

ECHA-17-B-01-SK

# Pracovný program na rok 2017 – hlavné body

Cieľom práce agentúry ECHA je chrániť ľudské zdravie a životné prostredie pred toxickými účinkami chemických látok. Zároveň podporuje inovácie a konkurencieschopnosť v chemickom odvetví EÚ. V záujme dosiahnutia tohto cieľa od spoločností vyžaduje, aby poskytovali rozsiahle údaje o chemických látkach, ktoré vyrábajú alebo dovážajú a podporuje používanie testov, pri ktorých sa chemické látky neskúšajú na zvieratách.



Agentúra ECHA vykonáva štyri právne predpisy EÚ o chemických látkach: nariadenie REACH, nariadenie o klasifikácii, označovaní a balení látok (nariadenie CLP), nariadenie o biocídnych výrobkoch a nariadenie o predbežnom súhlase po predchádzajúcom ohlásení (PIC). Agentúra pomáha spoločnostiam dodržiavať súlad s týmito právnymi predpismi, vďaka čomu sa napreduje v bezpečnom používaní chemických látok.

V partnerstve so zainteresovanými stranami bude agentúra ECHA naďalej prispievať k plneniu cieľa Svetového samitu o trvalo udržateľnom rozvoji: do roku 2020 zaistiť, aby sa chemické látky používali a vyrábali spôsobmi, ktoré vedú k minimalizovaniu významných nežiaducich účinkov na ľudské zdravie a životné prostredie.

V roku 2017 bude ECHA naďalej presadzovať svoje štyri strategické ciele.

**1**

**Maximalizácia dostupnosti vysoko kvalitných informácií s cieľom umožniť bezpečnú výrobu a používanie chemických látok**

Rok 2017 bude veľmi dôležitý, pretože spoločnosti sa pripravujú na posledný termín registrácie podľa nariadenia REACH v roku 2018. Podniky, ktoré vyrábajú alebo dovážajú chemické látky v objeme jednej tony alebo viac ton ročne, ich musia do 31. mája 2018 zaregistrovať. Mnohé z týchto

spoločností sú malými a strednými podnikmi, ktoré budú vykonávať registráciu prvýkrát. Agentúra bude naďalej považovať MSP za prioritu, lebo uznáva, že pri dodržiavaní súladu s právnymi predpismi čelia ďalším výzvam.

### Podpora je k dispozícii

Na pomoc spoločnostiam pri príprave na registráciu bola v roku 2016 zavedená nová generácia IT nástrojov a najnovšie usmernenia sa nachádzajú na webových stránkach agentúry ECHA REACH 2018. Hlavnou výzvou agentúry ECHA v roku 2017 je čo možno najviac informovať o dostupnosti tejto podpory. Je veľmi dôležité, aby sa informácie dostali k spoločnostiam, ktoré nevedia o svojich povinnostiach.

### Poskytovanie informácií o chemickej bezpečnosti v dodávateľských reťazcoch

Agentúra bude pomáhať registrujúcim a následným užívateľom zlepšiť odovzdávanie informácií súvisiacich s riadením rizík v celom dodávateľskom reťazci.

Výrobcovia a dovozcovia chemických látok musia svojim zákazníkom jednotne a použiteľnou formou postupovať informácie o bezpečnom používaní týchto chemických látok. Ich zákazníci (následní užívatelia) musia svojim dodávateľom zase poskytovať informácie o tom, ako tieto chemické látky používajú. Tieto informácie sa potom použijú v registračnej dokumentácii.

Väčšia pozornosť sa bude venovať aj zabezpečeniu toho, aby dovozcovia informovali agentúru, ak ich zmesi a výrobky obsahujú látky vzbudzujúce veľmi veľké obavy (SVHC).

V roku 2016 boli pre niektoré odvetvia vytvorené mapy použitia a boli uverejnené na webovom sídle ECHA na pomoc registrujúcim. V roku 2017 budú nové webové stránky prispôbolené potrebám rôznych účastníkov dodávateľského reťazca s cieľom pomôcť im pri plnení povinností. Agentúra ECHA bude naďalej podporovať používanie týchto nástrojov, aby sa na trhu stimuloval dopyt po kvalitných informáciách o bezpečnom používaní.

