijusį darbo krūvį ir galbūt imtis tolesnių veiksmų su, pavyzdžiui, atitinkamomis vykdymą užtikrinančiomis institucijomis.

### **Cheminės medžiagos vertinimas**

Cheminė medžiaga vertinama siekiant patikrinti, ar ji nekelia rizikos sveikatai ir aplinkai. Cheminių medžiagų vertinimus atlieka valstybių narių kompetentingos institucijos; per šią procedūrą vertinama visa turima informacija, prireikus registruotojų prašoma pateikti išsamesnės informacijos.

Su informacija, sukaupta ir gauta atliekant cheminės medžiagos vertinimą, ir išvadomis leidžiama susipažinti, siekiant, kad į jas būtų atsižvelgta įgyvendinant veiksmus, susijusius su kitomis REACH ir CLP procedūromis ar teisėkūros sistemomis. Siekiant surinkti visą informaciją, kurios reikia, kad chemines medžiagas būtų galima naudoti saugiai, netgi viršijant standartinius informacijos reikalavimus pagal REACH, atliekamas cheminių medžiagų vertinimas, papildantis vertinimo dokumentaciją ir susiejantis du ECHA strateginius tikslus – gerinti pramonės atstovų pateikiamų duomenų kokybę ir sumaniai naudoti duomenis, kad būtų galima geriau valdyti chemines medžiagas.

### **Koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas**

ECHA atlieka svarbiausią vaidmenį rengiant ir kas metus atnaujinant koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą (CoRAP) dėl cheminių medžiagų, kurioms taikomas vertinimo reikalavimas. Pirmasis CoRAP paskelbtas 2012 m. vasario 29 d. Jis apėmė 2012–2014 m. Pirmąjį CoRAP atnaujinimą planuojama patvirtinti 2013 m. kovo 31 d. Jis apims 2013 ir 2014 m. cheminių medžiagų peržiūrą, taip pat 2015 m. planuojamas įtraukti chemines medžiagas. Antrą kartą atnaujinti CoRAP planuojama 2014 m. kovo 31 d.; šis CoRAP apims 2014–2016 m.

Kasmet atnaujinant CoRAP turėtų būti užtikrinama, kad cheminių medžiagų vertinimo procesas būtų naudingas vykdant kitas vertinimo procedūras ir veiksmingai prisidėtų prie rizikos valdymo procedūrų. Šiuo tikslu, atrenkant galimas CoRAP chemines medžiagas, bus sprendžiama būtinybė:

- išsiaiškinti atitinkamą pavojų sveikatai arba aplinkai, kad būtų galima priimti sprendimus dėl tolesnių reguliavimo veiksmų;
- atlikti vertinimą ES ir cheminės medžiagos lygiu, ir – daugeliu atvejų – dėl reikalavimo pateikti daugiau informacijos, kurios negalima paprašyti vertinant dokumentaciją.

Manoma, kad pasirengimas antrajam CoRAP atnaujinimui gali būti ir toliau grindžiamas 2011 m. ECHA bendradarbiaujant su valstybių narių kompetentingomis institucijomis nustatytais atrankos kriterijais. Dėl numatyto vertinimo pakeitimo gali reikėti per metus identifikuoti bent 40 naujų CoRAP cheminių medžiagų. Kandidatines medžiagas identifikuos arba ECHA, arba valstybių narių kompetentingos institucijos, remdamosi vertinant dokumentaciją ar vykdant kitas ECHA procedūras surinkta informacija.

ECHA taip pat koordinuos cheminių medžiagų priskyrimą valstybių narių kompetentingoms institucijoms. Tikslas – pasiekti, kad vertinant chemines medžiagas vis labiau ir po lygiai prisidėtų valstybių narių kompetentingos institucijos, ir užtikrinti, kad per metus būtų vidutiniškai įvertinama apie 40–50 cheminių medžiagų.

### **Cheminės medžiagos vertinimo procedūra**

ECHA koordinuos visą cheminės medžiagos vertinimo procedūrą. Paskelbtus pirmąjį CoRAP, valstybių narių kompetentingos institucijos per 12 mėnesių turės įvertinti savo chemines medžiagas ir atitinkamais atvejais parengti sprendimų projektus su prašymais pateikti daugiau informacijos, kad būtų galima išsiaiškinti nustatytus neaiškumus.

Atsižvelgiant į pajėgumus, kuriuos 2012 m. nurodė valstybių narių kompetentingos institucijos, manoma, kad 2013 m. gali būti įvertinta apie 45 cheminės medžiagos. Tuo pačiu metu, atsižvelgdama į 2012 m. atliktą cheminių medžiagų vertinimą, ECHA turės koordinuoti sprendimų priėmimo procesą, susijusį su pirmaisiais cheminių medžiagų vertinimo sprendimų projektais, ir užbaigti vertinimus, kuriuos atliekant reikės prašyti išsamesnės informacijos. Tad 2013 m. ECHA turės pajėgti priimti vis daugiau vertinimų ir galutinių sprendimų vertinant chemines medžiagas.

ECHA toliau teiks pagalbą valstybių narių kompetentingoms institucijoms atliekant cheminių medžiagų vertinimą. 2012 m. pabaigoje ECHA su valstybių narių kompetentingomis institucijomis susitars dėl paramos, pavyzdžiui, praktinių seminarų, mokymo sesijų, praktinių vadovų ir nuoseklumo tyrimų programos, kuri turi būti įgyvendinta 2013 m. Atsižvelgdama į ankstesnę patirtį, sukauptą vykdant cheminių medžiagų vertinimo procedūrą, ECHA ir toliau peržiūrės procedūras, šablonus ir praktinius vadovus (pavyzdžiui, klausimų ir atsakymų dokumentus), nustatys gerąją patirtį ir suderintų politikos priemonių poreikį. Vienas iš 2013 m. prioritetų bus surengti bent vieną praktinį seminarą, suburti konkrečias darbo grupes ir optimizuoti valstybių narių kompetentingų institucijų ir ECHA ryšio priemones.

Be to, ECHA teiks patarimus dėl sprendimų derinimo, nuoseklumo ir teisinio pagrįstumo, valstybių narių kompetentingų institucijų parengtų vertinimo ataskaitų sprendimų. Konkrečiau – ECHA suteiks galimybę atlikti sprendimų projektų nuoseklumo tyrimą dar prieš juos išsiunčiant registruotojams. Manoma, kad iš apytiksliai 45 cheminių medžiagų vertinimų bus parengta 30 sprendimų projektų. ECHA personalas galės patikrinti jų teisinį ir mokslinį nuoseklumą. Be to, ECHA koordinuos ir teiks administracinę pagalbą

vykdant sprendimų priėmimo procedūrą.

Vertinant chemines medžiagas ECHA, kaip jungties tarp vertinančių valstybių narių kompetentingų institucijų ir daugybės registruotojų, administracinis vaidmuo yra nelengva užduotis. Pradinė patirtis, įgyta atliekant šį vaidmenį, suteiks galimybę pradėti verslo analizę, cheminių medžiagų vertinimo procedūrą siekiant įtraukti į ECHA įmonių turinio valdymo sistemą.

ECHA ir toliau turi rūpintis lėšų pervedimu valstybių narių kompetentingoms institucijoms. Reikės sudaryti individualias paslaugų teikimo sutartis tarp ECHA ir atskirų valstybių narių kompetentingų institucijų (pagal esamus bendradarbiavimo susitarimus) ir tvarkyti ECHA pateiktas sąskaitas.

ECHA taip pat atsako už cheminių medžiagų vertinimo rezultatų skelbimą registruotojams ir visuomenei. Jos pareigos apims, *inter alia*, atnaujintų CoRAP projektų ir priimtų CoRAP skelbimą, patikslintų CoRAP cheminių medžiagų atrankos kriterijų ir su tuo susijusių atitinkamų dokumentų skelbimą.

## 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 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	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą atliktų cheminės medžiagos vertinimų procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Siekiant įgyvendinti planinį rodiklį – atlikti 5 proc. iki 2010 m. termino pateiktų didžiausio kiekio tonomis lygio medžiagų grupės cheminių medžiagų dokumentacijų atitikties patikrinimus – užbaigtų atitikties vertinimų procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Tolesnių vertinimų, kurių terminas yra tais metais, atliktų per šešis	75 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita

mėnesius po termino, nurodyto galutiniam sprendime dėl dokumentacijos vertinimo, procentinė dalis		
Valstybių narių kompetentingų institucijų pasitenkinimo ECHA parama vertinant chemines medžiagas lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

### 3. Pagrindiniai rezultatai

- Užbaigta 560 atitikties patikrų ir parengta apie 350 sprendimų projektų.
- Užbaigta nagrinėti 30 pasiūlymų atlikti bandymą dėl cheminių medžiagų, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis (sprendimo projektų etapas).
- Atlikta apie 120 tolesnių vertinimų.
- Iki 2013 m. kovo 31 d. parengtas pirmasis metinis CoRAP atnaujinimas. Antrojo CoRAP atnaujinimo projektas Valstybių narių komitetui pateikiamas iki 2013 m. spalio 31 d. Identifikuota bent 40 CoRAP kandidatinių cheminių medžiagų.
- Valstybių narių kompetentingoms institucijoms, atliekančioms cheminių medžiagų vertinimą, skirta parama pagal 2013 m. programą.
- Iki pirmojo CoRAP atnaujinimo parengtos visos paslaugų teikimo sutartys su valstybių narių kompetentingomis institucijomis.
- Vertinant chemines medžiagas priimti 36 galutiniai sprendimai su prašymais pateikti išsamesnę informaciją arba išvados.
- Parengta metinė vertinimo ataskaita (54 straipsnis) ir atitinkami pranešimai.

### 3 veiklos sritis. Rizikos valdymas

#### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

##### ***Su rizikos valdymu susijęs tikrinimas***

Nors už saugų cheminių medžiagų naudojimą pirmiausia atsako cheminių medžiagų gamintojai, importuotojai ir tolesni naudotojai, valdžios institucijos turi galimybę ir prievolę įsikišti, kai registracijos ir tolesnių naudotojų pareigos neužtikrina aukšto lygio sveikatos ir aplinkos apsaugos. Siekiant nustatyti reguliuojamo rizikos valdymo poreikius, turi būti naudojama informacija, sukurta vykdant įvairias REACH procedūras, kartu su kitais turimais duomenimis.

Iki 2013 m. gegužės 31 d. termino pateiktos registracijos dokumentacijos artėjant metų pabaigai galės būti atrinktos tikrinti, siekiant užtikrinti tolesnį rizikos valdymą. Be to, manoma, kad bus pateikiama vis daugiau ankstesnių registracijų dokumentacijų atnaujinimų, tolesnių naudotojų ataskaitų ir pranešimų apie chemines medžiagas, esančias gaminiuose. Vertinant dokumentacijas bus sukuriami vis daugiau naujų duomenų, taip pat galima tikėtis pirmųjų cheminių medžiagų vertinimo rezultatų. Pagrindinis 2013 m. uždavinys – sukurti veiksmingus skirtingų duomenų šaltinių ir naujos (arba atnaujintos) informacijos, skirtos ankstesnėms tokio tikrinimo išvadoms papildyti ir iš naujo įvertinti, panaudojimo būdus ir nustatyti, kurioms medžiagoms reikėtų taikyti tolesnį rizikos valdymą. Ypač bus siekiama nustatyti susirūpinimą keliančius aspektus dėl cheminių medžiagų poveikio per gaminių naudojimo trukmę.

Valstybių narių kompetentingos institucijos ir Komisija, padedama ECHA, tęs cheminių medžiagų identifikavimo veiklą, siekdama kaupti informaciją ir užtikrinti tolesnį reguliuojamą rizikos valdymą. Kad šis darbas būtų veiksmingas, reikia didesnio bendro supratimo apie optimalų įvairių REACH procedūrų taikymą. ECHA toliau teiks pagalbą šioje srityje ir rengs įvairių galimybių ir metodų apžvalgas bei analizę. Be to, numatyta, kad toliau bus kuriamos ir tęsiamos tinkamiausių reguliavimo veiksmų nustatymo ir inicijavimo rėmimo bei koordinavimo priemonės.

##### ***Autorizacija***

#### **Labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų identifikavimas ir XIV priede pateiktos rekomendacijos**

Identifikuojant labai didelį susirūpinimą keliančias chemines medžiagas (SVHC) dėmesys ir toliau palaipsniui perkeliamas nuo žinomų CMR ir žinomų PTB/vPvB cheminių medžiagų prie to paties lygio susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų. Tai daroma siekiant užtikrinti pakankamą dėmesį cheminėms medžiagoms, kurioms nebuvo taikomi tokio pat lygio reguliavimo reikalavimai kaip cheminėms medžiagoms, kurios į suderintą klasifikaciją įtrauktos kaip priklausančios CMR 1A arba 1/B kategorijai. Siekdama paremti šį dėmesio poslinkį, ECHA toliau teikia platformą diskutuoti dėl naujo PBT/vPvB identifikavimo PBT darbo grupėje ir kurti bendras tapatų susirūpinimo lygį keliančių cheminių medžiagų (pavyzdžiui, ardančių endokrininę sistemą, kvėpavimo takus jautrinančių cheminių medžiagų) identifikavimo metodikas.

ECHA toliau laikosi įsipareigojimo padėti Komisijai identifikuoti tam reikalui tinkamiausias kandidatines medžiagas ir, gavusi prašymą, parengti XV priede nustatytas SVHC identifikavimo dokumentacijas.

Glaudžiai bendradarbiaujant su MSC, sukaupia patirtis bus pasitelkta metodikai, taikomai suteikiant pirmenybę tam tikroms cheminėms medžiagoms iš kandidatinių cheminių medžiagų sąrašo, pateikto XIV priede, analizuoti ir, jei reikės, priderinta, kad būtų

galima susidoroti su sunkumais, patiriamais dėl ilgėjančio kandidatinių sąrašo.

### **Paraiškos autorizacijai gauti**

Vienas iš didžiausių ligšiolinių ECHA uždavinių buvo nustatyti, kiek ir kokio pobūdžio paraiškų autorizacijai gauti pateiks pramonės atstovai. Iki šiol gauti rodikliai rodo, kad pramonės atstovai nerengia tiek paraiškų, kaip iš pradžių buvo spėjama. Todėl ECHA 2013 m. tikisi iki 20 naujų paraiškų autorizacijai gauti. Nors pati ECHA ir jos komitetai pasirengę priimti šias paraiškas ir būsimiems pareiškėjams parengė paramos priemonių ir vadovų, akivaizdu, jog – kaip ir prieš pirmąjį cheminių medžiagų registracijos terminą – pareiškėjai, ECHA ir suinteresuotieji subjektai mokysis iš praktinės veiklos.

Todėl, atsižvelgdama į pareiškėjų pranešimus dėl ketinimo teikti paraišką autorizacijai gauti, ECHA numato suteikti pareiškėjams galimybę prašyti, kad būtų surengta informavimo sesija ir jie galėtų išsiaiškinti visus neišspręstus techninius klausimus, susijusius su paraiškų rengimu ir teikimu. ECHA (įskaitant komitetus), siekdama sėkmingai susitvarkyti su šiomis paraiškomis ir parengti aukštos kokybės nuomones dėl paraiškų, galinčias veiksmingai padėti Komisijai priimti sprendimus dėl autorizacijos suteikimo ar nesuteikimo, savo veiklą grįs 2012 m. atliktais parengiamaisiais darbais. Ypač didelis iššūkis – pasirengti ateinančiais metais apdoroti vis daugiau paraiškų, kurių skaičius gerai nežinomas, ir palaipsniui sukurti IT (darbų srauto) sistemą.

### **Apribojimai**

REACH reglamente numatyta apribojimų procedūra, kuria reguliuojama tam tikrų cheminių medžiagų gamyba, pateikimas rinkai ir naudojimas, jeigu jos kelia nepriimtina riziką sveikatai arba aplinkai. Apribojimas sukurtas kaip apsauginis tinklas, padedantis valdyti riziką, kurios dar nepavyksta tinkamai kontroliuoti pramonės atstovams arba pašalinti taikant kitas REACH procedūras.

Kiekviena dokumentacija dėl apribojimų įvedimo yra gana unikali savo mastu ir moksliniais bei techniniais aspektais, kuriuos reikės įvertinti. Dėl šio heterogeniškumo ECHA, ypač jos komitetams, sudėtinga formuluoti nuomones ir užtikrinti, kad jos būtų aukštos mokslinės, techninės ir teisinės kokybės.

Kai bus prašoma, ECHA teiks techninę paramą Komisijai priimant sprendimus dėl dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo, dėl kurių RAC ir SEAC pateikė nuomones 2012–2013 m.

ECHA padės Komisijai nustatyti geriausias chemines medžiagas ir parengs jų dokumentacijas dėl apribojimų įvedimo. Komisijos prašymu 2013 m. ECHA parengs iki trijų XV priede nurodytų dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo arba peržiūrės esamus apribojimus. Remiantis 2012 m. atlikta CMR cheminių medžiagų, esančių gaminiuose, stebėseną, gali būti priimtas sprendimas XV priede nurodytą dokumentaciją įtraukti kaip naują paraišką. Kiek įmanoma ECHA toliau teiks specializuotus patarimus ir paslaugas, susijusias su konkrečiomis Komisijos užklausomis, pavyzdžiui, atsižvelgdama į XVII priede numatytą apribojimų peržiūrą.

ECHA toliau padės RAC ir SEAC pranešėjams, rengiantiems nuomones dėl dokumentacijos dėl apribojimų įvedimo. Nuomonių, su kuriomis bus dirbama 2013 m., skaičius priklausys nuo to, kiek XV priede nurodytų dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo bus gauta 2012 m. ir 2013 m. pradžioje<sup>4</sup>. ECHA sekretoriatas ir toliau laiku teiks

<sup>4</sup> Tuo metu, kai buvo rengiamas šis dokumentas, Švedija informavo apie ketinimą pateikti XV priede nustatytą ataskaitą dėl apribojimų, taikomų švinui ir vartotojiško naudojimo gaminiams, kurių sudėtyje yra švino, įvedimo (2013 m. balandžio mėn.); Nyderlandai informavo dėl 1-metil-2-



aukštos kokybės paramą šias nuomones rengiantiems RAC, SEAC ir forumui. Ji taip pat teiks paramą valstybėms narėms rengiant XV priede nurodytas ataskaitas dėl apribojimų įvedimo, pavyzdžiui, jei bus prašoma, rengs praktinius seminarus arba teiks atsiliepimus konkrečiais klausimais. ECHA taip pat prižiūrės klausimų ir atsakymų apie esamus apribojimus skiltį savo interneto svetainėje ir, kaip 2012 m. sutarė su Komisija, bus centrinis punktas, teiksiantis atsakymus į visus su apribojimais susijusius klausimus.

