

Vispārējs pārskats par 2011. gadu

Informācijas izplatīšanas gads



JURIDISKS PAZIŅOJUMS

Šajā vispārējā pārskatā paustie viedokļi un nostāja juridiskā ziņā var atšķirties no Eiropas Ķīmikāliju aģentūras oficiālās nostājas. Eiropas Ķīmikāliju aģentūra neuzņemas nekādu atbildību vai saistības attiecībā uz jebkādam iespējamām kļūdām vai neprecizitātēm.

ATRUNA

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

Vispārējs pārskats par 2011. gadu

Atsauce: ECHA-12-A-02-LV
MB/06/2012 pieņemts 2012. gada 22. martā
ISBN-13 : 978-92-9217-665-5
ISSN: 1831-712X
Publikācijas datums: 2012. gada aprīlis
Valoda: LV
© Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, 2012. gads

Titullapa © Eiropas Ķīmikāliju aģentūra

Pārpublicēšanas gadījumā šis informācijas avots jānorāda šādi:
"Avots: Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>", un rakstveida paziņojums jāiesniedz ECHA, izmantojot ECHA vietnes kontaktu sadaļu:
http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Šis dokuments būs pieejams šādās 22 valodās:

angļu, bulgāru, čehu, dāņu, franču, grieķu, igauņu, itāliešu, latviešu, lietuviešu, maltiešu, nīderlandiešu, poļu, portugāļu, rumāņu, slovāku, slovēņu, somu, spāņu, ungāru, vācu un zviedru valodā.

Ja Jums rodas jautājumi vai piezīmes saistībā ar šo dokumentu, lūdzam iesniegt tos, izmantojot informācijas pieprasījuma veidlapu (minot atsauces izdevumu un tā izdošanas datumu). Informācijas pieprasījuma veidlapa ir pieejama ECHA tīmekļa vietnes kontaktu sadaļā:
http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Eiropas Ķīmikāliju aģentūra

Pasta adrese: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland
Adrese apmeklētājiem: Annankatu 10, Helsinki, Finland

Satura rādītājs

1. KOPSAVILKUMS PAR NOZĪMĪGĀKAJIEM SASNIEGUMIEM 2011. GADĀ	9
2. OPERATĪVIE PASĀKUMI — REACH UN CLP PROCESU ĪSTENOŠANA.....	11
2.1. 1. pasākums: Reģistrācija, datu apmaiņa un izplatīšana	11
2.2. 2. pasākums: Vērtēšana	19
2.3. 3. pasākums: Licencēšana un ierobežošana	23
2.4. 4. pasākums: Klasificēšana un marķēšana (C&L)	27
2.5. 5. pasākums: Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests	29
2.6. 6. pasākums: Zinātniskie IT rīki	35
2.7. 7. pasākums: ES institūciju un struktūru zinātniskās un tehniskās konsultācijas	39
3. ECHA iestādes un atbalsta darbības.....	42
3.1. 8. pasākums: Komitejas un forums	42
3.2. 9. pasākums: Apelācijas padome	48
3.3. 10. pasākums: Saziņa	50
3.4. 11. pasākums: Starptautiskā sadarbība.....	53
4. Pārvaldība, organizācija un resursi.....	56
4.1. 12. pasākums: Pārvaldība	56
4.2. 13. pasākums: Finanšes, iepirkumi un grāmatvedība	59
4.3. 14. pasākums: Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi	61
4.4. 15. pasākums: Informācijas un sakaru tehnoloģijas	64

Pielikumi

1. pielikums. ECHA struktūrshēma; valdes, komiteju un foruma locekļi	67
2. pielikums. Finanšu un cilvēku resursi 2011. gadā	75
3. pielikums. Īpaši bīstamu vielu kandidātu saraksts	76
4. pielikums. Iekļaušanai licencēšanas sarakstā ieteiktās vielas	83
5. pielikums. Kredītrikotāja ikgadējā darbības pārskata par 2011. gadu analīze un novērtējums	87