### Zlepšovanie informácií o chemických látkach

Prístup k jedinečnej databáze chemických látok agentúry ECHA sa bude naďalej zlepšovať a bude sa propagovať v rámci odvetvia, medzi spotrebiteľmi, zamestnancami a výskumnými pracovníkmi.

Na zlepšenie informácií o bezpečnosti a identifikáciu látok pre ďalšie opatrenia manažmentu rizík sa budú v prípade látok s najvyššou prioritou vykonávať kontroly súladu. Agentúra sa zameriava na sledované parametre vyššieho stupňa významné pre ľudské zdravie a životné prostredie pre hmotnostné pásma nad 100 ton.

K zlepšeniu kvality registračných údajov prispievajú aj kampane, v rámci ktorých sa zasielajú ciele listy registrujúcim s dokumentáciami vykazujúcimi chyby. Agentúra ECHA bude zároveň pokračovať v skúmaní návrhov na skúšanie látok na zvieratách, čím zaistí, aby sa skúšaním získali najdôležitejšie chýbajúce informácie, ako aj to, aby sa testovanie na zvieratách uskutočňovalo len v krajnom prípade.



**Mobilizácia orgánov, aby informácie používali inteligentným spôsobom na identifikovanie a riešenie problémov súvisiacich s chemickými látkami vzbudzujúcimi obavy**

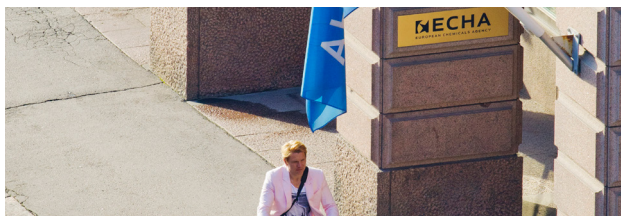
### Identifikácia látok vzbudzujúcich obavy a obmedzovanie rizík

Agentúra ECHA a orgány členských štátov kontrolujú databázy agentúry s cieľom identifikovať chemické látky, ktoré potenciálne vzbudzujú obavy. Rozhodujú o tom, ktorý nástroj hodnotenia (kontrola súladu alebo hodnotenie látky) by sa mal použiť na ďalšie skúmanie ich obáv.

V prípade, že sa obavy potvrdia, určí sa najvhodnejšia možnosť riadenia rizík látky (obmedzenie, autorizácia alebo harmonizovaná klasifikácia a označovanie). Jeden z členských štátov alebo Európska komisia potom dajú podnet na uplatnenie tohto opatrenia. V roku 2017 sa očakáva nárast objemu činnosti v tejto oblasti a nárast počtu látok, v prípade ktorých sa navrhne zaradenie do zoznamu kandidátskych látok alebo počtu návrhov na harmonizovanú klasifikáciu alebo obmedzenie.

### Znižovanie záťaže pre spoločnosti

V roku 2016 sa vykonávacím nariadením Európskej komisie zaviedli zjednodušené pravidlá pre špeciálne prípady žiadostí o autorizáciu, ako aj možné zmeny súvisiacich poplatkov, čo by malo prispieť k zníženiu záťaže a nižším nákladom spoločností. Ďalšie úsilie sa vynaloží na podporu účasti poskytovateľov alternatívnych látok a postupov stimulujúcich substitúciu a inováciu.



### ECHA V SKRATKE

- Približne **600 zamestnancov** z väčšiny krajín EÚ,
- **4 vedecké výbory** s odborníkmi z 28 členských štátov EÚ a 2 štátov EHP,
- **fórum** vnútroštátnych orgánov na presadzovanie právnych predpisov,
- rozpočet na rok 2017: **109,8 mil. EUR.**

### 3

Riešiť náročné vedecké úlohy a zároveň slúžiť ako centrum budovania vedeckých a regulačných kapacít členských štátov, európskych inštitúcií a ďalších subjektov

#### Podpora alternatívnych metód

Agentúra ECHA bude v roku 2017 aj naďalej prostredníctvom svojho systematického prístupu rozvíjať vedecké kapacity. Agentúra bude naďalej upriamovať pozornosť registrujúcich na rámec posudzovania prevzatých údajov (RAAF). Agentúra ECHA uverejní aj správu o uplatniteľnosti alternatívnych metód a prístupov z hľadiska právnych predpisov s cieľom podporiť aktuálne hodnotenie príležitostí a obmedzenie alternatív k testovaniu na zvieratách.

