

Daudzgađu darba
programma
2013.–2015. gadam

2 Eiropas Ķimikāliju aģentūra

Atsauce: ECHA-MB/19/2012 galīgā redakcija (dokumentu pieņēmusi *ECHA* valde 2012. gada 21. jūnijā)

ISBN: 978-92-9217-783-6

ISSN: 1831-6948

Datums: 2012. gada 21. jūnijs

Valoda: latviešu valoda

Atruna: Šis ir sākotnēji angļu valodā publicētā dokumenta darba tulkojums. Oriģināldokuments ir pieejams ECHA tīmekļa vietnē.

Ja Jums rodas jautājumi vai piezīmes saistībā ar šo dokumentu, lūdzam iesniegt tās, izmantojot informācijas pieprasījuma veidlapu (norādot atsauces izdevumu un tā izdošanas datumu). Veidlapu var aizpildīt *ECHA* tīmekļa vietnes lapā „Kontakti”: <http://echa.europa.eu/lv/contact>

© Eiropas Ķimikāliju aģentūra, 2012. gads.

Pārpublicēšanas gadījumā informācijas avotam ir jābūt norādītam šādā veidā: “Avots: Eiropas Ķimikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>” un *ECHA* Komunikācijas nodaļā ir jābūt iesniegtam rakstveida paziņojumam (info@echa.europa.eu).

Eiropas Ķimikāliju aģentūra — *P.O.Box* 400, FI-00120, Helsinki, Somija

SATURA RĀDĪTĀJS

1. IEVADS	9
2. EIROPAS ĶIMIKĀLIJU AĢENTŪRA 2013. –2015. GADĀ.....	10
2.1. ECHA misija, vīzija un vērtības.....	10
2.2. ECHA stratēģiskā pieeja	12
3. REGULATĪVO PROCESU ĪSTENOŠANA.....	15
3.1. Reģistrācija, datu kopīgošana un izplatīšana	15
3.1.1. Reģistrācija un dokumentāciju iesniegšana	16
3.1.2. Datu kopīgošana un vielu identifikācija.....	18
3.1.3. Izplatīšana	19
3.2. Novērtēšana.....	20
3.2.1. Dokumentācijas izvērtēšana	21
3.2.2. Vielas novērtēšana	22
3.3. Riska pārvaldība	24
3.3.1. Licencēšana	25
3.3.2. Ierobežojumi.....	27
3.3.3. Citas darbības, kas saistītas ar riska pārvaldības pasākumiem	28
3.4. Klasificēšana un marķēšana.....	28
3.5. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests.....	31
3.5.1. Vadlīnijas.....	31
3.5.2. Palīdzības dienests	32
3.6. Zinātniskie IT rīki	33
3.7. Zinātniskie pasākumi un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	35
3.8. Biocīdi	37
3.9. PIC regula.....	40
4. ECHA STRUKTŪRAS UN TRANSVERSĀLAS DARBĪBAS	41
4.1. Komitejas un forums	41
4.1.1. RAC un SEAC	41
4.1.2. MSC.....	42
4.1.3. Biocīdu produktu komiteja.....	43
4.1.4. Forums.....	43
4.2. Apelācijas padome	44
4.3. Saziņa	45
4.4. Starptautiskā sadarbība	47
5. VADĪBA, ORGANIZĀCIJA UN RESURSI	49
5.1. Vadība.....	49
5.2. Finances, iepirkumi un grāmatvedības uzskaitē	50
5.3. Cilvēkresursi un korporatīvie pakalpojumi	51
5.4. Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas	52
6. PIELIKUMI	54

4 Eiropas Ķimikāliju aģentūra

6.1.	1. pielikums. Pārskats par starpposma rezultātiem, kas paredzēti <i>REACH</i> un <i>CLP</i> regulās 2012.—2015. gadā.....	55
6.2.	2. pielikums. <i>ECHA</i> ieņēmumu un izdevumu aplēses 2013.—2015. gadā (tostarp darbinieku pieņemšanas plāns).....	56
6.3.	3. pielikums. Sākotnējie rādītāji par 2013.—2015. gadu	60

SAĪSINĀJUMU SARAKSTS

<i>BPC</i>	Biocīdu komiteja
<i>CA</i>	Līgumdarbinieks
<i>C & L</i>	Klasificēšana un marķēšana
<i>CHESAR</i>	Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks
<i>CLP</i>	Klasificēšana, marķēšana un iepakojšana
<i>CMR</i>	Kancerogēnas, mutagēnas vai toksiskas reproduktīvajai sistēmai
<i>COM</i>	Eiropas Komisija
<i>CSR</i>	Ķīmiskās drošības pārskats
<i>DU</i>	Pakārtotais lietotājs
<i>ECHA</i>	Eiropas Ķimikāliju aģentūra
<i>eChemPortal</i>	Globālais portāls informācijai par ķīmiskajām vielām
<i>EEZ</i>	Eiropas Ekonomikas zona
<i>EVA</i>	Eiropas Vides aģentūra
<i>EEK</i>	Eiropas Ekonomikas kopiena
<i>EFSA</i>	Eiropas Pārtikas nekaitīguma aģentūra
<i>EBTA</i>	Eiropas Brīvās tirdzniecības asociācija
<i>EMAS</i>	Vides pārvaldības un audita sistēma
<i>EMA</i>	Eiropas Zāļu aģentūra
<i>ES</i>	Eiropas Savienība
<i>EU-OSHA</i>	Eiropas Darba drošības un veselības aizsardzības aģentūra
<i>GHS</i>	Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņotā sistēma
<i>CR</i>	Cilvēkresursi
<i>IKT</i>	Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas
<i>IPA</i>	Pirmspievienošanās palīdzības instruments
<i>ISO</i>	Starptautiskā Standartizācijas organizācija
<i>IT</i>	Informācijas tehnoloģijas
<i>IUCLID</i>	Starptautiska vienotā ķīmisko vielu informācijas datubāze
<i>JRC</i>	Eiropas Komisijas Kopīgais pētniecības centrs
<i>MB</i>	Valde
<i>MS</i>	(Eiropas Savienības) dalībvalsts
<i>MSC</i>	<i>ECHA</i> dalībvalstu komiteja
<i>MSCA</i>	Dalībvalsts kompetentā iestāde
<i>ESAO</i>	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
<i>PBT</i>	Noturīga, bioakumulatīva un toksiska
<i>PIC</i>	Iepriekš izziņotas piekrišanas procedūra
<i>POP</i>	Noturīgi organiski piesārņotāji
<i>PPORD</i> izstrāde	Uz ražojumiem un procesiem orientēta pētniecība un tehnoloģiju
<i>(Q)SAR</i>	(Kvantitatīva) struktūras-aktivitātes attiecība
<i>RAC</i>	<i>ECHA</i> Riska novērtēšanas komiteja
<i>REACH</i>	Ķimikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana
<i>REACH-IT</i>	<i>REACH-IT</i> ir galvenā IT sistēma, kas atbalsta <i>REACH</i>
<i>RIPE</i>	<i>REACH</i> informācijas portāls ieviešanai
<i>SAICM</i>	Stratēģiska pieeja ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī
<i>SDS</i>	Drošības datu lapa
<i>SEAC</i>	Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja

6 Eiropas Ķīmiskājiu aģentūra

<i>SIEF</i>	Forums informācijas apmaiņai par vielām
<i>MVU</i>	Mazie un vidējie uzņēmumi
<i>SVHC</i>	Īpaši bīstama viela
<i>TA</i>	Pagaidu darbinieks
<i>TAIEX</i>	Tehniskās palīdzības un informācijas apmaiņas instruments, ko pārvalda Eiropas Komisijas Paplašināšanās ģenerāldirektorāts
<i>ANO</i>	Apvienoto Nāciju Organizācija
<i>UNECE</i>	ANO Eiropas Ekonomikas komisija
<i>vPvB</i>	Ļoti noturīga un ļoti bioakumulatīva

VALDES PRIEKŠVārDS

Piecus gadus pēc tās pieņemšanas *REACH* regula joprojām ir visvērienīgākais un visaptverošākais tiesību akts pasaulē par ķīmiskajām vielām. Tās mērķis ir nodrošināt cilvēku veselības un vides augsta līmeņa aizsardzību, vienlaikus veicinot konkurētspēju un inovāciju. Aģentūru izveidoja, lai pārvaldītu un koordinētu *REACH* īstenošanu ES un dalībvalstīs, kā arī lai saskaņotu tās ieviešanu. *REACH* papildina *CLP* regula, kura nodrošina ES atbilstību ANO ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas sistēmai, lai garantētu, ka darbinieki un patērētāji ir informēti par šo ķīmisko vielu bīstamību.

Abās regulās skaidri paredzēts, ka ražotāji un importētāji uzņemas atbildību par ķīmisko vielu iespējamās nelabvēlīgās ietekmes izpēti, pārvalda visus ar to lietošanu saistītā riska veidus un nodod šo informāciju pircējiem un patērētājiem.

ECHA sākuma posmā valde galveno uzmanību pievērša pamatuzdevumiem, piemēram, aģentūras budžeta izveidei un iekšējo noteikumu pieņemšanai. Lielā uzdevumu daudzuma dēļ *ECHA* vērtīgāk uzraudzīja galvenos no tiem — “plānošanu un ziņojumu sniegšanu”, “revīzijas konstatējumu uzraudzību”, “izplatīšanas mērķus un jautājumus” un “[*REACH*] nodevu nodošanu, lai atlīdzinātu dalībvalstīm [par uzdevumiem, kurus tās veic saskaņā ar tiesību aktiem]”. Tāpēc valde izveidoja speciālas apakšgrupas, kuras veica padziļinātu analīzi un sagatavoja lēmumu pieņemšanu. Valdes *modus operandi* un tās mijiedarbība ar aģentūras vadību ir saistību, koleģialitātes, pārredzamības un centienu nodrošināt efektivitāti un iedarbīgumu apvienojums. Kā *ECHA* valde mēs apzināties, ka mums jārikojas tā, lai sniegtu maksimālu atbalstu aģentūrai.

Mēs lepojaties, ka vadījām aģentūru pēdējos piecus gadus un savu darbu esam paveikuši labi, jo redzam, ka tagad *ECHA* ir efektīva, nobriedusi aģentūra, kura var uzņemties jaunus uzdevumus saskaņā ar biocīdu un *PIC* tiesību aktiem — uzdevumus, kurus izvirza aģentūras organizatoriskajai attīstībai izšķirīgā laikā. Mūsu visu — dalībvalstu, ES un uzņēmumu visā Eiropā — smago ekonomisko perspektīvu dēļ aģentūrai jānosaka darba prioritātes, ņemot vērā savus līdzekļus, t. i., personālu, pieejamo budžetu, ko veido no nodevām un budžeta iestādes piešķirtām subsīdijām. Prioritāšu noteikšanas procesā tiek izmantoti aģentūras dibināšanas noteikumi, kuros bieži vien skaidri paredzēti termiņi, kad darbam jābūt paveiktam. Tomēr, tā kā joprojām ir daudz jomu, kurās jāpieņem subjektīvi lēmumi, valde vienojās par četriem stratēģiskiem mērķiem, kuri palīdzēja aģentūrai noteikt prioritātes attiecībā uz pasākumiem daudzgaļu darba programmā.

Mēs labprāt uzklaušīsim Jūsu nostāju attiecībā uz stratēģiskajiem mērķiem un turpmākiem trim gadiem noteiktajām prioritātēm, tādēļ priecāsimies par atsauksmēm.

Thomas Jakl
Valdes priekšsēdētājs

IZPILDDIREKTORA PĀRSKATS

ECHA daudzgadu darba programmā 2013.—2015. gadam izklāstīti aģentūras plānotie pasākumi nākamajiem trim gadiem. Tuvākajā laikā mēs sniegsim sīkāku informāciju par mūsu plāniem ikgadējās darba programmās. Daudzgadu darba programmu pārskata katru gadu, un katru reizi tās laika periodu pavisma par gadu uz priekšu.

Laikposms no 2013. līdz 2015. gadam ir svarīgs trīsgadu periods *ECHA*. Tas ietver četru atsevišķu ES tiesību aktu izstrādi — *REACH*; klasificēšana, marķēšana un iepakojšana; iepriekš izziņota piekrišana eksportam un bīstamu vielu importam; un visbeidzot — biocīdi produkti. Pēdējās divas regulas ir pilnīgi jaunas, un tās parādījušās laikā, kad notiek aktīvs darbs saskaņā ar *REACH* un *CLP*. Šo divu jauno uzdevumu veiksmīgs sākums ir atkarīgs ne tikai no *ECHA* vadības spējas koordinēt šo procesu, bet arī no ES budžeta iestādes piešķirtā darbinieku daudzuma un finanšu līdzekļiem un pietiekamām zināšanām dalībvalstīs.

Arī licencēšanas pieteikumu pārbaudīšana, kas ir jauna un svarīga *REACH* daļa, sāksies šajā periodā un kļūs par grūtu uzdevumu visām attiecīgajām pusēm. Visas ieinteresētās personas gaida, ka riska pārvaldības instruments attaisnos cerības, ņemot vērā, ka nozarei tiks sniegtas skaidras norādes virzīties uz atteikšanos no īpaši bīstamu ķīmisko vielu lietošanas. Tomēr atzinumu un lēmumu pieņemšanas process licencēšanas jomā ir izstrādāts tā, lai pienācīgi ņemtu vērā arī sociāli ekonomiskās ietekmes bažas.

Mūsu pieredzējušiem darbiniekiem būs jāizmanto visas prasmes un elastīgums, lai izpildītu šajos četros tiesību aktos minētos uzdevumus, kuros paredzēto pasākumu apjomu un intensitāti pilnīgi nosaka pieprasījums. Vienojoties par stratēģiskiem mērķiem ar valdi, mēs izvīrījam sev skaidrus mērķus, kuri palīdzēs īstenot mūsu vīziju — kļūt par pasaules vadošo regulatīvo iestādi ķīmisko vielu drošības jomā. Kopā ar partneriem mēs varam nodrošināt, ka Eiropa ir vadošajā pozīcijā attiecībā uz savu pilsoņu un vides aizsardzību no ķīmisko vielu nelabvēlīgās ietekmes.

Mērķu sasniegšanā mēs paļaujamies uz ciešu un konstruktīvu sadarbību ar visām ieinteresētajām personām un ļoti atzinīgi vērtējam Jūsu pastāvīgo interesi par mūsu darbu. Paturot to prātā, es ceru, ka atradīsiet laiku un sniegsiet atsauksmes par šo daudzgadu darba programmu. Jūsu viedoklis ir ļoti svarīgs.

Geert Dancet
Izpilddirektors

1. IEVADS

2007. gada 1. jūnijā dibinātā Eiropas Ķīmikāliju aģentūra (*ECHA*) ieņem galveno vietu ķīmisko vielu regulatīvajā sistēmā Eiropas Savienībā un ir izveidota ar *REACH* regulu¹. Kopš 2008. gada tai ir bijusi arī būtiska nozīme attiecībā uz Regulu par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (*CLP*²). Šie tiesību akti ir tieši piemērojami visās dalībvalstīs, un tie nav jātransponē valstu tiesību aktos. Abas regulas paredzētas, lai īstenotu ANO Stratēģisko pieeju ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī (*SAICM*), ko pieņēma 2006. gada 6. februārī Dubajā. *REACH* un *CLP* regulu mērķis ir nodrošināt iedzīvotāju veselības un vides augsta līmeņa aizsardzību un atvieglot ķīmisko vielu brīvu apriti iekšējā tirgū. Turklāt *REACH* regulas mērķis ir uzlabot konkurētspēju un inovāciju, kā arī veicināt testiem ar dzīvniekiem alternatīvas metodes, lai novērtētu ķīmisko vielu bīstamību. *REACH* regulas pamatā ir princips, ka ražotāji, importētāji un pakārtotie lietotāji nodrošina, ka vielas, kuras tie ražo, laiž tirgū vai lieto, nav nelabvēlīgas cilvēku veselībai vai videi. Tās pamatā ir piesardzības princips.

No praktiskā viedokļa raugoties, *REACH* regulā paredzēts šo ķīmisko vielu riska pārvaldību padarīt daudz efektīvāku un paātrināt drošu un novatorisku ķīmisko vielu izplatīšanu tirgū, jo īpaši nododot uzņēmumiem iepriekš iestādēm uzticēto pierādīšanas pienākumu attiecībā uz riska noteikšanu un kontroli. Paredzams arī, ka *REACH* regula palīdzēs gūt trūkstošās zināšanas par tā sauktajām "esošām" vielām, kas tika laistas Eiropas tirgū.

Lai veiksmīgi īstenotu *REACH* un *CLP* regulu, aģentūrai ir labi jādarbojas un jāspēj sniegt neatkarīgus un kvalitatīvus zinātniski pamatotus atzinumus likumā noteiktajos termiņos, kā arī nodrošināt vajadzīgo atbalstu *REACH* īstenošanas jomā attiecīgajām ieinteresētajām pusēm, tostarp nozarei, lai likumdošanas funkcijas darbotos bez sarežģījumiem. Tomēr efektīva *REACH* un *CLP* regulu darbība ir atkarīga arī no *ECHA* institucionālajiem partneriem, jo īpaši ES dalībvalstīm un Eiropas Komisijas ("Komisija"), no vienas puses, un no nozares uzņēmumiem, no otras puses, lai pienācīgi īstenotu šīs regulas. Turklāt, lai izstrādātu uz tirgu pamatotas iniciatīvas, kas paredzētas tiesību aktos ķīmisko vielu jomā, ir vajadzīgs arī izplatītāju, mazumtirgotāju un patērētāju, kā arī darba ņēmēju un to pārstāvju ieguldījums.

Jau no paša sākuma *REACH* un *CLP* regulu uzticamība tika noteikta, piemēram, valstu līmenī piešķirot līdzekļus pietiekamā apjomā un īstenojot efektīvu un taisnīgu ieviešanas politiku. Turklāt, kopš *ECHA* ir atbildīga par zinātnisko atzinumu sagatavošanu Eiropas Komisijai, veiksmīga īstenošana ir atkarīga no pareiza *ECHA* sagatavošanas darba un pienācīgas šo procesu kontroles, ko veiks Eiropas Komisija un/vai dalībvalstis.

Šīs darba programmas plānošanas pamatā ir 3. pielikumā norādītie sākotnējie skaitļi, kas ir atjauninātas Komisijas aplēses, kuras tika sagatavotas, izstrādājot *REACH* regulu. Pēc divu *REACH* reģistrāciju un *CLP* paziņojumu termiņu beigām attiecīgi 2010. un 2011. gadā *ECHA* var izmantot reālos datus, izstrādājot prognozes; tomēr sākotnējie skaitļi, jo īpaši attiecībā uz licencēšanas pieteikumiem, joprojām ir zināmā mērā neskaidri. Plānotais resursu piešķirums iegūts, ekstrapolējot *ECHA* 2012. gada darba programmas pārskatīšanas datus, neņemot vērā līdzekļus, kas vajadzīgi licencēšanas pieprasījumu apstrādei, kurai 2013. gadā būs nepieciešami 10 pieredzējuši darbinieki. Katrā no šiem gadiem ir paredzēts arī neliels līgumdarbinieku skaita pieaugums. Tomēr būs jāveic pastāvīga darba apjoma uzraudzība un, iespējams, arī prioritāšu un līdzekļu pārskatīšana turpmākajos gados.

¹ Regula (EK) Nr. 1907/2006.

² Regula (EK) Nr. 1272/2008.

Papildus esošajām *REACH* un *CLP* regulām Komisija 2009. gadā iesniedza priekšlikumu jaunai regulai attiecībā uz biocīdu produktu laišanu tirgū un lietošanu³, kura pašreiz gaida pieņemšanu galīgajā variantā. Ierosinātajā regulā un grozījumos, par kuriem vienojies Eiropas Parlaments un Padome, paredzēti *ECHA* papildu uzdevumi, t. i., konkrētu biocīdu produktu licencēšanas pieteikumu pārskatīšana, kas sāksies 2013. gada septembrī. Pirms šā juridiskā pamata stāšanās spēkā *ECHA* būs sākusi darbinieku pieņemšanas procedūru, savu IT rīku pielāgošanu un kompetences veidošanu saistībā ar šo regulu.

Turklāt Eiropas Parlaments un Padome apspriež tā sauktās *PIC* regulas pārstrādāto versiju⁴ par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu. Paredzams, ka no 2013. gada konkrēti Eiropas Komisijas Kopīgā pētniecības centra uzdevumi tiks nodoti *ECHA*, tādējādi paredzams, ka pēc Komisijas pieprasījuma *ECHA* tai sniegs tehnisku un zinātnisku ieguldījumu un palīdzību. Turklāt *ECHA* plāno uzsākt gatavošanos uzdevumiem pirms šo tiesību aktu stāšanās spēkā, pamatojoties uz 2012. gada budžetā paredzētajiem līdzekļiem.

2. EIROPAS ĶĪMIKĀLIJU AĢENTŪRA 2013. –2015. GADĀ

2.1. *ECHA* misija, vīzija un vērtības

ECHA jaunā misija, vīzija un vērtības tika pirmo reizi pieņemtas 2011. gadā.

Misija

ECHA regulatīvo iestāžu vidū ir virzītājspēks ES galveno tiesību aktu ieviešanā ķīmisko vielu jomā, lai ieguvumi būtu gan cilvēku veselībai un vides aizsardzībai, gan arī jauninājumiem un konkurētspējas attīstībai. u.

ECHA palīdz uzņēmumiem pildīt tiesību aktos noteiktās prasības, veicina ķīmisko vielu drošu lietošanu, sniedz informāciju par ķīmiskajām vielām un risina jautājumus, ja ķīmiskās vielas rada bažas. .

Vīzija

ECHA mērķis ir kļūt par pasaules vadošo regulatīvo iestādi ķīmisko vielu drošības jomā.

Vērtības

Pārredzamība

Mēs aktīvi iesaistām darbībā regulatīvos partnerus un ieinteresētas personas, kā arī pārredzami pieņemam lēmumus. Mūsu darbs ir saprotams, un mēs esam viegli pieejami.

³ COM(2009) 267.

⁴ Eiropas Parlamenta un Padomes 2008. gada 17. jūnija Regula (EK) Nr. 689/2008 par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu.

Neatkarība

Mēs esam neatkarīgi no jebkādām ārējām interesēm un savus lēmumus pieņemam objektīvi. Pirms daudzu lēmumu pieņemšanas mēs atklāti apspriežamies ar sabiedrības pārstāvjiem.

Uzticamība

Mūsu lēmumi ir zinātniski pamatoti un saskaņoti. Mūsu darbības stūrakmens ir pārskatatbildība un konfidencialas informācijas drošība.

Efektivitāte

Mēs savā darbā esam mērķtiecīgi, apņēmīgi un vienmēr cenšamies izmantot resursus saprātīgi. Mūsu kvalitātes standarti ir augsti, un mēs ievērojam izpildes termiņus.

Orientēšanās uz labklājību

Mēs veicinām drošu un ilgtspējīgu ķīmisko vielu lietošanu, lai Eiropā uzlabotu cilvēku dzīves kvalitāti, kā arī aizsargātu un uzlabotu vides kvalitāti.

2.2. ECHA stratēģiskā pieeja

ECHA regulatīvo iestāžu vidū ir virzītājspēks ES galveno tiesību aktu ieviešanā ķīmisko vielu jomā, lai ieguvumi būtu gan cilvēku veselībai un vides aizsardzībai, gan arī jauninājumiem un konkurētspējas attīstībai. Āģentūras vīzija ir kļūt par pasaules vadošo regulatīvo iestādi ķīmisko vielu drošības jomā. Lai tas kļūtu par realitāti, nākamo gadu galvenais mērķis ir panākt ievērojamu virzību šajā ziņā.

Tās īstenošanas pamats ir efektīva un saprātīga REACH un CLP instrumentu izmantošana. Pievēršot galveno uzmanību pareizajām prioritātēm, tiks sasniegti taustāmi rezultāti un ECHA kļūs par starptautiski atzītu un uzticamu atsauces iestādi.

Turklāt, īstenojot savas pilnvaras, ECHA būs jāveido saiknes un sinerģija ar citiem ES tiesību aktiem vides aizsardzības jomā. Galvenie ECHA panākumu faktori nākotnē ir cieša sadarbība ar Eiropas iestādēm, jo īpaši ar dalībvalstīm un to valsts iestādēm. ECHA jāturpina sadarboties arī ar visām ieinteresētajām personām un jāveido tīkli starp nozari, MSCA, ES iestādēm un pilsonisko sabiedrību.

ECHA ir noteikusi stratēģiskos mērķus, kas palīdzētu noteikt prioritārās darbības, lai laika gaitā īstenotu vērienīgo vīziju. Šie mērķi attiecas arī uz laikposmu pēc 2015. gada, un tādējādi sniedz āģentūrai norādi, pieņemot lēmumus līdzekļu sadalījuma un personāla motivēšanas jautājumos.

I Palielināt kvalitatīvu datu pieejamību, lai nodrošinātu ķīmisko vielu drošu ražošanu un lietošanu.

REACH nosaka, ka nozares uzņēmumiem pašiem jāpierāda, ka to ķīmisko vielu lietošana ir droša. Tomēr bez pamatotu datu kopuma, kurā izklāstītas vielu bīstamās īpašības un lietošanas veidi, nav iespējams nodrošināt atbilstošu klasificēšanu un marķēšanu, kā arī izstrādāt ķīmiskās drošības novērtējumu (CSA), kurā pierādīta ķīmisko vielu droša lietošana.

Pirmajā REACH reģistrācijas termiņā, saņemot vairāk nekā trīs miljonus CLP paziņojumu, ECHA savāca noderīgu informāciju par vielām, kuras tiek ražotas un lietotas lielos apjomos, kā arī vielām, kurām ir visbīstamākās īpašības. ECHA būs jāpalielina šīs unikālās datu krātuves pieejamība un tās izmantošana, nodrošinot īstenošanas un izpildes iestādēm, kā arī plašai sabiedrībai uzlabotu piekļuvi tā, lai attiecīgie lietotāji to var vislabāk izmantot.