SAĪSINĀJUMI

AAR	Gada darbības pārskats
AD	Administrators
AST	Asistents
BC	Darbības nepārtrauktība
C&L	Klasifikācija un marķēšana
CA	Līgumdarbinieks
CASPER	IT raksturošanas lietojumprogramma atlasei, prioritāšu noteikšanai, novērtēšanai un paziņošanai
CHESAR	Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks
CLH	Harmonizētā klasifikācija un marķēšana
CLP	Klasificēšana, marķēšana un iepakojšana
CMR	Kancerogēnas, mutagēnas vai toksiskas reproduktīvajai sistēmai
CLP	Klasificēšana, marķēšana un iepakojšana
CoCAM	Sadarbības Ķīmikāliju novērtēšanas sanāksme (iepriekš <i>SIAM</i>)
COM	Eiropas Komisija
CoRAP	Kopienas rīcības plāns
CSR	Ķīmiskās drošības pārskats
EK	Eiropas Komisija
ECHA	Eiropas Ķīmikāliju aģentūra
ECM	Uzņēmuma informācijas satura pārvaldība
EC TAIEX	Eiropas Komisijas Tehniskās palīdzības un informācijas apmaiņas instruments partnervalstīm
EEZ	Eiropas Ekonomikas zona
EFSA	Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde
EFTA	Eiropas Brīvās tirdzniecības asociācija
EMAS	Vides pārvaldības un revīzijas shēma
ENP	Eiropas Kaimiņattiecību politika
ES	Eiropas Savienība
FAQ	Bieži uzdotie jautājumi
HELPEX	<i>HelpNet</i> informācijas apmaiņas rīks
HELPCNET	Palīdzības dienestu tīkls ar <i>REACH</i> un <i>CLP</i> saistītos jautājumos
HR	Cilvēkresursi
IAC	Iekšējās revīzijas nodaļa
IAS	Eiropas Komisijas Iekšējās revīzijas dienests
ICT	Informācijas un sakaru tehnoloģijas
IPA	Pirmspievienošanās palīdzības instruments
IQMS	Integrēta kvalitātes vadības sistēma
IT	Informācijas tehnoloģijas
ITIL	Informācijas tehnoloģiju infrastruktūras bibliotēka
IUCLID	Starptautiska vienotā ķīmisko vielu informācijas datubāze
IUPAC	Starptautiskā Teorētiskās un praktiskās ķīmijas apvienība
MB	Valde
MSC	Dalībvalstu komiteja
MSCA	Dalībvalsts kompetentā iestāde

NVO	Nevalstiskā organizācija
NICNAS	Austrālijas Nacionālā rūpniecisko ķīmikāliju paziņošanas un novērtēšanas programma
ESAO	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
PBT	Noturīga, bioakumulatīva un toksiska
PIC	Iepriekš norunātas piekrišanas regula
PPORD	Uz ražojumiem un procesiem orientēta pētniecība un tehnoloģiju izstrāde
PPP	Augu aizsardzības līdzeklis
QSAR	Kvantitatīvais struktūras aktivitātes attiecības modelis
Q&A	Jautājumi un atbildes
RAC	Riska novērtēšanas komiteja
REACH	Ķīmikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana
REACH-IT	<i>REACH</i> -IT ir centrālā IT sistēma, kas nodrošina atbalstu <i>REACH</i>
RIPE	<i>REACH</i> informācijas portāls ieviešanai
RIP-oN	Ar nanomateriāliem saistītie <i>REACH</i> īstenošanas projekti
SEAC	Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja
MVU	Mazie un vidējie uzņēmumi
SVHC	Īpaši bīstama viela
TA	Pagaidu darbinieks
UN SC GHS	ANO Eiropas Ekonomikas komisijas Vispārēji saskaņotās ķīmisko vielu un maisījumu klasificēšanas un marķēšanas sistēmas apakškomiteja
vPvB	Ļoti noturīga un ļoti bioakumulatīva
WPMN	ESAO Rūpniecisko nanomēru darba grupa
W/W	Masas procenti

IZPILDDIREKTORA PRIEKŠVārDS

"Informācijas izplatīšanas gads"