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

ECHA toliau kaups žinias apie praktinį socialinės ir ekonominės analizės taikymą. 2013 m. bus aiškūs apytiksliai pasiryžimo mokėti, siekiant išvengti neigiamo poveikio sveikatai, rezultatai dėl 10–15 poveikio sveikatai būdų. Šie duomenys bus išplatinti ir aptarti su atitinkamais suinteresuotaisiais subjektais. ECHA daug dėmesio skirs geresnei administracinių sąnaudų (pavyzdžiui, vykdymo užtikrinimo sąnaudų), susijusių su reguliuojamu rizikos valdymu, vertinimo metodikai; kartu bus ir toliau siekiama mažinti sąnaudas. ECHA vėl rengs suinteresuotiesiems subjektams su SEA susijusius praktinius seminarus dėl paraiškų autorizacijai gauti, valstybių narių kompetentingoms institucijoms – seminarus dėl apribojimų.

Jei turės pakankamai žmogiškųjų išteklių, ECHA taip pat gali kurti metodiką, kaip geriau nustatyti poveikį sveikatai ir aplinkai, remiantis rizikos vertinimo rezultatais.

Be to, ECHA toliau kurs importuotojams ir gaminių gamintojams skirtas praktines priemones, teiks patarimus ir didins jų informuotumą apie reikalavimus, susijusius su SVHC.

Atsižvelgiant į anksčiau įgytą patirtį, pranešimų dėl cheminių medžiagų, esančių gaminiuose neužteks, kad būtų galima spręsti apie tolesnius veiksmus dėl cheminių medžiagų, esančių (importuotuose) gaminiuose. ECHA ieškos papildomų informacijos šaltinių ir veiksmingų būdų kaupti informaciją, kuri padėtų pagrįsti sprendimus dėl to, ar pradėti procedūrą dėl apribojimų įvedimo, prieš pirmuosius pabaigos terminus (2014 m. rugpjūčio mėn.).

## **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 patvirtintais standartiniais metodais ir procedūromis, atsižvelgiant į teisės aktuose nustatytus terminus ar planinius rodiklius.
2. Pramonės atstovams, valstybėms narėms ir Komisijai teikiama geriausia mokslinė bei techninė parama ir patarimai 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.

---

pirolidono (NMP) (2013 m. balandžio mėn.), o Komisija nurodė, kad dėl kai kurių cheminių medžiagų ketina ECHA pateikti prašymą parengti XV nustatytą ataskaitą dėl apribojimų įvedimo.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Registruotų cheminių medžiagų, kurios iš anksto patikrintos siekiant tolesnio reguliuojamo rizikos valdymo, procentinė dalis	25 %	Metinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijų procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų paraiškų autorizacijai gauti procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Komisijos, valstybių narių kompetentingų institucijų, ECHA komitetų ir kitų suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo mokslinė, techninė ir administracinė parama lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

**3. Pagrindiniai rezultatai**

- Remiantis turimos informacijos tikrinimo rezultatais ir bendradarbiaujant su valstybių narių kompetentingomis institucijoms, identifikuotos cheminės medžiagos, dėl kurių reikia imtis tolesnių rizikos valdymo priemonių.
- Surengta iki trijų PBT ekspertų grupės posėdžių.
- Surengta iki trijų Rizikos valdymo ekspertų grupės posėdžių, bendradarbiaujant su pageidavusiomis dalyvauti valstybių narių kompetentingomis institucijomis.
- Komisijos prašymu parengtos bent penkios XV priede nurodytos labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijos.
- Vieną ar du kartus atnaujintas ir paskelbtas kandidatinis sąrašas.
- Rengiama nauja rekomendacija dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų įtraukimo į autorizacijos sąrašą (XIV priedas). Ją tikimasi pateikti Komisijai 2014 m. pradžioje.
- 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) ir, esant galimybei, jos pateikiamos komitetams nuomonei parengti.
- Valstybėms narėms surengta iki dviejų mokymo sesijų, praktinių seminarų ir

konsultacijų, siekiant padėti įvykdyti užduotis rengiant XV priede nurodytas dokumentacijas, įskaitant SEA.

- Pramonės atstovams ir kitiems suinteresuotiesiems subjektams surengtas bent vienas seminaras apie paraiškas autorizacijai gauti, įskaitant SEA.
- Surengtas bent vienas su SEA susijęs praktinis seminaras, skirtas gebėjimams vertinti administracines ir atitikties sąnaudas.

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

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

#### ***Pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo tvarkymas***

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. Tam tikrais atvejais valstybės narės ar pramonės atstovai gali teikti pasiūlymą dėl cheminės medžiagos suderinto klasifikavimo ir ženklavimo ES. Toks pasiūlymas paprastai teikiamas dėl kancerogeninių, mutageninių ir toksiškų reprodukcijai cheminių medžiagų, kvėpavimo takus jautrinančių medžiagų, tačiau prireikus tai gali būti taikoma ir kitoms pavojingumo klasėms priskiriamoms cheminėms medžiagoms. 2010 m. pabaigoje–2011 m. pradžioje agentūrai buvo pateikta ypač daug pasiūlymų dėl augalų apsaugos produktų ir biocidų suderinto klasifikavimo; šiuos pasiūlymus RAC svarstys 2012 ir 2013 m. Dėl padidėjusio suderinto klasifikavimo ir ženklavimo dokumentacijų skaičiaus RAC buvo priverstas prašyti ECHA sekretoriato paramos. Didžiulis nagrinėjamų dokumentacijų skaičius (119) ir prašymas suteikti daugiau pagalbos ECHA sekretoriatui yra tikras iššūkis. RAC nuomonės turi būti ne tik aukštos mokslinės kokybės. Sekretoriatas taip pat turėtų užtikrinti, kad nuomonė ir aiškinamieji dokumentai rodytų, jog procedūra vykdoma tinkamai. Visa tai kartu su nuolatinėmis pastangomis modernizuoti darbo tvarką ir procedūras (pavyzdžiui, rengiant ekspertų posėdžius, vykdam informavimo veiklą, nustatant darbo su nauja informacija, gauta per procedūrą, kriterijus ir pan.) turės didelę įtaką siekiant susidoroti su dideliu darbo krūviu.

Augalų apsaugos produktų veikliąsias medžiagas lygiagrečiai vertina Europos maisto saugos agentūra (EFSA) ir ECHA. EFSA vertina šių veikliųjų medžiagų riziką, o ECHA – pavojingumą, nuo kurio priklauso jų klasifikavimas. Vis dėlto, kaip nustatyta Reglamente (EB) Nr. 1107/2009 dėl augalų apsaugos produktų pateikimo į rinką, jei cheminė medžiaga klasifikuojama kaip kancerogeninė, mutageninė ir toksiška reprodukcijai (CMR) ir priskiriama 1 kategorijai (A arba B), ji paprastai nepatvirtinama naudoti kaip augalų apsaugos produktų veiklioji medžiaga. Kadangi augalų apsaugos produktų veikliąsias medžiagas lygiagrečiai nagrinėja ECHA ir EFSA, sunku išvengti nuomonių skirtumų. Sunkumų kelia ir tai, kad abiem procedūroms taikomi skirtingi terminai. Manoma, kad 2013 m. bus užbaigtos šios lygiagrečios procedūros su pirmosiomis veikliosiomis medžiagomis.

Be to, veikliosios medžiagos, naudojamos biocidiniuose produktuose, paprastai nepatvirtinamos, jei priskiriamos CMR 1A ir 1B kategorijoms. Biocidų klasifikavimas taip pat gali turėti įtakos galimybei gauti produkto autorizaciją teikti naudoti visuomenei. Tad dėl biocidų lygiagretaus nagrinėjimo taip pat kyla panašių sunkumų, kaip ir dėl augalų apsaugos produktų.

#### ***Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriūs***

Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriūs yra unikali duomenų bazė, kurioje pateikiama beveik visų ES rinkoje esančių cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo informacija. Tokia išsami informacija nepateikiama niekur kitur pasaulyje. Valdžios institucijoms ji suteikia galimybę identifikuoti susirūpinimą keliančias chemines medžiagas ir spręsti su jomis susijusias problemas. Atliekant, pavyzdžiui, suderinto klasifikavimo ir ženklavimo procedūrą, cheminės medžiagos, kurios nėra pateiktos rinkai arba jų rinkai pateikta labai nedideliu kiekiu (pavyzdžiui, jas įmonės teikia laboratorijoms), gali tapti neprioritetinės. Kita vertus, gali būti identifikuota naujų CMR cheminių medžiagų ir joms gali būti teikiama pirmenybė.

Pirmoji klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus versija paskelbta 2012 m. vasario mėn. 2013 m. svarbia užduotimi išliks inventoriaus priežiūra ir atnaujinimas. Numatyta būtinybė kurti naujas funkcijas, kad inventorių būtų patogiau naudoti, tačiau reikia užtikrinti, kad nebūtų atskleista konfidenciali informacija. Įmonės, kurios yra pateikusios pranešimus apie skirtingą tos pačios inventoriuje esančios cheminės medžiagos klasifikavimą ir ženklimą, pagal teisės aktų nuostatas privalo dėti visas pastangas, kad įrašai būtų suderinti. Viešojoje inventoriaus versijoje nenumatoma skelbti pranešimus teikiančių įmonių tapatybės. Kad pramonės atstovai galėtų vykdyti šią prievolę, ECHA sukurs ir paleis IT platformą, kuri tos pačios cheminės medžiagos pranešėjams suteiks galimybę palaikyti ryšį neatskleidžiant savo tapatybės. Šią platformą (pirmąją versiją) planuojama paleisti 2013 m. pradžioje, tačiau gali būti, kad per visus metus ją reikės tobulinti. Šiuo metu nagrinėjami platformos priežiūros ir kūrimo klausimai, bet šioje srityje reikia įdėti daug pastangų.

### ***Prašymų leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus vertinimas***

Tam tikrais atvejais gamintojai, importuotojai ir tolesni naudotojai gali prašyti leisti vartoti alternatyvų cheminės medžiagos pavadinimą, kad nebūtų atskleisti tikslūs jų mišinių sudėtinųjų dalių pavadinimai. Pagal anksčiau galiojusią Direktyvą dėl mišinių klasifikavimo ir ženklavimo (tada mišiniai vadinti preparatais), prašymus leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus vertindavo valstybės narės, o pagal CLP reglamentą sprendimus šiuo klausimu priims ECHA. Iki 2015 m. pramonės atstovai prašymus leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus gali teikti arba valstybėms narėms, arba 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. Šiuo metu gauti tik keli prašymai, tačiau manoma, kad 2013 m. prašymų skaičius padidės.

## **2. Tikslai ir rodikliai**

### Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su suderinta klasifikavimo ir ženklavimo procedūra, tvarkomos laikantis aukštų mokslinių, techninių ir teisinių kokybės standartų, vadovaujantis ECHA patvirtintais standartiniais metodais ir procedūromis, atsižvelgiant į teisės aktuose nustatytus terminus ar planinius rodiklius.
2. Visi prašymai dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo vartojimo apsvarstomi per teisės aktuose nustatytą terminą.
3. Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus ir klasifikavimo bei ženklavimo ryšių platforma atnaujinami, nuolat didinamas jų patogumas naudotojui.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvaistytų pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvaistytų prašymų dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo vartojimo procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Komisijos, valstybių narių kompetentingų institucijų ir RAC pasitenkinimo mokslinė, techninė ir administracinė pagalba lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

**3. Pagrindiniai rezultatai**

- Pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo teikėjams ir RAC bei jo pranešėjams, rengiantiems nuomones ir aiškinamuosius dokumentus, teikiama mokslinė, administracinė ir teisinė pagalba.
- Atnaujintas ir patobulintas klasifikavimo ir ženklavimo inventoriųs
- Atnaujinta ir patobulinta tų pačių cheminių medžiagų pranešėjams ir registruotojams skirta ryšių platforma.
- Pateikta iki 150 teisiškai pagrįstų sprendimų dėl alternatyvių cheminių medžiagų pavadinimų vartojimo.

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

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

#### ***ECHA pagalbą tarnyba ir pagalbą tarnybų tinklas***

ECHA pagalbą tarnyba teikia patarimus įmonėms, kad jos galėtų parengti aukštos kokybės dokumentaciją; ji paaiškina prievoles pagal REACH ir CLP reglamentus ir teikia paramą ECHA IT priemonių (pavyzdžiui, IUCLID, „Chesar“ ir REACH-IT) naudotojams, įskaitant pagalbą teikiant dokumentacijas. Nacionalinių REACH ir CLP pagalbą tarnybų tinklo (*HelpNet*) paskirtis – padėti nacionalinėms pagalbą tarnyboms vienodai suprasti prievoles pagal REACH ir CLP ir suderinti jų atsakymus į pramonės atstovų klausimus. ECHA valdo pagalbą tarnybų tinklą ir pirmininkauja jo valdybai.

Bendras ECHA ir nacionalinių pagalbą tarnybų tikslas – teikti pagalbą registruotojams, kad jie galėtų sėkmingai įregistruoti ir pateikti savo registracijos dokumentacijas. Artėjant 2013 m. gegužės 31 d. registracijos terminui ECHA pagalbą tarnybos laukia daug darbo; bendradarbiaudama su nacionalinėmis pagalbą tarnybomis ji teiks specialią paslaugą registruotojams prieš pat sueinant terminui. ECHA pagalbą tarnyba kartu su pagalbą tarnybų tinklo nariais įmones informuos, ką daryti kiekvienu registracijos procedūros etapu. Tai bus daroma palaikant dvišalį ryšį su įmonėmis. Registruotojai galės asmeniškai bendrauti su ECHA, taip pat per klausimų ir atsakymų sesijas vykstant internetiniams seminarams, individualias sesijas vykstant praktiniams seminarams ir kasmetinę ECHA rengiamą Suinteresuotųjų subjektų dieną. Jei reikės, dėl dokumentacijos pateikimo bus galima aktyviai bendrauti telefonu.

Per *HelpNet* nacionalinės pagalbą tarnybos toliau kurs reikiamas žinias, kad būtent jos būtų pirmasis įmonių kontaktinis punktas. ECHA ir toliau padės pagalbą tarnybų nariams diskusijų platformoje *HelpNet Exchange (HelpEx)* aptariant sudėtingus klausimus ir derinant dažnai užduodamus klausimus (DUK) dėl REACH ir CLP, skelbiamus ECHA interneto svetainėje, rengs mokymus apie ECHA IT programas ir informuos apie naujausius pokyčius per *HelpNet* valdybos grupės posėdžius ir internetinius seminarus.

Be to, klausimų ECHA pagalbą tarnyba tikisi gauti ir artėjant pirmajam paraiškų autorizacijai gauti pateikimo terminui 2013 m. vasario mėn. Kadangi procedūra yra nauja ir ECHA, ir suinteresuotiesiems subjektams, ECHA pagalbą tarnybos turės padėti aiškiai suprasti vaidmenį ir atsakomybę.

2013-ieji taip pat bus pereinamieji metai rengiantis naujo Biocidinių produktų reglamento taikymo pradžia 2013 m. rugsėjo mėn. ECHA pagalbą tarnyba konsultuos šį reglamentą įgyvendinančias įmones ir teiks pagalbą B4BR sistemos (arba vėlesnės ECHA valdomos sistemos) naudotojams. 2013 m. ECHA turės įtraukti į pagalbą tarnybų tinklą nacionalines biocidų srities pagalbą tarnybas ir kitas nacionalines institucijas, teikiančias patarimus įmonėms dėl Biocidinių produktų reglamento.

#### ***Rekomendacijos***

Pagal REACH ir CLP reglamentų nuostatas pramonės atstovams, ypač MVĮ, ir kitiems suinteresuotiesiems subjektams ECHA privalo teikti techninio ir mokslinio pobūdžio rekomendacijas ir šių reglamentų vykdymo priemones. Be to, ECHA privalo teikti pagalbą registruotojams ir kitoms suinteresuotosioms šalims informaciją, padedančią suprasti REACH.

ECHA pripažįsta, kad rengiantis 2013 m. REACH registracijos terminui (kaip buvo rengiantis 2010 m. terminui) pageidautina turėti paruoštas stabilias rekomendacijas –

taip galimi registruotojai bus tikri, kad patarimai nepasikeis artėjant terminui, t. y. jiems rengiant ir pateikiant galutines naujų registracijos dokumentacijų redakcijas. Dėl šios priežasties ECHA jau paskelbė keletą rekomendacinių dokumentų (tarp jų – visiškai atnaujintas Registracijos rekomendacijas) likus 12 mėn. iki registracijos termino ir toliau skelbs kitus naujus ar atnaujintus REACH rekomendacinius dokumentus pradedant laikotarpiu, kai bus likę 6 mėn., iki sukankant terminui (t. y. iki 2012 m. lapkričio mėn.). Tad jei kokie nors darbai (pavyzdžiui, atnaujinimų projektai), susiję su REACH rekomendacijomis, bus vykdomi šiuo laikotarpiu, atitinkami galutiniai rekomendaciniai dokumentai bus paskelbti ne anksčiau kaip birželio 1 d.

Kadangi galima daryti prielaidą, jog 2013 m. daugiau registruotojų bus mažesnės įmonės, REACH srityje turinčios mažiau patirties, bus orientuojamasi į šias įmones, kad jos pasinaudotų kai kuriais rekomendacijas papildančiais aiškinamaisiais dokumentais ir kai kuriomis mažesnės apimties rekomendacijomis, pavyzdžiui, glaustomis rekomendacijomis ir praktiniais vadovais. ECHA toliau padės MVĮ savo rekomendacijų dokumentus skelbdama 23 ES kalbomis.

2015 m. birželio 1 d. taps privalomos su mišinių klasifikacija susijusios prievolės pagal CLP reglamentą. 2013 m., siekdama suteikti įmonėms būtinas priemones ir rekomendacijas dar gerokai prieš šį terminą, ECHA analizuos, kokios pagalbos joms reikia, kad galėtų įgyvendinti šias nuostatas. Šiuo atžvilgiu ypač daug dėmesio reikės skirti mišinių ruošėjams dėl jų vietos tiekimo grandinėje ir dėl to, kad gali labai skirtis jų dydis ir žinių lygis.