Vienlaikus ņemot vērā ECHA sākotnējos konstatējumus par reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti, kuros atzīts, ka lielai daļai ir būtiski trūkumi kvalitātes ziņā, jāveic visu iesaistīto personu, jo īpaši nozares un iestāžu, saskaņoti pasākumi, lai turpinātu uzlabot informācijas un dokumentāciju kvalitāti nākamajiem reģistrācijas termiņiem; tas attiecas arī uz īstenošanas jautājumiem, kurus risina āģentūra.

Turklāt, lai veicinātu drošu lietošanu piegādes ķēdēs, jāveicina intensīvāka atsauksmju iegūšana un apspriešana ar plašu nozares pārstāvību par dokumentāciju kvalitāti un attiecīgajām drošības datu lapām. Šajā saistībā svarīgi ir nodrošināt tādus instrumentus, kuri palīdz nozarei sagatavot kvalitatīvas dokumentācijas, tostarp efektīvus, izmantojamus iedarbības scenārijus, un arī tādus, kas sekmē dialogu starp dažādām pusēm piegādes ķēdēs, lai palielinātu informācijas plūsmu, vienlaikus veicinot konkurētspēju un inovāciju. Pārējās svarīgākās darbības ir tematiskas, informatīvas kampaņas nozares uzņēmumiem.

II Aicināt iestādes izmantot datus saprātīgi, lai noteiktu un risinātu jautājumus par bīstamām ķīmiskajām vielām.

Dati par ķīmiskām vielām, kuri ir izstrādāti, savākti un iesniegti *ECHA*, paredzēti, lai ļautu *ECHA* pārbaudīt, vai nozare pilda savus pienākumus attiecībā uz drošas lietošanas dokumentēšanu, un ļautu iestādēm piemērot papildu riska pārvaldības pasākumus tādu riska veidu gadījumos, kurus uzskata par nepieņemamiem. Šie dati ir ne tikai efektīvi jāizplata tādā formātā, kas palīdz iedzīvotājiem izprast šo informāciju, bet arī jāizmanto saprātīgi, lai iespējami ātri veiktu regulatīvas darbības attiecībā uz prioritārām vielām un lietošanas veidiem, kuri var radīt risku.

Identificētie bažu jautājumi jārisina, pieņemot uz informāciju pamatotus lēmumus par regulatīviem pasākumiem, kuri paredzēti efektīvai, kā arī samērīgai riska mazināšanai. *ECHA* galveno uzmanību pievērsīs ātrai attiecīgās dokumentācijas un bīstamo vielu noteikšanai un atbilstošu darbību ierosināšanai, piemēram, dokumentācijas izvērtēšanai un vielas novērtēšanai. Tās būs norādītas arī aģentūras ārējā saziņā ar plašu sabiedrību. Galvenā uzmanība jāpievērš gadījumiem, kuri joprojām netiek atbilstoši regulēti.

ECHA ir galvenais efektīvas regulatīvas ķīmisko vielu riska pārvaldības virzītājspēks. Aktīvi un efektīvi īstenojot *REACH* un īpaši licencēšanas procesu, *ECHA* sniegs ievērojamu ieguldījumu visbīstamāko vielu aizvietošanas veicināšanā ES, tādējādi sekmējot inovāciju. Licencēšanas sistēmas novitāte un pilsoniskās sabiedrības augstās prasības nosaka nepieciešamību piešķirt šim pasākumam un ar to saistītajai īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) noteikšanai pastāvīgu atbalstu, dalībvalstīm un Eiropas Komisijai cieši sadarbojoties, lai sasniegtu kopīgi izvirzītos vērienīgos mērķus. Tam jāsekmē arī konkurētspējas pieaugums ražošanas nozarē, īpašu uzmanību pievēršot MVU vajadzībām.

III Risināt zinātnes uzdevumus, kļūstot par centru dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo spēju veidošanā.

ECHA pastāvīgi saskaras ar jauniem zinātnes un tehnikas uzdevumiem, kuriem jāpievērš īpaša uzmanība (regulatīvā jomā), piemēram, nanomateriāliem, endokrīnās sistēmas traucējumus izraisošām vielām, integrētu (alternatīvu) testēšanas stratēģiju izmantošanai un maisījumu toksicitātei.

Lai reaģētu uz šiem jaunajiem tematiem un sniegtu dalībvalstīm un ES iestādēm vislabāko iespējamo zinātnisko un tehnisko konsultāciju, *ECHA* ne tikai jāvairo spējas zinātnes jomā, bet arī intensīvāk jāpilda savas funkcijas, kļūstot par centru dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku sadarbības un zinātnisko un regulatīvo spēju veidošanā. Sadarbojoties ar visiem dalībniekiem, līdz 2020. gadam varētu nodrošināt tādu ķīmisko vielu ražošanu un lietošanu, kas būtiski samazinās nelabvēlīgu ietekmi uz cilvēku veselību un vidi, vienlaikus veicinot inovāciju un konkurētspēju.

ECHA darbojas jomā, kurā pārredzamība, uzticamība un aktīva pieeja iespējamiem interešu konfliktiem ir galvenie aģentūras veiksmīgas darbības faktori. Aģentūrai būs īpaši svarīgi saglabāt ciešu sadarbību ar tādiem partneriem kā Eiropas Komisija, citas ES iestādes, dalībvalstis, nozare un citas ieinteresētās personas. Viens no *ECHA* vērtību stūrakmeņiem ir pārredzamība. Tas nozīmē, ka regulatīvās jomas partneriem un ieinteresētajām personām ir cieši jāsadarbības, veicot aģentūras pasākumus un informējot par tiem sabiedrību.

IV Efektīvi un lietderīgi aptvert pašreizējos un jaunus tiesību aktus, vienlaikus pielāgojoties nākamajiem līdzekļu ierobežojumiem.

Galvenais vadības uzdevums ir apvienot prognozējamo līdzekļu ierobežojumu nākamajā 2014.—2020. gada daudzgadu finanšu shēmā, darbu pie šeit noteiktajiem turpmākajiem stratēģiskajiem mērķiem un jaunus *ECHA* regulatīvos uzdevumus, kas noteikti, piemēram, Biocīdu un *PIC* regulā.

Pieaugošais uzdevumu skaits vedinās *ECHA* galveno uzmanību pievērst efektivitātei un (iekšējās) sinerģijas meklējumiem šo uzdevumu īstenošanas gaitā. Pat visoptimistiskākajos scenārijos nevar izslēgt, ka nākotnē *ECHA* būs jāspēj strādāt ar mazāku darbinieku skaitu, nekā tai nepieciešams, risinot visus organizatoriskos jautājumus, ko rada šāda situācija.

Tā kā sākotnēji galvenā uzmanība darbā ar biocīdu un *PIC* regulām būs pievērstā tādu jaunu procesu un struktūru izveidošanai, kuri palīdzēs ātri tikt galā ar pieaugošo darba slodzi, patiens izaicinājums būs pierādīt, ka, nododot šos uzdevumus *ECHA*, ir sasniegta visaptveroša efektivitāte, kā to paredzēja ES regulators.

ECHA būs pastāvīgi jāpielāgojas mainīgajām prasībām, lai sasniegtu savu mērķi — būt par mūsdienīgu Eiropas aģentūru, kura pilsoņu interesēs sniedz kvalitatīvus pakalpojumus uzņēmumiem, dalībvalstīm un Eiropas iestādēm.

ECHA apzinās, ka personāla zināšanas, pieredze un motivācija ir galvenie faktori, kas veicina stratēģisko mērķu sasniegšanu. Tādējādi stratēģiska cilvēkresursu attīstība ir svarīga, lai stiprinātu un veicinātu organizatorisko darbību un sasniegtu paaugstinātu efektivitāti, personālam pilnveidojot zināšanas un pieredzi.

3. REGULATĪVO PROCESU ĪSTENOŠANA

3.1. Reģistrācija, datu kopīgošana un izplatīšana

Prioritātes 2013. –2015. gadā

Dot ieguldījumu kvalitatīvas informācijas par ķīmiskām vielām sagatavošanā un vākšanā, *inter alia*:

- veicinot ieinteresēto personu izpratni par vielu identifikācijas prasībām un vielu līdzības koncepciju, kas ir svarīgi jebkura *REACH* vai *CLP* procesa efektīvai īstenošanai;
- sekmējot kvalitatīvu dokumentāciju, tostarp ķīmiskās drošības pārskatu un iedarbības scenāriju, sagatavošanu, lai nodrošinātu to, ka reģistrētāji un, izmantojot efektīvu saziņu, pakārtotie lietotāji var droši lietot ķīmiskās vielas. Tas nodrošinās arī labu pamatu turpmākam regulatīvajam darbam, piemēram, novērtēšanai;
- veicinot to, ka uzņēmumi pilda savas regulatīvās saistības, un mudinot nozari vajadzības gadījumā iesniegt kvalitatīvus reģistrācijas dokumentāciju atjauninājumus;
- veicinot visu ieinteresēto personu saskaņotu un efektīvu praksi, izstrādājot, dokumentējot ķīmiskās drošības novērtējumus un paziņojot par tiem, lai nodrošinātu kvalitatīvas informācijas par vielu drošu lietošanu apkopošanu un paziņošanu;
- nodrošinot, ka visās jaunajās dokumentācijās un atjauninājumos ir tehniski pilnīga *CSR* informācija, vienlaikus veicinot plašākas drošības informācijas izplatīšanu un ziņošanu par to.

Veicināt datu saprātīgu izmantošanu, lai nodrošinātu efektīvu regulatīvu pārvaldību, *inter alia*:

- uzlabojot izplatīšanas tīmekļa vietni, lai padarītu to par lietotājdraudzīgu vienas pieturas aģentūru informācijas par vielām saņemšanai *ECHA* datubāzēs un iesaistot ieinteresētās personas, lai labāk saprastu un apmierinātu to vajadzības;
- izstrādājot skaitļošanas rīkus un citas metodes, lai atbalstītu datu efektīvu un saprātīgu analīzi *ECHA* procesiem un ieinteresēto personu datu pieprasījumiem.

Veicināt līdzekļu efektīvu izmantošanu, *inter alia*:

- mēģinot rast sinerģiju starp pasākumiem un līdzekļiem, lai efektīvi aptvertu jaunu dokumentāciju iesniegšanas, izplatīšanas un vielu identifikācijas uzdevumus, kas saistīti ne tikai ar *REACH* un *CLP*, bet arī ar jaunajām biocīdu un *PIC* regulām.

3.1.1. Reģistrācija un dokumentāciju iesniegšana

Reģistrācija

REACH regulā paredzēts, ka nozare uzņemas atbildību par to risku novērtēšanu un pārvaldīšanu, ko rada ķīmiskas vielas, kuras tā ražo un importē, un par drošības informācijas sniegšanu par šo vielu lietošanu. Paredzēts, ka uzņēmumi, kuri ražo vai importē vielas tādos apjomos, kas pārsniedz vienu tonnu gadā, vāc datus par to īpašībām un iesaka atbilstošus riska pārvaldības pasākumus. Paredzēts, ka par vielām, kuras tiek ražotas vai importētas tādos apjomos, kas pārsniedz 10 tonnas gadā, iesniedz sīki izstrādātu ķīmiskās drošības novērtējumu (*CSA*), kas ietverts ķīmiskās drošības pārskatā (*CSR*). Visbeidzot par vairumu vielu, kas klasificētas kā bīstamas, *CSR* jāietver ar lietošanu saistīti iedarbības scenāriji, kuros noteikti drošas lietošanas nosacījumi, un tie jāsniedz reģistrētāju pakārtotiem lietotājiem kā pielikumi drošības datu lapām (*SDS*).

Uzņēmumiem jādokumentē visa minētā informācija reģistrācijas dokumentācijā, kas jāiesniedz *ECHA*. Lai veicinātu datu saskaņotu interpretēšanu un samazinātu reģistrācijas izmaksas un nevajadzīgos izmēģinājumus ar dzīvniekiem, vienas un tās pašas vielas reģistrētājiem jākopīgo sava informācija un kopīgi jāiesniedz reģistrācijas. Pirms lēmuma pieņemšanas par reģistrācijas numura piešķiršanu vai dokumentācijas noraidīšanu aģentūra pārbauda, vai iesniegtā informācija ir pilnīga un vai ir samaksāta attiecīgā nodeva.

Reģistrācijas pienākums nozarei stājās spēkā 2008. gada 1. jūnijā. Tomēr tika noteikts pārejas režīms attiecībā uz tā sauktajām "esošām" vielām, kuras bija reģistrētas pirms 2008. gada. Šīs vielas jāreģistrē 2010., 2013. vai 2018. gadā atkarībā no to bīstamajām īpašībām un apjomiem, kādos tās tiek ražotas vai importētas. Jaunas vielas un esošās vielas, kuras nav iepriekš reģistrētas, jāreģistrē, pirms tās drīkst ražot vai importēt ES. Līdz pirmā reģistrācijas termiņa beigām 2010. gadā *ECHA* saņēma aptuveni 25 000 reģistrācijas dokumentācijas par aptuveni 3400 esošām vielām.

Veiksmīgi organizēts darbs nākamajam reģistrācijas termiņam 2013. gada 31. maijā, līdz kuram, paredzams, tiks iesniegti aptuveni 15 000 dokumentāciju, atkarīgs no 2010. gadā gūtās pieredzes un zinātnības. To izmantos, lai novērtētu līdzekļu un atbalsta apjomu, kas *ECHA* vajadzīgs, lai efektīvi palīdzētu reģistrētājiem, jo īpaši MVU, un laikus apstrādātu reģistrācijas dokumentācijas. Turklāt *ECHA* sagatavosies Horvātijas provizorisko reģistrāciju un reģistrāciju apstrādei⁵ saskaņā ar pievienošanās līgumā ES paredzētajiem pārejas pasākumiem.

Turklāt *ECHA* vēlas palīdzēt uzņēmumiem iesniegt iespējami kvalitatīvākas dokumentācijas, ņemot vērā, ka dokumentācijās ietvertā analīze ir būtiski svarīga nozarei, lai panāktu ķīmisko vielu drošu lietošanu visā piegādes ķēdē. Tomēr bez pamatotu datu kopuma, kurā izklāstītas vielu bīstamās īpašības un lietošanas veidi, nav iespējams nodrošināt atbilstošu klasificēšanu un marķēšanu un izstrādāt ķīmiskās drošības novērtējumu (*CSA*), kurā pierādīta ķīmisko vielu droša lietošana. Tāpēc informācija par reģistrētajām vielām aģentūras ķīmisko vielu datubāzē veido pamatu citu regulatīvu procesu sākšanai un informācijas izplatīšanai sabiedrībai un ieinteresētām personām. Tāpēc *ECHA* interesēs ir nosargāt datu kvalitāti, lai tie būtu iespējami noderīgi aģentūrai, Eiropas Komisijai, dalībvalstīm, citām ieinteresētām personām un plašai sabiedrībai. Pašlaik paredzēts, ka lielāks atbalsts jāsniedz šādām galvenajām jomām — nepārprotamam vielu identifikācijas un lietošanas veidu aprakstam, kā arī saskaņotam un vienotam ķīmiskās drošības pārskatam.

⁵ Paredzams, ka Horvātija pievienosies ES 2013. gada 1. jūlijā.

Tādēļ *ECHA* plāno sniegt tehnisku un zinātnisku atbalstu tādām jomām kā ķīmiskās drošības novērtējumu un iedarbības scenāriju izstrāde un to paziņošana attiecībā uz vielu lietošanu tīrā veidā, kā arī lietošanu maisījumos un izstrādājumos. *ECHA* mērķis ir arī veicināt vienotu izpratni par ķīmiskās drošības novērtējumiem, kurus izstrādā pakārtotie lietotāji. Nākamajos gados *ECHA* palielinās atbalstu nozares centieniem saskaņot līdzekļus un praksi, iekļaujot iedarbības scenārijus drošības datu lapās, lai tādējādi nodrošinātu, ka maisījumu un izstrādājumu ražotāji pēc iespējas labāk izmanto minētos iedarbības scenārijus savos novērtējumos un riska pārvaldībā. Turklāt *ECHA* palielinās savas spējas pareizi novērtēt informāciju, kas ietverta ķīmiskās drošības pārskatos (*CSR*), kurus tā saņem kopā ar reģistrācijas dokumentācijām. Svarīgi nodrošināt, lai tehniskā pilnīguma pārbaude ietvertu informāciju par iedarbību un risku un norādījumus drošai lietošanai. Ārējo spēju veidošana ietvers sadarbību ar nozari, kā arī sadarbību ar valsts iestādēm, kuras pārvalda *REACH* īstenošanu, lai palīdzētu tām novērtēt to riska pārvaldības pasākumu īstenošanu, kuri vajadzīgi ķīmisko vielu drošas lietošanas garantēšanai. Daudzi pasākumi tiks veidoti 2018. gadā reģistrētu uzņēmumu nodrošināšanai ar strukturētiem līdzekļiem ķīmiskās drošības novērtējumu veikšanai. Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam *ECHA* turpinās atbalstīt pakārtotos lietotājus, lai palīdzētu tiem izprast reģistrēto vielu drošības informāciju, kuru tie saņem iedarbības scenāriju veidā.

Skaitļošanas rīki un metodes

ECHA uzlabos savus skaitļošanas rīkus un citas metodes, lai, izmantojot lietpratīgus un mērķtiecīgus līdzekļus, noteiktu, kurās dokumentācijās nepietiekami pierādīts drošs lietošanas veids un nepieciešama atbilstoša reakcija neapmierinošas kvalitātes labošanai. Aģentūra noteiks arī kopīgos trūkumus reģistrācijas dokumentācijās, kuru gadījumā veicami turpmāki pasākumi papildus dokumentācijas izvērtēšanai. Piemēram, pārbaudot to vielu reģistrācijas, kuras izmanto kā starpproduktus, turpinās noteikt, vai minētais lietošanas veids atbilst definīcijai par lietošanu starpproduktos un vai tiek piemēroti stingri kontrolēti apstākļi. Ja vielu nepamatoti reģistrē kā starpproduktu, iztrūkst informācija, kas vajadzīga, lai nodrošinātu identifikāciju un riska kontroli. Turklāt šādas nepamatotas reģistrācijas rezultātā vielai var piešķirt nepiemēroti zemu prioritāti, kas nozīmē, ka nav jāsapatavo turpmāka informācija vai nav jāveic turpmāka regulatīvā riska pārvaldība. Šādu problēmu rezultāta varētu veidoties tirgus izkropļojumi. Reģistrētāji tiks informēti par pārbažu konstatējumiem, kā arī sadarbībā ar nozari izstrādāto labāko praksi, lai veicinātu dokumentāciju brīvprātīgu atjaunināšanu un uzlabošanu. Šie pasākumi turpināsies laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam, jo tie ir tieši saistīti ar sagatavošanos galīgajam *REACH* reģistrācijas termiņam 2018. gadā. Turklāt tiem ir tūlītēja ietekme uz tās informācijas kvalitātes uzlabošanu, kuru paziņo visai piegādes ķēdei, izmantojot drošības datu lapas (tostarp iedarbības scenārijus vairumam vielu, kuras klasificētas kā bīstamas), un tādējādi arī uz drošu rīkošanos ar vielām darbavietās, kā arī uz patērētāju un vides aizsardzību.

ECHA arī turpinās pilnveidot savas spējas datizrašanas un datu analīzes jomā, lai pareizi novērtētu reģistrācijas dokumentācijās ietvertu informāciju un lai varētu atbalstīt citu *REACH* un *CLP* procesu intereses, piemēram, mērķtiecīgu novērtēšanu un riska pārvaldības pasākumus. Tas veicinās reģistrācijas datu izmantošanu ES regulatīvajām vajadzībām, kuras nav minētas *REACH* un *CLP* tiesību aktos, kā izskaidrots turpmāk 3. iedaļā. Turklāt tas palīdzēs aģentūrai efektīvāk atbildēt uz pieprasījumiem, kas iesniegti saskaņā ar Regulu (EK) 1049/2001 par piekļuvi dokumentiem; paredzams, ka šie pieprasījumi kļūs arvien sarežģītāki un laikietilpīgāki, jo pieaugs aģentūrā glabātās informācijas apjoms.

Citi dokumentācijas iesniegšanas veidi

Lai veicinātu inovāciju Eiropā, uzņēmumi var pieprasīt pagaidu atbrīvojumu no reģistrācijas pienākuma attiecībā uz vielām, kuras izmanto uz ražojumiem un procesu vērsta pētniecībā

un tehnoloģiju izstrādē (tā sauktie "PPORD paziņojumi"). Pirmo PPORD atbrīvojumu termiņš beidzas 2013. gadā, kad sāksies to pagarinājuma laika novērtēšana. Lai pieņemtu pamatotus lēmumus par iespējamo PPORD pagarinājumu, izmantos 2008. gada sākotnējo pieteikumu novērtējumu, kurš tiks pabeigts līdz 2013. gada sākumam.

Papildus reģistrāciju un PPORD paziņojumu apstrādei ECHA saņem informāciju par vielām no pakārtoto lietotāju ziņojumiem (ja pakārtotā lietošana nav paredzēta piegādātāja iedarbības scenārijā) un paziņojumiem par vielām izstrādājumos. ECHA sniegs vielu pakārtotiem lietotājiem, kuri reģistrēti 2013. gadā, praktisku palīdzību ziņojumu sniegšanas pienākumu izpildē, nodrošinot tiem vienkāršas rokasgrāmatas un piemērus, kā arī lietotājdraudzīgus rīkus.

Lai gan dokumentācijas iesniegšana ir galvenokārt automatizēts process, jo īpaši attiecībā uz reģistrāciju un C&L paziņojumu apstrādi, 2013. gads būs izaicinājumiem bagāts, jo ECHA sāks saņemt jauna veida dokumentācijas saistībā ar biocīdu un PIC regulām. Tās apstrādās tā pati grupa, kurā ir pietiekami daudz darbinieku, lai pilnīgi izmantotu sinerģiju starp tiesību aktiem un izlietotu līdzekļus vislabākajā veidā. Biocīdu dokumentācijas un PIC eksporta paziņojumi nonāks ECHA tieši tad, kad jau būs apstrādātas visas dokumentācijas no otrā REACH reģistrācijas termiņa. Tomēr sagatavošanas pasākumi notiks visaktīvākajā reģistrācijas posmā, tāpēc tie ir rūpīgi jāplāno un jāuzrauga, lai izvairītos no traucējumiem. Paredzams, ka, lai sasniegtu augstu automatizācijas līmeni, procesu pilnveidošana turpināsies 2014. un 2015. gadā.

3.1.2. Datu kopīgošana un vielu identifikācija

Datu kopīgošana ir ECHA process, kas notiek pirms to uzņēmumu, kuri ražo vai importē vienu un to pašu vielu, kopīgas reģistrācijas informācijas iesniegšanas. Datu kopīgošanas mērķis ir samazināt uzņēmumiem reģistrācijas izmaksas, novērst testu ar dzīvniekiem dublēšanu un veicināt vielu vienotu klasificēšanu un marķēšanu. Datu kopīgošana ir obligāta pētījumiem, kuros izmanto mugurkaulniekus. ECHA veicina datu kopīgošanu starp iespējamiem reģistrētājiem, un tai ir šķīrējtiesneša pienākumi, izšķirot iespējamus datu kopīgošanas strīdus.

Datu kopīgošanai paredzēti divi atsevišķi ceļi: foruma izveide informācijas apmaiņai par vielām (SIEF) provizoriski reģistrētām esošām vielām un informācijas pieprasījumu iesniegšanas process citām vielām.

Esošo vielu provizoriska reģistrācija tika izveidota, lai uzņēmumi, kuri vēlas reģistrēt vienas un tās pašas vielas, pievienotos attiecīgās vielas SIEF. Lai gan SIEF tiek veidots bez ECHA dalības, aģentūra veicināja SIEF apspriešanu, nodrošinot drošu iepriekšēju SIEF vidi programmatūrā REACH-IT. Trešās personas, kurām ir informācija par attiecīgo vielu, arī var sniegt par sevi datus attiecīgajam SIEF, izmantojot REACH-IT. Uzņēmumiem, kuri sāk ražot vai importēt 100 tonnas vai mazāk esošas vielas gadā, vēl ir iespēja veikt provizorisku reģistrāciju līdz 2017. gada 31. maijam, un ECHA turpinās nodrošināt, ka šie jaunie provizoriskie reģistrētāji nonāk saskarē ar esošiem SIEF 2013.–2015. gadā. Pēc 2013. gada reģistrācijas termiņa ECHA pārskatīs REACH-IT iepriekšējās SIEF vietnes un pilnveidos tās, lai 2018. gada reģistrētāji iespējami labi varētu izmantot šīs vietnes saziņai un datu kopīgošanai.

Jaunām vielām un esošām vielām, kurām vēl nav bijusi provizoriska reģistrācija, informācijas pieprasījuma iesniegšanas process ir datu kopīgošanas darbība, kas notiek pirms reģistrācijas. Tā kā ECHA glabā informāciju par provizoriskām reģistrācijām, tā turpinās veicināt saskari starp attiecīgās vielas provizorisku(-iem) un iespējamu(-iem) reģistrētāju(-iem), dodot tiem iespēju sākt sarunas par pieejamo informāciju un attiecīgo

izmaksu sadali. Paredzams, ka laika gaitā pieaugs aģentūras darba slodze, kas saistīta ar informācijas pieprasījumiem, jo pieaugs vielu provizorisko reģistrētāju skaits.