Iepazīstinām ar pārskatu par Eiropas Ķīmiskāliju aģentūras darbu 2011. gadā - ko es dēvēju par mūsu informācijas izplatīšanas gadu. Informācijas izplatīšana ir samērā vienkāršs jēdziens, lai apzīmētu tā darbu, ko iepriekšējo gadu laikā esam paveikuši gan mēs, gan uzņēmumi, iepriecinošo rezultātu. Mūsu tīmekļa vietnē tagad apvienota sīka informācija par vairāk nekā 100 000 ķīmiskām vielām no vairāk nekā 25 000 reģistrācijas dokumentāciju un vairāk nekā 3 miljoniem klasifikācijas un marķēšanas paziņojumu. Tas ir pasaules mērogā unikāls informācijas resurss un sasniegums, kurā mums ir bijis tas gods ieguldīt arī sava darba daļu. Pasakot šo, es esmu pirmais, kas atzīst, ka ar informācijas izplatīšanu saistītie izaicinājumi vēl nav beigušies, jo mums jāapkopo no dokumentācijām vēl vairāk vērtīgas informācijas, kad uzņēmumi atjauninās savas dokumentācijas un paziņojumus vai viņiem būs pienākums to darīt. Mēs vēlamies arī atvieglot meklēšanu un izpratni. Mums ir skaidra ceļa karte, kā laika gaitā īstenot šos uzlabojumus. Taču sākumposms ir izdevies ļoti labi, likvidējot to informācijas plaisu par plaši lietotām ķīmiskālijām, ko bija paredzēts izdarīt ar *REACH* palīdzību.

Pagājušais gads iezīmēja arī būtisku *ECHA* galvenās darbības virziena maiņu no palīdzības sniegšanas uzņēmumiem, lai tie varētu iekļauties termiņos, uz plašu reģistrēto dokumentāciju izvērtēšanu. 2011. gadā lielākā uzmanība tika pievērsta dokumentāciju izskatīšanai, kurās bija uzņēmumu priekšlikumi par vielu testēšanu, izmantojot dzīvniekus, un šajā jomā mēs esam panākuši ievērojamu progresu. Tomēr mums nav izdevies sniegt atzinumus par tik daudz testēšanas priekšlikumiem, kā mēs bijām cerējuši, jo iesaistīto vielu identitāte bieži bija neskaidra, un mums tāpēc bija jāveic pareizības pārbaude. Šis ir būtisks trūkums lielā daļā līdz šim izskatīto dokumentāciju, un uzņēmumiem šī situācija ir jāuzlabo. Ja vielas identitāte nav skaidra, nepilnīgs ir ne tikai testēšanas priekšlikums, bet nepilnības attiecas arī uz drošu apiešanos ar vielu(-ām).

2011. gadā mēs esam panākuši progresu arī saistībā ar bīstamāko vielu radīto risku veidu pārvaldību: kandidātu sarakstā ir iekļautas 28 īpaši bīstamas vielas (*SVHC*); vēl trīspadsmit vielas ir ieteiktas licencēšanai; un *ECHA* zinātniskās komitejas ir pieņēmušas atzinumus par pirmajiem četriem ierobežojumiem. Es zinu, ka daudzām ieinteresētajām personām darbības riska pārvaldības jomā nekad nešķitīs pietiekami ātras, taču, ja atskatāmies uz to, cik daudz mēs esam padarījuši īsā četrus gadu laikposmā, kopš *ECHA* uzsāka savu darbību, varam skaidri saskatīt būtisko progresu salīdzinājumā ar agrāko situāciju.

Es vēlreiz vēlētos pateikties visiem saviem kolēģiem *ECHA* par viņu apņēmību un smago darbu, kā arī ieinteresētajām personām visā Eiropā par viņu atbalstu un līdzdalību *REACH* projektā.

Es vēlu jums visiem sekmīgu 2012. gadu.