Esamos rekomendacijos dėl REACH ir CLP reglamentų bus atnaujintos, kad atitiktų naujausius pokyčius nanomedžiagų srityje ir galimą techninę pažangą.

Padedama Komisijos, ECHA siekia iki 2013 m. pabaigos parengti galutines pirmos grupės rekomendacinių dokumentų dėl biocidų redakcijas, kad būtų užtikrinama parama 2013 m. rugsėjo 1 d. pradėjus taikyti Biocidinių produktų reglamentą. Kadangi Roterdamo konvenciją dėl sutikimo, apie kurią pranešama iš anksto, numatyta pradėti taikyti 2014 m. kovo 1 d., kai ECHA perims atsakomybę už veiklą, ECHA siekia, kad atitinkamos pagalbinės rekomendacijos būtų pateiktos iki 2013 m. pabaigos.

Be to, ECHA toliau gerins rekomendacijų prieinamumą visiems suinteresuotiesiems subjektams, rengs ir prižiūrės atitinkamą dokumentaciją ir interneto svetaines (klausimų ir atsakymų skiltis, REACH informacinius biuletenius, interneto puslapius apie konkrečias REACH ir CLP procedūras, REACH paieškos priemonę ir REACH terminų duomenų bazę (*ECHA-term*) 23 ES kalbomis (t. y. įskaitant kroatų kalbą, nes Kroatija greitai prisijungs prie ES).

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. ECHA pagalbos tarnyba laiku ir rengdama aukštos kokybės rekomendacinius dokumentus teikia veiksmingą pagalbą pramonės atstovams ir valstybėms narėms, kad jie galėtų vykdyti su REACH ir CLP susijusias prievoles.
2. ES ir EEE valstybėse narėse su REACH ir CLP įgyvendinimu susijusią paramą ECHA teikia rengdama instruktorių mokymus.



Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per nustatytą terminą (15 darbo dienų) atsakytų pagalbos tarnybai pateiktų klausimų procentinė dalis	80 %	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita (mėnesinė)
Pasitenkinimo naudotojams pagalbos tarnybos teiktų paslaugų kokybe lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Per klausimo pateikėjo nustatytą terminą ECHA pateiktų atsakymų į klausimus, kuriuos nacionalinės pagalbos tarnybos pateikė <i>HelpEx</i> , procentinė dalis	80 %	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita (mėnesinė)
Rekomendacijų naudotojų pateiktuose atsiliepimuose nurodytas pasitenkinimo lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

**3. Pagrindiniai rezultatai**ECHA pagalbos tarnyba

- ECHA pagalbos tarnyba išnagrinėjo apie 8500 klausimų, įskaitant klausimus, iškeltus internetiniuose seminaruose, individualiose sesijose ECHA suinteresuotųjų subjektų dieną ir praktiniuose pagrindinių registruotojų seminaruose.
- Pagalbos tarnyba: surengti du *HelpNet* valdymo grupės posėdžiai, du kartus atnaujinta REACH ir CLP DUK skiltis, paskelbti pirmieji su biocidais susiję DUK, nacionalinėms REACH ir CLP pagalbos tarnyboms surengta mokymo kursų (praktinių mokymų, internetinių ir praktinių seminarų).

Rekomendacijos

Užbaigtos 2012 m. pradėtos rengti rekomendacijos (atnaujinimai, nebent nurodyta, kad tai nauja informacija):

- rekomendacijos dėl CLP kriterijų taikymo (antrasis pritaikymas prie technologinės pažangos, įskaitant jautrinimo pavojus);
- rekomendacijos tolesniems naudotojams;
- paieškos priemonės atnaujinimas;
- glaustos rekomendacijos;
- rekomendacijos dėl Biocidinių produktų reglamento:
  - rekomendacijos dėl duomenims keliamų reikalavimų (naujos);
  - rekomendacijos dėl techninio lygiavertiškumo (naujos);
  - reguliavimo rekomendacijos dėl biocidinių produktų naudojimo (naujos).

Parengti rekomendacijų projektai, kuriuos numatoma pradėti 2013 m.; jais remiantis planuojama rengti konsultacinių dokumentų projektus (atnaujinimai, nebent nurodyta, kad tai nauja informacija):

- CLH dokumentacijos rengimo rekomendacijos (specifikacijos dokumentaciją teikiantiems pramonės atstovams);
- CLP kriterijų taikymo rekomendacijos (trečiasis ir ketvirtasis pritaikymas prie technologinės pažangos);
- rekomendacijos dėl IPS (naujos);
- rekomendacijos dėl PPORD;
- informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijų (IR/SCA) R.11 skyrius (PBT vertinimas);
- IR / CSA rekomendacijų (PBT vertinimas) C dalis;
- XV priede nurodytos dokumentacijos dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų identifikavimo rengimo rekomendacijos.

## 6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

2013-ieji ECHA bus išskirtiniai kuriant IT priemones. Reikia ne tik teikti paramą artėjant antrajam registracijos terminui. Iki 2013 m. rugsėjo 1 d. turi veikti paraiškų, teikiamų pagal Biocidinių produktų reglamentą, priėmimo IT sistemos, taip pat bus aktyviai ruošiamasi perimti užduotis 2014 m. pradžioje, kaip numatyta pagal naująją IPS reglamento redakciją.

#### Parama artėjant 2013 m. terminui

2013 m. ECHA laukia antrojo REACH registracijos termino ir numatomo su tuo susijusių vėlesnių darbų pagausėjimo (sklaida ir vertinimas).

Turi sklandžiai veikti IT priemonės, kurių reikia registracijai ir susijusioms dokumentacijoms tvarkyti. Programos bus prižiūrimos, bet gali būti, kad iki termino bus spėta atlikti tik nedidelius priežiūros darbus. Manoma, kad artėjant antrajam registracijos terminui gerokai daugiau registruotojų cheminės saugos vertinimams ir ataskaitoms rengti intensyviai naudos atnaujintą „Chesar 2“.

#### Duomenų integravimo projekto tęsia, ruošiant integruoti duomenis ir sukurti bendrą prieigos tašką valstybių narių kompetentingoms institucijoms

2010 m. atlikus įmonių struktūros tyrimą, kuris atskleidė pavojus, susijusius su duomenų išsibarstymu per kelias sistemas, 2011 m. ECHA pradėjo duomenų integravimo projektą, siekdama geriau integruoti su savo veikla susijusias programas. 2013 m. ECHA palaipsniui paleis platformą (duomenų centrą), skirtą pagrindiniams duomenų šaltiniams integruoti. Taip pat bus paleistas daugiau funkcijų turintis portalas, skirtas valstybių narių kompetentingoms institucijoms, kad joms būtų patogiau naudotis ECHA IT priemonėmis ir duomenimis, pateiktas naujas saugumo ir prieigos valdymo sprendimas.

Vykdamas duomenų integracijos projektą, 2013 m. bus iš esmės techniškai keičiama IUCLID sistema. IUCLID 5 funkcines ir nefunkcines savybes (pvz., siekiant geriau tenkinti įvairaus dydžio organizacijų poreikius, užtikrinti sąsają su kitomis programomis, padidinti saugumo ir išplečiamumo konfigūravimo galimybes) pakeis IUCLID 6. IUCLID 6 bus palaipsniui diegiama 2013 m. Ją planuojama paleisti 2014 m., kad tai netrukdytų pramonės atstovams rengti REACH terminui ir ECHA rengti Biocidinių produktų reglamento taikymo pradžiai.

Panašiai, vykdamas tą patį projektą, bus keičiami REACH-IT sistemos techniniai aspektai, kad atitiktų naują, lengviau prižiūrimą struktūrą ir būtų pasirengta pateikti daugiau kalbos versijų.

IUCLID ir „Chesar“ priemonės bus persvarstomos bendradarbiaujant su atitinkamais suinteresuotaisiais subjektais, atsižvelgiant į tolesnę cheminės saugos ataskaitų (CSR) plėtrą. Esant labiau struktūrizuotoms CSR, kurioms bus taikomos nuodugnesnės išsamumo patikros, ECHA turės geresnes galimybes apdoroti duomenis, rengti ataskaitas ir skleisti saugos duomenis 2014 m.

#### Sklaidos veiksmų plano įgyvendinimas

2013 m. ECHA toliau svarstys informacijos apie chemines medžiagas skelbimo (sklaidos) metodus, remdamasi suinteresuotųjų subjektų atsiliepimais (žr. 1 veiklos kryptį). Nors, siekiant užtikrinti naujų registracijos dokumentacijų, pateiktų iki 2013 m. termino, publikavimą, bus toliau prižiūrimas sklaidos portalas, taip pat bus atliekamas techninis tyrimas ir kuriamas rekomendacijų, parengtų atlikus 2012 m. suinteresuotųjų subjektų reikalavimų analizę, įgyvendinimo planas. Taip pat bus skiriama dėmesio pirmiau

nurodyto duomenų centro įtakai. Visa tai vyks lygiagrečiai su parengiamąja veikla naujų biocidų dokumentacijų skelbimo srityje. Tai planuojama pradėti 2014 m.

### **IT pagalbos teikimas valdant ECHA darbo srautus**

Siekdama, kad jos reguliavimo veikla būtų veiksmingesnė ir atsekama, ECHA toliau stengsis diegti IT priemones darbų srautui ir dokumentams pagal įmonės turinio valdymo (ĮTV) programą valdyti. 2013-aisiais bus toliau plėtojami darbų srautai, ankstesniais metais naudoti vykdant vertinimo ir SVHC procedūras. Tai bus daroma siekiant prisitaikyti prie naujosios dokumentacijos vertinimo, atliekant suplanuotas atitikties patikras, strategijos.

Pagal naują aprūpinimo strategiją, pasitelkiant preliminariąsias ĮTV paslaugų teikimo sutartis, sudarytas 2012 m., bus užtikrintas didesnis pajėgumas, kad būtų greičiau įdiegta nauja ĮTV programa. Neskaitant paramos, susijusios su vertinimo procedūrų ir prisiderinimo prie naujo suplanuotų atitikties patikrų metodo darbo srautu, palaipsniui bus kuriami bendradarbiavimo pajėgumai, prisidėsiantys prie komitetų darbo, siekiant palaipsniui pakeisti dabartinę platformą (CIRCA-BC).

### **Biocidų ir IPS IT sistemų diegimas**

2013 m. ECHA toliau ruoš IT sistemas, kurių reikės įgyvendinant naująjį Biocidinių produktų reglamentą ir naująjį IPS reglamento redakciją. ECHA pokyčius pasitiks plėsdama esamas duomenų bazes ir jų funkcijas, siekdama jas kuo labiau integruoti, naudojant bendrus mechanizmus ir sudedamąsias dalis.

Kad būtų lengviau vykdyti veiklos užduotis pagal Biocidų veiklos programą, ECHA turės sukurti ir prižiūrėti Biocidinių produktų registrą (R4BP). Šis registras pramonės atstovams tarnaus kaip informacinė sistema, kurioje jie galės kurti ir teikti paraiškas. Pareiškėjai, ECHA, valstybės narės ir Komisija per registrą gaus prieigą prie informacijos ir galės dalytis savo informacija ir autorizacijos informacija. Registre esančią nekonfidencialią informaciją agentūra skelbs viešai.

Su biocidais susijusios reguliavimo procedūros yra mažiau sutelktos, tad, siekiant įtraukti institucijas partneres, reikės stiprinti ECHA informacines sistemas ir jas priderinti prie labiau išskaidytų procedūrų, išplitusių už šios organizacijos ribų.

Kad būtų galima panaudoti technines ir funkcines sąveikas šiems trims reglamentams valdyti, ECHA persvarstys programos architektūrą. 2013 m. naujoji architektūra bus naudojama Biocidinių produktų registrui ir EDEXIM sistemoms kurti. REACH-IT bus pakeista taip, kad pradėjus biocidų ir PIC sistemų darbą būtų naudojami tie patys struktūriniai elementai.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. IT sistemos (konkrečiai – IUCLID, CHESAR, REACH-IT, sklaidos sistema) tinkamai padeda pramonės atstovams ir ECHA tvarkyti dokumentaciją, kurią reikia pateikti iki 2013 m. REACH termino, ir prisideda prie viešos informacijos sklaidos.
2. IT sistemos tinkamai padeda atlikti pirmąsias ECHA numatytas užduotis iki pradėdant taikyti Biocidinių produktų reglamentą.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Išorės naudotojų pasitenkinimo IT priemonėmis (IUCLID, REACH-IT, CHESAR ir sklaidos sistema) lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Kuriama visų verslo informacinių sistemų priežiūra ir jų pataisytos versijos.
- Pagal duomenų integravimo projektą pateikiama duomenų integravimo platforma ir portalas, kuriame daugiausia dėmesio skiriama MSCA naudojimo ir prieigos poreikiams.
- IUCLID ir REACH-IT techninė peržiūra pasiekusi prototipo etapą.
- Išleista duomenų integravimo platforma ir portalo prietaisų skydas, kuriuose daugiausia dėmesio skiriama valstybių narių kompetentingų institucijų reikmėms.
- Naujos kartos IT priemonių (IUCLID 6, REACH-IT 3) pirmųjų bazinių komponentų prototipai.
- SVHC ir ĮTV-DEP priežiūra ir priderinimas prie suplanuotos atitikties patikros.
- Pirmasis ĮTV bendradarbiavimo modulio paleidimas.
- Veikia IT funkcijos, reikalingos ECHA užduotims atlikti pradėjus taikyti Biocidinių produktų reglamentą.
- Prižiūrimas ir toliau tobulinamas REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalas.

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

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

Vienas iš ECHA strateginių tikslų – tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų subjektų mokslo ir reguliavimo srities žinių kūrimo centru ir šias naujas žinias panaudoti taip, kad būtų geriau įgyvendinami cheminių medžiagų srities teisės aktai. Naudodamasi gausia po pirmojo ir antrojo registracijos termino sukaupta informacija, ECHA turės įgyti daugiau žinių apie chemines medžiagas, kad galėtų geriau atsakyti į politiką kuriančių ES institucijų klausimus.

Kaip ir anksčiau, ECHA prisidės prie OECD bandymų rekomendacijų programos įgyvendinimo ir toliau padės kurti alternatyvius bandymų metodus ir ES, ir tarptautiniu lygmenimis, siekdama padidinti galimybes naudoti tokius metodus iki pasibaigiant 2013 m. terminui ir vėliau, nes manoma, kad šiuo laikotarpiu duomenų trūks labiau nei prieš pirmą registracijos terminą, kai buvo registruojamos dideliais kiekiais gaminamos cheminės medžiagos.

ECHA skatina naudoti iki 2010 ir 2013 m. terminų sukauptus duomenis, kad taikant alternatyvius metodus būtų išvengta nebūtinų tyrimų (su gyvūnais) prieš vėlesnius registracijos terminus. ECHA ne tik toliau skatins naudoti kiekybinio cheminių medžiagų struktūros ir savybių ryšio (angl. *Quantitative Structure-Activity Relationship*, (Q)SAR) priemones, bet ir skirs ypatingą dėmesį analogijos ir kategorija pagrįstų metodų populiarinimui. Bus toliau plėtojamas OECD QSAR priemonių kompletas, siekiant padėti registruotojams šioje srityje (žr. 11 veiklos kryptį). Be to, ECHA suburs pagrindinę netiriamuosius metodus išmanančių ekspertų grupę ir įdiegs specialistams skirtą pagalbinę programinę įrangą, kuri padės įgyvendinti ECHA procedūras, kaip antai, vertinimo ir rizikos vertinimo veiklą. Naudojant šią programinę įrangą, busimi cheminių medžiagų savybių vertinimai bus grindžiami informacija, gauta iki pasibaigiant pirmajam registracijos terminui.

ECHA tobulins savo žinias apie nanomedžiagų pavojingumo, poveikio ir rizikos vertinimą bei šių medžiagų keliamos rizikos valdymą ir mažinimą, atidžiai sekdamas visus su ES ir tarptautinėmis programomis susijusius pokyčius ir rezultatus, kad galėtų veiksmingai pradėti vertinti nanomedžiagų forma naudojamų cheminių medžiagų dokumentacijas, taip pat užtikrinti nuoseklų požiūrį į konkrečius su nanomedžiagomis susijusius aspektus, įgyvendinant REACH ir CLP, ir prisidėti prie REACH nuostatų, susijusių su nanomedžiagomis, peržiūros.

ECHA dės daugiau pastangų, siekdama veiksmingai valdyti endokrininę sistemą ardančias chemines medžiagas pagal REACH, CLP ir Biocidinių produktų reglamentų nuostatas. ECHA investuos į šią sritį siekdama ne tik stiprinti vidaus gebėjimus, bet ir aktyviau prisidėti prie mokslo pažangos, susijusios su endokrininę sistemą ardančiomis medžiagomis, įskaitant jų identifikavimo ar pirmumo, įgyvendinant atitinkamas REACH ir CLP procedūras, kriterijų rengimą. Be to, ECHA intensyviau dirbs cheminių medžiagų sudėtinio poveikio srityje, įskaitant tolesnius darbus, susijusius su Komisijos komunikatu šiuo klausimu, ir užtikrins atitinkamų gebėjimų ugdymą.

ECHA toliau prisidės prie darbų, susijusių su pirmąja agentūros peržiūra, kurią Komisija užbaigė 2012 m. vasarą. Be to, Komisijai paprašius, ECHA parengs nuomonę, siekdama prisidėti prie su REACH susijusios Komisijos vykdomos peržiūros veiklos pagal Reglamento 138 straipsnį.

2012 m. ECHA ir toliau aktyviai bendradarbiaus su Europos Parlamentu ir Komisija, be

kita ko, reguliariai informuos institucijas apie savo veiklą ir rengs posėdžius Helsinkyje ir šių institucijų pagrindinėse buveinėse. Bus tęsiamas bendradarbiavimas su kitomis Europos agentūromis ir moksliniais komitetais, keičiamasi nuomonėmis, rengiami vizitai. Prireikus ECHA gali pasirašyti susitarimo memorandumus, kuriais būtų sukurtas oficialus ECHA bendradarbiavimo su šiomis institucijomis ir jų veiklos koordinavimo pagrindas. ECHA jau pasirašė susitarimo memorandumus su Europos maisto saugos agentūra (EFSA) ir Europos saugos ir sveikatos darbe agentūra (EU-OSHA).