ECHA ir ierobežoti šķīrējtiesneša pienākumi datu kopīgošanas strīdos, ja provizoriskie un potenciālie reģistrētāji nevar panākt vienošanos. Lai gan šo strīdu skaits joprojām ir neliels, *ECHA* paredz, ka 2013. gada sākumā palielināsies strīdu izšķiršanas pieprasījumu skaits attiecībā uz strīdiem par esošām vielām, un ir gatava tos risināt pirms reģistrācijas termiņa maijā. Pamatojoties uz pieredzi, kas gūta 2010. gada reģistrācijas termiņā, *ECHA* paredz, ka saņems visvairāk informācijas pieprasījumu par esošām vielām 2013. gada pirmajā pusē, jo uzņēmumi sapratīs, ka tuvojas termiņa beigas. Visbeidzot, jaunie datu kopīgošanas un vielu identifikācijas uzdevumi būs jāsāk veikt 2013. gadā, kad stāsies spēkā jaunā biocīdu regula; sinerģija ar *REACH* procesiem palīdzēs aģentūrai efektīvi īstenot šos jaunus uzdevumus, lai gan *ECHA* centīsies pilnveidot procesus un palielināt efektivitāti arī 2014.–2015. gadā.

Lai notiktu jēgpilna datu kopīgošana, galvenā nozīme ir pareizai vielu identifikācijai. Nozare ir izstrādājusi vielu identifikāciju esošām vielām, iespējamiem reģistrētājiem piedaloties *SIEF* apspriešanās, bet sarežģītāka ir situācija ar vielām, uz kurām attiecas informācijas pieprasījuma iesniegšanas process, jo *ECHA*, pamatojoties uz uzņēmumu iesniegtiem dokumentāriem pierādījumiem, jāsniedz atzinums, vai tā ir viena un tā pati viela. *ECHA* 2013.–2015. gadā aktīvi strādās, lai visas ieinteresētās personas labāk izprastu vielas identitātes koncepciju un ar to saistītos jautājumus. Ir svarīgi, lai šie jautājumi tiktu risināti iespējami ātri, šādi sekmējot efektīvu un laikus īstenotu *SIEF* veidošanu 2018. gada termiņam, kad, paredzams, tiks reģistrēts daudz lielāks vielu skaits. Visbeidzot, *ECHA* veiks mērķtiecīgas vielu identitātes pārbaudes vielu grupu reģistrācijas dokumentācijās, lai nodrošinātu, ka tajās norādītā vielas identifikācija ir izmantojama citos regulatīvos procesos, piemēram, novērtēšanā.

Turklāt *ECHA* ir piešķirusi saraksta numurus vielām, kurām nav bijis EK numura. Lai veidotu uzticamu *REACH* sarakstu un piešķirtu stabilu regulatīvu statusu šīm ķīmiskajām vielām, jāpārbauda to identifikācijas informācijas atbilstība. Šī darba priekšizpēte notiks 2013. gadā, lai turpmākos gados varētu sākt pārbaudes.

3.1.3. Izplatīšana

ECHA pienākums ir padarīt informāciju par reģistrētām vielām publiski pieejamu savā tīmekļa vietnē. Paredzams, ka tam būs pozitīva ietekme uz veselības un vides aizsardzību gan Eiropā, gan pasaulē, jo visiem būs iespēja saņemt informāciju par ķīmiskajām vielām, kuras viņi lieto.

Informācijas izplatīšanas pasākumi ir gan plašas informācijas publicēšana par ķīmiskajām vielām, kuras ietvertas reģistrācijas dokumentācijās un klasificēšanas un marķēšanas sarakstā (sīkāku informāciju skatīt 3.4. iedaļā), gan to pamatojumu izvērtēšana, kurus iesniedz reģistrētāji, kas pieprasa, lai konkrēta informācija, kuru tie iesniedz *ECHA*, ir konfidenciāla saskaņā ar *REACH* minētājiem noteikumiem. Pēc otrās reģistrācijas kārtas 2013. gadā *ECHA* saņems un glabās informāciju no papildu 15 000 reģistrācijas dokumentācijām par vielām, kuras ražo vai importē 100–1000 tonnu apjomā gadā. Informācijas izplatīšana no šīm dokumentācijām būs viena no *ECHA* pamatdarbībām un turpināsies līdz 2014. gadam. Turklāt paredzams, ka šīs dokumentācijas ietvers gandrīz 800 prasību par konfidencialitātes ievērošanu, un *ECHA* nekavējoties novērtēs reģistrētāju sniegtos pamatojumus. Kā prioritāti noteiks konfidencialitātes pieprasījumu novērtēšanu dokumentācijās, kuras ietver testēšanas priekšlikumus, izmantojot mugurkaulniekus, lai iespējami lielāku informācijas daudzumu par vielu varētu padarīt publiski pieejamu laikā, kad ieinteresētās personas tiek aicinātas izteikt piezīmes par šāda testēšanas priekšlikuma neatliekamību. Ja ir pieprasīts, ka vielas ķīmiskais nosaukums ir konfidenciāla informācija,

ECHA pārbaudīs, vai ierosinātais publiskais nosaukums atklāj pietiekami daudz vielas raksturīgo īpašību, pat neinformējot par pilnu ķīmisko identitāti.

Atzīstot izplatīšanas tīmekļa vietnes stratēģisko nozīmi ilgtermiņa starptautisku saistību izpildē, lai padarītu ķīmiskās īpašības publiski pieejamas, *ECHA* centīsies vēl labāk iesaistīt ieinteresētās personas satura un piekļuves informācijai uzlabošanā. Informācijas publicēšanas tieši no reģistrācijas dokumentācijām mērķis ir pilnveidot izplatīšanas tīmekļa vietni kā centrālo piekļuves punktu visai regulatīvai informācijai, ko ietver *ECHA* datubāzes par attiecīgo vielu, tostarp informācijai, kas izriet no biocīdu un *PIC* regulām.

Līdz 2013. gadam *ECHA* jāpabeidz priekšizpēte, kuras mērķis ir labāk definēt un noteikt prioritātes ieinteresēto personu vajadzībās. Konkrētāk, tiks ņemtas vērā plašas sabiedrības vajadzības, t. i., tās auditorijas vajadzības, kura nav informēta par tehnisko formātu vai neprot angļu valodu, ko pašlaik lieto publikācijās. Attiecīgās pārmaiņas tiks īstenotas laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam, sinhronizējot tās ar portāla IT attīstību (skatīt 6. pasākumu), lai 2015. gadā izplatīšanas tīmekļa vietne būtu pilnīgi uzlabota gan satura bagātināšanas ziņā, gan uzlabotas lietojamības ziņā. Visbeidzot *ECHA* centīsies uzlabot izplatāmās informācijas kvalitāti, jo īpaši attiecībā uz drošības informāciju, kura izriet no ķīmiskās drošības pārskata, un mudinās reģistrētājus atjaunināt reģistrācijas dokumentācijas, kuras, sākot no 2014. gada, būs pakļautas vispārīgākai pilnīguma pārbaudei.

3.2. Novērtēšana

Prioritātes 2013.–2015. gadā

ECHA aktīvi veic savu darbu kopā ar dalībvalstu iestādēm un nozari, nodrošinot atbilstību informācijas prasībām. Aģentūra ir pilnīgi apņēmusies efektīvāk un lietderīgāk izmantot atbilstības pārbaudi un citus pasākumus, lai uzlabotu dokumentāciju kvalitāti, *inter alia*:

- palielinot atbilstības pārbaudzi ietekmi, kuras ir galvenais *ECHA* rīcībā esošais regulatīvais process, lai viestu pārliecību par reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti. To veic, izmantojot IT rīkus sistemātiskai dokumentāciju atbilstības pārbaudei, atlasot attiecīgu dokumentāciju kombināciju mērķtiecīgai vai pilnīgai atbilstības pārbaudei un sagatavojot zinātniski un juridiski pareizus lēmumu projektus papildu informācijas pieprasīšanai vajadzības gadījumā;
- pieaugošā apjomā veicot atjaunināto dokumentāciju efektīvas pārbaudes pēc novērtējuma lēmumu pieņemšanas un nodrošinot stabilu pamatu dalībvalstu izpildes nodrošināšanas iestāžu darbībām, un pēc vajadzības veicot turpmākās atbilstības pārbaudes;
- izmantojot gada novērtējuma ziņojumu un citus saziņas kanālus ar reģistrētājiem un nozari, lai norādītu uz galvenajām jomām, kurās jāveic uzlabojumi iesniegumos; un mudinot uz spontānu un brīvprātīgu reģistrācijas dokumentāciju atjaunināšanu.

Izmantojot vielu novērtēšanu, dot ieguldījumu saprātīgā datu izmantošanā, lai nodrošinātu efektīvu regulatīvu ķīmisko vielu pārvaldību, *inter alia*:

- sadarbībā ar dalībvalstīm atlasot tās vielas ik gadu atjauninātajam Kopienas rīcības plānam, kuras, iespējams, rada risku, bet par to nav pārliecinošas informācijas.

REACH regulā nošķirta dokumentācijas izvērtēšana un vielas novērtēšana. Dokumentācijas izvērtēšanu veic *ECHA*, savukārt vielas novērtēšana ir tās dalībvalsts pārziņā, kurai jāveic novērtēšanas darbs. Abi procesi ir cieši saistīti ar reģistrāciju un ES mēroga riska pārvaldības procesiem, un tāpēc šis darbības cieši jākoordinē. *ECHA* turpinās pilnveidot savu stratēģisko pieeju izvērtēšanai un novērtēšanai.

3.2.1. Dokumentācijas izvērtēšana

Dokumentācijas izvērtēšana, kas sastāv no reģistrācijas dokumentāciju atbilstības pārbaudes un testēšanas priekšlikumu izskatīšanas⁶, ir galvenais *ECHA* izmantotais regulatīvais process, lai vietu pārliecību par reģistrāciju vispārējo kvalitāti un to atbilstību *REACH* prasībām. Šis uzdevums ir kļuvis vēl svarīgāks, ņemot vērā, ka viens no *ECHA* galvenajiem stratēģiskajiem mērķiem ir uzlabot datu kvalitāti.

Reģistrētāji iesniedz testēšanas priekšlikumus *ECHA* kā daļu no reģistrācijas un pieprasa *ECHA* atļauju testiem, kas jāveic, lai izpildītu informācijas prasības attiecībā uz liela apjoma vielām⁷, ja *REACH* regulas informācijas prasības nevar izpildīt citādi. Pirms lēmuma pieņemšanas testēšanas priekšlikumus, kuros ietverti testi ar mugurkaulniekiem, tiek veiktas konsultācijas ar trešo personu. *ECHA* pārbauda visus testēšanas priekšlikumus, lai nodrošinātu, ka ierosināto testu rezultātā tiks sagatavoti uzticami un atbilstoši dati un ka ir izskatīta visa pieejamā informācija, jo testi ar dzīvniekiem iespējami tikai tajos gadījumos, kad tiek panākta plaša vienošanās par šādu testu nepieciešamību.

Atbilstības pārbaūžu mērķis ir nodrošināt, ka *REACH* regulas informācijas prasības saņemtajās reģistrācijas dokumentācijās ir izpildītas. Šajā saistībā atbilstības pārbaude ir galvenais rīks standarta informācijas pieprasīšanai, kura paredzēta *REACH* regulā, bet kuru nav iesnieguši reģistrētāji. Šī informācija ir vielu drošas lietošanas pamats.

Dokumentāciju izvērtēšana ir viens no atbildīgākajiem *ECHA* uzdevumiem, jo tiek iesniegts liels dokumentāciju skaits, katrā dokumentācijā ietverta plaša informācija un nepieciešama ievērojama zinātniskā un tehniskā kompetence. Tāpēc viens no galvenajiem uzdevumiem laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam būs *ECHA* zinātnisko, tehnisko un juridisko spēju saglabāšana un turpmāka to efektīvas izmantošanas optimizēšana visa darba procesa laikā, novērtējot dokumentācijas, kas saņemtas 2010. un 2013. gada termiņā. Turklāt *ECHA* jāpalielina savas spējas, lai efektīvi risinātu jaunus zinātnes uzdevumus, kas saistīti ar dokumentācijas izvērtēšanu, piemēram, nanomateriālu vai jauno pieņemto testēšanas pamatnostādņu jomā.

Saskaņā ar *REACH* 41. panta 6. punktu jebkura trešā persona drīkst elektroniski iesniegt aģentūrai informāciju par reģistrētām vielām apspriešanai *ECHA*, atlasot un novērtējot dokumentācijas atbilstības pārbaudei. Lai atbalstītu šo iekļaujošās pārvaldības elementu, *ECHA*, pildot koordinatora pienākumu, ir izveidojusi vienotu piekļuves punktu tīmekļa vietnē trešās personas ieguldījumam.

Katrs *ECHA* lēmuma projekts tiek nosūtīts dalībvalsts kompetentajām iestādēm, lai tās ierosinātu iespējamus grozījumus. Ja dalībvalstis ierosina grozījumus, lēmuma projekts tiek nosūtīts dalībvalstu komitejai, lai panāktu vienošanos. Tāpēc efektīvai un lietderīgai mijiedarbībai un saziņai ar dalībvalstīm un dalībvalstu komiteju ir svarīga nozīme, lai sasniegtu kvantitatīvos un kvalitatīvos dokumentācijas izvērtēšanas mērķus.

⁶ *REACH* regulas 40. un 41. pants.

⁷ *REACH* regulas IX un X pielikums.

Tā kā atbilstības pārbažu kvantitatīvais mērķis ir vismaz 5 % uz tonnāžas diapazonu, visi testēšanas priekšlikumi jānovērtē konkrētos termiņos⁸. Līdz 2013. gada beigām *ECHA* plāno pabeigt atbilstības pārbaudes 5 % no dokumentācijām ar vislielākajiem tonnāžas diapazoniem, kas reģistrētas 2010. gada termiņam. *ECHA* 2014.–2015. gadā sāks pārbaudīt dokumentācijas, kas iesniegtas 2013. gada termiņam, bet aģentūra turpinās arī to dokumentāciju atbilstības pārbaudes, kas iesniegtas pirmajam termiņam. Dokumentācijas atbilstības pārbaudei tiks atlasītas gan pēc nejaušības principa, gan pamatojoties uz bažām. Atlasei pēc nejaušības principa ir svarīga nozīme, lai zināmā mērā kompensētu neobjektivitāti, kāda piemīt, pamatojoties uz bažām izdarītai atlasei, un raidītu nepārprotamu signālu, ka pārbaude faktiski attiecas uz visām dokumentācijām. Šajos gadījumos parasti tiek veikta visaptveroša pārbaude. Gadījumos, kad atbilstības pārbaudes sāk, pamatojoties uz bažām, izvērtēšana var būt vērsta uz konkrētu mērķi. Lai uzlabotu efektivitāti, paredzēts, ka IT rīki tiks izmantoti dokumentāciju iepriekšējai pārbaudei attiecībā uz to, vai ir iesniegta pamatinformācija par bīstamību videi vai cilvēku veselībai, un tad standartizēti sagatavotu mērķtiecīgus lēmumu projektus, lai palielinātu efektivitāti. Vēl viens dokumentāciju prioritātes noteikšanas pamats ir paredzēta vai plānota vielas novērtēšana un riska pārvaldības procesu vajadzības.

ECHA paredz, ka ar pašlaik plānotajiem resursiem būs iespējams apstrādāt aptuveni 400–600 dokumentāciju izvērtēšanas gadā laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam. Sakarā ar paredzamo *ECHA* personāla skaita vispārēju samazinājumu tiks veikti pasākumi, lai uzlabotu pastāvīgu attiecīgo izvērtēšanas procesu efektivitāti.

Dokumentācijas izvērtēšanas uzraudzība

Dokumentācijas izvērtēšanas rezultātā daudzos gadījumos reģistrētājiem pieprasa sniegt papildu informāciju atjauninātā dokumentācijā, ievērojot *ECHA* noteikto termiņu. Noteiktais termiņš var svārstīties no trim mēnešiem līdz trim gadiem atkarībā no pieprasītās informācijas. Pēc termiņa beigām *ECHA* pārbaudīs, vai dokumentācija ir atjaunināta un vai atjauninājums atbilst prasībām. Uzraudzības rezultātā, iespējams, būs nepieciešamas turpmākas atbilstības pārbaudes. Ja neatbilstība joprojām nav novērsta, *ECHA* un dalībvalstis lems par atbilstošiem pasākumiem, tostarp reģistrācijas numura anulēšanu, lai nodrošinātu *REACH* pareizu īstenošanu.

Pieaugošā uzraudzības pasākumu skaita un sarežģītības rezultātā, iespējams, jauno reģistrācijas dokumentāciju izvērtēšanai, kuras saņemtas saistībā ar 2013. gada reģistrācijas termiņu, būs pieejams mazāk līdzekļu.

3.2.2. Vielas novērtēšana

Vielas novērtēšanas mērķis ir pārbaudīt, vai viela rada apdraudējumu cilvēku veselībai vai videi. Saskaņā ar Kopienas rīcības plānu (*CoRAP*) par vielu novērtēšanu ir atbildīgas dalībvalsts kompetentās iestādes (*MSCA*). Šis darbs ietver visas novērtēšanai pieejamās informācijas novērtēšanu un vajadzības gadījumā pieprasījumu sagatavošanu par papildu informācijas saņemšanu no reģistrētājiem. Šie pieprasījumi var pārsniegt standarta informācijas prasības, kuras paredzētas *REACH* regulas pielikumos. Vielu novērtēšana ir paredzēta pievienotās vērtības nodrošināšanai *REACH* sistēmai, apkopojot datus par vielu

⁸ Testēšanas priekšlikumi par esošajām vielām, kas reģistrētas līdz otrajam reģistrācijas termiņam 2013. gada maijā, jānovērtē līdz 2016. gada 1. jūnijam. Priekšlikumi par jaunām vielām jānovērtē sešos mēnešos pēc reģistrācijas datuma.

īpašībām un lietošanas veidiem no atsevišķām reģistrācijas dokumentācijām un tādējādi sniedzot ieguldījumu Kopienas mēroga riska pārvaldības pasākumu sagatavošanā.

Vielu novērtēšana, kuras rezultātā tiek pieprasīta papildu informācija, veicinās datu par ķīmiskajām vielām uzlabošanu. Turklāt vielu novērtēšana radīs pievienoto vērtību *REACH* procesiem, palīdzot nodrošināt, ka attiecīgajiem ES līmeņa riska pārvaldības pasākumiem tiek atlasītas attiecīgās vielas.

Kopienas rīcības plāns

ECHA ir būtiska nozīme vielu novērtēšanai paredzētā Kopienas rīcības plāna (*CoRAP*) izstrādē un atjaunināšanā. Pirmais *CoRAP* tika pieņemts 2012. gada februārī, un tas ietver to vielu sarakstu katrā dalībvalstī, kuras tiks novērtētas 2012.–2014. gadā. *CoRAP* atjauninās katru gadu.

Katram gada atjauninājumam *ECHA* piemēros pakāpenisku prioritāšu noteikšanas un sakārtošanas procedūru, kuras pamatā būs IT prioritāšu noteikšanas rīku lietošana, un to uzlabos turpmākajos gados. Lai nodrošinātu pievienoto vērtību vielas novērtēšanai, *ECHA* cieši saistīs prioritāšu noteikšanu un sakārtošanas procedūru ar ES mēroga regulatīvā riska pārvaldības pasākumu, licencēšanas, ierobežošanas un saskaņotas klasificēšanas un marķēšanas vajadzībām.

ECHA nodrošinās dalībvalstu aktīvu iesaistīšanos, dodot tām iespēju sniegt informāciju par interesējošām vielām un izteikt piezīmes par *ECHA* priekšlikumiem pirms *CoRAP* gada atjauninājuma projekta oficiālas iesniegšanas dalībvalstīm un dalībvalstu komitejai. Paziņojumu reģistrs veicinās informācijas kopīgošanu un vielu sadali starp dalībvalstīm. Gadījumos, kad vairāk nekā viena dalībvalsts izteiks vēlmi novērtēt attiecīgo vielu, *ECHA* sekretariāts rosinās neoficiālu "sarunu" procedūru vienošanās panākšanai, lai izvairītos no citādi obligātās jautājuma izskatīšanas dalībvalstu komitejā.

Sadarbība ar dalībvalstīm ietvers arī apspriešanos un to 2011. gadā piešķirto kritēriju iespējamu pārskatīšanu, kuri attiecas uz prioritāšu noteikšanu vielām to novērtēšanai. Šo pārskatu plānots veikt 2014. gadā, kad būs pieejama pirmā pieredze, kas gūta vielu novērtēšanas procesā. Ja notiks pārmaiņas procesos vai kritērijos, *ECHA* nodrošinās, ka šo pārmaiņu ietekme uz nozari, kā arī veselību un vidi tiek ņemta vērā tiesību aktu darbības jomā.

ECHA lēš, ka atjauninātajā *CoRAP* iekļaus līdz pat 150 vielām un dalībvalstis tās novērtēs laikposmā starp 2013. un 2015. gadu, t. i., aptuveni 50 vielu gadā. Tas ir mazāk nekā sākotnējās Komisijas aplēses, bet rūpīgas iepriekšējas pārbaudes un prioritāšu noteikšanas rezultātā paredzams, ka par 90 % novērtējumu tiks izstrādāti lēmumu projekti un attiecīgi tiks pieņemti lēmumi un turpmāki pasākumi, kuriem būs vajadzīgs tāds pats līdzekļu daudzums, kādu sākotnēji bija aprēķinājusi Komisija.

Vielas novērtēšanas process

Kamēr *MSCA* veic faktisko novērtēšanu, *ECHA* pilda koordinatores pienākumus visā vielu novērtēšanas procesā. Novērtēšanas procesa beigās dalībvalsts vairumā gadījumu sagatavo lēmuma projektu, kuru pieņem *ECHA* un kurš paredzēts vielas reģistrētājiem, un kurā pieprasīta informācija jebkuru konstatēto bažu skaidrošanai. *ECHA* jānodrošina, ka lēmumu projektus par informācijas prasībām sagatavo likumā noteiktajā termiņā un ka tie ir zinātniski atbilstoši un juridiski pareizi.

ECHA turpinās sniegt atbalstu *MSCA* attiecībā uz vielu novērtēšanu, nodrošinot mācības un konsultācijas, kā arī pārbaudot lēmumu projektus. Tas nepieciešams, lai nodrošinātu

procesa atbilstību un efektivitāti. Process pirmo reizi tiks pilnīgi ieviests praksē laikposmā no 2012. līdz 2013. gadam, un pragmatiskā dialogā ar MSCA tiks apsvērtas turpmākās pārmaiņas, pamatojoties uz sākotnējo pieredzi.

ECHA lemj arī par to, vai apspriesties ar reģistrētājiem un plašu sabiedrību par vielas novērtēšanas mērķi, gaitu un sasniegumiem. 2013.–2015. gadā tiks publicēts atjaunināts CoRAP un MSCA pabeigto vielu novērtēšanu rezultāti.

Lai arī vielu novērtēšanu veic dalībvalstis, aģentūrai jebkurā gadījumā ir ievērojama administratīvā un juridiskā darba slodze. Pastāvīgs ECHA uzdevums būs vienlaicīga atbilstīgo CoRAP kandidātu identifikācijas un CoRAP atjauninājumu veicināšana, kā arī vielu novērtēšanas koordinēšana, tostarp uzraudzība un lēmumu pieņemšana par MSCA pieprasīto informāciju.

Ziņojumu iesniegšana un paziņošana par rezultātiem

Vispārējie dokumentācijas izvērtēšanas un vielu novērtēšanas procesu rezultāti tiek publicēti ikgadējā ziņojumā par iepriekšējā gada rezultātiem, ko ECHA sagatavo saskaņā ar REACH regulas 54. pantu. Šajā ziņojumā iekļauj vispārējus ieteikumus reģistrētājiem, lai uzlabotu reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti, un aicina reģistrētājus brīvprātīgi atjaunināt dokumentācijas un uzlabot to kvalitāti. Tajā apraksta arī alternatīvu testēšanas metožu izmantošanas iespējas un nosacījumus, kā arī vērtē pieejas, lai izvairītos no nevajadzīgiem testiem ar dzīvniekiem gadījumos, kad var izmantot alternatīvas metodes.

ECHA 2014. gadā publicēs otro trīsgadu ziņojumu par īstenošanas gaitu, tādu testēšanas metožu lietošanu, kurās neizmanto dzīvniekus, un testēšanas stratēģijām, kuras izmanto informācijas sagatavošanai par raksturīgām īpašībām, un par riska novērtējumu, lai ievērotu REACH regulas prasības. Ziņojumam būs vajadzīga 2013. gada termiņam iesniegtajās reģistrācijas dokumentācijās iekļauto statistisko datu analīze, tādēļ būs jāizstrādā papildu IT rīki.

3.3. Riska pārvaldība

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Aicināt iestādes izmantot datus saprātīgi, lai identificētu bīstamās ķīmiskās vielas un risinātu ar tām saistītos jautājumus, vienlaikus ņemot vērā vajadzību efektīvi un lietderīgi veikt pieaugošo darba slodzi, *inter alia*:

- turpinot pilnveidot metodes un pieejas, kas ļauj efektīvi izmantot REACH datus, lai noteiktu tās vielas, kurām vajadzīga turpmāka regulatīvā riska pārvaldība un uz kurām vēl neattiecas Kopienas tiesību akti;
- nodrošinot optimālu dažādu REACH procesu izmantošanu, lai atbilstoši risinātu un samazinātu apdraudējumu, ko rada bīstamas vielas.

Vielu identificēšana turpmākam riska pārvaldības darbam

Reģistrācijas dati, dati no citiem REACH procesiem, kā arī no citiem avotiem tiek izmantoti, lai identificētu vielas un to lietošanas veidus gadījumos, kad i) vajadzīgi turpmāki dati, lai apstiprinātu vai atspēkotu bažas, un ii) vajadzīga turpmāka regulatīvā riska pārvaldība, tostarp saskaņota klasificēšana. Lai gan jauni dati jāsagatavo tikai tad, ja tie vajadzīgi

pamatotu lēmumu pieņemšanai, tiek atzīts, ka daudzos gadījumos vielu pārbaudes rezultātā tiek pieprasīta jauna informācija. Tāpēc šajā plānošanas posmā ir svarīgi turpināt pilnveidot dalībvalstu vienotu izpratni par mijiedarbību starp pārbaudes pasākumiem, dokumentācijas izvērtēšanu un vielas novērtēšanu un riska pārvaldību, un to, kā izmantot šos procesus efektīvai regulatīvai riska pārvaldībai. Turklāt paredzēts, ka ilgtermiņā pasākumi, kas vērsti uz reģistrācijas dokumentācijās ietverto ķīmiskās drošības pārskatu kvalitātes uzlabošanu, veicinās efektīvāku jaunu regulatīvo vajadzību noteikšanu.