Geert Dancet
Izpilddirektors

Par Eiropas Ķimikāliju aģentūru

2007. gada 1. jūnijā dibinātā Eiropas Ķimikāliju aģentūra (*ECHA*) Eiropas Savienībā (ES) ir galvenā iestāde jaunajā ķimikāliju reglamentējošā sistēmā, kas izklāstīta Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 1907/2006, kas attiecas uz ķimikāliju reģistrēšanu, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu (*REACH*). 2009. gada sākumā *REACH* papildināja regula par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (Eiropas Parlamenta un Padomes (EK) Regula Nr. 1272/2008 jeb *CLP* regula). Šie tiesību akti ir piemērojami visās ES dalībvalstīs bez nepieciešamības tos pārņemt valstu tiesību aktos.

REACH sistēmas mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni iedzīvotāju veselībai un apkārtējai videi, veicināt alternatīvas metodes testos ar dzīvniekiem, lai novērtētu ķīmisko vielu bīstamību, atvieglotu vielu brīvu apriti vienotā tirgū un uzlabotu konkurētspēju un inovācijas. No praktiskā viedokļa raugoties, ir gaidāms, ka jaunais režīms novērsīs zināšanu trūkumu par tām ķīmiskajām vielām, kas tika laistas Eiropas tirgū pirms 1981. gada; paātrinās drošu un inovatīvu ķīmisko vielu laišanu tirgū un padarīs šo vielu riska pārvaldību daudz efektīvāku, jo īpaši nododot uzņēmumiem iestāžu pienākuma slogu noteikt un kontrolēt risku veidus. Veiksmīgai *REACH* īstenošanai Aģentūrai ir nepieciešams sekmīgi darboties, un tai jāspēj sniegt neatkarīgus un augstas kvalitātes zinātniski pamatotus atzinumus likumā stingri noteiktajos termiņos, kā arī nodrošināt, ka likumdošanas funkcijas darbojas bez sarežģījumiem. Tomēr efektīva *REACH* darbība ir atkarīga arī no *ECHA* organizatoriskajiem partneriem, jo īpaši no ES dalībvalstīm un Eiropas Komisijas.

CLP regulas mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni cilvēku veselībai un apkārtējai videi, kā arī vielu, maisījumu un izstrādājumu brīvu apriti, saskaņojot vielu un maisījumu klasificēšanas kritērijus, kā arī marķēšanas un iepakojšanas noteikumus. Ķimikāliju bīstamās īpašības aptver fizikālo bīstamību, kā arī bīstamību cilvēku veselībai un apkārtējai videi, tostarp bīstamību ozona slānim. Turklāt *CLP* regula ir ES ieguldījums globālajā klasificēšanas un marķēšanas kritēriju harmonizēšanā, ko ir izstrādājusi Apvienoto Nāciju Organizācija (ANO *GHS*).

Abām regulām būtu jāveicina 2006. gada 6. februārī Dubajā pieņemtās Stratēģiskās pieejas ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī (*SAICM*) izpilde.

ECHA misija

Pārvaldes iestāžu starpā *ECHA* 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. *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.

ECHA vizija

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

ECHA vērtības

Atklātība

Mūsu darbības un lēmumu pieņemšana notiek atklāti. Mūsu darbs ir saprotams, un ar mums ir viegli sazināties.

Neatkarība

Mēs esam neatkarīgi no jebkādām ārējām interesēm un savus lēmumus pieņemam objektīvi. Pirms pieņemam daudzus mūsu lēmumus mēs atklāti konsultējamies ar sabiedrības parstāvjiem.

Uzticamība

Mūsu lēmumi ir zinātniski pamatoti, konsekventi un objektīvi. Mūsu darbības stūrakmeņi ir atbildība 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 stimulējam drošu un ilgtspējīgu ķīmisko vielu izmantošanu, lai Eiropā uzlabotu visu cilvēku dzīves un vides kvalitāti.

1. KOPSAVILKUMS PAR NOZĪMĪGĀKAJIEM SASNIEGUMIEM 2011. GADĀ

Pirmais gada sasniegums bija sekmīga vairāk nekā trīs miljonu klasifikācijas un marķēšanas paziņojumu, kas aptvēra vairāk nekā 100 000 atsevišķu vielu, saņemšana līdz *CLP* termiņam 3. janvārī un sekmīga visu reģistrācijas dokumentāciju, kas saņemtas līdz pirmajam *REACH* reģistrācijas termiņam 2010. gada 30. novembrī, apstrāde līdz noteiktajam termiņam 2011. gada 28. februārī.