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. ECHA turi reikiamų pajėgumų ir gali teikti mokslinius ir techninius patarimus dėl cheminių medžiagų, įskaitant nanomedžiagas ir endokrininę sistemą ardančias medžiagas, saugą, poveikio vertinimą, bandymų metodus ir alternatyvių metodų naudojimą.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Komisijos ir valstybių narių kompetentingų institucijų pasitenkinimo teikta mokslinė, techninė ir administracinė parama lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Tęsiama gebėjimų ugdymo programa nanomedžiagų, endokrininę sistemą ardančių medžiagų ir cheminių medžiagų sudėtinio poveikio srityje, kad būtų lengviau diskutuoti dėl reglamentavimo ir veiksmingai įgyvendinti REACH, CLP ir Biocidinių produktų reglamentus.
- Prisidedama prie Komisijos iniciatyvų, susijusių su nanomedžiagomis, ir koordinuojama nanomedžiagų darbo grupės, kuri savo veiklą turėtų pradėti 2012 m., veikla.
- Dalyvavimas ir pranešimai tarptautinėse mokslinėse konferencijose, renginiuose ir praktiniuose seminaruose padeda geriau suprasti nanomedžiagų pavojų, poveikį ir riziką.
- Įsigyta ir pateikta naudoti netiriamųjų metodų programinė įranga, atsižvelgiant į mokslinę pažangą, ekspertų žinias, įgytas per mokymus, iš praktinės patirties ir aktyviai keičiantis informacija su ECHA nepriklausančiais ekspertais.
- Prisidėta kuriant naujus bandymų metodus, pirmiausia pagal OECD bandymų rekomendacijų programą.

## 16 veiklos sritis. Biocidai

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

Naujasis Biocidinių produktų reglamentas, įsigaliojęs 2012 m. liepos mėn., bus pradėtas taikyti 2013 m. rugsėjo 1 d. Šiuo reglamentu išplečiama ECHA reguliavimo sritis. Ji apims technines ir mokslines užduotis, susijusias su Biocidinių produktų reglamento įgyvendinimu, ypač – veikliųjų medžiagų patvirtinimu, biocidinių produktų ES autorizacija, Biocidinių produktų komitetu ir koordinavimo grupės sekretoriatu, teikiančiu rekomendacijas ir paramą per pagalbos tarnybas, informuotumo didinimu ir ryšių palaikymu, duomenų sklaida, techninio lygiavertiškumo vertinimu, dalijimosi duomenimis palengvinimu, IT sistemų (Biocidinių produktų registro ir IUCLID) kūrimu ir technine priežiūra.

Didžiąją 2013 m. dalį bus tęsiami parengiamieji darbai, prie kurių prisideda Komisijos Jungtinis tyrimų centras (JRC). Kadangi ne visos naujos užduotys bus pradėtos vykdyti iš karto pradėjus taikyti reglamentą, dalis parengiamųjų darbų truks visus metus. Kadangi REACH ir Biocidų reglamentas turi panašių elementų, remiantis jau esamomis sistemomis, patirtimi ir pajėgumais bus siekiama pasirengimą padaryti kuo veiksmingesnį ir naudingesnį. Siekiant užbaigti parengiamuosius darbus ir pradėti veiksmingai vykdyti su biocidais susijusias užduotis, labai svarbu įdarbinti tinkamą skaičių naujų darbuotojų, juos supažindinti su veikla ir mokyti.

Siekdama su teisės aktu susijusias naujas užduotis vykdyti veiksmingai ir efektyviai, ECHA užtikrins tinkamą parengiamųjų darbų pažangą, kad 2013 m. rugsėjo 1 d. galėtų vykdyti su biocidais susijusias užduotis. Tai apima atitinkamų IT sistemų paruošimą priimti ir apdoroti pateikiamas dokumentacijas. Taigi ECHA turi būti pajėgi jau 2013 m. rugsėjo 1 d. veiksmingai ir kokybiškai nagrinėti pateikiamas dokumentacijas dėl veikliųjų medžiagų, produktų autorizacijos ir techninio lygiavertiškumo. ECHA ruošis iš JRC iki 2013 m. pabaigos perimti veikliųjų medžiagų programos persvarstymo darbus.

Pokyčiai, susiję su perėjimu nuo Biocidinių medžiagų direktyvos prie naujojo reglamento, taip pat naujas ECHA vaidmuo atneš pokyčių ir valstybių narių kompetentingoms institucijoms, ir pramonės atstovams. Siekiant palengvinti šį perėjimą, būtina palaikyti gerus darbinius santykius su nacionalinėmis kompetentingomis institucijomis. Taip pat reikėtų gerai įtvirtinti būtinus ryšius ir tinklus su suinteresuotaisiais subjektais. Veiksminga komunikacija turėtų kiek galima labiau padidinti jų, ypač MVĮ, informuotumą apie naujajį reglamentą.

### 2. Tikslai ir rodikliai

#### Tikslai

1. 2013 m. rugsėjo 1 d. agentūra yra pasirengusi ir gali sėkmingai vykdyti visas užduotis, kurios jai numatytos pagal Biocidinių medžiagų reglamentą.
2. Nuo 2013 m. rugsėjo 1 d. visos dokumentacijos tvarkomos pagal ECHA priimtas standartines procedūras ir atsižvelgiant į teisės aktuose nustatytus terminus ar planinius rodiklius.



Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Sėkmingai įvykdytų svarbiausių parengiamųjų užduočių (parengti galutiniai produktai) procentas	100 %	Įgyvendinimo projektų užbaigimo vertinimas. Ketvirtinė stebėseną
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 valstybių narių kompetentingų institucijų pasitenkinimo teikta mokslinė, techninė ir administracinė parama lygis (taip pat pasirengimo laikotarpiu)	Aukštas	Kasmetinė apklausa

**3. Pagrindiniai rezultatai**

- Sukurtos ir veikia būtinos procedūros, IT sistemos ir darbų srutai, skirti dokumentacijoms, paraiškoms dėl techninio lygiavertiškumo ir užklausoms dėl dalijimosi duomenimis priimti ir tvarkyti.
- Visiškai suformuoti ir vykdo patikėtas užduotis Biocidinių produktų komitetas ir koordinavimo grupė.
- Iš JRC visiškai perimta veikliųjų medžiagų peržiūros programa.
- Užmegzti ryšiai ir sukurti tinklai su kompetentingomis institucijomis ir suinteresuotaisiais subjektais.
- Pasirengęs eiti pareigas Koordinavimo grupės sekretoriatas.

## 17 veiklos sritis. Sutikimas, apie kurį pranešama iš anksto

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

Išankstinio pranešimo apie sutikimą reglamentu (IPS reglamentas) ES teisėje įgyvendinama tarptautinė Roterdamo konvencija. Šis reglamentas taikomas uždraustoms ar griežtai ribojamoms cheminėms medžiagoms. Juo numatomi dalijimosi informacija apie šių cheminių medžiagų eksportą ir importą mechanizmai. Reglamente nustatyta išankstinio pranešimo apie sutikimą (IPS) tvarka, taikoma cheminėms medžiagoms, kurios Roterdamo konvencijoje identifikuotos kaip IPS cheminės medžiagos ir nurodytos pačiame reglamente. Norint eksportuoti IPS chemines medžiagas, reikia aiškaus importuojančios šalies sutikimo. Naujoji IPS reglamento redakcija įsigaliojo 2012 m. rugpjūčio mėn. ir iki 2014 m. kovo mėn. dalis užduočių, susijusių su Reglamento įgyvendinimu, bus perkelta nuo JRC ant ECHA pečių. Planuojama, kad ECHA vykdys kai kurias administracines užduotis, susijusias su pranešimais apie eksportą ir IPS mechanizmais, ir Komisijai paprašius teiks techninę ir mokslinę informaciją ir pagalbą klausimais dėl Komisijos, kaip paskirtosios Europos Sąjungos institucijos, vaidmens ir dėl Sąjungos dalyvavimo konvencijoje.

2013 m. ECHA sieks užtikrinti tinkamą parengiamosios veiklos pažangą. Be kita ko, tai reiškia, kad bus pasiekta didelė pažanga kuriant modernias IT priemones, kurių reikia, kad eksportuotojai ir importuotojai, valstybės narės, Komisija ir ECHA galėtų dirbti savo darbą. ECHA taip pat ruošis tinkamai patarti ir padėti įmonėms rengdama naujas rekomendacijas ir vadovus, inicijuodama informavimo ir ryšių veiklą, susijusią su teisės aktuose nustatytais naujais įpareigojimais ir nauju savo vaidmenimi. Kad galėtų vykdyti savo naująsias užduotis, susijusias su šio reglamento įgyvendinimu, ECHA sukurs būtiną tinklą su valstybių narių paskirtosiomis institucijomis, siekdama nustatyti bendradarbiavimo procedūras ir praktiką. Be to, kaip numatyta IPS reglamente, ECHA, Komisijai paprašius, pradės teikti mokslinius ir techninius patarimus dėl Roterdamo konvencijos įgyvendinimo.

### 2. Tikslai ir rodikliai

#### Tikslai

1. Gerokai įsibėgėjęs pasiruošimas veiksmingai ir sėkmingai įgyvendinti su IPS reglamentu susijusias naujas užduotis.

#### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Sėkmingų (atsižvelgiant į laiką, mastą ir išteklius) su parengiamaisiais darbais susijusių projektų procentinė dalis	80 %	Užbaigtų projektų vertinimas. Ketvirtinė stebėseną
Komisijos ir valstybių narių paskirtųjų kompetentingų institucijų pasitenkinimo moksline, technine ir administracine pagalba lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

### **3. Pagrindiniai rezultatai**

- Pasiiekta didelė pažanga kuriant būtinašias pranešimų teikimo ir tvarkymo procedūras, darbų srautus ir IT sistemas.
- Užmegzti ryšiai ir sukurti tinklai su paskirtosiomis nacionalinėmis institucijomis ir suinteresuotaisiais subjektais.

## 2. ECHA įstaigos ir kelias sritis apimanti veikla

### 8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas

#### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

Neatskiriama ECHA dalis yra trys komitetai – Valstybių narių komitetas (angl. *Member State Committee*, MSC), Rizikos vertinimo komitetas (angl. *Committee for Risk Assessment*, RAC) ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas (angl. *Committee for Socio-economic Analysis*, SEAC). Jie atlieka pagrindinį vaidmenį, pirmiausia patardami moksliniais ir techniniais klausimais (t. y. rengiant susitarimus ir nuomones). Šiais patarimais priimdamos sprendimus remiasi ECHA ir Komisija. Kad ECHA teikiami patarimai būtų pagrįsti plačiausiomis ekspertų nuomonėmis Sąjungoje, agentūra toliau stengsis užtikrinti, kad komitetai galėtų naudotis reikiama valstybių narių reguliavimo ir mokslo srities kompetencija. Dėl reikiamos kompetencijos svyravimų ir padidėjusių darbų srautų reikalingi lankstūs darbo metodai ECHA sekretoriatui valdant ir planuojant procedūras taip, kad jos derėtų su komitetų išvadamis dėl reguliavimo poreikių.

Todėl pagrindinė 2013 m. užduotis bus toliau valdyti nuolatos didelį darbų srautą, laikantis teisės aktuose nustatytų griežtų terminų ir užtikrinant aukštą mokslinių ir techninių patarimų kokybę. Be to, komitetai turi veikti skaidriai, laikytis konfidencialumo reikalavimų ir būti pasirengę galimiems teisiniams ginčams.

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

2013 m. visu pajėgumu bus pradėtos įgyvendinti visos MSC procedūros (t. y. labai didelį susirūpinimą keliančių medžiagų identifikavimo, nuomonių, susijusių su ECHA rekomendacijų projektui dėl XIV priedo, rengimo, taip pat dokumentacijos ir cheminių medžiagų vertinimo procedūros). Toliau bus vertinama daugybė dokumentacijų, pereinant nuo pasiūlymų atlikti bandymą prie atitikties patikrų, o tai gali būti sudėtingesnė procedūra ir gali išsiskirti nuomonės – MSC turės šias problemas išspręsti. Bus tęsiamas cheminių medžiagų vertinimas, priėmus pirmąjį koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą (CORAP) 2013 m. vasario mėn., taip pat bus pateikti pirmieji sprendimai dėl prašymų pateikti išsamesnę informaciją apie pirmajame sąraše pateiktas chemines medžiagas. Glaudus ECHA ir valstybių narių, atsakingų už sprendimo projektą, bendradarbiavimas ir toliau užtikrins, kad priimant sprendimus būtų vadovaujama suderintu požiūriu ir sprendimai būtų pagrįsti.

Kad MSC veiktų sklandžiai ir ypač našiai, reikalinga sekretoriato pagalba, tuomet sprendimai bus priimami veiksmingai. Sekretoriatas turi atlikti parengiamuosius darbus ir prieš susitarimą ar prieš parengiant nuomonę iš anksto išnagrinėti galimus sprendimus. MSC nagrinėjamos byloms tapus sudėtingesnėms, gali prireikti daugiau laiko diskusijoms, tačiau organizuojant parengiamuosius posėdžius ir taikant rašytines procedūras galima sumažinti plenarinių posėdžių, kuriems tenka skirti daug išteklių, trukmę.

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

Komitetams teks tvarkyti vis daugiau naujų dokumentacijų, ypač paraiškų autorizacijai gauti, taip pat CLH, pasiūlymų įvesti apribojimus ir visus konkrečius vykdomojo direktoriaus prašymus, kartu su perkeltais iš ankstesnių metų pasiūlymais ir prašymais. Kartu pranešėjams bus vis labiau reikalinga sekretoriato parama. Visa tai kartu su nuolatinėmis ECHA sekretoriato pastangomis, bendradarbiaujant su RAC ir SEAC procedūrų ir darbo praktikos modernizavimo srityje, turės lemiamą vaidmenį siekiant, kad būtų atlikti visi darbai. Atsižvelgiant į tai, labai svarbu toliau palaikyti gerus ryšius ir

RAC bei SEAC bendradarbiavimą dėl nuomonių dėl apribojimų įvedimo ir autorizacijos prašymų. Konkrečiai, siekiant palengvinti atitinkamai RAC ir SEAC atliekamą rizikos vertinimą ir socialinę bei ekonominę analizę, ECHA sekretoriatas teiks aukšto lygio patarimus, pasitelkdama geriausius būdus pranešti apie riziką ir neaiškumus ir suteikdama reikiamas pajėgumų stiprinimo priemones.

Komitetų nuomonės ir kiti jų pateikiami darbai bus ir toliau plačiai skleidžiami visiems atitinkamiems dalyviams ir suinteresuotiesiems subjektams.

ECHA toliau bendradarbiaus su kitais ES rizikos vertinimo moksliniais komitetais ir grupėmis, siekdama pašalinti galimus nuomonių skirtumus arba jų išvengti.

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

Biocidinių produktų komitetui tenka užduotis rengti agentūros nuomonę dėl septynių skirtingų su biocidais susijusių procedūrų, laikantis teisės aktuose nustatytų terminų. Veiklos parametrai jau iš pradžių gali kelti nemažai sunkumų. Nors 2013 m. pateiktinų nuomonių skaičius vis dar nedidelis, manoma, kad jų greitai padaugės; todėl komitetas turės iš pat pradžių dirbti labai efektyviai. Kad rengiant nuomones būtų galima tinkamai įvertinti mokslinius aspektus, BPK bus sukurta darbo grupių.

Komitetas pradės visiškai funkcionuoti prieš 2013 m. rugsėjo mėn., iki to meto bus parengtas veiksmų planas, pagrindinės procedūros ir darbo praktikos aprašai. Ruošiamasi 2014 m. pradžioje aptarti pirmąsias veikliųjų medžiagų peržiūros programos dokumentacijas.

### **Koordinavimo grupė**

Vadovaujantis BPR, bus įsteigta koordinavimo grupė, kurios užduotis – nagrinėti klausimus, susijusius su produktų nacionalinių autorizacijų tarpusavio pripažinimu. Nors koordinavimo grupė į ECHA sudėtį neįeina, iki 2013 m. rugsėjo 1 d. agentūra leis naudotis savo sekretoriato pagalba ir padės atlikti parengiamuosius darbus.

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

Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas veikia kaip valstybių narių institucijų, atsakingų už REACH, CLP ir IPS reglamentų įgyvendinimą, tinklas, siekiant suderinti jų požiūrį į įgyvendinimą. Viena iš jo paskirčių – glaudžiai bendradarbiauti su NEA ir VNKI, siekiant tinkamai koordinuoti jų užduotis. ECHA sekretoriatas atlieka katalizatoriaus vaidmenį, teikdamas paramą derinant ir koordinuojant forumo įgyvendinimo veiklą. Iki 2013 m. forumo veikla, taip pat ECHA, NEA ir VNKI sąveika bus pasiekusi dar aukštesnį veiklos lygį. Svarbus žingsnis, siekiant užtikrinti veiksmingą ir efektyvų vykdymą, bus ECHA, VNKI ir NEA tarpusavio ryšių nustatymas ir sukūrimas; toliau intensyvės praktinis įgyvendinimas.

Forumas bus naudojamas rengiantis 2013 m. registracijos terminui. Naudojant forumą bus rengiamasi toliau vykdyti REACH ir CLP reglamentus, vykdytojams bus organizuojami konkretūs mokymo ciklai. Be to, 2013 m. bus palaipsniui plėtojama ir tobulinama aktyvi ECHA ir NEA komunikacija dėl įgyvendinimo bylų, siekiant užtikrinti, kad būtų įgyvendinti abiejų reglamentų tikslai. Šiuo atžvilgiu ECHA daug dėmesio skirs veiklai, prisidedančiai prie jos strateginio tikslo – patobulinti registracijos dokumentacijose pateikiamų duomenų kokybę.

Kaip forumas yra akcentavęs, sutartas suderintas vykdymas bus toliau tobulinamas ir skatinamas nuolat gerinant išvadų vadovą. Ši priemonė padės surinkti ir apibendrinti forumo išvadas, susijusias su praktiniais įgyvendinimo klausimais.