Vielas izstrādājumus var apdraudēt cilvēku veselību vai vidi. Lai gan emisijas atmosfērā, ūdenī vai augsnē no izstrādājumiem to derīguma ilguma un atkritumu stadijā ir tikai daži no iedarbības avotiem, tiem jāpievērš īpaša uzmanība plānošanas periodā. Šādā gadījumā jauni informācijas avoti, jo īpaši reģistrācijas dokumentācijas, paziņojumi par vielām izstrādājumos un *DU* ziņojumi, palīdzēs novērtēt, vai regulatīvās darbības garantē, ka tiek kontrolēti iespējamie riska veidi, kas rodas, lietojot vielas izstrādājumos. *ECHA* sagatavosies juridiskam pienākumam pēc rieta datuma secināt, vai licencēšanas sarakstā iekļautās vielas izstrādājumos apdraud cilvēku veselību vai vidi, un, ja apdraud, ņemt vērā vajadzību ierobežot šādus lietošanas veidus.

Darbības ierosināšanai ES līmenī, tostarp *REACH* ierobežošanas vai licencēšanas mehānismu izmantošanai, nepieciešama iestāžu un nozares iesaistīšanās. Turklāt viena procesa ierosināšana var ietekmēt iespēju un vēlmi veikt citas darbības. Tāpēc, lai nodrošinātu, ka dažādi ES mēroga pasākumi tiek izmantoti tādā veidā, kas efektīvi veicina ar vielu lietošanu saistīto riska veidu ierobežošanu vai samazināšanu, laikus jānovērtē atbilstošākie riska pārvaldības pasākumi, lai risinātu ar konstatētām bažām saistītos jautājumus. Plānošanas periodā pirmo jaunajos procesos (piemēram, paziņojumos par vielām izstrādājumos, licencēšanas pieteikumos) gūto pieredzi izmantos, lai uzlabotu un pilnveidotu turpmāku riska pārvaldības iespēju novērtējumu un palielinātu vienotu izpratni par *REACH* procesu optimālu izmantošanu.

Tā kā licencēšana un ierobežošana ir galvenie *REACH* regulatīvā riska pārvaldības instrumenti, *REACH* procesos sagatavoto informāciju var izmantot, apsverot un izstrādājot pasākumus saskaņā ar citiem attiecīgiem ES tiesību aktiem. Lai nodrošinātu efektīvu informatīvo un regulatīvo saskaņu, svarīgi izveidot labi funkcionējošus kanālus šādas informācijas nosūtīšanai iestādēm, kuras ir atbildīgas par citu ES tiesību aktu īstenošanu.

3.3.1. Licencēšana

Licencēšanas procedūras mērķis ir nodrošināt labu iekšējā tirgus darbību, vienlaikus nodrošinot to, ka pienācīgi kontrolē risku, ko rada īpaši bīstamas vielas, un ka šīs vielas tiek pakāpeniski aizstātas ar piemērotām alternatīvām vielām vai tehnoloģijām, ja šāda darbība ir pamatota no ekonomikas un tehnoloģiju viedokļa.

Licencēšanas procedūra attiecas uz īpaši bīstamām vielām (*SVHC*). Šīs vielas ir šādas:

- a) kancerogēnas, mutagēnas vai toksiskas reproduktīvajai sistēmai (*CMR*), 1.A vai 2.B kategorija⁹;
- b) noturīgas, bioakumulatīvas un toksiskas (*PBT*) vai ļoti noturīgas un ļoti bioakumulatīvas (*vPvB*) saskaņā ar *REACH* regulā noteiktajiem kritērijiem; un
- c) vielas ar līdzvērtīgu bīstamības līmeni, kas noteikts katrā konkrētā gadījumā atsevišķi.

SVHC tiek identificētas, iekļaujot kandidātu sarakstā, pamatojoties uz to būtiskajām īpašībām. *ECHA* sniedz ieteikumus Komisijai par dažām minētajām vielām, kuras jāiekļauj

⁹ Klasifikācija saskaņā ar *CLP* regulas (Regula (EK) Nr. 1272/2008) VI pielikuma 3.1. tabulu (Bīstamo vielu harmonizētās klasifikācijas un marķējuma saraksts). Tā atbilst klasifikācijai kā kancerogēna, mutagēna vai toksiska reproduktīvai sistēmai, 1. vai 2. kategorija saskaņā ar Direktīvas 67/548/EEK I pielikumu (Regulas (EK) Nr. 1272/2008 VI pielikuma 3.2. tabula).

licencēšanas sarakstā (*REACH* XIV pielikums) saskaņā ar prioritāšu noteikšanas pieeju, par kuru panākta vienošanās ar dalībvalstu komiteju un kurā izmantoti *REACH* ietvertie prioritāšu noteikšanas kritēriji. Lai varētu turpināt laist tirgū un/vai lietot šīs vielas, uzņēmumiem jāiesniedz *ECHA* licencēšanas pieteikums, uz kuru attiecas konkrētu lietošanas veidu pārskatīšanas termiņš, vienlaikus sniedzot pieejamo alternatīvu analīzi. Īstenojot aktīvu un efektīvu licencēšanas procesu, *ECHA* būtiski veicina dažu bīstamāko vielu aizvietošanu ES. Izmantojot uz pierādījumiem pamatotu pieeju, paredzēts, ka aktīva pāreja uz drošākām alternatīvām vielām vai tehnoloģijām veicinās arī ES nozares konkurētspējas pieaugumu¹⁰

Īpaši bīstamo vielu (*SVHC*) identificēšana

SVHC identificēšanas procedūra sākas ar to, ka *MSCA* vai *ECHA* (pēc Eiropas Komisijas pieprasījuma) sagatavo dokumentāciju. Šajā dokumentācijā jānorāda pamatojums vielas atzīšanai par *SVHC* saskaņā ar iepriekš minētajiem kritērijiem. *ECHA* turpinās sniegt atbalstu dalībvalstīm, piemēram, organizējot ekspertu sanāksmes par riska pārvaldību, uzlabojot formātus un vadlīnijas un vajadzības gadījumā organizējot mācības. Sadarbībā ar Komisiju un *MSCA* *ECHA* turpinās pilnveidot vienotu izpratni par principiem un obligātajām prasībām, kuras jāpiemēro, identificējot vielu kā *SVHC* saskaņā ar *REACH* 57. panta f) punktā paredzētajiem noteikumiem. Šajā plānošanas periodā paveiktais darbs ir īpaši svarīgs, ņemot vērā faktu, ka, novērtējot vielu, tiek sagatavota jauna informācija, kuru var izmantot 2015. gadā un pēc tam, lai identificētu vielas kā *PBT*, *vPvB* vai vielu, kas rada līdzīgas bažas.

Pēc Komisijas pieprasījuma *ECHA* ir gatava izstrādāt piecas *XV* pielikuma *SVHC* dokumentācijas gadā. Turklāt paredzēts, ka procesu nākamajos gados papildinās ievērojams dalībvalstīs izstrādātu *SVHC* dokumentāciju skaits. Gaidāms, ka kandidātu saraksts, kurā 2011. gada beigās bija 73 vielas, turpinās pakāpeniski palielināties laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam, galvenokārt pieaugot *PBT*, *vPvB* vielu un to vielu skaitam, kas rada līdzīgas bažas.

Vielu iekļaušana licencēšanas sarakstā (*XIV* pielikums)

Pamatojoties uz *ECHA* 2010. gada 17. decembra ieteikumu, Komisija 2012. gada februārī otro reizi grozīja licencēšanas sarakstu. *ECHA* izmantos pirmo ieteikumu izstrādes gaitā gūto pieredzi, jo īpaši attiecībā uz pārejas periodu noteikšanu, lai katru gadu izstrādātu nākamos ieteikumus. Cieši sadarbojoties ar dalībvalstu komiteju, *ECHA* turpinās pilnveidot prioritāšu noteikšanas pieeju vielu atlasīšanai no kandidātu saraksta, īpaši ņemot vērā vielu skaita pieaugumu šajā sarakstā.

Licencēšanas pieteikumi

Licencēšanas pieteikumus var iesniegt ražotāji, importētāji, pakārtotie lietotāji un/vai vienīgie pārstāvji, un tie jāiesniedz *ECHA*. Pieteikums var attiekties uz iesniedzēja/vai to pakārtoto lietotāju lietošanas veidiem.

ECHA Riska novērtēšanas komiteja un Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja sniedz Komisijai atzinumu par katru licencēšanas pieteikumu. Pēc tam Komisija lemj, vai piešķirt vai atteikt licenci, ņemot vērā apdraudējumu cilvēku veselībai un/vai videi, kādu rada

¹⁰ Jānorāda, ka licencēšanas noteikumi neattiecas uz *SVHC* lietošanu izstrādājumos, kas importēti no valstīm, kuras nav ES valstis. Ja tiks konstatēts, ka šādi lietošanas veidi apdraud cilvēku veselību un vidi, *ECHA* apsvērs īpašu priekšlikumu izstrādi šādu lietošanas veidu ierobežošanai.

pieteiktais lietošanas veids, un vajadzības gadījumā sociāli ekonomiskos ieguvumus un piemērotu alternatīvo vielu vai tehnoloģiju pieejamību.

Komisija pieņēma pirmo to vielu sarakstu, par kurām iesniegti licencēšanas pieteikumi (t. i., XIV pielikums), 2011. gada februārī. 2011. gadā netika saņemts neviens licencēšanas pieteikums par *REACH* XIV pielikumā uzskaitīto vielu lietošanas veidiem. Pamatojoties uz informāciju, kas saņemta no nozares ieinteresētajām personām, paredzams, ka pirmos pieteikumus iesniegs 2012. gada beigās. *ECHA* atkārtoti aplēsa licencēšanas pieteikumu skaitu un pašlaik gatavojas saņemt aptuveni 100 pieteikumu gadā līdz 2015. gadam, salīdzinājumā ar provizoriskiem aprēķiniem — 400 pieteikumu gadā. Lai gan daži, jo īpaši kopīgi, pieteikumi ir sarežģīti, nebūs vajadzīgs tāds darbinieku skaits, kādu sākotnēji paredzēja Komisijas aplēsēs. Šo skaitu, kurš pašlaik ir ļoti neskaidrs, precīzēs, pamatojoties uz pieredzi, kuru gūs ar pirmajām licencēšanas sarakstā iekļaujamām vielām. Turklāt, tā kā tiek plānots vispārējs *ECHA* darbinieku skaita samazinājums, *ECHA* izstrādās visu atzinuma par licencēšanas pieteikumiem pieņemšanas procesu, lai nodrošinātu, ka tas ir iespējami vienkāršs un efektīvi norisinās sekretariātā un tā divās komitejās; iekļauta arī atsauksmju saņemšanas sistēma, lai dotu iespēju darbiniekiem apgūt atzinumu sniegšanas pieredzi par pirmajiem saņemtajiem pieteikumiem un tādējādi uzlabot aģentūras darbības efektivitāti.

ECHA plāno sniegt atbalstu potenciālajiem pieteikumu iesniedzējiem, pirms tie faktiski iesniedz pieteikumus, lai nodrošinātu, ka pieteikumos ir visa attiecīgā informācija. *ECHA* arī plāno publicēt noderīgu informāciju, lai nodrošinātu, ka sabiedriskā apspriešana par iespējamām alternatīvām ir efektīva.

Ļoti svarīgs *ECHA* uzdevums šajā plānošanas periodā ir licencēšanas pieteikumu iesniegšanas procesa veiksmīga un efektīva pārvaldība, kuras rezultātā tiek pienācīgi sniegti zinātniski pamatoti un stabili *RAC* un *SEAC* atzinumi.

3.3.2. Ierobežojumi

Ierobežojums ir jebkurš nosacījums vai aizliegums, kas attiecas uz ķīmiskas vielas ražošanu, importēšanu, laišanu tirgū vai lietošanu. Pieņemot šādu lēmumu, ir jāņem vērā minētā ierobežojuma sociāli ekonomiskā ietekme, tostarp arī alternatīvu pieejamība.

Ierobežošanas priekšlikumus izstrādā vai nu dalībvalstis, vai *ECHA* pēc Komisijas pieprasījuma. *RAC* un *SEAC* sniedz atzinumus par ierosinātajiem ierobežojumiem attiecīgi 9 un 12 mēnešu laikā. Šajā periodā ieinteresētajām pusēm ir iespēja izteikt piezīmes par šo gadījumu un *SEAC* atzinuma projektu. Atzinumiem un pamatojuma dokumentācijai, ko *ECHA* iesniedz Komisijai, ir jābūt zinātniski pamatotiem un visaptverošiem, lai Komisija vajadzības gadījumā varētu izstrādāt *REACH* regulas grozījumu projektu.

Atkarībā no priekšlikumu sarežģītības *ECHA* 2013.–2015. gadā ir gatava izstrādāt Komisijai no diviem līdz četriem ierobežošanas priekšlikumiem gadā. Saskaņā ar 2011. gadā savāktu informāciju dalībvalstis un *ECHA* plāno iesniegt kopumā no 5 līdz 10 ierobežošanas dokumentācijām gadā.

Pamatojoties uz pieredzi, kas gūta, sagatavojot atzinumus pirmajiem XV pielikuma ierobežošanas ziņojumiem, *ECHA* turpinās sniegt dalībvalstīm papildu informāciju, konsultācijas un vajadzības gadījumā organizēt mācības, lai tās atbalstītu ierobežojumu priekšlikumu sagatavošanā. Aģentūra turpinās pilnveidot procesu, lai *RAC* un *SEAC* var koncentrēt uzmanību uz zinātniski un tehniski pareizu atzinumu sniegšanu, lai pamatotu Komisijas lēmumus par ierobežojumiem.

3.3.3. Citas darbības, kas saistītas ar riska pārvaldības pasākumiem

Sociāli ekonomiskā analīze

Pieejamo līdzekļu robežās *ECHA* turpinās veikt pasākumus, lai uzlabotu zināšanas par metodēm un apzināto riska veidu ietekmes novērtēšanu attiecībā uz cilvēku veselību un vidi, piemēram, veidojot labāku izpratni par riskam pakļautajiem iedzīvotājiem. *ECHA* ir sākusī izstrādāt metodoloģiju un vākt informāciju par invaliditātes/kvalitātes koriģētiem dzīves gadiem un par vēlmi ieguldīt līdzekļus, lai izvairītos no vielu nelabvēlīgās ietekmes uz veselību. Aģentūra turpinās šo darbu, lai atbalstītu riska pārvaldības pasākumus. Turklāt *ECHA* turpinās apgūt zināšanas un spējas, lai novērtētu samazinājuma un citas ar vielas lietošanas veida licencēšanas ierobežojumiem vai aizliegšanu saistītās izmaksas. Šīs darbības ļaus dalībvalstīm un *ECHA* sagatavot XV pielikumā paredzētos ierobežošanas ziņojumus, kā arī *RAC* un *SEAC* atzinumus par ierobežošanas priekšlikumiem un licencēšanas pieteikumiem.

ECHA arī sadarbosies ar dalībvalstīm un ieinteresētajām personām, lai uzlabotu to spējas izmantot dažādus analītiskus rīkus, tostarp sociāli ekonomisko analīzi, ar nolūku ieviest mērķtiecīgus un atbilstošus riska pārvaldības pasākumus, kas noteikti ierobežošanas un licencēšanas procesā.

3.4. Klasificēšana un marķēšana

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Veicināt kvalitatīvu datu pieejamības palielināšanu:

- turpinot uzlabot klasificēšanas un marķēšanas saraksta lietotājdraudzīgumu;
- atvieglojot nozarei vienu un to pašu vielu ar atšķirīgām klasifikācijām saskaņošanas procesu.

Aicināt visas iestādes saprātīgi izmantot *C&L* datus, lai identificētu bīstamās ķīmiskās vielas un risinātu ar tām saistītos jautājumus:

- turpinot uzlabot priekšlikumu par bīstamu vielu saskaņotu kvalificēšanu un marķēšanu kvalitāti un atzinumu sagatavošanu.

Ķīmiskās vielas un maisījumi, kas tiek laisti tirgū, ir jāklasificē. Ja viela vai maisījums tiek klasificēts kā bīstams, tam jānodrošina pareizs marķējums un iepakojums; attiecībā uz dažām vielām pastāv juridiski saistoša klasifikācija (saskaņota ES līmenī). Attiecībā uz saskaņotu klasificēšanu un marķēšanu (*CLH*) prioritāte noteikta vielām ar konkrētām īpašībām, kas klasificētas kā kancerogēnas, mutagēnas vai toksiskas reproduktīvajai sistēmai (*CMR*), elpceļus kairinošām vielām un, ja ir pamatojums, vielām, kas klasificētas citu bīstamu īpašību dēļ. Vielu piegādātājiem pašiem obligāti jāveic klasificēšana attiecībā uz tām bīstamām īpašībām, kurām nav saskaņotas klasifikācijas, un maisījumiem. Izstrādājot priekšlikumus to aktīvo vielu saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai, kuras lieto augu aizsardzības līdzekļos vai biocīdu produktos, dalībvalstu kompetentās iestādes ņem vērā visas bīstamo īpašību klases.

CLP regulā paredzēti vairāki uzdevumi *ECHA* saistībā ar bīstamo vielu klasificēšanu un marķēšanu; galvenie uzdevumi ir klasificēšanas un marķēšanas saraksta izveide un

uzturēšana, atzinumu izstrāde par priekšlikumiem, kas saņemti no *MSCA* un nozares attiecībā uz vielu saskaņotu klasificēšanu un marķēšanu, kā arī uzņēmumu pieprasījumu apstrāde par alternatīvu ķīmisku nosaukumu izmantošanu.

Klasificēšanas un marķēšanas saraksta uzturēšana un turpmāka pilnveidošana (C&L saraksts)

Ar *C&L* sarakstu tiks uzlabota informatīvā bāze par ķīmiskām vielām. Nozarei jāiesniedz paziņojumi par visām bīstamajām vielām un tām vielām, uz kurām, laižot tās tirgū, attiecas reģistrācija. Līdz šim *C&L* sarakstā ir iesniegti un glabājas vairāk nekā 3 miljoni paziņojumu par vairāk nekā 100 000 vielām. Pirmo publisko versiju *ECHA* tīmekļa vietnē darīja pieejamu 2012. gada februārī, un tā tiks uzlabota un paplašināta ar turpmākiem atjauninājumiem.

Paredzams, ka katru gadu tiks saņemti vairāki tūkstoši jaunu paziņojumu un nozarei būs jāatjaunina šajā sarakstā esošie ieraksti. Tāpēc svarīgs *ECHA* uzdevums būs uzturēt šo sarakstu un turpināt uzlabot tā derīgumu. Šai informācijai ir jābūt pieejamai sabiedrībai, nozarei un dalībvalstīm, nodrošinot tās derīgumu un vienkāršumu lietošanā, vienlaikus saglabājot informācijas konfidencialitāti.

Tā kā dažādi ražotāji vai importētāji var iesniegt un iesniegs vairākus paziņojumus par vienu un to pašu vielu, paziņotajās klasifikācijās ir iespējamās atšķirības. Šādu atšķirību iemesli var būt pamatoti, piemēram, dažāds piemaisījumu saturs, bet šo atšķirīgo klasifikāciju paziņotāju pienākums ir veikt pasākumus, lai panāktu vienošanos un laika gaitā šādas atšķirības samazinātu. Pamatojoties uz 2012. gadā sāktu darbu, *ECHA* turpinās pilnveidot rīkus, lai veicinātu saziņu starp uzņēmumiem, kuri laiž tirgū līdzīgās vielas, jo tas palīdzēs tiem pildīt saistības un darīt visu iespējamo, lai vienotos par ierakstu sarakstā.

Priekšlikumu apstrāde saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai

Klasificēšanas un marķēšanas saskaņošana, kas paredzēta *CLP* regulas VI pielikumā, ir juridiski saistoša. Saskaņošanas procesam ir nepieciešami resursi, un to var piemērot tikai nedaudzām vielām. Efektīva pieejamo administratīvo resursu izmantošana tiek nodrošināta, piemērojot šo instrumentu galvenokārt īpaši bīstamām vielām un aktīvām vielām, kuras izmanto augu aizsardzības līdzekļos vai biocīdos, kur pareizai klasifikācijai ir liela nozīme. Dalībvalstu kompetentās iestādes (*MSCA*) iesniedz saskaņotas klasificēšanas un marķēšanas priekšlikumus attiecībā uz vielām, kas ir *CMR* vai kairina elpceļus, un uz vielām ar citu bīstamu ietekmi, ja ir pamatojums rīcībai ES līmenī. Dalībvalstu kompetentās iestādes, ražotāji, importētāji un pakārtotie lietotāji var iesniegt saskaņotas *C&L* priekšlikumus attiecībā uz to vielu bīstamības klasēm, par kurām nav saskaņotu ierakstu. Esošās saskaņotas *C&L* grozījumus var ierosināt tikai dalībvalstu kompetentās iestādes.

Saskaņotas *C&L* priekšlikumi, kas veido zinātnisko bāzi, novērtējot, vai viela atbilst klasificēšanas kritērijiem, tiek publicēti, lai *MSCA* un attiecīgās puses izteiktu komentārus; pēc tam tos apspriež *RAC*, kura sniedz atzinumu par ierosināto *C&L*. *RAC* atzinumu nosūta Komisijai. Ja Komisija uzskata, ka šīs vielas saskaņošana ir pietiekami pamatota, tā sagatavo lēmumu iekļaut saskaņoto *C&L* *CLP* regulas VI pielikumā, tādējādi šīs vielas *C&L* būs saskaņota.

Par visiem lēmumu projektiem jāsaņem pozitīvs *REACH* komitejas atzinums.

ECHA paredz, ka laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam katru gadu tiks iesniegti aptuveni 70 priekšlikumi.

Lai apstrādātu šādu priekšlikumu skaitu, *ECHA* būs jāuzlabo atzinumu izstrādes efektivitāte šiem priekšlikumiem, pamatojoties uz jau 2011.–2012. gadā sāktajiem procesa uzlabojumiem. Turklāt *ECHA* sadarbībā ar Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādi (*EFSA*), Komisiju un *MSCA* turpinās darbu pie *C&L* procesa pielāgošanas to aktīvo vielu apstiprināšanas procesam, kuras izmanto augu aizsardzības līdzekļos.

Paredzams, ka turpmāka *C&L* sarakstā iekļautās un reģistrēšanas un novērtēšanas procesā pieejamās informācijas analīze, ļaus *MSCA* un nozarei apzināt vielas, attiecībā uz kurām jāapsver nepieciešamība izstrādāt saskaņotu klasificēšanas un marķēšanas ierakstu *CLP* regulā.

Pieprasījumu izvērtēšana par alternatīvu ķīmisko nosaukumu izmantošanu

Maisījumu ražotāji, importētāji un pakārtotie lietotāji var iesniegt *ECHA* pieprasījumu atļaut izmantot alternatīvu vielas ķīmisku nosaukumu maisījumā(-os), ja ir iespējams pierādīt, ka vielas identitātes atklāšana apdraud uzņēmējdarbības konfidencialitāti. Katru šādu pieprasījumu *ECHA* jāizvērtē sešās nedēļās, nosakot, vai alternatīva nosaukuma izmantošanas kritēriji ir izpildīti. Pamatojoties uz dalībvalstu iepriekš gūtu pieredzi un ņemot vērā, ka uzņēmumi, kuri vēlas klasificēt savus maisījumus saskaņā ar *CLP* regulu, vairs nevar sūtīt pieteikumus atsevišķām dalībvalstīm, *ECHA* paredz, ka šajā programmas periodā saņemto pieprasījumu skaits katru gadu palielināsies (līdz pat 250 pieprasījumiem 2015. gadā).

Sagatavošanās grozījumiem, kas stāsies spēkā 2015. gada 1. jūnijā

Pēc 2015. gada 1. jūnija nozares pārstāvjiem būs jāpanāk atbilstība *CLP* regulai ne tikai attiecībā uz vielām, bet arī attiecībā uz maisījumiem; un tie vairs nedrīkstēs klasificēt vielas saskaņā ar iepriekšējiem tiesību aktiem. No 2014. gada *ECHA* sāks sadarbības pasākumus ar *MSCA* un Komisiju, lai nodrošinātu, ka attiecīgie uzņēmumi ir pilnīgi un laikus informēti par šiem svarīgajiem grozījumiem savās saistībās.

3.5. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests

Prioritātes 2013.–2015. gadā

ECHA konsultācijas un palīdzība nozarei joprojām būs galvenais līdzeklis, kuru aģentūra izmantos, lai veicinātu kvalitatīvu datu iesniegšanu.

- Šā mērķa sasniegšanu sekmēs, publicējot jaunas un atjauninātas vadlīnijas, izmantojot 2013. gada *REACH* reģistrācijas procesā gūto pieredzi, piemēram, *ECHA* Vadlīniju par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu iespējamo atjauninājumu.
- *ECHA* palīdzības dienests un valstu palīdzības dienesti veic tūlītēju sadarbību ar atbildīgām personām, lai kopīgi panāktu ķīmisko vielu drošu ražošanu un lietošanu; tie sniedz saskaņotas atbildes, izmantojot aģentūras vadīto *HelpNet*, un *ECHA* palīdzības dienests sniedz atbalstu attiecībā uz *ECHA* reģistrāciju un ar to saistītiem IT rīkiem.
- gatavojoties 2018. gada *REACH* reģistrācijas termiņam, *ECHA* vadlīniju izstrādes dienests un palīdzības dienests pielāgos rīku formātu, vadlīnijas un ziņojumus MVU, kā arī to uzņēmumu vajadzībām, kam ir mazāka pieredze ES ķīmisko vielu tiesību aktu jomā. Turklāt *HelpNet* iesaistīs valstu palīdzības dienestus attiecīgajos informatīvajos pasākumos.