V roku 2017 budú dokončené aktualizované usmernenia o nanomateriáloch. Malo by to prispieť k zlepšeniu kvality informácií o nanomateriáloch pri registráciách. Vypracujú sa aj usmernenia agentúry ECHA na podporu používania kritérií pre endokrinné disruptory po ich dokončení Komisiou.

### 4

Účinné a efektívne vykonávanie aktuálnych a nových legislatívnych úloh a prispôsobovanie sa nadchádzajúcim obmedzeniam zdrojov

#### Ďalšie potrebné investície

V roku 2017 agentúra opätovne preskúma architektúru svojich informačných systémov s cieľom ďalej zlepšovať integráciu, poskytovať lepšie služby priemyslu a členským štátom, ale tiež s cieľom prispieť k obmedzeniu manuálnej práce v rámci jej vnútorných procesov. Súčasný nástroje a systémy IT si stále ešte vyžadujú viac investícií, aby regulačné procesy dostali primeranú podporu. Postupne budú uvedené aj nové cloudové služby pre MSP.

#### Zvládnutie veľkej pracovnej záťaže v oblasti biocídnych výrobkov

V oblasti biocídnych výrobkov agentúra ECHA podporí prípravu rozhodnutí týkajúcich sa kontrolného programu alebo nových žiadostí pre účinné látky, ktoré sa majú používať v biocídnych výrobkoch. Agentúra ECHA sa takisto bude usilovať podporiť orgány členských štátov pri plnení ich úloh v rámci kontrolného programu.

Nakoniec bude agentúra ECHA aktívne podporovať Komisiu pri revízii nariadení REACH a CLP a pri vývoji nástrojov stimulujúcich obehové hospodárstvo.

## POSKYTOVANIE OSOBITNEJ PODPORY MSP

Aj keď sú oznámenia a poradenstvo agentúry ECHA relevantné pre všetky subjekty, na ktoré sa vzťahujú povinnosti vyplývajúce z právnych predpisov, v poskytovaní služieb sa počas celého roku 2017 opäť zameria na MSP:

- Osobitnú podporu MSP ponúka plán realizácie registrácie REACH 2018.
- Výstupy v rámci plánu CSR/ES sú osobitnou oporou pre MSP v ďalších úrovniach dodávateľského reťazca.
- Zlepšenia databázy chemických látok a webovej časti o šírení informácií pomôže MSP nájsť informácie o vlastnostiach a postavení ich chemických látok.
- Osobitná pozornosť zameraná na pomoc MSP, ktoré plánujú predložiť žiadosti o autorizáciu tak, aby MSP vedeli, ktoré informácie sa vyžadujú.
- V komunikačných činnostiach sa z hľadiska obsahu, ako aj formátu pozornosť zameria na MSP a následných užívateľov.
- Agentúra vyvinie ďalšie úsilie, aby malým a stredným podnikom poskytla usmernenia a iné informácie relevantné pre MSP v 23 úradných jazykoch EÚ.

## NIEKTORÉ KLÚČOVÉ FAKTORY PRACOVNEJ ZÁŤAŽE NA ROK 2017

### Maximalizovanie dostupnosti vysoko kvalitných informácií

Predložené registračné dokumentácie (vrátane aktualizácií)	13 000
Otázky (súvisiace s registráciou)	1 700
Doručené oznámenia o PPOD	300
Konečné rozhodnutia o kontrolách súladu	180
Konečné rozhodnutia o návrhoch na testovanie	150

### Mobilizovanie orgánov, aby identifikovali a riešili problémy súvisiace s chemickými látkami vzbudzujúcimi obavy

Konečné rozhodnutia o hodnotení látok	30
Návrhy na obmedzenie	12
Návrhy na identifikovanie látok vzbudzujúcich veľmi veľké obavy	15
Návrhy na harmonizovanú klasifikáciu a označovanie	70
Žiadosti o autorizáciu	5