ECHA, VNKI ir NEA tarpusavio ryšiai bus palaikomi per įsteigtą ECHA forumo sekretoriato centrą. ECHA centras persiųs informaciją tarp agentūros ir kiekvienos nacionalinės vykdymo institucijos centrų, atsižvelgdamas į ECHA vykdymo sprendimus, ir užtikrins informacijos tėkmę tarp dalyvių, nustatytų Tarpusavio sąsajų projekte, naudodamas REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalą (angl. *Information Portal for Enforcement*, RIPE) saugiam ryšiui su valstybių narių centrais palaikyti su vykdymu susijusiais klausimais. Tai pirmiausia prisidės prie suderinto ECHA sprendimų vykdymo. Šiuo atžvilgiu ypač svarbu, kad ECHA gautų tinkamus VNKI ir NEA atsiliepimus apie vykdymo užtikrinimo veiklą ir jai būtų sudarytos sąlygos veiksmingai atlikti savo užduotis. Remdamasi savo 2012 m. sprendimu, ECHA pasiūlys RIPE kaip laikiną elektroninio dalijimosi informacija sistemos (EIES) sprendimą, kad būtų galima užtikrinti saugų valstybių narių vykdymo institucijų tarpusavio ryšį. Be to, ECHA sekretoriatas ir forumas išsamiai nagrinės, ar kaip ilgalaikis EIES sprendimas gali būti naudojama Komisijos prižiūrima ICSMS sistema.

2013 m. forumas užbaigs savo antrąjį suderintą vykdymo užtikrinimo projektą dėl tolesnių naudotojų, ypač mišinių ruošėjų, pareigų ir inspektoriams parengs juo pagrįstas rekomendacijas. Pradės veikti trečiasis forumo koordinuojamas REACH vykdymo užtikrinimo projektas, susijęs su registracijos prievolėmis, vienintelių atstovų atliekamos registracijos tikrinimu ir bendradarbiavimu su muitinėmis. Kad sustiprintų savo projektų vykdymo gebėjimus, forumas užbaigs darbus, susijusius su forumo koordinuojamų projektų atrankos, prioritetų nustatymo, vykdymo užtikrinimo ir vertinimo suderintos metodikos kūrimu ir įgyvendinimu. Remdamasis šia metodika, forumas toliau nagrinės savo prioritetus, kad 2013 m. galėtų apibrėžti ir pradėti ketvirtąjį savo projektą.

Toliau bus organizuojami inspektorių mokomieji vizitai, rengiamos jiems skirtos mokymo programos, siekiant išplėsti mainus ir dalijimąsi gerąja patirtimi. Be to, ECHA forumo sekretoriatas toliau teiks techninę, mokslinę ir administracinę paramą forumui organizuojant jo darbo grupių posėdžius, metinį suinteresuotųjų subjektų praktinį seminarą ir plenarinius posėdžius.

Forumas toliau bendradarbiaus su RAC ir SEAC ir teiks patarimus apie siūlomų cheminėms medžiagos taikytinų apribojimų įvykdumą. Nagrinėjant pasiūlymus dėl apribojimų įvedimo, reikės tinkamo koordinavimo, atsižvelgiant į dialogą su komiteto nariais ir RAC bei SEAC klausimus ir atsakymus.

Galiausiai forumas taip pat spręs dėl 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 rengti aukštos kokybės mokslines ir technines nuomones ir sudaryti susitarimus, kurie padėtų priimti galutinius sprendimus.
2. Sekretoriatas veiksmingai, efektyviai ir skaidriai padės vykdyti forumo veiklą ir sudarys šiai veiklai palankesnes sąlygas, kad

- forumas galėtų toliau stiprinti ir derinti REACH ir CLP reglamentų vykdymo užtikrinimą ES / EEE valstybėse narėse, užtikrindamas reikiamą konfidencialumą, ir
  - skatins suderinti vykdymo užtikrinimą.
3. Dalijantis informacija ir koordinuojant abiem pusėms svarbią veiklą, pavyks išvengti nuomonių konfliktų su kitų Bendrijos organų moksliniais komitetais.

#### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą pateiktų nuomonių (pasiektų 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	Apklausa
Nuomonių konfliktų su kitų ES organų moksliniais komitetais skaičius	Tik tinkamai pagrįsti atvejai	Vidaus vertinimo ataskaita

### 3. Pagrindiniai rezultatai

#### Valstybių narių komitetas

- Vienbalsiai priimti MSC susitarimai dėl iki 30 pasiūlymų identifikuoti labai didelį susirūpinimą keliančias chemines medžiagas.
- Vienbalsiai priimta iki 250 MSC susitarimų dėl sprendimų projektų dėl pasiūlymų atlikti bandymą ir atitikties patikrų.
- Parengta iki 30 vienbalsiai priimtinių susitarimų dėl sprendimų projektų, susijusių su cheminės medžiagos vertinimu.
- Priimta nuomonė dėl ECHA rekomendacijos projekto dėl XIV priedo.

- Priimta nuomonė dėl pirmojo CoRAP projekto atnaujinimo.
- Atnaujintas Sprendimų vadovas.
- Siekiant įgyvendinti pirmiau nurodytus rezultatus, numatoma:
  - surengti šešis plenarinius posėdžius, papildomus darbo grupių ir kitus parengiamuosius posėdžius;
  - dalyvauti praktiniuose seminaruose dėl dokumentacijų ir (arba) cheminių medžiagų vertinimo ir dėl (arba) autorizacijos procedūros.

#### Rizikos vertinimo komitetas

- Priimta iki 70 nuomonių dėl CLH dokumentacijų.
- Priimta iki septynių RAC nuomonių dėl pasiūlymų įvesti apribojimus.
- Išnagrinėta nemažai prašymų pateikti nuomonę pagal REACH 77 straipsnio 3 dalies c punktą.
- Suformuotos RAC nuomonės dėl autorizacijos prašymų (atsižvelgiant į tai, kad numatyta gauti 20 tokių prašymų).
- Pirmiau nurodyti rezultatai pasiekti surengus iki penkių plenarinių posėdžių.

#### Socialinės ir ekonominės analizės komitetas

- Priimta iki septynių SEAC nuomonių dėl pasiūlymų įvesti apribojimus.
- Parengtos SEAC nuomonės dėl autorizacijos prašymų (atsižvelgiant į tai, kad numatyta gauti 20 tokių prašymų).
- Išnagrinėta nemažai prašymų pateikti nuomonę pagal REACH 77 straipsnio 3 dalies c punktą.
- Pirmiau nurodyti rezultatai pasiekti surengus keturis plenarinius posėdžius.

#### Biocidinių produktų komitetas

- Paskirti visi komiteto nariai.
- Reguliariai rengiami posėdžiai.
- Parengtos darbo tvarkos taisyklės, nustatyti pagrindiniai darbo principai ir sukurtas darbo planas.

#### Forumas

- Priimta forumo koordinuoto antrojo vykdymo užtikrinimo projekto dėl tolesnių naudotojų prievolių ataskaita.
- Antrojeje 2012 m. pusėje surengtas instruktorių mokomasis renginys dėl REACH



ir CLP vykdymo užtikrinimo.

- Įgyvendinamas ECHA sprendimas dėl elektroninės keitimosi informacija sistemos (EIES).
- Suformuluota iki septynių patarimų dėl pasiūlymų dėl apribojimų įvedimo vykdymo užtikrinimo.
- Pateikta suderinta forumo koordinuojamų projektų atrankos, prioritetų nustatymo, vykdymo ir vertinimo metodika; rengiamos kitos su vykdymo užtikrinimu susijusios rekomendacijos.
- Atnaujintas Išvadų vadovas.
- Padidintas forumo veiklos skaidrumas.
- Parengta 2014–2016 m. forumo darbo programa.
- Pirmiau minėti rezultatai pasiekti surengus tris forumo plenarinius posėdžius ir pasitelkus papildomas darbo grupes.

## 9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

Apeliacinė komisija įsteigta REACH reglamentu, siekiant užtikrinti suinteresuotųjų subjektų teisę kreiptis į teismą. Ji nagrinėja ir priima sprendimus dėl apeliacinių skundų dėl tam tikrų agentūros sprendimų (žr. REACH reglamento 91 straipsnį).

Manoma, kad pirmaisiais 2013 m. mėnesiais, prieš antrąjį registracijos terminą, didesnę dalį registracijos dokumentacijų, skirtingai nei prieš 2010 m. registracijos terminą, pateiks įmonės, turinčios mažiau patirties ir žinių apie teisės aktuose nustatytus cheminėms medžiagoms keliamus reikalavimus. Gali būti, kad dėl šios priežasties ECHA priims daugiau neigiamų sprendimų, atskleidžiančių problemas, su kuriomis šios įmonės galėjo susidurti registruodamos, o tai galėtų paskatinti teikti skundus.

Sprendimai dėl skundų padės paaiškinti tam tikrus registracijos procedūros aspektus, įskaitant sritis, dėl kurių pagal REACH reglamentą gali kilti interpretavimo klausimų. Tai gali padėti pagerinti pramonės atstovų registruojacijose pateiktų duomenų kokybę.

Manoma, kad padidės dokumentacijų ir sprendimų dėl cheminių medžiagų, dėl kurių gali būti pateikiamos moksliniu požiūriu sudėtingos apeliacijos, skaičius. Tokie skundai gali būti itin nelengva užduotis Apeliacinei komisijai.

Dėl būsimo Biocidinių produktų reglamento reikės parengiamųjų darbų, be kita ko, teks persvarstyti tam tikrus apeliacijų sistemos aspektus ir vidines Apeliacinės komisijos procedūras, kad ji galėtų nagrinėti ir apeliacijas, susijusias su REACH reglamentu, ir su Biocidinių produktų reglamentu. Dėl Apeliacinei komisijai skirtų naujų pareigų taip pat reikės stiprinti pajėgumus šioje naujoje kompetencijos srityje. Taip pat reikėtų informuoti suinteresuotuosius subjektus apie apeliacijų, susijusių su naujuoju reglamentu, taikymo sritį.

### 2. Tikslai ir rodikliai

#### Tikslai

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

#### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Galutinių sprendimų, priimtų per 90 darbo dienų nuo rašytinės arba žodinės procedūros užbaigimo, procentinė dalis	90 %	Apeliacinės komisijos metinė ataskaita

### 3. Pagrindiniai rezultatai

- Priimti procedūriniai ir galutiniai sprendimai (atsižvelgiant į pateiktų apeliacijų skaičių).
- Nemaža dalis aukštos kokybės sprendimų paskelbta internete.
- Veiksminga (t. y. aiškiai, tiksliai ir laiku) komunikacija su (galimomis) šalimis, dalyvaujančiomis nagrinėjant apeliaciją (atsižvelgiant į gautų užklausų skaičių ir rūšis).

## 10 veiklos sritis. Ryšiai

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

Agentūra savo auditoriją ir ryšių su išore poreikius yra nurodžiusi aukšto lygio politikos formavimo dokumentuose, kuriuose nurodomos jos veiklos 2013 m. kryptys.

Pirmojoje 2013 m. pusėje agentūra orientuosis į įmones (tarp jų – MVI), kad jos turėtų naujausią informaciją apie tai, kaip parengti ir pateikti aukšto lygio dokumentaciją iki antrojo REACH registracijos termino, sukankančio 2013 m. gegužės 31 d. Agentūra toliau didins įmonių informuotumą apie jų atsakomybę įgyvendinant autorizacijos procedūrą ir skatins skirti dėmesio viešosioms konsultacijoms. Be to, ji rengs ryšių veiksmams, kuriais bus didinamas informuotumas apie būtinybę nuo 2015 m. birželio mišinius klasifikuoti ir ženklinti pagal CLP reglamentą. Šiuo tikslu teks organizuoti renginius, spausdinti informacinę medžiagą, skelbti informaciją ECHA interneto svetainėje, kurti ir naudoti reklaminę medžiagą ir atlikti kitas susijusias užduotis.

Tęsiamas bendradarbiavimas su akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacijomis agentūrai dar labiau negu ankstesniais metais padės gauti atsiliepimus ir pasikliaujant savo kanalais lengviau pasiekti pramonės atstovus, kitus dalyvius ir visuomenę. 2013 m. ECHA taip pat planuoja surengti Suinteresuotųjų subjektų dieną (atsižvelgdama į darbo krūvį, susijusį su 2013 m. registracijos terminu), taip pat įprastinį praktinį seminarą su akredituotais suinteresuotaisiais subjektais. Ji taip pat rengs įvairias suinteresuotųjų subjektų apklausas, kad gautų informacijos, naudingos siekiant tobulinti teikiamas paslaugas.

2013 m. agentūra modernizuos ir tobulins savo informaciją internete, plėsdama interneto svetainės turinį ir funkcijas ir, jei pakaks išteklių, tinkamai naudodama socialinius tinklus. Ji ir toliau bendraus su žiniasklaidos atstovais, siekdama didinti naujų pramonės sektorių, kuriems taikomi cheminių medžiagų teisės aktai, atstovų ir naudotojų informuotumą.

2012 m. pradėta ryšių veikla, susijusi su Biocidinių produktų reglamento reikalavimais, 2013 m. suintensyvės. Informuotumas bus didinamas prieš pradėdant įgyvendinti naujuosius teisės aktus.

Agentūra toliau kurs veiksmingą vidaus ryšių sistemą, siekdama užtikrinti, kad visi ECHA darbuotojai turėtų visą informaciją, kurios jiems gali prireikti siekiant tinkamai atlikti darbą, jaustūsi kartu siekiantys bendrų tikslų ir būtų pasirengę persikelti į kitą darbo vietą, siekiant patenkinti augančios organizacijos poreikius.

### 2. Tikslai ir rodikliai

#### Tikslai

1. ECHA veiksmingai palaiko ryšius su išorine auditorija (prireikus informacija verčiama į 23 ES kalbas) ir naudojasi 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	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Skaitytojų pasitenkinimo ECHA leidiniais (internetu svetaine, el. naujienų pranešimais, informaciniu biuleteniui, pranešimais spaudai, naujienlaiškiais) ir kalbų pasirinkimu lygis. Matuojamas pagal pateikimą laiku, turinį ir tinkamumą naudoti	Aukštas	Metinė skaitytojų atsiliepimų apžvalga ir apklausos
Akredituotų suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo gaunama informacija ir ryšiais su ECHA lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Darbuotojų pasitenkinimo vidaus ryšių sistema lygis	Aukštas	Kasmetinė darbuotojų apklausa

**3. Pagrindiniai rezultatai**

- Pateikta iki 200 vertimo užsakymų – visa informacija (pateikiama internete ir ne interneto šaltiniuose), skirta MVĮ arba plačiai visuomenei, paskelbta 23 ES kalbomis (įskaitant kroatų kalbą).
- Vykdoma koordinuota ryšių veikla, pavyzdžiui, informuojant apie registracijos dokumentacijų pateikimą, autorizacijos paraiškas ir apie naujus biocidų ir IPS srities teisės aktus.
- Parengta iki 25 pranešimų spaudai, žiniasklaidos atstovams surengtos trys trumpos spaudos konferencijos.
- Suinteresuotiesiems subjektams parengta iki 50 naujienų pranešimų, 50 savaitinių elektroninių informacinių biuletenių ir periodinis, kas du mėnesius išeinantis informacinis biuletėnis.
- Surengtos dvi Suinteresuotųjų subjektų dienos, vienas periodinis praktinis seminaras akredituotoms suinteresuotųjų subjektų organizacijoms ir specialių suinteresuotiesiems subjektams skirtų renginių.
- Patobulinta informacija apie ECHA internete, pavyzdžiui, į ECHA interneto svetainę įtrauktos ankstesnės ECB duomenų bazės ir su biocidais susiję interneto puslapiai.
- Vykdyta bendra ryšių veikla su ES partneriais ir akredituotomis suinteresuotųjų subjektų organizacijomis, siekiant padėti pramonės atstovams, ypač MVĮ, suprasti savo prievoles ir naudą, susijusią su teisės aktų įgyvendinimu.
- Vykdyta tolesnė veikla, susijusi su rekomendacijomis dėl Komisijos ataskaitos dėl Komunikato dėl saugaus cheminių medžiagų naudojimo pagal CLP 34 straipsnio

2 dalį.

- Kasdien intranete ir vidinės informavimo sistemos ekranuose skelbiama vidaus informacija. Parengtas savaitinis leidinys apie svarbiausius vidaus įvykius (*ECHANet Exchange*), surengta kasmetinė Kolektyvinė diena (angl. *Corporate Day*) ir kas ketvirtį vyksta darbuotojų susirinkimai.
- Atliktos apklausos, siekiant nustatyti pasitenkinimo lygį ar suprasti suinteresuotųjų šalių patirtį (pavyzdžiui, suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo apklausa, skaitytojų apklausa, interneto svetainės naudotojų apklausa, vidaus ryšių sistemos naudotojų ir registruotojų, kurie iki 2013 m. termino sėkmingai pateikė dokumentaciją, apklausa).
- Padidėjęs procedūrų veiksmingumas – pavyzdžiui, parengta nauja leidybos priemonė, padedanti laiku skelbti ir redaguoti ECHA leidinius.

## 11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

2013 m. ECHA toliau sieks išlaikyti savo, kaip tarptautinės pasaulyje pirmaujančios reguliavimo agentūros, įgaliota valdyti sudėtingiausią cheminių medžiagų saugos sistemą, statusą. Tai reiškia, kad ji bendraus su atitinkamais dalyviais ir kūrėjais už Europos Sąjungos ribų.

Pirmojoje 2013 m. pusėje ECHA daug dėmesio skirs bendradarbiavimui su Kroatija stiprinti, šiai šaliai ruošiantis netrukus įstoti į Europos Sąjungą. Kartu su parama, teikiama pagal Europos Sąjungos pasirengimo narystei pagalbos priemonės (PNPP) programą, agentūra ES šalims kandidatėms (ir, atsižvelgiant į poreikius ir plėtros situaciją, potencialioms šalims kandidatėms) taip pat rengs aiškinamuosius ir mokomuosius renginius cheminių medžiagų saugos reguliavimo srityje.

Agentūra tęs sėkmingą ir vaisingą bendradarbiavimą su keturių ES nepriklausančių šalių reguliavimo agentūromis, su kuriomis ji yra sudariusi bendradarbiavimo susitarimus (Australijos, Kanados, Japonijos ir Jungtinių Amerikos Valstijų), savo veiklos srityse, keisdamosi visoms šalims naudinga informacija ir gerosios patirties pavyzdžiais. Gali būti, kad jau 2013 m., remdamasi patirtimi, įgyta sudarant šiuos susitarimus 2010 m., ECHA peržiūrės susitarimus ir jų įgyvendinimą.