3.5.1. Vadlīnijas

Jaunu un atjauninātu vadlīniju publicēšanai *ECHA* tīmekļa vietnē ir svarīga nozīme zināšanu izplatīšanā atbildīgajām personām par ES ķīmisko vielu drošības tiesību aktu pareizu piemērošanu. Šī zināšanu izplatīšana veicina visaptverošas informācijas un kvalitatīvu datu nodrošināšanu, kuri aģentūrai vajadzīgi, lai tā varētu veicināt ķīmisko vielu drošu ražošanu un lietošanu.

Paredzams, ka līdz 2015. gadam, pateicoties *ECHA* vadlīnijām, būs ievērojami pilnveidojušās atbildīgo personu zināšanas un spējas un valsts iestādes būs īstenojušas *REACH* un *CLP* regulas saskaņā ar modernāko atsaucēs sistēmu, kas publicēta *ECHA* tīmekļa vietnē. Šīs tīmekļa vietnes darbība pilnīgi pārskatītā formātā 2011. gada decembrī būs jau ieviesusi būtiskus uzlabojumus piekļuvē *ECHA* attiecīgajiem dokumentiem, loģiskāk grupējot *ECHA* vadlīnijas un tā sauktās "kvazi-vadlīnijas" (t. i., praktiskās rokasgrāmatas, lietotāju rokasgrāmatas, BUJ (biežāk uzdotos jautājumus) u. c.) un nodrošinot jaudīgu meklētājprogrammu. Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam *ECHA* pilnīgi izmantos šo saziņas jaudu, publicējot minētās vadlīnijas 23 ES oficiālajās valodās (tostarp horvātu valodā, ņemot vērā Horvātijas pievienošanos ES, kas paredzēta 2013. gada vidū).

ECHA vadlīniju izstrādes jomā paredzēti vairāki svarīgi pasākumi laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam.

Tāpat kā 2010. gadā, šis periods sāksies ar vēl vienu, vismaz sešus mēnešus ilgu "moratoriju" ar reģistrēšanu saistītu vadlīniju un kvazi-vadlīniju atjauninājumu izlaišanai pirms otrā *REACH* reģistrācijas termiņa 2013. gada 31. maijā, tādējādi nodrošinot reģistrētājiem vajadzīgo vadlīniju stabilitāti, lai veicinātu darbu, kas saistīts ar iesniedzamo dokumentāciju sagatavošanu.

ECHA sniegs plašas konsultācijas par jaunās biocīdu produktu regulas īstenošanu, kura stāsies spēkā 2013. gadā, kā arī par nākamo *PIC* regulas pārstrādāto versiju.

Aģentūra sāks nodrošināt precīzākas vadlīnijas attiecībā uz nanoveida vielu reģistrēšanu. Šajā saistībā *ECHA* vadlīnijās tiks ņemta vērā attīstība nanomateriālu jomā. Daži ieteikumi, kas ietverti *REACH* īstenošanas projektos nanomateriālu jomā (*RIP-oM*), tiks īstenoti pašreizējo vadlīniju papildinājumos 2012. gadā. Nākamajos gados veiks turpmākus atjauninājumus, lai nodrošinātu papildu konsultācijas, kurās atspoguļoti jaunākie regulatīvās zinātnes sasniegumi.

Pēc 2013. gada *REACH* reģistrācijas termiņa *ECHA* atkal saņems atsauksmes no reģistrētājiem un citiem dalībniekiem, lai apgūtu mācību, ko izmantot turpmākajā attiecīgo vadlīniju pilnveidošanas darbā. Tas var būt par iemeslu nākamām "Vadlīniju par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu" atjauninājumiem. Turklāt ar licencēšanu saistītās vadlīnijas tiks atjauninātas, pamatojoties uz pirmajā licencēšanas pieteikumu kārtā gūto pieredzi, kuru analizēs 2015. gadā.

Jaunās un atjauninātās vadlīnijas pakāpeniski tiks papildinātas ar piemēriem un skaidrojumiem, kurus gūs no pastāvīgi pieaugošās pieredzes ES ķīmisko vielu drošības tiesību aktu piemērošanas jomā. Šādas vadlīnijas palīdzēs atbildīgajām personām pildīt to juridiskās saistības, atjauninot dokumentācijas, lai uzlabotu to kvalitāti. Lai gan *ECHA* centīsies sagatavot vadlīnijas, kuras būs iespējami noderīgas atbildīgajām personām, tomēr aģentūras nolūks nekad nebūs padarīt šīs vadlīnijas par saistošām, lai aizstātu konkrētus lēmumus, kas jāpieņem atbildīgajām personām, kurām *REACH* un *CLP* regulās paredzēts pierādīšanas pienākums.

Ņemot vērā, ka palielinās to uzņēmumu skaits, kuriem ir neliela pieredze *REACH* jomā un uz kuriem attieksies 2013. un 2018. gada reģistrācijas termiņi, kā arī *ECHA* prognozi, ka MVU būs vislielākā reģistrētāju kategorija, kuri iesniegs dokumentācijas 2018. gada reģistrācijas termiņā, *ECHA* laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam galveno uzmanību pievēršīs tam, lai nodrošinātu plašāku informāciju viegli pieejamā veidā, piemēram, izdodot "Vadlīnijas īsumā" vai "Praktiskās rokasgrāmatas".

Visbeidzot, turpmāka *Navigator* un *ECHA* terminoloģijas rīka pilnveidošana nodrošinās papildu palīdzību atbildīgajām personām; minētā pilnveide būtiski paplašināsies laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam.

3.5.2. Palīdzības dienests

Līdz 2015. gadam palīdzības dienests būs izvērsis darbību, lai palīdzētu atbildīgajām personām pildīt saistības, kā arī atbalstīs tos, kuriem ir pienākumi saistībā ar 2013. gada *REACH* reģistrācijas termiņu, proti, laikus un pareizi iesniegt dokumentāciju.

Tāpēc palīdzības dienests būs viens no galvenajiem aģentūras darba sekmētājiem stratēģiskā mērķa sasniegšanai: uzlabot ar ķīmisko vielu drošu ražošanu un lietošanu saistītās informācijas un datu kvalitāti.

Palīdzības dienests 2013. gadā saskarsies galvenokārt ar divām problēmām: tam būs vislielākā darba slodze pirms 2013. gada 31. marta *REACH* reģistrācijas termiņa un, ņemot vērā tā pieredzi līdzīgos pasākumos 2010. gada rudenī, jāsniedz īpašs atbalsts reģistrētājiem tieši pirms termiņa beigām. Šī palīdzība ietvers divu veidu saziņu ar

uzņēmumiem, tostarp pa tālruni. Vēl viena problēma būs saistīta ar šo darbību paplašināšanu, lai ietvertu konsultācijas par biocīdu produktu regulas īstenošanu un iekļautu biocīdu tematu valstu palīdzības dienestu tīklā.

Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam palīdzības dienests pastāvīgi pielāgos savas atbildes pārmaiņām, kas notiek Eiropas ķīmisko vielu drošības tiesību aktu īstenošanā. Aģentūra turpinās atjaunināt BUJ un nodrošināt jautājumu un atbilžu dokumentus *ECHA* tīmekļa vietnē. Tajos tiks ņemtas vērā jaunās juridiskās saistības, kuras stāsies spēkā, piemēram, ražotāju pienākums attiecībā uz *C&L* piktoqrammu piestiprināšanu maisījumiem saskaņā ar *CLP* regulu. Turklāt palīdzības dienesta uzdevums ir ne tikai sniegt palīdzību saistībā ar attiecīgajiem tiesību aktiem un to piemērošanu, bet arī atbalstīt to IT rīku lietotājus, kurus aģentūra nodrošina atbildīgajām personām. Palīdzības dienests turpinās izmantot tīmekļa seminārus, lai vērstos pie saviem klientiem.

ECHA vada valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienestu tīklu (*HelpNet*), kurš ļauj ES/EEZ valstu palīdzības dienestiem (kā arī nozares palīdzības dienestiem, kuri piedalās tīklā kā novērotāji) saskaņot atbildes uz nozares pārstāvju jautājumiem, kā arī apmainīties ar labāko praksi un citu ar darbu saistītu informāciju. *HelpNet* koordinācijas grupa, kuru vada aģentūra, regulāri piedalīsies sapulcēs, lai atbalstītu šo darbību. Tā kā pašlaik šis tīkls ietver visus valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienestus, 2013. gadā aģentūrai būs jāizstrādā atbilstoši līdzekļi, lai integrētu *HelpNet* darbā valstu biocīdu palīdzības dienestus, kurus ES/EEZ kompetentās iestādes var izveidot pēc saviem ieskatiem (jo Biocīdu produktu regulā nav paredzēts, ka šādi valstu palīdzības dienesti jāveido obligāti).

Ņemot vērā 2018. gada *REACH* reģistrācijas termiņu, kurā paredzams, ka piedalīsies vairāk MVU reģistrētāji, valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienestu sniegtajām konsultācijām ir vēl lielāka nozīme. Tāpēc *ECHA* vēl vairāk centīsies modernizēt valstu palīdzības dienestus un, organizējot mācības, attīstīt to spējas sniegt noderīgas konsultācijas. Aģentūra, izmantojot *HelpNet*, iesaistīs valstu palīdzības dienestus attiecīgajos informatīvajos pasākumos.

Lai *ECHA* savāktu informāciju atbilstošā kvalitātē, tai ne tikai jāsadarbojas ar atbildīgajām personām, nodrošinot konsultācijas kā atbildi uz jautājumiem, bet arī *ECHA* palīdzības dienestam cieši jāsadarbojas ar aģentūru, lai izstrādātu un izplatītu zinātniskus IT rīkus, kas pieejami ārējiem lietotājiem. *ECHA* palīdzības dienests kļūs par arvien neatņemamāku aģentūras darba sastāvdaļu šādu rīku pārbaudē pirms to izlaišanas un lietotāju rokasgrāmatu izstrādē. Minētā *ECHA* palīdzības dienesta iesaistīšana rīku kvalitātes nodrošināšanā sniegs personālam prasmes un zināšanas, kuras ir turpmāka nozares lietotāju atbalsta priekšnoteikums. *ECHA* palīdzības dienests arī novērtēs ārējo lietotāju vajadzības mācību un šo rīku izmantošanas vadlīniju jomā un organizēs šādas mācības ciešā sadarbībā ar aģentūras IT projekta grupu. Šādas mācības ir īpaši svarīgas, ņemot vērā 2018. gada reģistrācijas termiņu; paredzams, ka MVU saskarsies ar grūtībām, jo lietojumprogrammas, kuras tiem jāizmanto veiksmīgai reģistrācijai, ir sarežģītas.

3.6. Zinātniskie IT rīki

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Lai veicinātu datu saprātīgu izmantošanu, identificējot bīstamās vielas un risinot ar tām saistītos jautājumus, *ECHA*:

- veicinās IT sistēmu integrāciju, lai iekšējiem un attāliem lietotājiem (*MSCA* un Komisijai) nodrošinātu vieglu, pielāgotu, drošu un unikālu piekļuvi informācijai, kuru glabā *ECHA*;
- uzlabos *ECHA* izplatīšanas portālu, lai pilnveidotu "vienota piekļuves punkta" koncepciju, uzlabotu formātu un veidotu jaudīgākas meklējumu programmas

par ķīmisko vielu īpašībām un lietošanu.

Lai veicinātu kvalitatīvu datu pieejamību, *ECHA*:

- turpinās uzlabot tādus IT rīkus kā Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks (*CHESAR*), lai palīdzētu reģistrētājiem veidot nosacījumus, kuros iedarbības scenāriju sagatavošanas formāti un algoritmi kļūst par nozares normu jaunām un atjauninātām reģistrācijām.

Lai efektīvi un lietderīgi aptvertu pašreizējos un jaunus tiesību aktus, vienlaikus pielāgojoties nākamajiem līdzekļu ierobežojumiem, *ECHA*:

- uzlabos un īstenos informācijas sistēmas, lai varētu tikt galā ar gaidāmo (pieaugošu un zināmā mērā augstāko pakāpi sasniegušo) darba slodzi un nodrošināt, ka *ECHA* regulatīvo darbību var izsekot, veikt tās revīziju un saglabāt pārskatatbildību, saskaroties ar skarbiem līdzekļu ierobežojumiem;
- sagatavos IT atbalstu jaunajos biocīdu produktu tiesību aktos iekļauto uzdevumu īstenošanai, vairojot pieredzi un esošajās IT sistēmās izstrādātos komponentus.

ECHA ir izstrādājusi visdažādākās IT sistēmas, lai atbalstītu *REACH* un *CLP* darbības. Laika gaitā galvenā uzmanība arvien vairāk tiek novirzīta no iesniegšanas un izplatīšanas procesiem (*REACH-IT* sistēma, *IUCLID*, *CHESAR* un izplatīšana) uz to darba plūsmu atbalstīšanu, kuras sākās pēc pirmā reģistrācijas termiņā pabeigtās pieteikumu iesniegšanas. Šīs darba plūsmas lielā mērā ir saistītas ar novērtēšanas un riska pārvaldības lēmumu izstrādi/pieņemšanu.

Pēc 2010. gadā veiktā uzņēmuma struktūras pētījuma, kurā tika atklāti ar datu sadrumstalotību saistītie riska veidi vairākās sistēmās, *ECHA* 2011. gadā sāka datu integrācijas projektu, lai labāk integrētu savas lietojumprogrammas. Inovācijas jomā 2013. un 2014. gadā notiks jaunas paaudzes IT rīku izlaišana, ar ko īsteno integrētus modeļus datu pārvaldībai, drošībai un piekļuves pārvaldībai, kā arī saziņai starp nozari, *ECHA*, dalībvalstīm un Komisiju. Lai gan sākotnējās projekta sistēmas ir *REACH-IT* un *IUCLID*, darba rezultātam būs ietekme uz tādām sistēmām kā *ECHA* datu glabātuve (*CASPER*) un *RIPE*, kā arī uz izplatīšanas portālu.

Viens no galvenajiem jaunās paaudzes sistēmas komponentiem būs portāls, kurš kļūs par vienotas piekļuves punktu *ECHA* sistēmām un platformu pārskatītai pieejai informācijas par ķīmiskajām vielām publicēšanai (izplatīšanai). Šajā saistībā portālā, kura izstrādes pabeigšana plānota 2015. gadā, galveno uzmanību pievērsīs publicētās informācijas lietojamības uzlabošanai, kā arī informācijas avotiem un sabiedrībai pieejamām meklēšanas funkcionalitātēm.

ECHA 2013. gadā saskarsies ar otro *REACH* reģistrācijas termiņu un paredzams, ka 2013. un 2014. gadā tiks sasniegta augstākā pakāpe pēcreģistrācijas uzdevumu (izplatīšanas un novērtēšanas) jomā, kad aģentūra vienlaikus apstrādās pieaugošu licencēšanas pieteikumu skaitu. Pašreizējie regulatīvie uzdevumi saskaņā ar *REACH* un *CLP* paredz pastāvīgu *ECHA* darbības procesu uzlabošanu, lai tie atbilstu juridiskām saistībām, arvien pieaugot efektivitātei un lietderībai.

Sagatavošanās darbs 2018. gada *REACH* reģistrācijas termiņam sāksies 2014. gadā. Paredzams, ka šo reģistrāciju skaits būs daudz lielāks salīdzinājumā ar provizoriskām reģistrācijām un ka reģistrētāju vidū būs vairāk MVU nekā iepriekšējos termiņos. Tā kā *ECHA* procesi un sistēmas piedzīvos ievērojamu pārslodzi, tās jāpielāgo, lai nodrošinātu atbilstību gaidāmajai darba slodzei. Turklāt, lai palīdzētu sagatavot kvalitatīvas

dokumentācijas, *ECHA* turpinās uzlabot tādus IT rīkus reģistrētājiem kā ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks (*CHESAR*) vai *ESAO QSAR* rīkkopa, kura strukturēti un pārredzami palīdz gūt iztrūkstošo informāciju. Lai ieviestu lietojamības uzlabojumus, kuri atvieglos MVU mijiedarbību ar *REACH-IT* 2018. gadā, *ECHA* veiks tehnisku *REACH-IT* izpēti, lai novērtētu, kādas ir iespējas un ietekme darbībai 23 valodās.

Vairums *ECHA* procesu ietver sadarbību ar ārējiem regulatīviem partneriem (jo īpaši *MSCA* un *COM*). Tas prasa pārskatīt *ECHA* sistēmas un procesus, kā arī drošu datu piekļuves politiku un risinājumus. Šāda atvērta pieeja tiks pamatota arī ar *MSCA*, nozares pārstāvju un palīdzības dienesta iesaistīšanu darba grupās, kuru mērķis ir uzzināt par vajadzībām, kā arī pārbaudīt un apstiprināt IT rīkus.

ECHA 2013. gadā izveidos uzlabotas, jaunajam reģistrācijas termiņam paredzētas sistēmas (*IUCLID 5.4*, *REACH-IT 2.4* un *CHESAR 2*) un galveno uzmanību pievērsīs to darbībai augstas pieejamības līmenī un veiktspējai maksimālas slodzes apstākļos. Tās prioritāte būs arī atbilstoša līmeņa IT atbalsta piedāvāšana pēcreģistrācijas uzdevumu izpildē.

Lai nodrošinātu augstāku efektivitātes līmeni vajadzīgo *ECHA* regulatīvās darbības izsekojamību, *ECHA* īstenos IT atbalstu darba slodzes pārvaldībai un dokumentu pārvaldībai Eiropas Saturs pārvaldības (*ECM*) kontekstā. Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam *ECM* programma turpinās pilnveidot *ECHA* procesus. Darba plūsmu izstrādās attiecībā uz vielu novērtēšanu, ietverot *CoRAP* atjauninājumus un vielu novērtēšanu. Sadarbības spējas tiks pakāpeniski pilnveidotas, lai atbalstītu *MSCA* un *MSC*, *RAC* un *SEAC* darbu. *ECM* programma pilnveidos arī dokumentu pārvaldības platformas izmantošanu aģentūras dokumentu un uzskaites pārvaldībai, un jauni moduļi papildinās esošās *SVHC* lietojumprogrammas un dokumentācijas izvērtēšanas procesu ar ziņošanas funkcionalitātēm un atbalstu *MSC* sekretariātam un juridiskajai vienībai.

Ir svarīgi, ka *ECHA* iespējami ātri sāktu sagatavoties Biocīdu regulā paredzēto uzdevumu IT aspektiem, lai varētu apstrādāt pirmos pieteikumus, sākot no 2013. gada. Ņemot vērā plašās vajadzības, IT pilnveidošana būs daudzgaļu projekts, kurš pakāpeniski attīstās. Pašreizējās datubāzes un funkcionalitātes tiks saskaņotas iespējami lielā apjomā, lai gūtu labumu no kopīgiem mehānismiem un veidošanas elementiem.

Lai atbalstītu biocīdu tiesību aktos paredzētos darbības uzdevumus, *ECHA* izveidos un uzturēs biocīdu produktu reģistru. Šis reģistrs būs informatīva sistēma nozarei, lai sagatavotu un iesniegtu pieteikumus, un pieteikumu iesniedzējiem, *ECHA*, dalībvalstīm un Komisijai, lai piekļūtu pieteikumiem un apmainītos ar informāciju par tiem, kā arī par licencēm. Aģentūra padarīs publiski pieejamu reģistra informāciju, kura nav konfidenciāla.

Tā kā saskaņā ar biocīdu produktu tiesību aktiem atbildība par regulatīviem procesiem ir plaši sadalīta, *ECHA* informācijas sistēmas būs jāpastiprina, lai tās pielāgotu un tādējādi iesaistītu "partneru" iestādes aiz tās organizatoriskajām robežām.

3.7. Zinātniskie pasākumi un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Lai kļūtu par centru dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo spēju veidošanā, *ECHA* aktīvi centīsies:

- risināt jaunus uzdevumus tādās jomās kā nanomateriāli, endokrīnās sistēmas traucējumus izraisošas vielas, testēšanas metodes (tostarp alternatīvas metodes), maisījumu toksicitāte un citās zinātniski sarežģītās jomās un izmantot šīs jaunās zināšanas, lai uzlabotu ķīmisko vielu tiesību aktu īstenošanu.

Lai saprātīgi izmantotu datus, *ECHA*:

- atbalstīs Komisiju turpmākā *REACH* un *CLP* regulu un jebkuru citu ar ķīmiskajām vielām saistītu tiesību aktu pilnveidošanā;
- veicinās sadarbību un labas attiecības starp ES iestādēm un attiecīgām ES struktūrām, kuras aktīvi darbojas ķīmisko vielu jomā starptautiskā līmenī.

Lai veicinātu datu kvalitātes uzlabošanu, *ECHA*:

- nostiprinās visu ieinteresēto personu vidū saskaņotu un efektīvu praksi, izstrādājot, dokumentējot un iesniedzot ķīmisko vielu drošības novērtējumus, lai nodrošinātu kvalitatīvas informācijas savākšanu šajā jomā.

REACH likumdošanā noteikts, ka aģentūrai jāsniedz dalībvalstīm un ES iestādēm labākās zinātniskās un tehniskās konsultācijas attiecībā uz ķīmiskajām vielām, kuras ir aģentūras kompetencē. Tagad, kad beidzies pirmais reģistrācijas termiņš, kas sniedza svarīgu informāciju, t. i., par tirgū laisto ķīmisko vielu īpašībām un ietekmi, paredzams, ka Eiropas regulatoru mijiedarbība un sadarbība pastiprināsies, lai izmantotu šo informāciju. Turklāt *ECHA* zinātniskās spējas un tās zinātniskās komitejas ir sasniegušas tādu briedumu, kas ļauj aģentūrai palielināt ieguldījumu zinātniskas dabas jautājumos attiecībā uz politikas veidotājiem.

Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam *ECHA* turpinās uzlabot sadarbību ar ES iestādēm, jo īpaši ar Eiropas Parlamentu un Komisiju, lai turpinātu pilnveidot *REACH* un *CLP* regulas. Pieredze un zinātība, kas gūta, īstenojot šos divus tiesību aktus, tiks izmantota vajadzības gadījumā, lai sniegtu konsultācijas par jebkuriem ar ķīmiskajām vielām saistītiem tiesību aktiem, kā arī par pasākumiem, kas attiecas uz to īstenošanu. Tāpēc, iespējams, pieaugs konkrētu pieprasījumu skaits sniegt *ECHA* komiteju zinātniskus atzinumus saskaņā ar *REACH* 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu, un *ECHA* atbildēs uz šiem pieprasījumiem, ciktāl to ļaus pieejamie līdzekļi.

Attiecībā uz nanomateriāliem *ECHA* mērķis ir nodrošināt, ka tā var pilnīgi izpildīt *REACH* un *CLP* regulatīvās prasības attiecībā uz nanoveida vielu bīstamības un riska novēršanu. *ECHA* turpinās paplašināt savas iekšējās spējas nanomateriālu raksturošanas, bīstamības un drošības novērtēšanas un riska pārvaldības jomā; aģentūra arī mudinās dalībvalstu ekspertus piedalīties spēju attīstīšanā un dalīsies pieredzē ar ieinteresētajām personām. *ECHA* piedalīsies dažādos zinātniskos un regulatīvos pasākumos ES un ESAO līmenī, lai pilnveidotu attiecīgās vadlīnijas nozarei, kā arī efektīvi spētu novērtēt reģistrācijas dokumentācijas, kurās ietverta informācija par nanomateriālu bīstamību, risku un riska pārvaldību.

Saskaņā ar konkrētiem nosacījumiem *REACH* regulā pieprasīta jaunu ķīmisko vielu testēšana, izmantojot mugurkaulniekus, lai iegūtu trūkstošos datus par iespējamo šo vielu bīstamību. Vienlaikus *REACH* mērķis ir veicināt alternatīvas metodes, lai aizstātu, samazinātu un uzlabotu metodes, kuru pamatā ir testi ar dzīvniekiem, saglabājot augstu cilvēku veselības un vides aizsardzības līmeni. Komisija ir atbildīga par jauno testa metožu regulatīvo atzīšanu Eiropas Savienībā. *ECHA* nodrošina zinātnisku un tehnisku atbalstu šiem pasākumiem, un tā veicinās zinātniski pamatotu alternatīvu testa metožu, piemēram, *in vitro*, izmantošanu. To panāks, ņemot vērā jau esošo pieredzi un uzlabojumus *in vitro* pieejā Eiropā un starptautiskā līmenī. Turklāt, jo vairāk datu par vielām kļūst pieejami, jo vairāk iespēju būs reģistrētājiem veikt vielu drošības novērtējumu, paļauties uz metodēm un pieejām, kas neietver testēšanu, piemēram, (Q)SAR (kvantitatīva un kvalitatīva struktūras-aktivitātes attiecība), vielu grupēšanas un analogijas pieejas. *ECHA* veicinās to,

lai tiktu turpmāk pilnveidotas un integrētas iekšējās procedūrās metodes, kas neietver testēšanu, un aktīvi sekmēs turpmāko virzību šajā jomā ES un starptautiskā līmenī.

Papildus šiem plānotajiem pasākumiem *ECHA* saskarsies ar citiem svarīgiem zinātniskiem jautājumiem, kuri saistīti ar tās uzdevumu izpildi, piemēram, endokrīnās sistēmas traucējumus izraisošu vielu vai maisījumu toksicitātes jomā. Tāpēc aģentūra centīsies pastāvīgi pilnveidot savas zinātniskās spējas, lai varētu pildīt šos uzdevumus saskaņā ar esošo tiesisko regulējumu. To panāks, izveidojot aģentūrā zināšanu pārvaldības pieeju un palielinot efektivitāti, izmantojot koordinētus pasākumus ar citām ES iestādēm un dalībvalstīm.