## NIEKTORÉ KLÚČOVÉ FAKTORY PRACOVNEJ ZÁŤAŽE NA ROK 2017

### Biocídne výrobky

Žiadosti o schválenie nových účinných látok	8
Žiadosti o obnovenie alebo preskúmanie účinných látok	2
Žiadosti o autorizáciu Únie	37
Stanoviská k účinným látkam v kontrolnom programe	50
Žiadosti týkajúce sa technickej ekvivalencie a chemickej podobnosti	37

### Iné

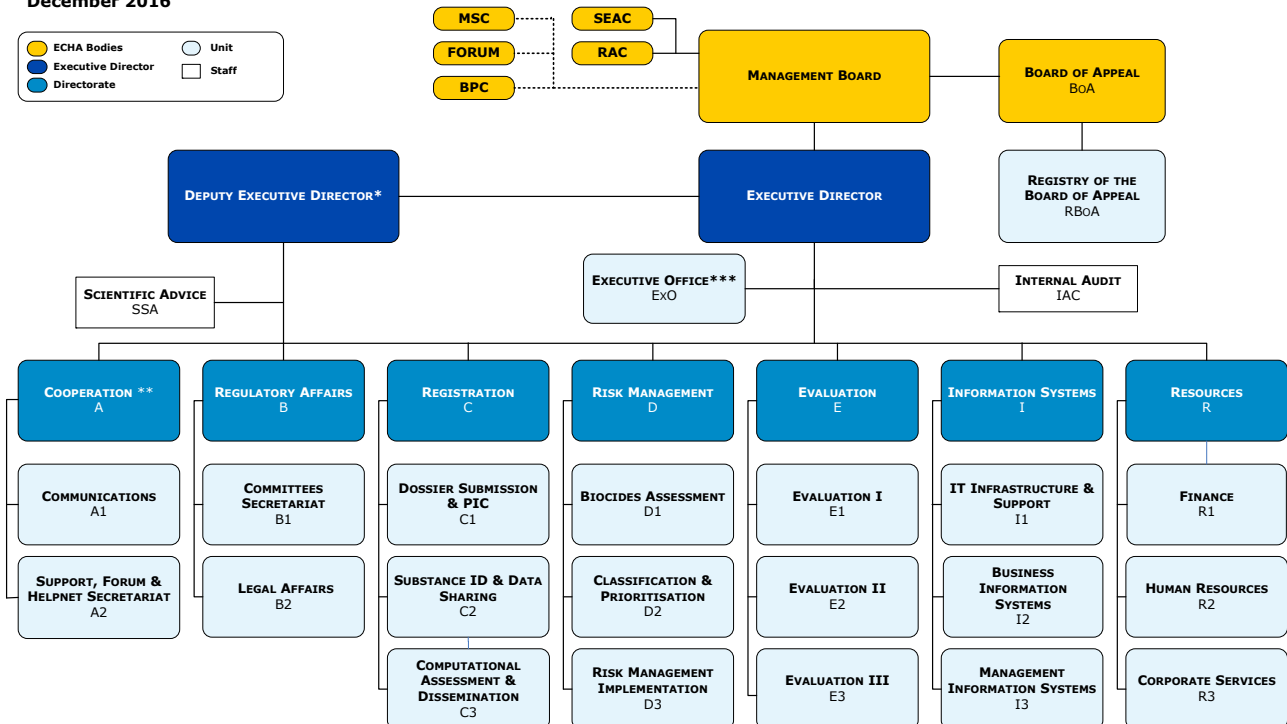
Otázky pre asistenčné pracoviská	11 650
Kontroly postavenia MSP	330
Žiadosti registrujúcich o zachovanie dôvernosti	540
Odvolanía predložené odvolacej rade	27
Prípady uzavreté odvolacou radou	25

### PIC

Oznámenia o vývoze	8 900
--------------------	-------

## ORGANIZAČNÁ ŠTRUKTÚRA

December 2016



\* Exercising also the function of Director of Regulatory Affairs  
 \*\* Exercising also the function of SME Ambassador  
 \*\*\* The Quality Manager forms part of the Executive Office



### Plány a správy

<https://echa.europa.eu/about-us/the-way-we-work/plans-and-reports>