OECD lygiu ECHA toliau dalyvaus tarptautinio lygio suderinimo procedūroje, apimančioje struktūrizuotos informacijos apie chemines medžiagas rinkimą ir jos mainus. Tai ypač svarbu siekiant palengvinti reguliavimo institucijų ir pramonės atstovų IT platformų sąveiką ir dalijimąsi informacija, kad registruotojams nereikėtų to paties darbo daryti kelis kartus ir kad padidėtų reguliavimo institucijų tarpusavio sąveika. 2013 m. ECHA ir toliau vadovaus IUCLID ekspertų grupės tarybai ir tarptautiniu mastu skatins naudoti IUCLID kaip informacijos apie cheminių medžiagų savybes ir naudojimą standartą. IUCLID sistema bus išplėsta, kad būtų galima rengti bandymų, atliekamų su nanomedžiagomis, išsamias tyrimų santraukas. ECHA toliau teiks OECD *eChemPortal*, kuris yra itin svarbus ECHA indėlis siekiant įvykdyti ES įsipareigojimą su informacija apie nustatytas cheminių medžiagų savybes supažindinti visuomenę, prieglobą. Be to, ECHA prisidės prie OECD (Q)SAR priemonės techninės priežiūros ir tolesnio tobulinimo. Planuojama kurti kontroliuojamą tolesnių įverčių toksikologijos leksiką, kad į (Q)SAR priemonę būtų geriau integruojami eksperimentiniai įvairių šaltinių duomenys, būtų lengviau juos grupuoti, lyginti ir užpildyti duomenų spragas. Tai ypač svarbus darbas, siekiant padėti registruotojams, teikiantiems dokumentaciją iki vėlesnių terminų, ypač 2018 m., pateikti savo dokumentacijose mokliškai pagrįstą informaciją. Tai taip pat turėtų padėti ECHA patikrinti atsisakymo vykdyti tam tikrus duomenų pateikimo reikalavimus, susijusius su cheminėmis medžiagomis, neatitinkančiomis kriterijų, nustatytų REACH reglamento III priede (CMR 1 arba 2 kategorija, PBT arba vPvB), pagrįstumą.

Komisijai paprašius, agentūra toliau teiks techninę ir mokslinę paramą Europos Komisijos tarnyboms plėtojant Europos Sąjungos daugiašalius ryšius, ypač pagal atitinkamas tarptautines konvencijas ir kitus susitarimus. Gali būti, kad dėl naujų užduočių, susijusių su Roterdamo konvencija ir (arba) IPS reglamentu, 2013 m. agentūros dalyvavimas šiuose procesuose suintensyvės.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Komisijai vykdant tarptautinę veiklą, ypač daugiašalėse organizacijose, jai teikiama aukštos kokybės mokslinė ir techninė parama.
2. Naudodamasi suteiktais įgaliojimais, ECHA stiprina ir palaiko dvišalius santykius – bendradarbiaudama moksliniais ir techniniais klausimais – su tomis trečiųjų šalių reguliavimo agentūromis, su kuriomis naudinga bendradarbiauti įgyvendinant REACH ir CLP reglamentus, ir veiksmingai bei naudingai remia ES šalis kandidates ir potencialias kandidates pagal PNPP programą.
3. Naudodamasi suteiktais įgaliojimais, ECHA prisideda prie OECD cheminių medžiagų srities veiklos, siekdama paskatinti derinti metodus, formatus ir IT priemones tarpusavio sąveikai didinti, ir, kai įmanoma, išvengti darbų dubliavimosi.

### Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2013 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

- Bendradarbiavimas su OECD moksliniais ir techniniais klausimais (tęsinys):
  - Teikiama *eChemPortal* priegloba ir jis plečiamas, atsižvelgiant į prioritetus dėl galimų patobulinimų, patvirtintų 2012 m. OECD jungtiniame posėdyje.
  - Komisijai teikiama mokslinė ir techninė parama, kaip nustatyta ECHA 2013 m. tarptautinės veiklos darbo plane.
  - Toliau tobulinami suderintieji OECD šablonai, pirmiausia tie, kurie skirti ataskaitų informacijai ir nanomedžiagų tyrimų rezultatams teikti.
  - Renkami ir reitinguojami naudotojų atsiliepimai, siekiant toliau tobulinti IUCLID 6.
  - Toliau tobulinamos OECD (Q)SAR priemonės, siekiant padidinti jų patikimumą, padaryti jas patogesnes naudoti ir įtraukti naujus poreikius, kaip antai, veiklos režimai.
  - Remiama OECD testavimo rekomendacijų programa.
- Komisijai teikiama mokslinė ir techninė parama dėl JT GHS, įskaitant dalyvavimą



---

darbuose OECD ir JT lygiu ir jos įnašą.

- Toliau bendradarbiaujama su keturių Europos Sąjungai nepriklausančių šalių reguliavimo agentūromis, su kuriomis ECHA yra sudariusi bendradarbiavimo susitarimus.
- Pagal PNPP programą stiprinami ES šalių kandidačių ir potencialių šalių kandidačių pajėgumai; galbūt vyksta tikslinis bendradarbiavimas su Europos Sąjungos kaimynystės šalimis partnerėmis pagal EKPP programą.
- Per svarbiausiose trečiosiose šalyse surengtus seminarus, praktinius seminarus ir konferencijas (fazines arba vaizdo) pateikiami pristatymai; organizuojami trečiųjų šalių atstovų vizitai.

### 3. Valdymas, organizacinė struktūra ir ištekliai

#### 12 veiklos sritis. Valdymas

##### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

2013 m. ECHA savo valdymo procedūras derins taip, kad galėtų įgyvendinti 2012 m. birželio mėn. Valdančiosios tarybos priimtus strateginius tikslus.

Aukščiausias ECHA sprendimų priėmimo organas yra iš 35<sup>5</sup> narių sudaryta Valdančioji taryba. Jai padeda vykdomojo direktoriaus skiriamas sekretoriatas. Prie Valdančiosios tarybos pagrindinių funkcijų priskiriama agentūros daugiamečių ir metinių darbo programų, biudžeto ir metinės ataskaitos tvirtinimas, agentūros vidaus taisyklių tvirtinimas ir peržiūra. Valdančioji taryba taip pat suteikia įgaliojimus vykdomajam direktoriui, Apeliacinės komisijos pirmininkui ir nariams, RAC ir SEAC nariams. Valdančioji taryba įsteigė specialias darbo grupes, padedančias jai priimti sprendimus, pavyzdžiui, planavimo ir ataskaitų rengimo, mokesčių pervedimo ir audito srityse. Kad padidėtų agentūros veiksmingumas, Valdančioji taryba peržiūrės savo 2012 m. darbo metodus ir 2013 m. bus įgyvendinti atitinkami pakeitimai. Be to, Valdančioji taryba atidžiai stebi agentūros veiklą ir jos strateginių tikslų įgyvendinimą, analizuoja vykdomojo direktoriaus teikiamas ataskaitas ir su konkrečiomis temomis susijusias sekretoriato ataskaitas.

ECHA ir toliau ypač daug dėmesio skirs, kad sprendimai būtų priimami nepriklausomai, ir užtikrins, kad vykdant visas procedūras viskas būtų nuodugniai pasveriama ir agentūros darbo rezultatams neturėtų poveikio netinkami interesai.

ECHA stiprins ryšius su valstybių narių kompetentingomis institucijomis ir gerins bendravimą su jomis susirašinėdama, rengdama vizitus ir dalyvaudama kasmetiniame kompetentingų institucijų planavimo posėdyje.

Kad pavyktų susidoroti su padidėjusiu kelių veiklos sričių darbo krūviu ir išteklių sumažėjimu, įsipareigojama gerinti darbo metodus ir užtikrinti veiksmingą veiklos stebėseną. Svarbus elementas bus tolesnė integruotos kokybės valdymo sistemos (angl. *Integrated Quality Management System, IQMS*) plėtra ir veiksmų plano įgyvendinimo tąsa, siekiant gauti ISO 9001 sertifikata. Kad be esamų užduočių būtų galima atlikti naujas ir taip sukurti kuo didesnę saveiką, reikės persvarstyti agentūros struktūrą. Bus akcentuojamas daugiamečio planavimo aiškumo klausimas. Agentūros veiksmingumas taip pat bus didinamas naudojant rizikos valdymą ir persvarstant vidaus kontrolės standartų taikymą. Bus patobulintas informacijos valdymas, siekiant garantuoti įrašų atsekamumą ir galimybę atlikti auditą, palengvinti personalo darbą ir užtikrinti tinkamą archyvavimą.

ECHA patikėta daug informacijos apie visą ES chemijos pramonę. Dalis šios informacijos iš esmės yra griežtai konfidenciali (visų pirma dėl to, kad duomenys susiję su konfidencialia verslo informacija). Todėl daug dėmesio bus skiriama informacijos, patalpų ir darbuotojų apsaugai. Pagerės gebėjimai susitvarkyti su veiklos pertrūkiais naudojant išorinius duomenų centrus ir bus užtikrintas aukšto lygio veiklos tęstinumas. 2013 m. pirmenybė bus teikiama naujų informacinių sistemų, susijusių su Biocidinių produktų reglamentu, integravimui į šią saugumo sistemą. ECHA toliau rengs Saugumo pareigūnų tinklo posėdžius, siekdama padėti sukurti saugią prieigą prie konfidencialios verslo informacijos, kuria galėtų naudotis valstybių narių kompetentingos institucijos, įgaliotos nacionalinės institucijos, Komisija ir nacionalinės vykdomo užtikrinimo institucijos.

<sup>5</sup> Į ES įstojus Kroatijai – iš 36.

ECHA duomenų apsaugos pareigūnas toliau sieks, kad agentūra vykdytų visus teisės aktuose nustatytus įpareigojimus, susijusius su žmonių apsauga tvarkant jų asmens duomenis. Darbuotojams bus nuolat rengiami mokymo kursai ir teikiama informacija.

Bus vykdomas vidaus ir išorės auditas, siekiant vykdomajam direktoriui suteikti tikrumo, kad agentūros priimami sprendimai dera su reglamentais, vidaus politika, procedūromis ir instrukcijomis.

## 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	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Kokybės valdymo sistemos elementų atitiktis ISO 9001:2008 reikalavimams lygis	80 %	Kokybės vadovo vertinimas
Iki nustatyto termino įgyvendintų svarbių auditorių rekomendacijų procentinė dalis	100 %	Vidaus auditoriaus metinė ataskaita
Valdančiosios tarybos, komitetų ir forumo narių pateiktų metinių interesų deklaracijų procentinė dalis	100 %	Metinė vidaus ataskaita

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Surengti keturi Valdančiosios tarybos ir susijusių darbo grupių posėdžiai, kad taryba galėtų priimti visus būtinus sprendimus.
- Surengtas vienas valstybių narių kompetentingų institucijų vadovų planavimo posėdis.
- Teikiama stipri teisinė parama rengiant ECHA sprendimų projektus ir veiksmingai juos ginant.
- Nustatytas veiklos tęstinumo planas esant naujai IT sistemų konfigūracijai.
- Įgyvendinamos audituotos informacijos valdymo politikos priemonės.
- Surengtas vienas Saugumo pareigūnų tinklo posėdis.
- Surengtas duomenų apsaugos atitiktis vykdant parinktas svarbias procedūras auditas.

- Apsvarstyta 400 prašymų leisti susipažinti su dokumentais.
- Toliau vykdomi žinių valdymo projektai.

## 13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

Pagrindinis ECHA uždavinys finansų valdymo srityje ir toliau bus veiksmingas turimų finansinių išteklių naudojimas, vadovaujantis ekonomikos, veiksmingumo ir naudingumo principais. 2013 m. finansų srityje agentūra daug dėmesio ir toliau skirs veiksmingam likvidumo valdymui ir griežtai biudžeto valdymo tvarkai. Be to, dėl 2013 m. sueinančio REACH registracijos termino kils atitinkamų sunkumų apskaitos srityje – manoma, kad reikės apdoroti daugybę rinkliavų sąskaitų. 2013 m. reikės nustatyti specialius prioritetus sistemingai tikrinant, ar MVI teisingai suteiktos nuolaidos, palyginti su pradinio šabloniniu metodu. Įgyvendinant Biocidinių produktų ir IPS reglamentus ECHA tenka naujų prievolių, tad turės būti naudojama tokia finansinė sistema, kurioje būtų galima atskirti atitinkamus finansavimo išteklius.

Manoma, kad dėl 2013 m. REACH registracijos termino teks apdoroti daugybę sąskaitų, nors jų sumos gali būti sąlyginai mažesnės. Tai, be įprastinės apskaitos veiklos, lems tokį apskaitos darbo krūvį, kad jam teks skirti daugiau dėmesio ir vadovybės kontrolės. Tarp kitų su REACH ir CLP susijusių pajamų šaltinių – rinkliavos už paraiškas autorizacijai gauti, už apeliacijas, administraciniai mokesčiai, taip pat pajamos iš palūkanų. Manoma, kad suėjus 2013 m. gegužės mėn. terminui bus gauta gerokai mažiau pajamų iš rinkliavų, palyginti su pirmuoju terminu, todėl iš anksto planuojama, kad šių metų biudžete numatytas išlaidas reikės finansuoti iš rezervo, sukaupto iš pirmojo 2010 m. REACH registracijos termino rinkliavų ir mokesčių. 2013 m. ECHA turės planuoti galimą rinkliavų reglamentavimo koregavimą, pataisas ir tam pasiręgti.

2013 m. agentūra labiau stengsis užtikrinti, kad registruodamos įmonės tinkamai deklaruotų savo dydį ir kad MVI būtų tinkamai taikomos nuolaidos. Kadangi nustatyta, kad 2011 m. taikant pradinį šabloninį metodą 80 proc. deklaracijų buvo klaidingos, nuspręsta taikyti sisteminį patikros metodą. Todėl pagal 2013 m. darbo programą skirstant išteklius šiai veiklai bus teikiama pirmenybė.

2013 m. taip pat bus įdėmiai stebima bendroji likvidumo padėtis ir tai, kaip įgyvendinama nustatyta grynujų pinigų investavimo politika, ir galbūt atliekamos peržiūros remiantis ankstesniųjų metų patirtimi. ECHA turi tikslą kuo ilgiau dėl REACH išlikti finansiškai nepriklausoma, atsargiai valdydama ir investuodama pajamas, taip pat griežtai kontroliuodama išlaidas. Nors planuojama, jog 2013 m. REACH ir CLP veiklai visiškai pakaks savų išteklių, manoma, kad nuo 2014 m. bus reikalinga mišri finansavimo sistema. Pasirengimas tvarkingai grįžti prie mišraus finansavimo tvarkos, kad dalis išlaidų būtų dengiama iš pajamų, gautų iš rinkliavų, o likusioji dalis – iš ES dotacijų, ir jos užtikrinimas yra vienas iš svarbiausių 2013 m. uždavinių ir prioritetų, siekiant garantuoti tinkamą REACH veiklos finansavimą tolesniais metais.

Su biocidais ir IPS susijusių veiklų numatoma finansuoti daugiausia iš Europos Sąjungos biudžeto dotacijų pagal sutartas finansines eilutes, o nedidelė dalis bus dengiama pajamomis, gautomis iš rinkliavų už biocidus. Agentūra atskirs savo biudžeto, apskaitos ir ataskaitų sistemas, kad patenkintų poreikį atskirti lėšas, skirtas REACH veiklai, kaip nustatyta dviem naujais teisės aktais, t. y. Biocidinių produktų reglamentu ir IPS reglamentu. Be to, ECHA toliau sieks visos agentūros mastu įdiegti sąnaudų apskaitos sistemą, kad galėtų stebėti su kiekviena veiklos kryptimi susijusias sąnaudas.

Viešųjų pirkimų ir sutarčių sudarymo srityje 2013 m. ECHA dalį savo veiklos perduos rangovams, kad galėtų veiksmingai įgyvendinti reglamentus, už kuriuos ji atsakinga. Siekiant sudaryti tinkamas sutartis ir toliau reikės užtikrinti veiksmingus viešuosius pirkimus. 2013 m. numatoma paskelbti nemažai naujų viešųjų pirkimų ir sudaryti naujų sutarčių.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Agentūra tinkamai, pagrįstai ir veiksmingai valdo finansus, laikydamasi galiojančių finansinių taisyklių ir reglamentų.
2. Apdairiai ir kruopščiai kontroliuojamos grynujų 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	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Išlygų dėl finansinių ir apskaitos dalykų skaičius Europos Audito Rūmų metinėje ataskaitoje	0	EAR ataskaitos (kasmet)
Įsipareigojimų lygis (iš įsipareigojimų asignavimų metų pabaigoje)	97 % (*)	Metinė ataskaita
Išmokų lygis (iš įsipareigojimų asignavimų metų pabaigoje)	75 % (*)	Metinė ataskaita
Perkeliamųjų lėšų lygis (% skirtų lėšų, perkeltų 2013 m.)	< 12 %	Metinė ataskaita
Atitiktis VT grynujų pinigų atsargos gairėms (MB/62/2010 <i>final</i> )	100 %	Metinė ataskaita

\* su REACH ir CLP susijusiai veiklai

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Griežtai valdomas biudžetas ir likvidumas.
- Atlikta nuodugni turto inventorizacija.
- Taikomas ir glaudžiai stebimas agentūros grynujų pinigų atsargų valdymo ir investavimo mechanizmas.
- Nustatyta duomenų teikimo sistema, kuria užtikrinamas su skirtingais teisės aktais susijusių lėšų atskyrimas.
- Toliau sistemingai tikrinamas registruotojų MVĮ statusas ir renkamos pajamos, susijusios su neteisingsais pareiškimais.

- Įgyvendinama išlaidų apskaitos pagal veiklos sritį sistema.
- Biudžetas kontroliuojamas ir vykdomas taip, kad būtų užtikrintas 95 proc. įsipareigojimų lygis.
- Laiku parengtos 2012 m. finansinės ataskaitos.