REACH regulā paredzēta horizontāla sistēma, kuru piemēro vairumam ķīmisko vielu, kas ražotas vai laistas tirgū Eiropā. Tāpēc daudzos gadījumos *ECHA* darbs ietekmē Eiropas Savienības struktūras un dalībvalstu iestādes, kuras iesaistītas nozaru tiesību aktu par ķīmisko vielu radītā riska novērtēšanu un pārvaldīšanu īstenošanā (piemēram, tiesību akti par konkrētiem produktu veidiem vai par vides vai darba ņēmēju aizsardzību). Tāpēc *REACH* regulā paredzēts, ka *ECHA* sadarbojas ar šīm struktūrām, lai izvairītos no darba dublēšanas un pretrunīgiem zinātniskiem viedokļiem, jo īpaši ar Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādi (EFSA) un ar Komisijas Darba drošības, higiēnas un veselības aizsardzības padomdevēju komiteju, kura izskata darba ņēmēju aizsardzības jautājumus. Ar šo darbu aģentūras turpinās veicināt sinerģiju starp *REACH* un citiem ES tiesību aktiem.

Lai veidotu sinerģiju ES līmenī, jāpanāk sadarbība starp Eiropas Darba drošības un veselības aizsardzības aģentūru (*EU-OSHA*), Eiropas Zāļu aģentūru (*EMA*), Eiropas Vides aģentūru (*EVA*), Eiropas Komisijas Kopīgo pētniecības centrs (*JRC*) un Komisijas zinātniskās komitejas nepārtikas preču jomā. Turklāt tiks stiprināti kontakti ar pētniecības politikas un finansēšanas iestādēm, tostarp Komisiju, lai informētu par *REACH* regulā paredzētām vajadzībām zinātnes jomā vai saņemtu zinātnisko projektu rezultātus, kuriem var būt regulatīva ietekme. Vajadzības gadījumā *ECHA* strukturēs šīs partnerības, piemēram, izveidojot tīklu sadarbībai ar līdzīgām iestādēm ES vai turpmāk pilnveidojot saprašanās memorandus.

Visbeidzot, laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam *ECHA* turpinās konkrētu ziņojumu sniegšanas pasākumus Komisijai, kā noteikts *REACH*. *ECHA* izstrādās otro trīsgaļu ziņojumu¹¹ Komisijai par īstenošanas gaitu, testēšanas metožu lietošanu, kurās neizmanto dzīvniekus, un testēšanas stratēģijām, kuras izmanto informācijas sagatavošanai par būtiskām īpašībām, un par riska novērtēšanu, lai ievērotu *REACH* regulas prasības. Turklāt *ECHA* sāks sagatavot otro piecgaļu ziņojumu par *REACH* un *CLP* īstenošanu, kas jāpabeidz līdz 2016. gada jūnijam. Ja Komisija to pieprasīs, *ECHA* sagatavos arī priekšlikumu *REACH* pārskatīšanai, ko Komisija veiks saskaņā ar regulas 138. pantu, jo īpaši attiecībā uz endokrīnās sistēmas traucējumus izraisošām vielām saistībā ar licencēšanas procedūru.

3.8. Biocīdi

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Efektīvi un lietpratīgi aptvert pašreizējos un jaunus tiesību aktos paredzētos uzdevumus:

- veidojot *ECHA* spējas pildīt jaunus pienākumus saskaņā ar Biocīdu produktu regulu un sagatavojot tās īstenošanu;
- nodrošinot, ka Biocīdu produktu regulā jauno *ECHA* paredzēto uzdevumu īstenošana sākas efektīvi, izstrādājot iedarbīgus procesus un efektīvi

¹¹ *REACH* regulas 117. panta 3. punkts.

integrējot tos *ECHA* organizatoriskajā struktūrā.

Eiropas Komisija 2009. gada jūnijā pieņēma priekšlikumu jaunai regulai attiecībā uz biocīdu produktu laišanu tirgū un lietošanu, lai pārskatītu esošo tiesisko regulējumu (Biocīdu produktu direktīvu 98/8/EK). Jaunās regulas mērķis ir saskaņot Eiropas biocīdu produktu un to aktīvo vielu tirgu, vienlaikus nodrošinot augstu cilvēku, dzīvnieku un vides aizsardzības līmeni.

Biocīdu produkti satur vai rada aktīvas vielas, un tie tiek izmantoti pret tādiem kaitīgiem organismiem kā parazīti un baktērijas.

Tos satur tādas mājsaimniecības preces kā dezinfekcijas līdzekļi, rodenticīdi, repelenti un insekticīdi; citus vairāk piemēro rūpniecībā, piemēram, koksnes un materiālu konservantus, pretapaugšanas līdzekļus un līdzekļus balzamēšanai, lai izvairītos no dabisku vai ražotu produktu bojājumiem.

Priekšlikumā Komisija ir paredzējusi *ECHA* jaunu pienākumu un papildu uzdevumus aktīvo vielu novērtēšanas un biocīdu produktu licencēšanas jomā. Pašlaik priekšlikums ir likumdošanas procesā un paredzams, ka tas stāsies spēkā 2012. gada vidū un to sāks piemērot no 2013. gada septembra. Tāpēc laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam *ECHA* jānodrošina, ka tā var sākt efektīvi un laikus īstenot jaunus uzdevumus biocīdu jomā, līdzko tiesību akti būs pieņemti un *ECHA* tiks piešķirti papildu līdzekļi šo uzdevumu izpildei.

Kopā ar šo biocīdiem veltīto nodaļu dažādie ar biocīdiem saistītie aģentūras pasākumi tiek aprakstīti citās nodaļās, lai parādītu, kā *ECHA* centīsies palielināt sinerģiju starp šiem uzdevumiem un citos tiesību aktos paredzētiem uzdevumiem, piemēram, pilnīgi integrējot savus procesus.

Aktīvo vielu novērtēšana un apstiprināšana

Biocīdu produktos drīkst lietot aktīvās vielas, ja tās tiek apstiprinātas. Apstiprināšanas procesa mērķis ir nodrošināt, ka aktīvās vielas neatstāj nepieņemamu ietekmi uz cilvēku vai dzīvnieku veselību vai uz vidi.

Pēc apstiprinājuma pieteikuma iesniegšanas no nozares un attiecīgo nodevu samaksas dalībvalsts kompetentā iestāde veiks pieteikuma zinātnisku novērtēšanu. *ECHA* saņems novērtēšanas ziņojumu no kompetentās iestādes, un jaunā *ECHA* komiteja (Biocīdu produktu komiteja) sagatavos atzinumu par šo ziņojumu. Komitejas atzinumu iesniegs Komisijai, kura lems par pieteikuma apstiprināšanu. Pieteikumi par atjaunošanu tiks pārskatīti saskaņā ar līdzīgu procedūru.

Ja aktīvā viela ir aizvietošanas kandidāte, *ECHA* sāks publisku apspriešanu, lai saņemtu informāciju no trešām personām, piemēram, par iespējamām alternatīvām vielām.

ECHA arī pārņems pienākumu no Komisijas attiecībā uz esošo aktīvo vielu pārskatīšanas programmas vadīšanu saskaņā ar pašreizējo Biocīdu produktu direktīvu.

ECHA sagatavosies, lai saņemtu un apstrādātu pieteikumus, sākot no 2013. gada septembra. Tāpēc ir jāpabeidz uzsāktais sagatavošanas darbs attiecībā uz procesu un darba plūsmu izstrādi. Lai īstenotu pašreizējās pārskatīšanas programmas nodošanas pārvaldību līdz 2013. gadam, būs jānodrošina koordinācija ar Eiropas Komisijas Kopīgo pētniecības centru.

Paredzamais apstiprināšanas pieteikumu skaits ir samērā neliels, savukārt pārskatīšanas programmas dokumentāciju skaits pārsniedz 500.

Biocīdu produktu novērtēšana un licencēšana

Biocīdu produktus var tirgot tikai tad, ja tie ir licencēti un satur tikai apstiprinātas aktīvās vielas. Tas paredzēts, lai nodrošinātu, ka biocīdu produkti neatstāj nepieņemamu ietekmi uz cilvēku vai dzīvnieku veselību vai uz vidi.

Licencēšanas procesi var atšķirties atkarībā no konkrētā gadījuma un tā, kādā līmenī uzņēmums vēlas pieteikties licencēšanai. Dažādās iespējas ietver: vienkāršotu procedūru ("izstrādājumiem ar mazu risku"), licencēšanu valsts līmenī, valsts līmeņa licencēšanas savstarpēju atzīšanu un licencēšanu Eiropas Savienības līmenī.

ES licencēšanas procedūrā *ECHA* saņems pieteikumus un pārbaudīs, vai tie ir iesniegti pareizā formātā, kā arī iekasēs nodevu par pieteikumu. Attiecībā uz *MSCA* veikto novērtēšanu, *ECHA* atzinumu un licencēšanu, ko veic Komisija, tiek īstenoti tādi paši darbības posmi kā saistībā ar aktīvajām vielām. Paredzēts, ka sākotnēji ES licencēšanas apjoms aptvers sešus produktu veidus un 2017. gadā tas tiks paplašināts, iekļaujot trīs papildu produktu veidus, un visus pārējos produktu veidus — 2020. gadā (ar atsevišķiem produktu veidiem, uz kuriem neattiecas ES licencēšana).

ECHA piedalīsies savstarpējā atsevišķu produktu atzīšanā un nodrošinās jauno dalībvalstu iestāžu koordinācijas grupu ar sekretariātu, kas pārbaudīs ar savstarpēju atzīšanu saistītus jautājumus. Visbeidzot, ja koordinācijas grupa nespēs noregulēt domstarpības starp dalībvalstīm, Komisija var pieprasīt *ECHA* atzinumu.

Datu kopīgošana, alternatīvie piegādātāji un tehniskā ekvivalence

Līdzīgi *REACH*, ierosinātajā Biocīdu produktu regulā būs ietverti noteikumi par datu kopīgošanu, lai novērstu nevajadzīgus testus ar dzīvniekiem. Attiecībā uz biocīdiem *ECHA* būs arī ierobežoti šķīrējtiesneša pienākumi, kurus tā īsteno, piešķirot tiesības reģistrētājiem atsaukties uz pētījumiem, kuros izmantoti mugurkaulnieki, pat bez vienošanās ar šo datu īpašnieku. *ECHA* var ļaut pieteikuma iesniedzējam atsaukties arī uz datiem, kas ir cita uzņēmuma īpašumā, bet attiecībā uz kuriem ir beidzies datu aizsardzības termiņš, ja tādējādi var noteikt aktīvo vielu tehnisko ekvivalenci. Par šiem lēmumiem apelāciju var iesniegt *ECHA* Apelācijas padomei.

Regulā tiks paredzēts, ka visiem uzņēmumiem, kuri tirgo aktīvās vielas ES, jāpierāda, ka tiem ir piekļuve vajadzīgajiem datiem, vai nu iesniedzot piekļuves pilnvaru vai dokumentāciju. Šī procedūra ir paredzēta, lai atrisinātu problēmu ar tā sauktajiem alternatīviem piegādātājiem, t. i., uzņēmumiem, kas līdz šim laikam turpinājuši tirgot biocīdu aktīvās vielas, neiesniedzot pieteikumu licencēšanai un nemaksājot paredzēto nodevu. *ECHA* būs jāpublicē ražotāju saraksts, kas nākotnē vēlas turpināt tirgot šādas vielas.

Lai veicinātu iepriekš aprakstītos procesus, tiks izmantota procedūra aktīvo vielu tehniskās ekvivalences noteikšanai. Tāpēc aģentūrai *ECHA* būs jāiesniedz pieteikums ar nomaksātu nodevu, un aģentūra izlems, vai attiecīgā aktīvā viela uzskatāma par tehniski ekvivalentu. Arī par šo lēmumu varēs iesniegt apelāciju. *ECHA* būs jāgatavojas šiem uzdevumiem un jānodrošina vadlīnijas nozarei par šo procedūru īstenošanu.

3.9. PIC regula

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Aptvert pašreizējos un jaunus juridiskos uzdevumus:

- efektīvi un lietderīgi sagatavojoties jauniem *PIC* regulā paredzētajiem pienākumiem un sākt tās īstenošanu.

Komisija 2011. gadā pieņēma priekšlikumu tā sauktās *PIC* regulas pārstrādāšanai (Eiropas Parlamenta un Padomes 2008. gada 17. jūnija Regula (EC) Nr. 689/2008 par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu). Ar *PIC* regulu īsteno starptautisko Roterdamas konvenciju ES tiesību aktos; to piemēro ķīmiskajām vielām, kuru lietošana ir aizliegta vai stipri ierobežota, un nodrošina informācijas apmaiņas mehānismus attiecībā uz šo ķīmisko vielu eksportu un importu. Šie mehānismi ietver eksporta paziņojumus par regulas I pielikumā uzskaitītajām ķīmiskajām vielām, kuru lietošana ir aizliegta vai stipri ierobežota. Regulā arī ietverta iepriekš izziņotas piekrišanas (*PIC*) procedūra ķīmiskajām vielām, kuras saskaņā ar Roterdamas konvenciju tiek īpaši identificētas kā *PIC* ķīmiskās vielas un arī uzskaitītas regulā. *PIC* ķīmisko vielu eksportam jāsaņem importējošās valsts nepārprotama piekrišana.

Komisija pārstrādātajā versijā ierosināja, ka konkrēti regulas īstenošanas uzdevumi tiks nodoti no Eiropas Komisijas Kopīgā pētniecības centra *ECHA*: gaidāms, ka *ECHA* vadīs *PIC* mehānismu praktisko darbību un pēc pieprasījuma sniegs Komisijai tehnisku un zinātnisku informāciju un palīdzību, ņemot vērā Komisijas kā Eiropas Savienības valstu kopīgi norīkotās iestādes nozīmi un Savienības piedalīšanos konvencijā.

ECHA darbības ietekme ir līdzīga tai, kas paredzēta saistībā ar biocīdu regulā minēto uzdevumu īstenošanu, kaut arī daudz mazākā apmērā. Vispirms *ECHA* izstrādās IT rīku un darba procedūras, lai apstrādātu eksporta paziņojumus un veiktu citus šajos tiesību aktos paredzētos uzdevumus, un tad sāks īstenot šīs procedūras.

4. ECHA STRUKTŪRAS UN TRANSVERSĀLAS DARBĪBAS

4.1. Komitejas un forums

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Lai veicinātu kvalitatīvu datu nodrošināšanu un to saprātīgu izmantošanu un lai efektīvi risinātu zinātnes uzdevumus, *ECHA*:

- radīs stingru pamatu *MSC* nolīgumiem par novērtēšanu un *SVHC* procesiem, veicot turpmāku ieguldījumu gan sava darba zinātniskajā saturā, gan procedūru un darba metožu efektivitātē;
- radīs stingru pamatu Komisijas lēmumiem par regulatīvā riska pārvaldību, veicot turpmāku ieguldījumu *RAC* un *SEAC* attiecībā uz to atzinumu zinātnisko saturu un attiecībā uz procedūru un darba metožu pārredzamību un efektivitāti, tostarp ciešu koordināciju starp *RAC* un *SEAC*;
- būtiski veicinās novērtēšanas lēmumu ieviešanu dalībvalstīs un to ieviešanas projektu atlasī, kuri sekmē aģentūras stratēģisko mērķu izpildi.

Komitejas un forums ir neatņemama *ECHA* daļa, un tām ir būtiska nozīme *ECHA* uzdevumu izpildē. Komitejām ir īpaši svarīga nozīme attiecībā uz *REACH*, *CLP* un Biocīdu produktu regulu vienmērīgu un efektīvu darbību un *ECHA* uzticamības nodrošināšanu, lai saglabātu tās neatkarību, zinātnisko integritāti un pārredzamību.

Komitejās izskatāmo jautājumu veids un skaits ir tieši atkarīgs no dažādajiem *REACH* un *CLP* procesiem, un tos nosaka to dokumentāciju paredzamais skaits, kuras saistītas ar novērtēšanu, licencēšanu, ierobežošanu un *C&L* darbībām, kā arī ar visiem *ECHA* izpilddirektora papildu pieprasījumiem.

4.1.1. RAC un SEAC

Riska novērtēšanas komiteja (*RAC*) sniedz atzinumus par: 1) priekšlikumiem vielu saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai; 2) priekšlikumiem vielu ierobežošanai; 3) licencēšanas pieteikumiem; un 4) jebkuriem citiem jautājumiem, kas izriet no *REACH* regulas darbības attiecībā uz apdraudējumu cilvēku veselībai vai apkārtējai videi.

Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja (*SEAC*) sniedz atzinumus par: a) ierosinātajiem ierobežojumiem un to sociāli ekonomisko ietekmi un par alternatīvu pieejamību un to tehnisko un ekonomisko iespējamību; 2) sociāli ekonomiskajiem faktoriem, kas saistīti ar licencēšanas pieteikumiem; un 3) jebkuriem citiem jautājumiem, kas izriet no *REACH* regulas darbības saistībā ar sociāli ekonomisko ietekmi, kuru rada iespējamie tiesību akti attiecībā uz vielām.

2013.–2015. gadā *ECHA* sekretariāts turpinās sagatavot un vadīt komiteju sanāksmes un *ad-hoc* darba grupas, lai veicinātu to darba koordināciju. Laba koordinācija ir īpaši svarīga, izskatot ierobežošanas priekšlikumus un licencēšanas pieteikumus, kuros būtiska ir abu komiteju efektīva mijiedarbība un vienota izpratne. Papildu uzdevumus abām komitejām uzliek dažādu tiesību aktos noteiktu termiņu ievērošana. Vajadzības gadījumā sekretariāts

sniegs atbalstu komitejas locekļiem, kuri ir iecelti par konkrētu dokumentāciju (līdz-) referentiem. Turklāt komiteju locekļiem būs vajadzīgs pilnīgs dalībvalstu kompetento iestāžu zinātniskais un tehniskais atbalsts, jo īpaši tad, kad viņi darbosies kā (līdz-) referenti.

Komiteju sniegto atzinumu skaits būs atkarīgs no turpmākajām dokumentācijām un paredzams, ka tas arvien palielināsies, turklāt būtiski. Ir aplēsts, ka plenārsēžu skaits pieaugs līdz sešām sēdēm gadā attiecībā uz *RAC* un no četrām līdz piecām *SEAC* gadījumā. Abas komitejas plāno rīkot 2013.–2015. gadā vairāk darba grupu sanāksmju, lai palīdzētu (līdz-)referentiem un sagatavotu komiteju secinājumus. Lai ierobežotu vajadzību sasaukt plenārsēdes, vairāk tiks izmantotas rakstiskas procedūras. Tāpēc komitejām būs jāpalielina efektivitāte un jāpilnveido darba procedūras, strādājot ar konkrētām dokumentācijām, lai varētu tikt galā ar strauji pieaugošu darba slodzi, jo paredzams, ka ievērojami pieaugs tieši licencēšanas pieteikumu skaits. *RAC* un *SEAC* būs jāņem vērā no Komisijas, dalībvalstīm un ieinteresēto personu organizācijām un citām attiecīgajām personām saņemtās atsauksmes un jāpārskata darba procesi, pamatojoties uz gūto pieredzi.

Koordinācija ar citām ES zinātniskajām komitejām, kuras izskata vienu un to pašu vai līdzīgas vielas dažādos regulatīvajos kontekstos, radīs papildu uzdevumus; un izšķirošais jautājums būs laikus veikta iespējamo nesakrītību apzināšana atzinumos. Tāpēc ir jāpaplašina *RAC* darbības koordinācija ar zinātniskajām komitejām, kas iesaistītas riska novērtēšanā un sniedz atbalstu citām aģentūrām un ES struktūrām, ne tikai attiecībā uz iespējamo nesakrītību noteikšanu, bet arī uz procedūru izstrādi komiteju sadarbībai, kas strādā, pamatojoties uz to pašu dokumentāciju.

4.1.2. *MSC*

Katra dalībvalsts ir iecēlusi savus *ECHA* dalībvalstu komitejas (*MSC*) locekļus. Tās pamatzdevums ir novērst iespējamās atšķirības atzinumos par dokumentācijas izvērtēšanu un vielu novērtēšanu un par priekšlikumiem īpaši bīstamo vielu (*SVHC*) identifikācijai. Ja *MSC* neizdodas panākt vienprātīgu vienošanos, tās atzinumu nosūta Komisijai galīgā lēmuma pieņemšanai. Komiteja arī sniedz atzinumu par *ECHA* priekšlikumiem *SVHC* prioritāšu noteikšanai attiecībā uz licencēšanu un par Kopienas rīcības plānu attiecībā uz novērtējamām vielām.

MSC uzdevumu izpildei ir vajadzīgi precīzi zinātniski apsvērumi par dažādām zinātniskām jomām — no vislabākās dažādu testēšanas metožu izmantošanas, lai iegūtu informāciju par vielu bīstamību, un vielu noturības vidē novērtēšanas līdz vienprātībai par licencēšanas sarakstā (XIV pielikums) iekļaujamo *SVHC* prioritātēm. Tādēļ katrā sanāksmē dalībniekiem palīdz eksperti no viņu kompetentajām iestādēm.

MSC jāpanāk vienošanās par novērtēšanas lēmumu projektiem, ja vismaz viena dalībvalsts iesniedz priekšlikumus lēmuma grozījumiem (kuru sagatavojusi *ECHA*). Ņemot vērā, ka katru gadu *ECHA* sagatavos vairākus simtus lēmumu projektu, paredzams, ka laikposmā starp 2013. un 2015. gadu *MSC* jāpanāk vienprātīga vienošanās par vairāk nekā 100 lēmumu projektiem gadā. Dokumentāciju izvērtēšanas projekti joprojām veidos lielāko daļu *MSC* darba slodzes; paredzams, ka Komitejas darbs vielu novērtēšanas jomā sāksies 2012. gadā un laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam tai būs jāpanāk vienošanās par pirmajiem lēmumu projektiem par vielu novērtēšanu.

Turklāt vajadzēs regulāri atjaunināt *SVHC* kandidātu sarakstu un vismaz katru otro gadu sniegt atzinumu par *ECHA* ieteikumu projektu attiecībā uz vielu iekļaušanu licencēšanas sarakstā.

Pieaugošās darba slodzes dēļ biežāk un efektīvāk būs jāizmanto rakstiskās procedūras, jāintensificē darba grupu darbība, un Komisijas sanāksmes jāriko reizi divos mēnešos. Vismaz pirmajos procesa gados, lai apspriestu jaunus uzdevumus vielu novērtēšanas jomā, būs vajadzīgs vairāk laika, tāpēc *MSC* sanāksmes būs ilgākas, lai gan nav paredzams, ka tās tiks rīkotas biežāk.

4.1.3. Biocīdu produktu komiteja

Lai īstenotu jaunus nākamajā biocīdu produktu regulā paredzētos uzdevumus, tiks izveidota jauna Biocīdu produktu komiteja (*BPC*). Tā būs atbildīga par aģentūras atzinumu sagatavošanu, jo īpaši par aktīvo vielu apstiprināšanas pieteikumiem, par to aktīvo vielu identifikāciju, kuras kandidē uz aizvietošanu, par biocīdu produktu licencēšanas pieteikumiem, tostarp periodisku minēto pieteikumu atjaunošanu.

Katrai dalībvalstij ir tiesības iecelt *BPC* locekli. *BPC* funkcionālie un darbības noteikumi būs ļoti līdzīgi citu *ECHA* komiteju noteikumiem. Tā kā gadu gaitā darba slodze biocīdu jomā ievērojami palielināsies, saglabāsies iespēja ar *ECHA* valdes lēmumu izveidot paralēlas komitejas.

Ļoti drīz pēc biocīdu produktu regulas stāšanās spēkā *ECHA* būs jāizveido jaunā Biocīdu produktu komiteja un jāgatavojas paveikt savus uzdevumus un tikt galā ar strauji pieaugošo darba slodzi.

4.1.4. Forums

Katrai ES/EEZ dalībvalstij ir jāizveido oficiālā kontroles sistēma, lai īstenotu *REACH* un *CLP* regulas.

Liela nozīme ir efektīvai, saskaņotai un vienotai ieviešanai visā ES. Ieviešanas informācijas apmaiņas forums ("Forums") ir par ieviešanu atbildīgo ES/EEZ dalībvalstu iestāžu koordinācijas tīkls. Forums ir *ECHA* neatņemama daļa, un tam ir liela nozīme saskaņotu ieviešanas pasākumu nodrošināšanā; *REACH*, *CLP* un *PIC* regulās¹² forumam ir paredzēti vairāki uzdevumi. Dalībvalstu pārstāvji vada foruma sanāksmes un darba grupas; forumam palīdz foruma sekretariāts, kurā strādā *ECHA* darbinieki.

Līdz ar *REACH* un *CLP* regulu īstenošanas tālākvirzību ieviešana pakāpeniski kļūst arvien svarīgāka, lai mobilizētu atbildīgās personas droši lietot ķīmiskās vielas un risināt jautājumus par bīstamajām ķīmiskajām vielām. Līdz 2013.–2015. gadam foruma kā attiecīgas *ECHA* struktūras nozīme informācijas plūsmas veicināšanā pakāpeniski palielināsies, lai dotu iespēju ieviest *ECHA* lēmumus; to forums veiks papildus saviem tradicionālajiem uzdevumiem, t. i., veicināt vispārīgu pieeju saskaņotām ieviešanas praksēm starp ES/EEZ valstīm, kuru ilgtermiņa mērķis ir radīt vienādus darbības noteikumus visā Eiropā. Šajā saistībā *RIPE* rīka ieviešana (*REACH* informācijas portāls ieviešanai) 2011. gada vidū uzskatāma par galveno starpposma rezultātu. Vēl viens rezultāts būs savstarpējās saiknes (*Interlinks*) projekta pabeigšana 2012. gadā.

Tā kā tiesību aktu īstenošana pastāvīgi attīstīsies līdz ar pieaugošo datu apjomu, ko glabās *ECHA*, un pieaugošo lēmumu un atzinumu skaitu, kas tiks pieņemti dažādos *REACH* procesos, *ECHA* sekretariāts savos pasākumos centīsies iekļaut ar atsevišķu lēmumu ieviešanu saistītās darbības funkcijas, veicot pārbaudes dalībvalstīs.

¹² Forums tiek izmantots, lai koordinētu par *PIC* regulas ieviešanu atbildīgo dalībvalstu iestāžu pasākumus.

