

ECHA-14-A-06-PL

Sprawozdanie ogólne za 2013 r.

W działalności prowadzonej przez ECHA w 2013 r. można wyróżnić trzy kluczowe osiągnięcia: zamknięcie drugiego etapu rejestracji w ramach REACH, realizację celu polegającego na weryfikacji zgodności pierwszych 5% dokumentacji rejestracyjnych oraz wdrożenie rozporządzenia w sprawie produktów biobójczych.

REJESTRACJA NOWYCH SUBSTANCJI

W 2013 r. termin REACH dotyczył substancji produkowanych lub przywożonych w ilościach od 100 do 1 000 ton rocznie. Rejestracja przebiegła pomyślnie i zarejestrowano około 3 000 nowych substancji. ECHA wspierała przedsiębiorstwa, umożliwiając im terminowe składanie dokumentacji. Szczególną uwagę zwrócono na małe i średnie przedsiębiorstwa.

Jednym z nadrzędnych celów nadal była publikacja informacji na temat zarejestrowanych substancji na stronie internetowej ECHA. W 2013 r. Agencja rozpowszechniła większość informacji na temat nowych dokumentacji, z wyjątkiem dokumentacji podlegających ocenie wniosków o zapewnienie poufności.

OSIĄGNIĘCIE CELÓW OCENY

Ocena dokumentacji polegała przede wszystkim na weryfikacji zgodności dokumentacji przedłożonych na potrzeby rejestracji REACH w pierwszym terminie w 2010 r. ECHA przekroczyła cel polegający na weryfikacji zgodności co najmniej 5% dwóch zbiorów dokumentacji rejestracyjnej dotyczącej największego obrotu. Większość dokumentacji wybrano za pomocą inteligentnych



informatycznych narzędzi kontrolnych w celu zbadania tych parametrów docelowych, które mają największe znaczenie dla bezpiecznego stosowania chemikaliów. Dzięki temu możliwa była realizacja pierwszego strategicznego celu ECHA, którym jest maksymalne zwiększenie dostępności wysokiej jakości danych w celu zapewnienia bezpiecznego stosowania chemikaliów.

Jeśli chodzi o ocenę substancji, po raz pierwszy dokonano aktualizacji wspólnotowego kroczącego planu działań, dodając 62 nowe substancje. Państwa członkowskie zakończyły przeprowadzanie pierwszych ocen substancji. Skutkiem były projekty decyzji w sprawie wniosków o dodatkowe informacje dotyczące 32 substancji.

POSTĘPY W ZAKRESIE ZARZĄDZANIA RYZYKIEM

Jeśli chodzi o zarządzanie ryzykiem, ECHA opracowała plan realizacji planu działań Komisji UE dotyczącego substancji wzbudzających szczególnie duże obawy (SVHC). Plan działań wiąże się z ogólnounijnym zobowiązaniem do umieszczenia wszystkich odpowiednich znanych obecnie SVHC na liście kandydackiej do 2020 r.

Wpłynęło osiem pierwszych wniosków o udzielenie zezwolenia. Dotyczyły one dwóch substancji i 17 szczególnych zastosowań. Komitety naukowe ECHA, RAC i SEAC, otrzymały bardzo wiele zgłoszeń w sprawie harmonizacji klasyfikacji i oznakowania oraz kilka zgłoszeń w sprawie wprowadzenia ograniczeń w celu wydania opinii naukowej.

PRZEJĘCIE NOWYCH ZADAŃ

ECHA z powodzeniem poradziła sobie z wejściem w życie rozporządzenia w sprawie produktów biobójczych w dniu 1 września. Wiązało się to z wdrożeniem nowych narzędzi informatycznych dla państw członkowskich i przedsiębiorstw, uruchomieniem stron internetowych, zapewnieniem wsparcia ze strony centrum informacyjnego ECHA oraz opracowaniem nowych wytycznych. Zainteresowanie przedsiębiorstw składaniem wniosków o udzielenie zezwolenia UE było mniejsze niż pierwotnie szacowano. Agencja przygotowała się również do przyszłych zadań wynikających z przekształcenia rozporządzenia w sprawie zgody po uprzednim poinformowaniu (PIC).

PRZYGOTOWANIE SIĘ DO PRZYSZŁYCH CELÓW

ECHA uwzględniła w swoim planowaniu większość zaleceń zawartych w sprawozdaniu Komisji z przeglądu REACH. Aby przygotować się do terminu w 2018 r., ECHA wyznaczyła ambasadora MŚP jako punkt kontaktowy we wszystkich sprawach dotyczących małych i średnich przedsiębiorstw. Agencja w sposób bardziej intensywny zaczęła również rozwijać wiedzę naukową i prawną swoich pracowników, zwłaszcza w celu uregulowania identyfikacji i zarządzania ryzykiem w odniesieniu do nanomateriałów i zaburzczy hormonalnych.

Zob. Sprawozdanie ogólne za 2013 r.:
echa.europa.eu/publikacje



Główne motywy działań ECHA w 2013 r.

Pomoc przedsiębiorstwom w przestrzeganiu prawodawstwa w zakresie chemikaliów

Otrzymane dokumentacje rejestracyjne, w tym aktualizacje	14 839
Otrzymane propozycje przeprowadzenia badań	410
Wnioski o zapewnienie poufności – nowe otrzymane wnioski	548
Wnioski o dostęp do danych sprzed ponad 12 lat	106
Zgłoszenia PPORD	299
Zapytania	1 425
Decyzje w sprawie udostępniania danych	11
Decyzje w sprawie propozycji przeprowadzenia badań	46
Przeprowadzone weryfikacje zgodności	925
Kontrole wielkości MŚP	516

Zwiększenie bezpieczeństwa stosowania chemikaliów

Zgłoszenia w sprawie harmonizacji klasyfikacji i oznakowania	29
Substancje podlegające weryfikacji przeprowadzanej przez państwa członkowskie	46
Decyzje w sprawie oceny substancji	32

Rozwiązywanie problemów z chemikaliami wzbudzającymi obawy

Otrzymane zgłoszenia w sprawie wprowadzenia ograniczeń	4
Otrzymane wnioski dotyczące identyfikacji jako SVHC	17
Otrzymane wnioski o udzielenie zezwolenia	8

Informacje o chemikaliami

Decyzje w sprawie wniosków o zapewnienie poufności	198
Decyzje w sprawie wniosków o dostęp do dokumentów	53
Zapytania ogólne i prasowe	1 241
Pytania, na które udzielono odpowiedzi (porady na temat REACH, REACH-IT, IUCLID 5, inne)	6 698
Komunikaty prasowe i powiadomienia	95

Inne

Odwołania wniesione w 2013 r.	22
Liczba pracowników statutowych	553
Wydatki ogółem	106 mln