## 14 veiklos sritis. Žmogiškieji ištekliai ir agentūros teikiamos paslaugos

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

#### *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.

ECHA laikosi tokių penkių strateginių daugiamečiame įdarbinimo politikos plane išdėstyto žmogiškųjų išteklių tikslų : 1) kurti tvarią, našaus darbo aplinką, kuri padėtų ugdyti komandinio darbo kultūrą, padėtų žmonėms integruotis ir prisitaikyti; 2) strategiškai suderinti mokymo poreikius su ECHA organizaciniais poreikiais ir organizuoti atitinkamus mokymo ir tobulinimo kursus siekiant, kad darbuotojai aktyviau dalyvautų veikloje ir būtų geresni organizacijos rezultatai; 3) mokyti dabartinius ir būsimus vadovus aktyviai daryti įtaką personalui, motyvuoti ir suteikti galių pasiekti savo tikslus; 4) pritraukti, išlaikyti, pripažinti ir motyvuoti darbuotojus; 5) visais lygiais padidinti darbuotojų įsitraukimą ir gerovę organizacijoje.

2013 m. bus labai svarbūs metai daugelyje svarbių REACH veiklos sričių, artėjant 2013 m. gegužės 31 d. registracijos terminui padaugėjus autorizacijos paraiškų ir labai padaugėjus dokumentacijos vertinimų. Padedama žmogiškųjų išteklių skyriaus, ECHA turės skatinti organizacijos gebėjimą prisitaikyti prie darbo krūvio padidėjimo laikinai perkeldama darbuotojus iš vienos darbo vietos į kitą. Tai taip pat gali reikšti, kad laikinai iš darbuotojų bus tikimasi specialių pastangų, o tam tikra veikla bus laikinai apribota, pavyzdžiui, planuojamas vienam darbuotojui mokymams skirtų dienų skaičius sumažės (7,5 dienos per metus vietoj 10 dienų per metus; įskaitant 2,5 mokymų darbo vietoje dienos per metus). Be to, reikės siekti didesnio veiksmingumo, gauti išorinių pajėgumų, taip pat rengti konkrečius mokymus, siekiant sėkmingai integruoti suplanuotas užduotis.

Neskaitant specifinės padėties dėl REACH, 2013 m. bus pagrindiniai pajėgumų stiprinimo metai rengiantis įgyvendinti Biocidinių produktų ir IPS reglamentus. Kad būtų lengviau vykdyti su biocidais susijusią veiklą, reikės įdarbinti naujų darbuotojų, taip pat reikės siekti sąveikos ir mechanizmų, siekiant užtikrinti dalijimąsi kompetencija.

2013 m. darbo aplinkai ir toliau turės įtakos vyraujanti ekonomikos padėtis Europoje, o tai paveiks valstybių narių ir ES viešojo administravimo išteklius. ES agentūroms, kaip antai, ECHA, šiame etape numatyta per 2013–2017 m. 5 proc. sumažinti darbuotojų skaičių. Tad ECHA turės sumažinti darbuotojų skaičių, nors 2013 m. darbo krūvis labai padidės. Reikės atlikti nuodugnų įvertinimą, siekiant dar didesnio veiksmingumo; prie to prisidės žmogiškųjų išteklių skyrius. Be to, žmogiškųjų išteklių skyrius įvertins ir įgyvendins atitinkamus Tarnybos nuostatų reformos dokumentų rinkinio elementus.

#### *Bendrosios paslaugos*

Bendrosios paslaugos apima agentūros pastato ir biurų infrastruktūros valdymą, fizinio saugumo užtikrinimą, kelionių ir posėdžių organizavimą, administracines paslaugas, pavyzdžiui, laiškų registravimą, biuro reikmenų tiekimą, archyvavimą ir bibliotekos valdymą. Strateginis tikslas – 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. Atsakingas skyrius siekia užtikrinti aukštą teikiamų paslaugų kokybę, o vienas iš pagrindinių veiksnių siekiant šių tikslų ir toliau bus saugos,



sveikatos ir aplinkosaugos standartų laikymasis.

2013 m. bendrosioms paslaugoms įtakos turės 2013 m. gegužės REACH registracijos terminas ir tolesnis pajėgumų stiprinimas, susijęs su Biocidinių produktų ir IPS reglamentais. Rengiantis REACH registracijos terminui reikės nustatyti nenumatytais atvejais taikytinas priemones. Jas gali tekti taikyti atsižvelgiant į registracijos veiklos progresą. Siekiant toliau stiprinti pajėgumus dėl Biocidinių produktų ir IPS reglamentų, reikės priimti daugiau darbuotojų ir jiems teikti paslaugas, be to, padaugės vietoje rengiamų posėdžių.

Remiantis 2012 m. atliktu bendruoju ECHA patalpų pritaikymo ir atnaujinimo reikalavimų vertinimu, priimtas sprendimas dėl ilgesnio laikotarpio patalpų pritaikymo programos. Šis daugiamečių planas bus pradėtas įgyvendinti 2013 m. Taip pat reikės patobulinti kai kurias technines patalpas, kad jomis būtų galima naudotis ir jos atitiktų veiklos tęstinumo reikalavimus.

## 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

Rodikliai	2013 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Iki metų pabaigos pagal etatų planą dėl REACH ir CLP priimtų darbuotojų procentinė dalis	97 %	Metinė vidaus ataskaita
Iki metų pabaigos pagal etatų planą dėl Biocidų reglamento ir IPS priimtų darbuotojų procentinė dalis	90 %	Metinė vidaus ataskaita
Laikinių darbuotojų kaita	< 5 %	Metinė vidaus ataskaita
Vidutinis vieno darbuotojo mokymo ir įgūdžių tobulinimo kursų dienų skaičius	7,5	Metinė vidaus ataskaita
Komitetų, forumo ir VT narių pasitenkinimo konferencijų centro darbu lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Darbuotojų pasitenkinimo biuro patalpomis ir logistikos paslaugomis lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

### 3. Pagrindiniai rezultatai

#### Žmogiškieji ištekliai

- Statutiniams darbuotojams mokamas darbo užmokestis, o kitiems darbuotojams, komandiruotiems nacionaliniams ekspertams ir stažuotojams – kitos išmokos (iš viso maždaug 650 asmenų).
- Pradėta maždaug 10 atrankos procedūrų.
- Įdarbinta maždaug 60 darbuotojų.
- Kiekvienam darbuotojui skirta po maždaug 7,5 mokymo dienos.
- Įvertinti beveik 550 statutinių darbuotojų darbo rezultatai ir persvarstyta jų atlyginimo kategorija.
- Administruojamos darbuotojų teisės ir pareigos, darbo sąlygos, uždarbis ir socialinė apsauga.
- Darbuotojai ir vadovybė gauna patarimų ir sulaukia pagalbos žmogiškųjų išteklių klausimais, visų pirma susijusiais su individualių asmenų teisėmis ir gerove.
- Atlikta darbuotojų apklausos analizė ir parengti tolesnės veiklos planai.
- Įgyvendinti specialūs projektai, pavyzdžiui, vidinio judumo projektas.

#### Bendrosios paslaugos

- Tinkamai įvykdžius viešųjų pirkimų procedūras, laiku įsigyta reikiama įranga, medžiagos ir paslaugos.
- Laiku apskaičiuotos ir sumokėtos komandiruočių ir kelionių kompensacijos.
- 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.

## 15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos

### 1. Pagrindiniai 2013 m. uždaviniai

2013 m. dėl numatomo registracijos ir darbų po registracijos piko, taip pat dėl to, kad bus pradėtas taikyti Biocidinių produktų reglamentas, informacinės ir ryšių technologijos turės veikti ypač efektyviai ir patikimai. IRT infrastruktūros pajėgumas ir veiksmingumas turės būti tokios būklės, kad būtų galima įveikti šiuos iššūkius.

Be to, kad IRT infrastruktūra turi būti tokia, kad veiktų esant pirmiau minėtoms padidėjusio darbo krūvio sąlygoms, 2013 m. daug dėmesio bus skiriama IT veiklos tęstinumo plano stiprinimui ir ypač svarbių sistemų, kurias reikia prižiūrėti visą parą be poilsio dienų ir (arba) kurioms reikalingi išorės išteklių, valdymui perduoti rangovams.

2013 m. bus baigtas 2012 m. pradėtas laipsniškas didelio masto visų vidaus naudotojų *Office Automation* aplinkos atnaujinimas įdiegiant naujausią versiją.

Tuo pačiu ECHA sukurs galutinio naudotojo aplinkos virtualizavimo (ekrano virtualizavimo) sprendimą, kad būtų užtikrinta geresnė sąveika, priežiūra ir saugumas dirbant nuotoliniu būdu.

Dėl agentūros augimo ir būtinybės dar tiksliau planuoti ir kontroliuoti išteklių valdymą, ECHA toliau naudos valdymo informacines sistemas savo administracinėms procedūroms ir vadovybės rengiamoms ataskaitoms paremti.

Daug dėmesio bus skiriama veiksmingesnei, integruotai ir galingai IT sistemai, kuri padėtų pagerinti su žmogiškųjų išteklių funkcijomis susijusių paslaugų organizacijai lygi. Reikia pasirengti pradėti taikyti naują žmogiškųjų išteklių valdymo sistemą, dar veikiant dabartinei (*LeaMa*, *MiMa*, *eHR*). Bus patobulinta laiko valdymo sistema. Ji suteiks galimybę gauti ataskaitas, atitinkančias planavimo ir ataskaitų teikimo poreikius bei agentūroje taikomą praktiką. 2012 m. pradėta diegti tapatybės valdymo sistema (angl. *Identity Management system*, *IDM*), suteikianti galimybę centralizuotai valdyti naudotojų asmens duomenis ir grupes, bus naudojama ir toliau; bus galima palaipsniui suderinti skirtingų programų naudotojų valdymą.

Siekdama pagerinti ECHA reguliavimo veiklos veiksmingumą ir būtinąjį atsekamumą, ECHA, vykdydama ITV programą, pradės diegti įrašų valdymo sistemą, kad būtų galima nuosekliai ir saugiai kontroliuoti ir tvarkyti svarbiausius dokumentus ir įrašus. Bus galima naudoti įrašų valdymo funkcijas per visą įrašų gyvavimo ciklą – pagal ECHA katalogavimo planą, taksonomiją, klasifikaciją ir saugojimo taisykles.

### 2. Tikslai ir rodikliai

#### Tikslai

1. Techninė agentūros IRT infrastruktūra valdoma užtikrinant aukštą aptarnavimo lygį, didėja visų veiklos operacijų tęstinumas, veiksmingumas ir saugumas.
2. IT veiklos tęstinumo planas tinkamai apima visas užduočių įgyvendinimą užtikrinančias svarbiausias sistemas.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2013 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 % per 12 mėn.	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	Šios sistemos apima REACH-IT, ECHA interneto svetainę, e. pašto sistemą ir interneto ryšį	Metinė vidaus ataskaita

**3. Pagrindiniai rezultatai**

- Teikiamos paslaugos, kuriomis užtikrinama ECHA ir jos tiekėjų galimybė naudotis IRT infrastruktūra, IRT ištekliais ir išlaikyti atitinkamą veiklos rezultatų lygį.
- Toliau diejami patikimi užduočių įgyvendinimą užtikrinančių svarbiausių sistemų, skirtų išorės suinteresuotiesiems subjektams, veiklos tęstinumo sprendimai. Dėl to tampa dar svarbiau prieglobos paslaugas perduoti išorės rangovui.
- Pirmą kartą pradėta taikyti įrašų valdymo sistema, apimanti Valdančiosios tarybos sekretoriato, planavimo, stebėsenos, peržiūros procedūrų ir direktoriaus koordinacinių posėdžių įrašus.
- Veikia internetinė organizacijos projektų valdymo taikomoji programa (angl. *Project Portfolio Office*).
- Atnaujinta *Office Automation* aplinka.

## 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 reglamente ECHA numatyta naujų užduočių. Atsižvelgiant į trumpus terminus ir tai, kad gali pritrūkti išteklių laiku pasirengti su biocidais susijusiai veiklai, įskaitant IT priemonių kūrimą, ECHA gali nepajėgti užtikrinti sklandaus perėjimo prie šios veiklos. Siekdama sušvelninti šį pavojų, dėl pagrindinių su biocidais susijusių projektų ECHA parengs atsarginį planą, kad būtų teikiamos svarbiausios paslaugos pramonės atstovams ir nacionalinėms institucijoms. Dabartinė IT sistema (R4BP v2) veiks bent iki 2013 m. gruodžio 31 d., jei iki to laiko nebus įdiegta naujoji IT sistema. Komisija šią sistemą išlaikys ir iš dalies atnaujins pagal naujus reikalavimus.

Tuo metu, kai buvo rengiama ši darbo programa, buvo likę neaiškumų dėl 2013 m. žmogiškųjų išteklių lygio. Jei biudžeto valdymo institucijos, Europos Parlamentas ir Taryba nuspręstų sumažinti darbuotojų skaičių ar dotacijas, susijusias su biocidais ir IPS, palyginti su agentūros siūlomais skaičiais, arba jei pajamos iš rinkliavų už biocidus būtų gerokai mažesnės, nei šiuo metu planuojama, tai turėtų neigiamos įtakos darbo programos įgyvendinimui. ECHA įdėmiai stebės institucines procedūras ir derins savo veiklos lygį, nurodytą darbo programoje, su jai 2013 m. skirtais žmogiškaisiais ištekliais. Labai tikėtina, kad dėl to bus uždelsta priimti naujus darbuotojus, kurti IT ir įsteigti nauj Biocidinių produktų komitetą. Tai taip pat gali sutrukdyti ECHA iki 2013 m. rugsėjo 1 d. visiškai pasirengti su biocidais susijusiai veiklai.

Kadangi dauguma ECHA darbuotojų dirba pagal laikinas sutartis – dėl daugelio jų sutarčių pratęsimo turi būti sprendžiama 2013 m. – ir dėl išliekančio netikrumo dėl darbo vietų skaičiaus, kuris bus skirtas ECHA 2013 m., 2013 m. ECHA gali kelti pavojus netekti reikalingų darbuotojų. Norėdama šį pavojų sumažinti, ECHA dėmesingai stebės padėtį ir toliau skatins pozityvią darbo aplinką; bus kuriamos atitinkamos mokymosi ir tobulinimosi, karjeros plėtros galimybės, skatinamas vidinis judumas.

Kaip ir 2012 m., siekiant įvykdyti 5 proc. tikslą reikės atlikti rekordinį skaičių atitikties patikrų. ECHA gebėjimas veiksmingai valdyti šį procesą turės lemiamą įtaką jos tikslų įgyvendinimui. Rengiant šią darbo programą, procedūrų įgyvendinimo veiksmingumas vis dar kėlė pavojų. Todėl itin daug dėmesio bus skiriama dokumentacijų vertinimo procedūros veiksmingumo stebėjimui ir būtinų taisomųjų veiksmų įgyvendinimui.

Daugelis darbo programoje nustatytų tikslų tiesiogiai susiję su ECHA komitetų pajėgumu pasiekti nustatytus tikslus. Jei dokumentacijos vertinimo atvejų Valstybių narių komitete padaugės arba jų lygis išliks toks pat kaip ir 2012 m., prisidėjus kitoms naujoms procedūroms kyla pavojus gebėjimui pasiekti numatytus rezultatus. Jei darbo krūvis išaugs iki pavojingo lygio, sekretoriatas dažniau naudos priešplėnarinės diskusijas, kad būtų lengviau siekti sutarimo, per plenarines sesijas rengs lygiagrečiąsias sesijas, anksčiau stabdys diskusijas, jei nebus perspektyvos susitarti (ir pritarti, kad byla būtų perduota Komisijai), atidės darbus, kurie neturi teisės aktais nustatyto termino. Be to, sekretoriatas padės siekti bendro valstybių narių kompetentingų institucijų sutarimo dėl dalinių pakeitimų pasiūlymų – tai sudaro didžiąją MSC darbo krūvio dalį.

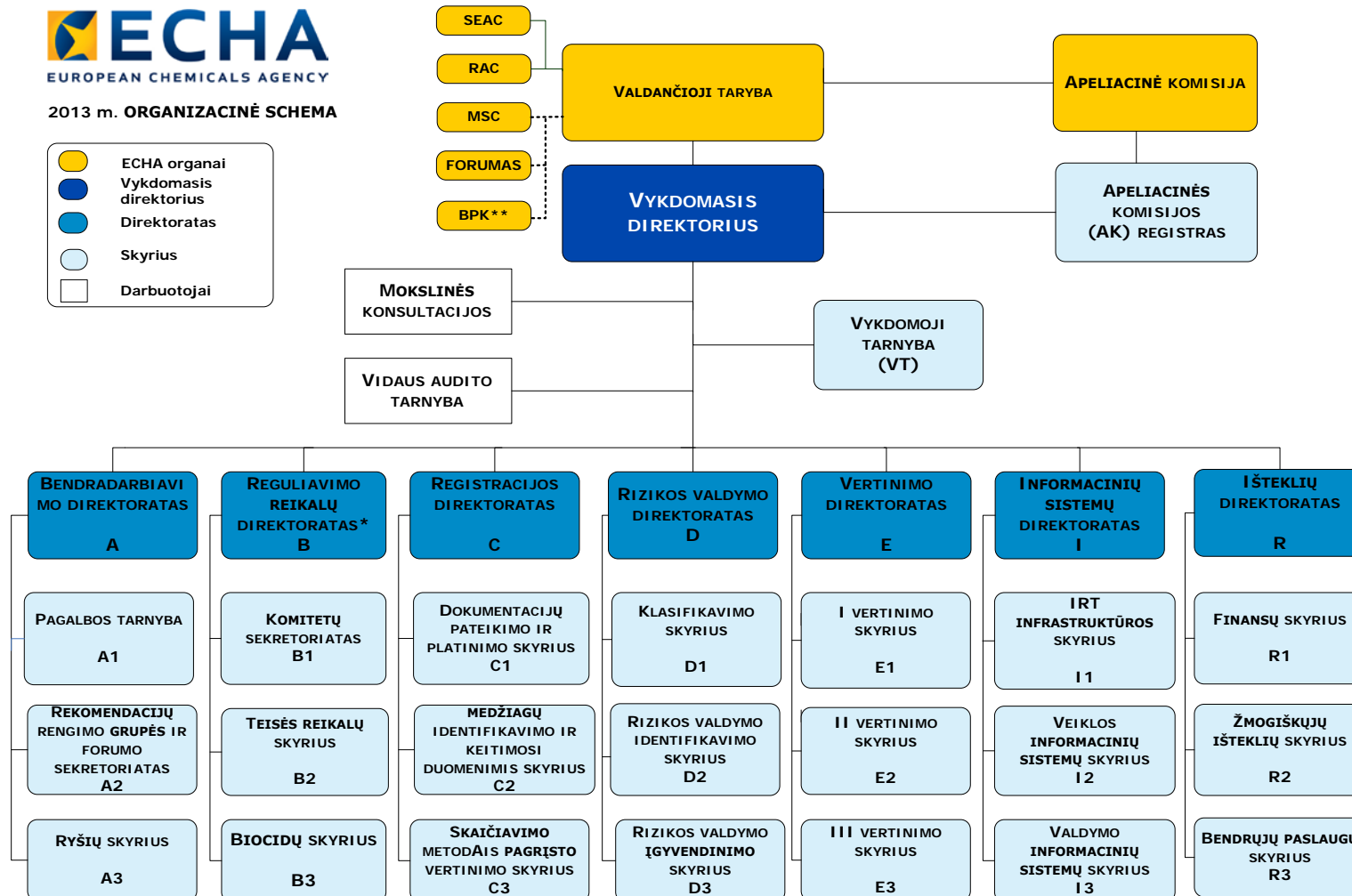
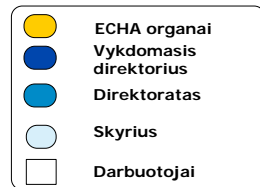
ECHA veikla labai priklauso nuo IT sistemų, kurias naudojant apdorojamos agentūrai pateikiamos skirtingų rūšių dokumentacijos, veiksmingumo. Jei išorės duomenų centro ir tinkamų procedūrų, taikomų sutrikus sistemos veiklai, kūrimas užtruktų, ECHA negalės užtikrinti, kad IT BCP veiktų gerokai prieš sueinant 2013 m. terminui. Šį pavojų siekiama

sušvelninti rūpestingai planuojant, stebint ir iš anksto testuojant – kiek tai įmanoma – procedūras, taikomas sutrikus sistemoms veiklai.