Foruma secinājumu vai iniciatīvu ietekme tomēr būs atkarīga no tā dalībnieku iesaistīšanās un spējām mobilizēt par ieviešanu atbildīgo valsts iestāžu resursus. Tāpēc *REACH*, *CLP* un *PIC* regulu panākumi ir atkarīgi no efektīvas ieviešanas dalībvalstīs; šajā kontekstā sekretariāts turpinās iespējami lielā mērā atbalstīt foruma saskaņotās ieviešanas darbības.

Forums veic pasākumus saskaņā ar foruma trīsgadu darba programmu, kura tiek regulāri atjaunināta un ir pieejama *ECHA* tīmekļa vietnē. Galvenie dokumenti "*REACH* un *CLP* stratēģiju ieviešana" un "Obligātie kritēriji *REACH* un *CLP* pārbaudēm" joprojām tiks regulāri atjaunināti, pamatojoties uz saskaņotiem ieviešanas projektiem, kuros izmantotas vadlīnijas un vietējo inspektoru mācību materiāli. *ECHA* turpinās organizēt "apmācības pasniedzējiem", lai izplatītu labāko ieviešanas praksi. Īpaši svarīgi būs foruma koordinētie saskaņotie ieviešanas projekti, piemēram, par noteikuma "ja nav datu, nav tirgus" izpildi attiecībā uz (provizorisku) reģistrāciju vai par *REACH* regulā noteiktajiem ar piegādes ķēdēm saistītajiem pienākumiem attiecībā uz vielām maisījumos, kurus sagatavojuši sintezētāji, vai par atbilstošu vielu klasificēšanu un marķēšanu, un sadarbību ar muitas dienestiem.

Izstrādājot izmēģinājuma projektus, forums uzlabos saziņas līdzekļus un izstrādās specifiskās prasības inspektoriem konkrētu procesu pārbaudei. Arī *RIPE* rīku papildinās ar jauniem elementiem.

Forums turpinās sadarboties ar *RAC* un *SEAC*, lai sniegtu konsultācijas par vielām ierosināto ierobežojumu īstenošanas iespējām un veiktu pasākumus turpmākai šā konsultāciju procesa efektivitātes uzlabošanai.

Tas centīsies padarīt savu darbu tik pārskatāmu, cik ļauj tā ar ieviešanu saistītās pilnvaras. *ECHA* jaunā, 2011. gada decembrī ieviestā tīmekļa vietne jau nodrošina uzlabotu platformu informācijas par foruma pasākumiem publicēšanai. Forums turpinās reizi gadā organizēt atklātu sesiju ar ieinteresētajām personām, lai apspriestu ar ieviešanu saistītus tematus.

Lai uzlabotu ieviešanas saskaņošanas efektivitāti, *ECHA* sekretariāts ciešā sadarbībā ar forumu turpinās pilnveidot informācijas portālus un apmaiņas rīkus, lai veicinātu saziņu starp izpildes nodrošināšanas iestādēm. Informācijas apmaiņu veicinās un pastiprinās inspektoru apmaiņas un mācību braucienu koordinēšana. Vienlaikus forums turpinās pilnveidot un īstenot saskaņotu metodoloģiju, lai ļautu *inter alia* efektīvi novērtēt tā darba rezultātus.

4.2. Apelācijas padome

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Efektīvi un lietderīgi aptvert pašreizējos un jaunus tiesību aktos paredzētos uzdevumus:

- pārvaldot nepastāvīgu apelācijas lietu skaitu, ko nosaka sarežģīti zinātniski un tehniski jautājumi ne tikai *REACH* un *CLP* regulās, bet arī biocīdu produktu regulā;
- veicinot apelācijas sistēmas procesuālo efektivitāti un lietderību, tostarp vajadzības gadījumā nodrošinot ieguldījumu Komisijas darbā, lai grozītu regulējumu *inter alia* biocīdu produktu regulas spēkā stāšanās rezultātā.

Apelācijas padome ir neatņemama *ECHA* daļa, bet lēmumus tā pieņem neatkarīgi. Pašlaik padomi veido pilnas slodzes priekšsēdētājs un divi pilnas slodzes padomes locekļi, kuri nedrīkst pildīt citus pienākumus *ECHA*. Ir iecelti arī padomes papildu locekļi un viņu aizvietoņi (*AAM*), un viņus var sapulcināt kā pusslodzes darbiniekus, lai paveiktu mainīga apjoma darbu, risinātu interešu konfliktu situācijas un aizvietotu pilnas slodzes locekļus to prombūtnē. Apelācijas padomes locekļus ieceļ *ECHA* valde, pamatojoties uz Eiropas Komisijas iesniegto kandidātu sarakstu. Reģistrs palīdz Apelācijas padomei tās funkciju pildīšanā.

Apelācijas padome ir atbildīga par lēmumu pieņemšanu par apelācijām, kas iesniegtas pret atsevišķiem *ECHA* pieņemtiem lēmumiem. Apelāciju var iesniegt pret konkrētiem aģentūras lēmumiem attiecībā uz reģistrācijām, datu kopīgošanu, testēšanas priekšlikumiem, atbilstības pārbaudēm, vielu novērtēšanu un *PPORD*.

Apelācijas padomei jānodrošina, lai laikus pieņemtu kvalitatīvus lēmumus, neuzkrājot lielu nepadarīta darba apjomu, kā arī jāizveido atbilstošs judikatūras kopums. Apelāciju padomē iesniegto apelāciju skaits būs atkarīgs no *ECHA* pieņemto lēmumu skaita un iesaistīto pušu ieņemtās nostājas, t. i., vai tās iesniegs vai neiesniegs apelāciju pret *ECHA* lēmumu. Tādējādi Apelācijas padome pati nevar noteikt savu darba slodzi, un tai ir jāizskata visas apelācijas, kas tai tiek iesniegtas. Tāpēc sākotnējie skaitļi līdzekļu plānošanai laikposmam no 2013. līdz 2015. gadam tiek aprēķināti, pamatojoties uz prognozēto *ECHA* lēmumu skaitu, par kuriem var iesniegt apelāciju.

Paredzams, ka pirmajos 2013. gada mēnešos pirms otrā reģistrācijas termiņa būs lielāks to reģistrāciju apjoms, kuras iesniegs uzņēmumi ar mazāku pieredzi un zināšanām par regulatīviem jautājumiem ķīmijas jomā nekā pirms 2010. gada reģistrācijas termiņa. Iespējams, ka tā rezultātā *ECHA* varētu pieņemt lielāku negatīvu lēmumu skaitu, kuros atspoguļotas tipiskas problēmas, kas šiem uzņēmumiem varētu rasties reģistrācijas procesā.

Paredzams, ka pieaugs to dokumentāciju izvērtēšanas un vielu novērtēšanas lēmumu skaits, kuru rezultātā tiks iesniegtas zinātniski sarežģītas apelācijas. Tāpēc būs vajadzīgas mērķtiecīgas un zinātniskas *BoA* locekļu un reģistra personāla mācības.

Attiecībā uz gaidāmo biocīdu produktu regulu jāveic specifisks sagatavošanās darbs, tostarp jāpārskata regulējums un valdes iekšējās procedūras, lai tā varētu risināt saistībā ar *REACH* regulu un biocīdu produktu regulu radušās apelācijas. Lai pildītu jaunās Apelāciju padomei uzliktos pienākumus, būs jāveido spējas šajā jaunajā kompetences jomā. Būs jārisina arī tāds jautājums kā ieinteresēto personu informētības palielināšana par apelāciju darbības jomu saskaņā ar biocīdu produktu regulu.

Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam Apelācijas padomei būs sistemātiski jāanalizē sava struktūra un organizācija, pamatojoties uz gūto pieredzi.

4.3. Saziņa

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Izmantojot ārējās saziņas darbības, kuras veicina kvalitatīvu dokumentāciju sagatavošanu, *ECHA*:

- vērsīsies pie nozares un atbildīgajām personām kā pie galvenās auditorijas, ne tikai regulāri sniedzot jaunāko informāciju, bet arī veidojot mērķtiecīgas kampaņas, lai veiktu ieguldījumu kvalitatīvu datu izstrādē, kurai ir liela nozīme ķīmisko vielu drošā ražošanā un lietošanā;
- izmantojot galveno saziņas rīku — 2011. gada decembrī izveidoto *ECHA*

tīmekļa vietni, kura paredzēta, lai sniegtu informāciju un ietvertu dažādus elementus, kas padara to vēl pieejamāku saskaņā ar visu lietotāju vajadzībām —, aģentūra palīdzēs visiem dalībniekiem noteikt un risināt jautājumus par bīstamām ķīmiskām vielām, arī izplatot informāciju par reģistrētām ķīmiskām vielām saskaņā ar tiesību aktu prasībām.

Aģentūras mērķu stratēģisko sasniegšanā liela nozīme ir aktīvai un profesionālai saziņai. *ECHA* sniegtajai informācijai jābūt skaidri saprotamai, ja notiek pārmaiņas ķīmisko vielu drošākas lietošanas jomā, kura paredzēta ES tiesību aktos. Neuzrunājot savu auditoriju, aģentūra ne tikai nevarētu dot iespēju nozarei sniegt kvalitatīvus datus, lai nodrošinātu ķīmisko vielu drošu ražošanu un lietošanu, bet arī nevarētu efektīvi palīdzēt risināt jautājumus par bīstamām ķīmiskām vielām. Tikpat svarīga ir iekšējā saziņa, lai aģentūras personāls neatpaliktu no attīstības dinamiskajā vidē un uzturētu divpusēju dialogu, kuram ir būtiska nozīme, pārvaldot pārmaiņas mainīgu pienākumu un ierobežotu līdzekļu vidē.

ECHA ir septiņas galvenās ārējās auditorijas (nozare, institucionālie partneri, akreditētās ieinteresēto personu organizācijas, trešās personas, plašsaziņas līdzekļi, vispārējie interesenti un mērķtiecīgu saziņas pasākumu mērķgrupas). *ECHA* personāls ir astotā auditorija. Aģentūrai ir līdzekļi, lai uzrunātu visas minētās auditorijas, bet tie tiek pastāvīgi pārskatīti, reaģējot uz regulāri no lietotājiem saņemtajām atsauksmēm.

Papildus oficiālām vadlīnijām un rokasgrāmatām *ECHA* pašreizējie saziņas līdzekļi ietver: tīmekļa vietni un iekšējo tīklu; ieinteresēto personu dienas, darbseminārus un citus īpašus attiecīgam gadījumam organizētus pasākumus; paziņojumus preseī, ziņu izlaidumus, rakstus, intervijas un preses apskatus; ārējos biļetenus; elektroniskos biļetenus un publikācijas, tostarp gada pārskatu, darba programmu, trīsgadu mainīgo daudzgadu darba programmu, regulatīvos ziņojumus un to vienkāršotus kopsavilkumus.

ECHA 2013.—2015. gadā turpinās nodrošināt daudzvalodu dokumentus plašākai sabiedrībai, kā arī maziem un vidējiem uzņēmumiem. Līdz 2013. gadam tā nodrošinās arī horvātu valodā tulkotus dokumentus, ņemot vērā Horvātijas pievienošanos ES minētā gada vidū. *ECHA* pastāvīgi pievienos terminus vairākās valodās *ECHA* terminoloģijas rīkam. Aģentūra ieviesīs arī jaunu publikāciju pārvaldības rīku, kas sekmēs laikus īstenotu sniegtās informācijas publicēšanu un pārskatīšanu dažādās valodu versijās.

Sadarbība ar akreditētajām ieinteresēto personu organizācijām dos iespēju aģentūrai saņemt vēl vairāk atsauksmju nekā iepriekšējos gados un pajauties uz saviem kanāliem, lai palielinātu ietekmi uz nozares galvenajām auditorijām un plašu sabiedrību.

ECHA organizēs mērķtiecīgas kampaņas sadarbībā ar ieinteresētajām personām un institucionāliem partneriem, piemēram, lai palielinātu informētību par jaunām juridiskajām saistībām (piemēram, prasību par maisījumu klasificēšanu un marķēšanu saskaņā ar *CLP* regulu no 2015. gada jūnija), pieteikšanos licencēšanai un to uzņēmumu atbalstīšanu, kam ir neliela pieredze *REACH* un *CLP* jomā un kas pievienosies tiem uzņēmumiem, kuri iesniegs dokumentācijas 2013. gada maija *REACH* reģistrācijas termiņā.

Jau pirms 2013. gada *ECHA* sāks paziņot par jaunajā biocīdu produktu regulā un pārstrādātajā *PIC* regulā paredzētajām prasībām, izmantojot informatīvos pasākumus un mērķtiecīgas informatīvas kampaņas.

Laikposmā starp 2013. un 2015. gadu *ECHA* pastāvīgi ievietos savā tīmekļa vietnē informāciju par pārmaiņām *ECHA* ķīmisko vielu drošības režīmā un savām darbībām. Tīmekļa vietnē sniegtā informācija sadaļās "Pievērsšanās vielām, kuras rada bažas", „Informācija par ķīmiskajām vielām” un "Ķīmiskās vielas mūsu dzīvē", ar kurām *ECHA* īsteno savas juridiskās saistības, izplatot informāciju par reģistrētām ķīmiskajām vielām tīmekļa vietnē, — veicina visu aģentūras auditoriju spējas saprātīgi izmantot ar ķīmiskajām vielām saistītus datus gan nozarē, gan mājāsaimniecībās, lai risinātu ar bīstamām vielām saistītos jautājumus.

Neatkarīgi no *ECHA* tīmekļa vietnes satura un funkcionalitāšu turpmākās paplašināšanās 2013. gadā un turpmāk aģentūra izmantos sociālos medijus saskaņā ar plašsaziņas līdzekļu stratēģiju. Līdz tam aģentūra arī būs pastiprinājusi savu saziņu ar plašsaziņas līdzekļu pārstāvjiem, dodot iespēju labāk nodrošināt līdzsvarotu plašsaziņas līdzekļu klātbūtni.

4.4. Starptautiskā sadarbība

Prioritātes 2013.—2015. gadā

ECHA sadarbība ar starptautiskām organizācijām, jo īpaši ar ESAO, kā arī ar trešām valstīm veicina kvalitatīvu datu pieejamības palielināšanu, lai nodrošinātu ķīmisko vielu drošu ražošanu un lietošanu un arī risinātu ar bīstamām ķīmiskajām vielām saistītos jautājumus:

- uzlabojot dažādus rīkus un datubāzes (*IUCLID*, *QSAR*, *eChemPortal*);
- informējot attiecīgās auditorijas ārpus ES un apmainoties ar labāko praksi ar regulatīvām iestādēm četrās ESAO dalībvalstīs; un
- palīdzot *ECHA* personālam risināt zinātniskus jautājumus.

Aģentūras starptautiskā sadarbība un atbalsts Eiropas Komisijas daudzpusējām darbībām, kā arī tās paskaidrojumi auditorijām ārpus ES/EEZ veicina iesniegto datu kvalitāti (izmantojot vienīgus pārstāvjus), kā arī trešo valstu spēju noteikt un risināt ar bīstamām ķīmiskajām vielām saistītos jautājumus.

Aģentūras darbība 2013.—2015. gadā atkal ietvers piecas galvenās jomas: ar ESAO saistītu darbu; paskaidrojumus trešo valstu auditorijām (jo īpaši ESAO locekļiem un ES tirdzniecības partneriem) par pārmaiņām ES ķīmisko vielu drošības režīmā, kā arī par aģentūras darbu; informāciju, jo īpaši ES kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm; sadarbību ar līdzīgām regulatīvām aģentūrām atsevišķās ESAO valstīs; un tehniskā un zinātniskā atbalsta sniegšanu Eiropas Komisijai tās daudzpusējā darbā.

ECHA turpinās iesaistīties starptautiska līmeņa saskaņošanas procesā attiecībā uz strukturētas informācijas par ķīmiskām vielām vākšanu un apmaiņu ar to. Tas ir svarīgi, lai veicinātu IT platformu sadarbību un informācijas apmaiņu starp regulatīviem un nozares dalībniekiem; lai izvairītos no reģistrētāju darba dublēšanas; un palielinātu sinerģiju starp regulatīviem dalībniekiem. *ECHA* turpinās veikt pasākumus, lai *IUCLID* kļūtu par starptautiska līmeņa informācijas glabāšanas standartu attiecībā uz vielu īpašībām un lietošanu. Tāpēc *ECHA* palīdzēs koordinēt jaunus pasākumus ESAO kopienā, lai nodrošinātu *IUCLID* maksimālu izmantojamību. *ECHA* arī noteiks jaunas saskaņošanas prasības starptautiskā līmenī, piemēram, nanomateriālu testēšanas jomā, *in vitro* testa metožu un ar testēšanu nesaistītu metožu jomā, un veicinās saskaņotu formātu izstrādi, lai tos ieviestu IT sistēmās, jo īpaši *IUCLID*.

Turklāt *ECHA* iesaistīsies ESAO *QSAR* rīkkopas izstrādē, lai nodrošinātu tās atbilstību 2018. gada reģistrētāju vajadzībām un veicinātu izmantošanu reģistrācijas informācijas

sagatavošanā un vajadzības gadījumā samazinātu to testu skaitu, kuros izmanto dzīvniekus.

ECHA arī turpinās izstrādāt un pilnveidot *eChemPortal*. Šis portāls ir galvenais *ECHA* ieguldījums ES saistībās apzināt un publiskot informāciju par ķīmisko vielu īpašībām.

Tā kā laikposmā līdz 2015. gadam ES ķīmisko vielu drošības režīma īstenošanā paredzēti vairāki starpposma rezultāti, *ECHA* paskaidrojumiem starptautiskajām auditorijām joprojām būs liela nozīme. Tas, ka šīm auditorijām tiks sniegta jaunākā informācija par pārmaiņām, atbilst to likumīgajām interesēm par informācijas saņemšanu no ES aģentūras, kura pilnvarota īstenot attiecīgās regulas. Fakts, ka 19 % no pirmajā *REACH* reģistrācijas termiņā iesniegtajām dokumentācijām izstrādāja vienīgie pārstāvji un ka *ECHA* palīdzības dienests saņem ievērojamu daļu (17 % 2011. gadā) jautājumu no valstīm ārpus ES (galvenokārt no ASV, Ķīnas, Indijas, Japānas un Šveices), kas atbilst *ECHA* tīmekļa vietnes apmeklētāju ģeogrāfiskajam izvietojumam, norāda, ka *ECHA* ir plaša starptautiskā auditorija un pašas aģentūras interesēs ir vērsties pie tās. Ja šādas auditorijas tiks labāk informētas, var uzlaboties datu kvalitāte vienīgo pārstāvju iesniegtajās dokumentācijās 2013. un 2018. gada reģistrācijas termiņos un var samazināties *ECHA* palīdzības dienestam adresēto jautājumu skaits.

Līdz 2015. gadam *ECHA* turpinās palīdzēt kaimiņvalstīm sekmīgi pielāgoties ES ķīmisko vielu drošības prasībām un gūt izpratni par tām. No Komisijas lēmuma, kurš jāpieņem 2014. gadā, lai turpinātu paplašināt attiecīgo *IPA* programmu, ir atkarīgs apjoms, kādā aģentūra turpinās organizēt seminārus, mācības un skaidrojošus pasākumus kandidātvalstīs un potenciālajās kandidātvalstīs, izmantojot Eiropas Komisijas finanšu atbalstu, konkrēti, finansējumu no Pirmspievienošanās palīdzības instrumenta (*IPA*), ko pārvalda ārpus *ECHA* budžeta. Horvātijas pievienošanās Eiropas Savienībai 2013. gada vidū nozīmē ne tikai īpašas uzmanības pievēršanu tai minētā gada pirmajā pusē, bet arī situācijas maiņu pēc tam attiecībā uz aģentūras iesaistīšanos *IPA* programmā.

Aģentūras sadarbība ar līdzīgām regulatīvām iestādēm Austrālijā, Kanādā, Japānā un ASV, pamatojoties uz 2010.—2011. gadā noslēgtiem nolīgumiem, kļūs par ierastu praksi līdz 2015. gadam. Jaun sākotnējā posmā šie kontakti ir bijuši aģentūrai izdevīgi, palīdzot ietaupīt laiku un pūles. Šajā darbībā arī turpmāk galveno uzmanību pievērsīs informācijas apmaiņai, labākajai praksei un zinātniskai informācijai, tādējādi attīstot *ECHA* personāla spējas risināt zinātniskus jautājumus. Aģentūra var pārskatīt šo sadarbību, pamatojoties uz šīs daudzgadu darba programmas laikā gūto pieredzi.

Paredzams, ka Eiropas Komisija turpinās aicināt aģentūru atbalstīt daudzpusējo darba kārtību ar savām zinātniskajām un tehniskajām spējām, jo īpaši piedaloties ANO un citu starptautisko konvenciju izveidotās struktūrās, kuras risina ķīmisko vielu drošas lietošanas jautājumus. Apjoms, kādā *ECHA* iesaistīsies šādās darbībās laikposmā starp 2013. un 2015. gadu, ir atkarīgs no attiecīgajiem Komisijas pieprasījumiem. Stokholmas Konvencijas dalībnieku konference (*COP*) notiek reizi divos gados; nākamā dalībnieku konference ir plānota 2013. gadā. Nākamā *COP* notiks 2015. gadā. Arī Roterdamas Konvencijas dalībnieku konferences sanāksmes tiks organizētas 2013. un 2015. gadā. Tā kā *ECHA* līdz tam būs saņēmusi uzdevumus saskaņā ar *PIC* regulu, ar ko īstenos Roterdamas Konvenciju ES, aģentūrai var lūgt atbalstīt Eiropas Komisiju Konvencijas ķīmisko vielu pārskata komitejas (*CRC*) ikgadējās sanāksmēs.

5. VADĪBA, ORGANIZĀCIJA UN RESURSI

5.1. Vadība

Prioritātes 2013.–2015. gadā

Lai efektīvi un lietderīgi aptvertu pašreizējos un jaunus tiesību aktus, vienlaikus pielāgojoties gaidāmajiem līdzekļu ierobežojumiem, *ECHA*:

- turpinās veidot efektīvas un elastīgas pārvaldības struktūras un rīkus, lai palielinātu sinerģiju starp dažādiem procesiem;
- izmantos savus plānošanas rīkus, lai veidotu pamatotas aplēses un scenārijus attiecībā uz turpmāk vajadzīgajiem līdzekļiem; centīsies panākt procesu efektivitāti, lai īstenotu iespējamo ES taupības stratēģiju; un pieņems uz informāciju pamatotus lēmumus;
- nodrošinās kvalitāti, cenšoties iegūt ISO 9001 un *EMAS* sertifikātus.

ECHA augstākā lēmumu pieņemšanas struktūra ir valde, ko veido 32 valdes locekļi ar balsstiesībām, kuri pārstāv visas 27 ES dalībvalstis¹³, kā arī Eiropas Komisiju un Eiropas Parlamentu. Trīs valdes locekļi bez balsstiesībām pārstāv ieinteresētās personas, bet trīs novērotāji — EEZ un EBTA valstis.

Valdes pastāvīgie uzdevumi ir apstiprināt tādus stratēģiskos dokumentus kā ikgadējo un daudzgaļu darba programmas, gada pārskatu, kā arī pieņemt budžetu un sniegt atzinumu par galīgajiem pārskatiem. Valde arī ieceļ izpilddirektoru, Apelācijas padomi un Riska novērtēšanas komitejas un Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejas locekļus, un tā var apstiprināt ieinteresēto personu organizācijas, kuras kā novērotājas var pieaicināt komitejas, forums vai citas Aģentūras tīkla struktūras.

Pamatojoties uz 2012. gada analīzi, tiks apspriestas valdes darba metodes, lai noteiktu iespējamus uzlabojumus valdes un darba grupu sanāksmju organizācijā laikposmam no 2013. līdz 2015. gadam.

Aģentūra turpinās nodrošināt attiecības ar Eiropas iestādēm, dalībvalstīm, citām ES aģentūrām un citām ieinteresētām personām, īpašu uzsvāru liekot uz attiecībām ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm, lai tās mobilizētu, atbalstītu un vairāk iesaistītu *REACH* darbībās.

ECHA vadība ir izpilddirektora uzdevums. Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam aģentūra turpinās veikt pasākumus, lai stiprinātu stratēģiskās pārvaldības metodes un vienkāršotu un pilnveidotu ikdienas darbību. Vēl viens iekšējās pārvaldības uzdevums, kurš jārisina, būs jaunu biocīdu produktu un *PIC* regulās paredzētu pasākumu integrācija, kad tie tiks iekļauti *ECHA* kompetencē. Tas tiks veikts, pārskatot aģentūras darba organizāciju, lai rastu sinerģiju starp veciem un jauniem procesiem, jo īpaši biocīdu jomā. Saistībā ar paredzamo *REACH* un *CLP* līdzekļu samazinājumu būs jāveic papildu pārvaldības pasākumi elastības nodrošināšanai, nodrošinot darbiniekus darba programmas pasākumu izpildei. Lai panāktu aģentūras efektīvu darbību, *ECHA* turpinās pilnveidot un īstenot rīkus plānošanas, līdzekļu piešķiršanas, darbības uzraudzības un riska pārvaldības vadībai un vajadzības

¹³ Turklāt tiek plānots, ka Horvātija pievienosies ES 2013. gada 1. jūlijā.

gadījumā integrācijai. Līdz 2014. gadam pārvaldības sistēmām jāsasniedz briedums un automatizācija.

ECHA 2013.—2015. gadā turpinās ieviest integrētu kvalitātes pārvaldības sistēmu (*IQMS*), kura ir svarīgs rīks, lai garantētu efektivitāti un lietderību. Aģentūra īsteno ISO 9001 sertificēšanas pasākumus (kuri jāizstrādā 2012. gadā), lai saņemtu sertifikātu galvenajiem procesiem līdz 2015. gada beigām. Vides vadības un audita sistēmas (*EMAS*) īstenošana būs pietiekami pavirzījusies uz priekšu, lai sagatavotos sertificēšanai 2015. vai 2016. gadā.

Drošība un darbības nepārtrauktība arī turpmāk būs aģentūras svarīgākie uzdevumi un būtiskas prioritātes, lai nodrošinātu atbilstošu aizsardzību aģentūras personālam, informācijas krājumiem (jo īpaši reģistrācijas datiem), ēkām un aprīkojumam.

ECHA ar sava datu aizsardzības inspektora atbalstu pildīs visas tiesību aktos paredzētās saistības attiecībā uz personas datu apstrādi. 2013. gadā pabeigs izstrādāt procesu, kurš paredzēts, lai Eiropas Datu aizsardzības uzraudzītājam paziņotu par esošām konfidencialām apstrādes darbībām, un pēc tam tiks veikts attiecīgs darbs jauno procesu atjauninājumu un paziņojumu jomā.

Šajā periodā turpināsies zināšanu pārvaldības attīstība, lai veicinātu lēmumu pieņemšanu un atbalstītu *ECHA* misiju attiecībā uz informācijas sniegšanu par ķīmiskajām vielām .

Turpināsies aģentūras tiesiskās kompetences nostiprināšana, lai nodrošinātu, ka arvien lielāks skaits *ECHA* pieņemto lēmumu un noslēgto līgumu ir juridiski pareizi, un lai varētu pārvaldīt iespējamās sūdzības un tiesas procesus, tostarp tos, kas attiecas uz *ECHA* intelektuālo īpašumu.

5.2. Finanses, iepirkumi un grāmatvedības uzskaitē

Prioritātes 2013.—2015. gadā

Lai efektīvi un lietderīgi aptvertu pašreizējos un jaunus tiesību aktus, vienlaikus pielāgojoties gaidāmajiem līdzekļu ierobežojumiem, *ECHA*:

- iespējami ilgi saglabās finansiālo pašpietiekamību, izmantojot racionālu ienākumu pārvaldību un ieguldīšanu, kā arī stingru izdevumu kontroli;
- nodrošinās, ka tās finanšu sistēmas ir izveidotas tā, lai pilnīgi nodalītu attiecīgos finanšu avotus, ņemot vērā jaunus biocīdu produktu un *PIC* regulās paredzētos uzdevumus. Darbības izdevumu uzskaitē jāīsteno pilnā mērā.

ECHA finansēšanas līdzekļus veido 1) ienākumi no nodevām un maksājumiem par pakalpojumiem, 2) Eiropas Savienības budžeta iestāžu piešķirtās subsīdijas no ES budžeta, un 3) brīvprātīgas EEZ un EBTA valstu iemaksas. *ECHA* var saņemt finansējumu no ES Pirmspievienošanās palīdzības instrumenta (*IPA*).

Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam *ECHA* varēs veidot gada budžetu no iepriekšējā perioda ienākumu rezervēm. Otrās reģistrācijas termiņš 2013. gada maijā, visticamāk, radīs ievērojami mazākus ienākumus salīdzinājumā ar pirmo, tāpēc paredzams, ka minētā perioda beigās, lai sabalansētu aģentūras budžetu, būs vajadzīga subsīdija. Paredzams, ka turpmāko gadu laikā *ECHA* būs kombinēta finansējuma režīms attiecībā uz *REACH/CLP* un saskaņā ar to daļa no izdevumiem tiks segta no iekasētajām nodevām un pārējais — no ES

subsīdijas. Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam katru gadu tiek paredzēta subsīdija *PIC* un biocīdu uzdevumu veikšanai, un tā tiek iekļauta budžeta projektā.

ECHA finanšu pārvaldības vispārējais mērķis būs turpināt maksimāli efektīvi izmantot pieejamos finanšu resursus, ievērojot taupības, lietderības un efektivitātes principus. Attiecībā uz daļu no iepirkumiem un noslēgtajiem līgumiem *ECHA* turpinās izmantot ārpalpojumus, lai nodrošinātu to regulu efektīvu īstenošanu, kurās paredzēti šie uzdevumi. Pamatojoties uz līgumiem par IKT pilnveidošanu, loģistiku un citiem pakalpojumiem, laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam saglabāsies pieprasījums pēc efektīviem iepirkumiem un noslēgtiem līgumiem. Tāpat kā iepriekš, uzsvars tiks likts uz racionālu finanšu pārvaldību saskaņā ar attiecīgajiem ES noteikumiem. Galvenais mērķis joprojām būs aģentūras skaidras naudas rezervju pārvaldība un drošība.

Šajā periodā jānotiek *ECHA* finanšu noteikumu pārskatīšanai un tai jāietver ienākumu pārpalikuma pārvaldības mehānisma izstrāde.

ECHA turpinās nostiprināt savas kontroles funkcijas un, konkrēti, pārbaudīt, vai nodevu atlaides, kas MVU piešķirtas, pamatojoties uz šo uzņēmumu pašu deklarēto izmēru, tiek piemērotas pareizi, un tādējādi, vai nodevas tiek pareizi samaksātas *ECHA*.

5.3. Cilvēkresursi un korporatīvie pakalpojumi

Prioritātes 2013.—2015. gadā

Lai efektīvi un lietderīgi aptvertu pašreizējos un jaunus tiesību aktus, vienlaikus pielāgojoties gaidāmajiem līdzekļu ierobežojumiem, *ECHA*:

- liks uzsvāru uz aģentūras organizatoriskās un pārvaldības attīstības nostiprināšanu. Uzmanību, kuru cilvēkresursu jomā sākotnēji pievērsa izaugsmei un personāla pieņemšanai, tagad pievērsīs aģentūras personāla saglabāšanai un kompetences pilnveidošanai, aģentūras cilvēkresursu atbilstībai stratēģiskajām un darbības prasībām, kā arī šo resursu optimālas izmantošanas nodrošināšanai;
- efektīvi izmantos konferenču telpas un audiovizuālo aprīkojumu, lai ierobežotu pārmērīgu komandējumu skaitu *ECHA* struktūru locekļiem un personālam.

Lai nodrošinātu, ka *ECHA* ir zinātnisko un regulatīvo zināšanu veidošanas centrs, tā:

- zinātnieku mācību programmā nodrošinās prasmes, kuras palielina aģentūras regulatīvās un zinātniskās spējas.

Cilvēkresursi

ECHA uzskata, ka personāla zināšanas, pieredze un motivācija ir galvenie faktori, kas veicina stratēģisko mērķu sasniegšanu. *ECHA* stratēģiskajās prioritātēs 2013.—2015. gadam tiek ņemti vērā ārējie faktori un ierobežojumi (piemēram, budžeta ierobežojumi, jaunu uzdevumu integrācija un lielākas administratīvas efektivitātes prasība), un tās tiek pielāgotas *ECHA* daudzgaļu personāla politikas plānam minētajam periodam. *ECHA* ņem vērā vispārējo prasību samazināt tiesību aktos noteikto *REACH* un *CLP* darbinieku skaitu par 1 % gadā šīs daudzgaļu darba programmas trīs gadu laikā.

Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam *ECHA* cilvēkresursu politikā galvenā uzmanība tiek pievērsta četrām jomām. Pirmkārt, *ECHA* turpinās veidot stabilu, efektīvu darba vidi, kura

veicina komandas darba kultūru, integrāciju un cilvēku pielāgošanās spēju. Mainīgās ārējās vides kontekstā *ECHA* jākļūst elastīgākai un spējīgākai īstenot savas pilnvaras, tādēļ jānosaka pamatotas prioritātes un elastīgi jāpiešķir līdzekļi, radot darbavietas prioritārās jomās.

ECHA biocīdu un *PIC* pasākumi oficiāli sāksies 2012. gadā un turpināsies laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam. Tas radīs vajadzību pieņemt darbā papildu darbiniekus, veikt integrāciju un iekšējo pārvietošanu un reorganizāciju, lai optimizētu jaunās vajadzības zināšanu un spēju jomā, neradot nelabvēlīgu ietekmi attiecībā uz *REACH* un *CLP* pasākumiem.

Otrkārt, mācību un pilnveidošanās pasākumi tiks atkārtoti saskaņoti, lai optimizētu organizatorisko un individuālo darbību un stiprinātu aģentūras zinātnieku zinātnisko un regulatīvo zinātību. *ECHA* mērķis ir izstrādāt mērķtiecīgu, sistemātisku pieeju, lai palielinātu zinātniskās un regulatīvās spējas, vienlaikus nodrošinot organizācijas un indivīdu prasību līdzsvaru.

Treškārt, *ECHA* jānodrošina pašreizējo un nākamo vadītāju un līderu sagatavotība, lai aktīvi ietekmētu, motivētu un dotu iespēju personālam sasniegt noteiktos mērķus. Visbeidzot, pastāvīga prioritāte būs personāla iesaiste un labklājības palielināšana visos organizācijas līmeņos.

Korporatīvie pakalpojumi

Aģentūras infrastruktūras uzdevumi ietver tās telpu pārvaldīšanu, par ko Aģentūra ir noslēgusi ilgtermiņa nomas līgumu.

Pēc *ECHA* telpu pielāgošanas un remonta prasību vispārēja novērtējuma, kuru veiks 2012. gadā, tiks pieņemta daudzgadu programma turpmākai telpu aprīkošanai. Laikposmā no 2013. līdz 2015. gadam galvenā uzmanība tiks pievērsta šīs programmas īstenošanai iespējamā apmērā. Būs vajadzīgi arī turpmāki uzlabojumi dažās tehniskajās infrastruktūrās, lai nodrošinātu telpu izmantojamību.

Infrastruktūras un korporatīvo pakalpojumu funkcijas galvenais mērķis ir nodrošināt labu pakalpojumu līmeni aģentūras personālam un apmeklētājiem. Augstāko drošības, veselības un vides standartu ievērošana joprojām būs galvenais šā mērķa sasniegšanas virzītājspēks.

Saskaņā ar *EMAS* prasībām *ECHA* efektīvi izmantos konferenču telpas un audiovizuālo aprīkojumu, lai ierobežotu klātienes sanāksmju skaitu, šādu sanāksmju dalībnieku skaitu un personāla vajadzību doties komandējumos.

5.4. Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas

Prioritātes 2013.—2015. gadā

- Īstenot pārvaldības informācijas sistēmas, lai dotu iespēju *ECHA* administrācijai sasniegt augstāko efektivitātes līmeni, kurš vajadzīgs gaidāmajos (pieaugošās, zināmā mērā augstākās pakāpes) darba slodzes apstākļos, vienlaikus saskaroties ar skarbiem līdzekļu ierobežojumiem.
- Pārvaldīt IKT infrastruktūras spēju stiprināt *ECHA* komerciālās un administratīvās informācijas sistēmas atbilstošu darbības līmeni, izmantojamību, drošību un pieejamību un nodrošināt darbības nepārtrauktību.

Paredzams, ka 2013. un 2014. gadā tiks sasniegta augstākā slodze reģistrācijas un pēcreģistrācijas uzdevumu jomā, kas apgrūtinās IKT infrastruktūras darbību un augstu pieejamību: IKT infrastruktūrai būs jāpielāgo spējas un darbība, lai izpildītu šos uzdevumus. *ECHA* programmas periodā pienācīgi izmantos IKT infrastruktūras uzlabojumus, kas īstenoti 2012. gadā, un 2011. gadā noslēgto līgumu par ārpakalpojumiem, lai veicinātu augstas pieejamības konfigurācijas, darbību efektivitāti un *ECHA* informācijas sistēmu attīstībā paredzēto darbību, jo īpaši vislielākās darba slodzes apstākļos 2013. gadā jaunajā reģistrācijas termiņā. Lai apmierinātu vajadzības, kas radīsies trīs tiesību aktu apvienotas darbības un pieaugošā pieprasījuma pēc pakalpojumu paplašinātas pieejamības rezultātā, būs pastāvīgi jāpalielina IT atbalsts darbības nepārtrauktības plāniem.

Vairums *ECHA* procesu ietvers plašāku sadarbību ar ārējiem regulatīviem partneriem (*MSCA*, *COM*) un ārpakalpojumu sniedzējiem. Tāpēc jāpārskata *ECHA* sistēmas un procesi, kā arī drošas datu piekļuves politika un risinājumi. Īstenojot plašāk izplatītus procesus, kuri sniedzas pāri *ECHA* organizatoriskajām robežām, lai iesaistītu "partneriestādes", *ECHA* turpinās uzlabot attālinātas piekļuves risinājumus, lai sekmētu un nodrošinātu ārējo lietotāju piekļuvi *ECHA* informācijas sistēmām.

Lai nodrošinātu informācijas sistēmu attīstību augstākā efektivitātes līmenī, kurš nepieciešams līdzekļu ierobežojumu apstākļos, *ECHA* 2013.—2015. gadā paplašinās elastīgu un efektīvu infrastruktūras pakalpojumu sniegšanu, lai vislabāk izmantotu "infrastruktūra kā pakalpojums" risinājumus, kuri ir kļuvuši par IT nozares galveno virzienu.

Sakarā ar izaugsmi un aģentūras vadīšanas sarežģītības palielināšanos ir vajadzīga visaptveroša plānošanas un ziņošanas sistēma, lai papildinātu aģentūras pašreizējās budžeta un pārskatu pārvaldības sistēmas ar papildu funkcionalitātēm, kurās ietverta budžeta plānošana, iepirkumu un līgumu pārvaldība, kā arī integrēta ziņojumu sniegšana.

Paredzams, ka turpmāka integrētas cilvēkresursu pārvaldības sistēmas (*HRMS*) īstenošana, kura sāksies 2012. gadā, uzlabos personāla ikdienas darbu un palīdzēs aģentūrai labāk pielāgoties jaunajām vajadzībām tādās jomās kā darbinieku pieņemšana, individuālās tiesības, finanšu CR pārvaldība, mācības un pilnveidošana, laika uzraudzība un vadība.

6. PIELIKUMI

6.1. 1. pielikums. Pārskats par starposma rezultātiem, kas paredzēti REACH un CLP regulās 2012.–2015. gadā¹⁴

Regulās noteiktie starposma rezultāti	
2012	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pētījums par informācijas sniegšanu plašai sabiedrībai par vielu un maisījumu drošu lietošanu (CLP regulas 34. pants) līdz <u>20. janvārim</u> ▪ Ziņojums par novērtēšanas gaitu iepriekšējā gadā līdz <u>2012. gada 28. februārim</u> (54. pants) ▪ Kopienas rīcības plāna pieņemšana attiecībā uz vielu novērtēšanu ▪ Biocīdu produktu regulas stāšanās spēkā (paredzams) <u>2012. gada jūlijā</u> ▪ Iespējamā Kopienas rīcības plāna gada atjauninājuma projekta iesniegšana līdz <u>2012. gada 28. februārim</u> (44. panta 2. punkts) ▪ Komisijas pirmais piecgadu vispārīgais ziņojums par REACH darbību un alternatīvo testēšanas metožu izstrādes un novērtēšanas finansēšanu, jāpublicē līdz <u>1. jūnijam</u> (117. panta 4. punkts): šajā ziņojumā jāiekļauj Komisijas veiktā reģistrēšanas prasības pārskatīšana par 1—10 tonnām/gadā, ko izmantot kā pamatu iespējamiem tiesību aktu priekšlikumiem (138. panta 3. punkts) ▪ Komisijas veiktā REACH regulas darbības jomas pārskatīšana, ko izmantot kā pamatu iespējamiem tiesību aktu priekšlikumiem līdz <u>1. jūnijam</u> (138. panta 6. punkts) ▪ ECHA pārskats līdz <u>1. jūnijam</u> (75. panta 2. punkts) ▪ Termiņš ECHA lēmumu projektiem par testēšanas priekšlikumiem attiecībā uz reģistrācijām, kas saņemtas līdz 2010. gada 1. decembrim, <u>1. decembrī</u> (43. panta 2. punkts a) apakšpunkts)
2013	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Ziņojums par novērtēšanas gaitu iepriekšējā gadā līdz 2013. gada 28. februārim (54. pants) ▪ Kopienas rīcības plāna gada atjauninājuma projekta iesniegšana līdz <u>2013. gada 28. februārim</u> (44. panta 2. punkts) ▪ Reģistrācijas termiņš attiecībā uz esošām vielām ≥ 100 tonnas/gadā, līdz <u>1. jūnijam</u> (23. panta 2. punkts) ▪ Biocīdu produktu regulas noteikumu piemērošanas datums, <u>2013. gada 1. septembrī</u>
2014	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Aģentūra ir atbildīga par esošo biocīdu aktīvo vielu pārskata programmu, <u>2014. gada 1. janvārī</u> ▪ Fiziskās bīstamības testi saskaņā ar CLP regulu, ko veic no <u>2014. gada 1. janvāra</u> (8. panta 5. punkts) ▪ Kopienas rīcības plāna gada atjauninājuma projekta iesniegšana līdz <u>2014. gada 28. februārim</u> (44. panta 2. punkts) ▪ Otrais ECHA trīsgaļu ziņojums Komisijai par testēšanas metodēm un stratēģijām, kurās neizmanto dzīvniekus, līdz <u>1. jūnijam</u> (117. panta 3. punkts) ▪ Komisijas pārskats saskaņā ar REACH 138. panta 1. punktu
2015	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pārejas periods, lai veicinātu pakāpenisku pāreju no esošās CLP sistēmas uz jauno režīmu. Tirgū laistajiem C&L maisījumiem jāatbilst CLP regulai, <u>1. jūnijs</u>

¹⁴ Tabula tiks atjaunināta attiecībā uz PIC.

6.2. 2. pielikums. ECHA ieņēmumu un izdevumu aplēses 2013.—2015. gadā (tostarp darbinieku pieņemšanas plāns)

Resursu tāme 2013. gadam¹⁵

Darbības	Cilvēkresursi			Budžeta projekts	Ieņēmumi
	AD	AST	CA		
<i>REACH un CLP procesu īstenošana (darbības budžets)</i>					
1. darbība. Reģistrācija, datu kopīgošana un izplatīšana	33	11	12	1 450 000	40 000 000
2. darbība. Novērtēšana	85	13	7	2 500 000	
3. darbība. Riska pārvaldība	43	8	7	1 150 000	2 700 000
4. darbība. Klasificēšana un marķēšana	14	3	3	230 000	
5. darbība. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests	22	10	5	400 000	500 000
6. darbība. Zinātniskie IT rīki	26	9	2	11 500 000	
7. darbība. Zinātniskie pasākumi un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	8	0	3	320 000	
<i>ECHA struktūras un transversālas darbības</i>					
8. darbība. Komitejas un forums	23	8	7	2 400 000	
9. darbība. Apelācijas padome	6	4	4	100 000	
10. darbība. Saziņa	9	8	7	6 500 000	
11. darbība. Starptautiskā sadarbība	4	0	0	1 358 000	
<i>Vadība, organizācija un resursi</i>					
12. darbība. Vadība	24	15	4	1 855 000	
Kopā (REACH un CLP)	297	91	72		
13.—15. darbība. Organizācija un resursi (II sadaļa. Infrastruktūra)	24	51	33	15 000 000	5 500 000
I sadaļa (REACH un CLP) (personāla izmaksas)				62 529 000	
Kopā (REACH un CLP)	321	140	94	107 292 000	48 700 000

¹⁵ Pamatojoties uz provizorisko budžeta projektu, ko valde apstiprināja 2012. gada martā.

Attīstības plānā:	461				
16. darbība. Biocīdi (<i>kopējais budžets</i>)	38	9	12	9 582 500	n.p.
17. darbība. PIC (<i>kopējais budžets</i>)	1	4	1	1 632 000	n.p.
KOPĀ ECHA	360	153	107	118 506 500	

Resursu tāme 2014. gadam

Darbības	Cilvēkresursi			Budžeta projekts	Ieņēmumi
	AD	AST	CA		
REACH un CLP procesu īstenošana (darbības budžets)					
1. darbība. Reģistrācija, datu kopīgošana un izplatīšana	33	10	13	1 000 000	9 300 000
2. darbība. Novērtēšana	85	12	8	2 600 000	
3. darbība. Riska pārvaldība	43	7	7	1 200 000	4 500 000
4. darbība. Klasificēšana un marķēšana	14	3	4	250 000	600 000
5. darbība. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests	22	10	5	500 000	
6. darbība. Zinātniskie IT rīki	26	9	4	11 800 000	
7. darbība. Zinātniskie pasākumi un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	8	0	3	700 000	
ECHA struktūras un transversālas darbības					
8. darbība. Komitejas un forums	23	8	8	2 800 000	
9. darbība. Apelācijas padome	6	4	4	150 000	
10. darbība. Saziņa	9	7	8	5 100 000	
11. darbība. Starptautiskā sadarbība	4	0	0	250 000	
Vadība, organizācija un resursi					
12. darbība. Vadība	24	15	4	1 900 000	
Kopā	297	85	68		
13.—15. darbība. Organizācija un resursi (II sadaļa. Infrastruktūra)	24	50	33	15 000 000	5 000 000
I sadaļa (personāla izmaksas)				62 700 000	
Kopā (REACH un CLP)	321	135	101	105 950 000	19 400 000
Attīstības plānā:					
	456				
16. darbība. Biocīdi (kopējais budžets)	36	14	9	11 815 300	n.p.
17. darbība. PIC (kopējais budžets)	1	5	1	1 281 300	n.p.
KOPĀ ECHA	358	154	111	119 046 600	

Resursu tāme 2015. gadam

Darbības	Cilvēkresursi			Budžeta projekts	Ieņēmumi
	AD	AST	CA		
REACH un CLP procesu īstenošana (darbības budžets)					
1. darbība. Reģistrācija, datu kopīgošana un izplatīšana	33	10	13	800 000	7 000 000
2. darbība. Novērtēšana	84	11	8	2 600 000	
3. darbība. Riska pārvaldība	44	7	7	1 200 000	9 000 000
4. darbība. Klasificēšana un marķēšana	14	2	4	250 000	600 000
5. darbība. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests	22	9	5	500 000	
6. darbība. Zinātniskie IT rīki	24	8	4	12 100 000	
7. darbība. Zinātniskie pasākumi un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	8	0	3	750 000	
ECHA struktūras un transversālas darbības					
8. darbība. Komitejas un forums	25	8	8	4 100 000	
9. darbība. Apelācijas padome	6	4	4	150 000	
10. darbība. Saziņa	9	7	8	3 600 000	
11. darbība. Starptautiskā sadarbība	4	0	0	800 000	
Vadība, organizācija un resursi				850 000	
12. darbība. Vadība	24	14	4	15 300 000	4 500 000
Kopā	297	80	68		
13. —15. darbība. Organizācija un resursi (II sadaļa. Infrastruktūra)	24	50	33	58 000 000	
I sadaļa (personāla izmaksas)					
Kopā (REACH un CLP)	321	130	101	101 000 000	21 100 000
Attīstības plānā:					
	451				
16. darbība. Biocīdi (kopējais budžets)	38	12	9	12 167 100	n.p.
17. darbība. PIC (kopējais budžets)	1	5	1	1 206 600	n.p.
KOPĀ ECHA	360	147	111	114 373 700	

6.3. 3. pielikums. Sākotnējie rādītāji par 2013.—2015. gadu

ECHA darbības galvenie virzītāji	Tāme par 2013. gadu	Tāme par 2014. gadu	Tāme par 2015. gadu
Iesniegtās dokumentācijas¹⁶			
Reģistrācijas dokumentācijas (tostarp atjauninājumi)	15 200	5800	5700
Testēšanas priekšlikumi	410	20	20
Konfidencialitātes pieprasījumi	770	250	240
Piekljuve datiem, kas vecāki par 12 gadiem	240	270	290
PPORD paziņojumi (tostarp pagarinājuma pieprasījumi)	400	400	400
Informācijas pieprasījumi	2400	2000	2000
Datu kopīgošanas strīdi	33	7	7
Paziņojumu skaits saskaņā ar REACH 7. panta 2. punktu	70	70	70
Ziņojumu/paziņojumu skaits saskaņā ar 38. pantu	400	4400	270
Ierobežošanas priekšlikumi (REACH XV pielikums)	8	8	9
ECHA izstrādātie ierobežošanas priekšlikumi	3	3	3
Saskaņotas klasificēšanas un marķēšanas priekšlikumi (CLP VI pielikums)	70	70	70
SVHC identificēšanas priekšlikumi (REACH XV pielikums)	30	30	30
ECHA izstrādātās SVHC dokumentācijas	5	5	5
Licencēšanas pieteikumi	30	50	100
Alternatīva nosaukuma pieprasījumi	150	200	200
CoRAP iekļautās vielas, ko vērtē dalībvalstis	50	50	50
ECHA lēmumi			
Izvērtēšana			
- Lēmumu skaits par TP	20	130	130
- Pabeigto CCH skaits	560	290	290
- no tiem CCH lēmumi	350	180	180
- Vielu novērtēšanas lēmumu skaits	30	45	45
Lēmumi par datu kopīgošanu	3	-	-
Lēmumi par pilnīguma pārbaudi (negatīvi)	470	190	180
Lēmumi par konfidencialitātes	80	50	30

pieprasījumiem (negatīvi)			
Lēmumi par piekļuvi dokumentu pieprasījumiem	400	500	600
Apelācijas	36	20	20
Citi			
<i>CoRAP</i> atjauninājumi vielām, uz kurām attiecas novērtēšana	1	1	1
Ieteikumi Eiropas Komisijai par licencēšanas sarakstu	1	1	1
Atbildamie jautājumi / saskaņotās atbildes (<i>REACH Advice, REACH-IT, IUCLID 5</i> un citi)	8 500	6 200	6 200
MVU pārbaudes	300	350	400
Valdes sanāksmes	4	4	4
<i>MSC</i> sanāksmes	6	6	6
<i>RAC</i> sanāksmes	6	6	6
<i>SEAC</i> sanāksmes	4	5	6
Foruma sanāksmes	3	3	3
Jaunas <i>TA</i> amata vietas saistībā ar <i>REACH/CLP</i>	10	0	0
Darbinieku pieņemšana kadru mainības dēļ	25	25	25
Jaunas <i>TA</i> amata vietas saistībā ar biocīdiem	36	3	0
Jaunas <i>TA</i> amata vietas saistībā ar <i>PIC</i>	2	1	0