# 1 PRIEDAS. ECHA 2013 m. organizacinė struktūra



2013 m. ORGANIZACINĖ SCHEMA



\* DIREKTORATAS TAIP PAT ATSAKO UŽ REGLAMENTAVIMO NUOMONIŲ RENGIMĄ IR SPRENDIMŲ PRIĖMIMĄ

\*\* BIOCIDINIŲ PRODUKTŲ KOMITETAS bus įsteigtas 2013 m. rugsėjo 1 d.

## 2 PRIEDAS. Veiklos sritys, į kurias suskirstyta darbo programa

Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai	2013 m. orientacinis rodiklis
<b>2013 m. teikiamos dokumentacijos</b>	
Registracijos dokumentacijos (įskaitant atnaujintas dokumentacijas)	15 200 <sup>6</sup>
Pasiūlymai atlikti bandymą	410
Prašymai laikyti informaciją konfidencialia	770
Galimybė susipažinti su senesniais nei 12 metų duomenimis	240
PPORD pranešimai	400
Užklauso	1200
Ginčai dėl dalijimosi duomenimis	33
Pagal 7 straipsnio 2 dalį pateiktų pranešimų skaičius	70
Pagal REACH reglamento 38 straipsnį pateiktų ataskaitų ir (arba) pranešimų skaičius	400
Pasiūlymai įvesti apribojimus (XV priedas)	8
ECHA parengti pasiūlymai įvesti apribojimus	3
Pasiūlymai dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo (CLP reglamento VI priedas)	70
Pasiūlymai identifikuoti medžiagą kaip SVHC (XV priedas)	30
ECHA parengti pasiūlymai identifikuoti medžiagą kaip SVHC	5
Paraiškos autorizacijai gauti	20
Prašymai leisti vartoti alternatyvų pavadinimą	150
Į CoRAP įtrauktos cheminės medžiagos, kurias vertins valstybės narės	50

<sup>6</sup> Manoma, kad iš 15 200 dokumentacijų 8000 bus pateikta iki 2013 m. termino.



<b>Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai</b>	<b>2013 m. orientacinis rodiklis</b>
<b>ECHA 2013 m. sprendimai</b>	
Sprendimai dėl dokumentacijų vertinimo	
– Sprendimų dėl pasiūlymų atlikti bandymą skaičius	20
– Atliktų atitikties patikrų skaičius	560
• iš jų – sprendimų dėl atitikties patikrų (30 %)	350
– Sprendimų dėl cheminės medžiagos vertinimo skaičius	30
Sprendimai dėl dalijimosi duomenimis	3
Sprendimai dėl išsamumo patikrų (neigiami, t. y. atmesta)	470
Sprendimai dėl prašymų laikyti informaciją konfidencialia (neigiami)	80
Sprendimai dėl prašymų leisti susipažinti su dokumentais	400

<b>Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai</b>	<b>2013 m. orientacinis rodiklis</b>
<b>2013 m. pateikti apeliaciniai skundai</b>	<b>36</b>

<b>Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai</b>	<b>2013 m. orientacinis rodiklis</b>
<b>Kita</b>	
Cheminių medžiagų, kurių vertinimą numatoma atlikti, CoRAP projektas	1
Rekomendacijos Komisijai dėl autorizacijos sąrašo	1
Atsakyti klausimai ir (arba) suderinti atsakymai (patarimai dėl REACH, REACH-IT, IUCLID 5 ir kita)	8 500
MVĮ patikros	300
Valdančiosios tarybos posėdžiai	4
MSC posėdžiai	6
RAC posėdžiai	5
SEAC posėdžiai	4

Forumo posėdžiai	3
Bendrojo pobūdžio užklauskos telefonu ir elektroniniu paštu	3300
Žiniasklaidos atstovų užklauskos	1000
Pranešimai spaudai ir naujienlaiškiai	75
Naujų laisvų su REACH ir (arba) CLP susijusių darbo vietų sutartininkams skaičius	11
Dėl darbuotojų kaitos įdarbinti žmonės	25
<b>Pagrindiniai su Biocidinių produktų ir (arba) IPS reglamentais susijusios veiklos uždaviniai</b>	<b>2013 m. orientacinis rodiklis</b>
<b>Kita</b>	
Prašymai dėl naujos veikliosios medžiagos patvirtinimo	1
Prašymai dėl veikliųjų medžiagų atnaujinimo ar peržiūros	3
Paraiškos Sąjungos autorizacijai gauti	9
Techninio lygiavertiškumo vertinimas	25
Biocidinių produktų komiteto posėdžiai	3
Naujų laisvų su Biocidinių produktų reglamentu susijusių darbo vietų laikiniams darbuotojams ir sutartininkams skaičius	40
Naujų laisvų su PIC reglamentu susijusių darbo vietų laikiniams darbuotojams ir sutartininkams skaičius	2

2012 m. gruodžio 13 d.

## 3 PRIEDAS. 2013 m. orientaciniai išteklių

	Personalo išteklių 2012 m.					2012 m. pirminis biudžetas					Personalo išteklių 2013 m.*					2013 m. biudžetas					Personalo išteklių 2013 m.					2013 m. biudžetas					Personalo išteklių 2013 m.					2013 m. biudžetas				
	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	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>Regulavimo procedūrų įgyvendinimas (veiklos biudžetas)</b>																																								
<b>1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida</b>	33	11	8	52	1 035 200	33	11	11	55	8 062 464	3	1	1	5	460 737	0	0	0	0	100 000	36	12	12	60	8 623 201															
<b>2 veiklos sritis. Vertinimas</b>	85	13	4	102	2 652 150	85	14	4	103	16 380 659	1	0	0	1	20 604	0	0	0	0	0	86	14	4	104	16 401 263															
<b>3 veiklos sritis. Rizikos valdymas</b>	35	7	7	49	975 700	35	7	6	48	6 694 845	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	35	7	6	48	6 694 845															
<b>4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas</b>	14	3	4	21	223 500	13	3	2	18	2 933 942	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	13	3	2	18	2 933 942															
<b>5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba rengiant rekomendacijas ir teikiant pagalbą tarnybos paslaugas</b>	22	11	7	40	475 560	23	10	5	38	5 382 661	0	0	1	1	105 038	0	0	0	0	20 000	23	10	6	39	5 507 698															
<b>6 veiklos sritis. IT pagalba vykdomoms operacijoms</b>	27	9	2	38	11 561 650	26	9	3	38	16 611 961	3	0	1	4	1 271 692	0	2	1	3	925 200	29	11	5	45	18 808 853															
<b>7 veiklos sritis. Mokslinė veikla ir techniniai patarimai ES institucijoms ir istaigoms</b>	7	0	3	10	589 700	8	1	3	12	1 666 361	0	0	0	0	17 900	0	0	0	0	0	8	1	3	12	1 684 261															
<b>ECHA istaigos ir pagalbinė veikla</b>																																								
<b>8 veiklos sritis. Komitetai ir forumai</b>	21	8	4	33	1 870 120	22	7	6	35	6 521 345	0	0	0	0	224 500	0	0	0	0	57 100	22	7	6	35	6 802 945															
<b>9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija</b>	6	4	2	12	80 000	6	3	3	12	1 584 111	1	0	0	1	106 110					0	7	3	3	13	1 690 221															
<b>10 veiklos sritis. Rysiai</b>	9	9	8	26	6 040 280	9	9	7	25	7 247 511	0	1	0	1	381 110	0	0	0	0	70 400	9	10	7	26	7 699 021															
<b>11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas</b>	4	0	0	4	655 640	3	0	0	3	1 531 719	0	0	0	0	39 900	0	0	0	0	0	3	0	0	3	1 571 619															
<b>Valdymas, organizacinė struktūra ir išteklių</b>																																								
<b>12 veiklos sritis. Valdymas</b>	24	15	4	43	1 971 100	24	15	5	44	7 234 541	0	0	0	0	165 506	0	0	0	0	0	24	15	5	44	7 400 048															
<b>13-15 veiklos sritis. Organizacinė struktūra ir išteklių (II antraštinė dalis. Infrastruktūra)</b>	24	55	30	109	14 619 700	24	51	39	114	16 947 932	1	1	5	7	571 355	0	1	0	1	113 867	25	53	44	122	17 633 154															
<b>Išlaidos personalui - REACH / CLP (tik 2012 m.)</b>					59 915 700					0					0					0					0					0					0					
<b>16 veiklos sritis. Biocidai</b>	11	0	8	19	3 256 500						29	6	2	37	2 856 049					0	29	6	2	37	2 856 049															
<b>17 veiklos sritis. IPS</b>	1	2	1	4	1 471 300											1	1	0	2	274 933	1	1	0	2	274 933															
<b>Iš viso</b>	<b>323</b>	<b>147</b>	<b>92</b>	<b>562</b>	<b>107 393 800</b>	<b>311</b>	<b>140</b>	<b>94</b>	<b>545</b>	<b>98 800 054</b>	<b>38</b>	<b>9</b>	<b>10</b>	<b>57</b>	<b>6 220 500</b>	<b>1</b>	<b>4</b>	<b>1</b>	<b>6</b>	<b>1 561 500</b>	<b>350</b>	<b>153</b>	<b>105</b>	<b>608</b>	<b>106 582 054</b>															

Etatų plane:

470

0

0

0

2012 m. gruodžio 13 d.

**4 PRIEDAS. Viešųjų pirkimų planas**

Darbo programos veiklos sritis	Veiklos srities dalis (jei taikoma)	Sutarties objektas	Numatytas biudžetas, EUR	Preliminarus viešųjų pirkimų kanalas	Numatyta viešojo pirkimo pradžios data	Numatyta sutarties pasirašymo data
1.0. Registracija, preliminari registracija ir dalijimasis duomenimis	1.1. Preliminari registracija. 1.7 Duomenų gavyba ir analizė. 1.9 CSA kūrimas	Mokslinių konsultacijų paslaugos (4 sutartys)	363 400	FWC ECHA/2011/01	II ketv.	III ketv.
2.0. Vertinimas	2.1 Dokumentacijos vertinimas	Mokslinių konsultacijų paslaugos	75 000,00	FWC ECHA/2011/01	I–II ketv.	III–IV ketv.
3.0. Autorizacijos	3.2 SVHC identifikavimas, 3.3 XIV priede nurodytos rekomendacijos	Mokslinių konsultacijų paslaugos (2 sutartys)	184 000,00	FWC ECHA/2011/01	I–II ketv.	III–IV ketv.
3.0. Autorizacijos	3.5 Apribojimai	Mokslinių konsultacijų paslaugos (2 sutartys)	302 040,00	FWC ECHA/2011/01	I–II ketv.	I–III ketv.
3.0. Autorizacijos	3.6 Horizontalioji rizikos valdymo veikla	Mokslinių konsultacijų paslaugos (2 sutartys)	184 000,00	FWC ECHA/2011/01	I–III ketv.	II–IV ketv.
4.0. Klasifikavimas ir ženklavimas	4.2 Pranešimai dėl klasifikavimo ir ženklavimo ir inventorių	Mokslinių konsultacijų paslaugos	150 000,00	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	I ketv.
6.0. Su procesais susijusi IT pagalba	6.1 IT projektai	IT srities konsultavimo paslaugos, susijusios su ECHA projektais: REACH-IT, IUCLID, CHESAR, biocidai, PIC, sklaida, C&L, DIP, RIPE, CASPER, ODYSSEY, JTV (20 sutarčių)	10 753 700,00	FWC ECHA/2011/103, FWC ECHA/2012/150, SACHA II FWC	I–III ketv.	I–IV ketv.
6.0. Su procesais susijusi IT pagalba	6.2 Programinės įrangos priežiūra	<i>SciSoft, Business Objects, Remedy, SharePoint</i> (5 sutartys)	795 000,00	SACHA II FWC, HANSEL, FWC ECHA/2011/103	I–IV ketv.	I–IV ketv.

6.0. Su procesais susijusi IT pagalba	6.3 Programinės įrangos inžinerija	Prieglobos paslaugos (eCHEMportal, MOSS), techninė priežiūra (ORACLE), IT testavimas (4 sutartys)	2 116 000,00	FWC ECHA/2010/95N, SACHA II FWC, ORACLE FWC, ECHA/2012/135	I–IV ketv.	I–IV ketv.
7.0. Moksliniai ir praktiniai patarimai toliau plėtojant teisės aktus	7.1 Netiriamieji metodai	Vaizdo įrašo gamyba	45 000,00	FWC ECHA/2011/111	III ketv.	IV ketv.
7.0. Moksliniai ir praktiniai patarimai toliau plėtojant teisės aktus	7.2. Bandymų metodai	Bandymų metodų kūrimas	40 000,00	FWC ECHA/2011/01 arba mažos vertės	III ketv.	IV ketv.
10.0. Ryšiai	10.2. Skaitmeniniai ryšiai. 10.3 Vidaus ryšiai	ECHA interneto svetainės ir ECHANet techninė priežiūra ir plėtra (2 sutartys)	470 000,00	FWC ECHA/2010/124	I–IV ketv.	I–IV ketv.
10.0. Ryšiai	10.2. Skaitmeniniai ryšiai	Vaizdo įrašų ir kitų garso (vaizdo) medžiagos kūrimas	270 000,00	FWC ECHA/2011/111	I–III ketv.	I–IV ketv.
10.0. Ryšiai	10.3 Vidaus ryšiai	Kolektyvinė diena / ECHA sukaktis / Europos diena (2 sutartys)	90 000,00	Mažos vertės suderėtos procedūros	I ketv.	II ketv.
10.0. Ryšiai	10.4 Išorės ryšiai	Spausdinimo paslaugos (užsakymai)	100 000,00	FWC ECHA/2011/183	I–IV ketv.	I–IV ketv.
10.0. Ryšiai	10.4 Išorės ryšiai	Reklaminių medžiagų (užsakymai)	50 000,00	ECHA/2010/66	I ketv.	IV ketv.
10.0. Ryšiai	10.5 Ryšiai su žiniasklaida	Žiniasklaidos analizė, naujienos ir ryšiai su žiniasklaida	80 000,00	FWC ECHA/2011/278	I–IV ketv.	I–IV ketv.
10.0. Ryšiai	10.6 Suinteresuotųjų subjektų veikla	Suinteresuotųjų subjektų dienos (2013 m. – dvi)	94 000,00	2012/ECHA/CEI-1	2013 m. III ketv.	I–IV ketv.
11.0. Tarptautinis bendradarbiavimas	11.1 Tarptautinių ryšių koordinavimas	Ontologiniu metodu pagrįstos konsultacijos	60 000,00	FWC ECHA/2011/25	II ketv.	III ketv.
11.0. Tarptautinis bendradarbiavimas	11.1 Tarptautinių ryšių koordinavimas	QSAR, E-chem portalas, OECD priemonių rinkinys (4 sutartys)	380 000,00	FWC ECHA/2011/01, SACHA II FWC	II–III ketv.	IV ketv.

12.0. Valdymas	12.5 Kokybės valdymas. 12.6 Saugumas ir veiklos tęstinumas. 12.7 Informacijos valdymas. 12.8 Strateginis valdymas. 12.9 Vidaus auditas. 12.12 Planavimas, stebėseną ir peržiūra	Konsultacijos valdymo klausimais (7 sutartys)	673 630,00	FWC ECHA/2010/93 ir FWC ECHA/2011/103	I ketv.	II ketv.
6.0. Su procesais susijusi IT pagalba	15.3 IT operacijos	Programinės įrangos techninė priežiūra ( <i>Splunk, Jira, Confluence</i> , kita)	100 000,00	FWC SACHA II	I–IV ketv.	I–IV ketv.
15.0. Informacinės ir ryšių technologijos	15.3 IT operacijos	Programinės įrangos licencijos: EMC <i>Documentum</i> elementai	160 000,00	DG DIGIT FWC	II ketv.	II ketv.
15.0. Informacinės ir ryšių technologijos	15.3 IT operacijos	TECHNINĖS PRIEŽIŪROS PROGRAMINĖ ĮRANGA. Testavimo priemonės	45 000,00	FWC DIGIT/ HANSEL	I–IV ketv.	I–IV ketv.
		<b>Bendra suma</b>	<b>17 580 770,00</b>			
<b>Viešųjų pirkimų plane numatytos 15 000 EUR viršijančios veiklos išlaidos, susijusios su agentūros viešaisiais pirkimais 2013 m.</b>						

EUROPEAN CHEMICALS AGENCY  
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,  
FI-00121 HELSINKI, FINLAND  
ECHA.EUROPA.EU