Pēc tam darbības uzsvars mainījās, lai padarītu informāciju par reģistrētajām vai paziņotajām ķīmikālijām publiski pieejamu. Līdz gada beigām informācijas izplatīšanas portālā *ECHA* tīmekļa vietnē bija brīvi pieejams milzīgs un unikāls drošības informācijas apjoms no vairāk nekā 23 000 reģistrācijas dokumentāciju, kas aptver vairāk nekā 4100 vielas (vai 78% reģistrēto vielu). Līdz ar to bija ārkārtīgi svarīgi, lai tiktu panākts ievērojams progress saistībā ar konfidencialitātes prasību izvērtēšanu, kuras reģistrētāji iesnieguši par noteiktām dokumentāciju daļām.

Tika plānots publicēt pirmo publiski pieejamo sarakstu ar informāciju no *C&M* paziņojumiem gada laikā. Taču sakarā ar uzdevuma sarežģītību publicēšana aizkavējās ilgāk par 2011. gadu un tika sagatavota 2012. gada sākumā.

Vēl viena darbības virziena izmaiņa bija pievēršanās reģistrēto dokumentāciju izvērtēšanai. 2011. gadā saistībā ar dokumentāciju izvērtēšanu galvenā uzmanība tika pievērsta testēšanas priekšlikumu izskatīšanai, ņemot vērā šai izvērtēšanai noteiktos termiņus. Taču neskaidra vielas identitāte lielā daļā attiecīgo dokumentāciju liedza veikt atbilstošu testēšanas priekšlikumu izskatīšanu, un vispirms bija nepieciešama mērķtiecīga pareizības pārbaude. Tā rezultātā plānoto pareizības pārbaudu skaits gandrīz divkāršojās, vienlaicīgi palēninot testēšanas priekšlikumu izskatīšanu. Taču, neskatoties uz to, tika panākts ievērojams progress saistībā gan ar testēšanas priekšlikumu izvērtēšanu, gan arī dokumentāciju pareizības pārbaudēm.

Atbilstīgi plānam pirmais Kopienas rīcības plāna (*CoRAP*) priekšlikums, kas aptver 91 vielu laikposmam no 2012. līdz 2014. gadam, tika iesniegts dalībvalstīm un *ECHA* Dalībvalstu komitejai. Tas dos iespēju sākt vielu novērtēšanu, kuras mērķis ir pārbaudīt, vai viela rada risku cilvēka veselībai vai videi, un dalībvalstis to pirmo reizi veiks 2012. gadā.

2011. gadā kandidātu sarakstā tika iekļautas 28 īpaši bīstamas vielas (*SVHC*). Starp šīm vielām bija pirmā viela, kas noteikta kā *SVHC* viela tās iespējamās nopietnās ietekmes uz vidi dēļ, izraisot atbilstošas bažas. Līdz gada beigām kopējais kandidātu sarakstā iekļauto *SVHC* vielu skaits sasniedza 73, kas vēl joprojām ir mazāk par politikā noteikto mērķi 136 vielām līdz 2012. gada beigām.

ECHA arī nosūtīja Komisijai trešo ieteikumu par prioritāro vielu iekļaušanu Licencēšanas sarakstā. Tika ieteikts iekļaut trīspadsmit vielas no kandidātu saraksta. *ECHA* arī pabeidza savu procedūru licencēšanas pieteikumu pieņemšanai, taču 2011. gadā neviens pieteikums netika iesniegts. Turklāt, *ECHA* zinātniskās komitejas pieņēma atzinumus par pirmajiem četriem ierobežojumiem.

Atbilstīgi *REACH* tiesiskajām prasībām *ECHA* iesniedza savu pirmo piecu gadu pārskatu par *REACH* regulas darbību. Tika sagatavots arī pirmais trīs gadu pārskats par testēšanas metožu, neizmantojot dzīvniekus, un testēšanas stratēģiju īstenošanu un izmantošanu. Abi pārskati tika iesniegti Komisijai, un atklātības nodrošināšanai tie abi ir publiski pieejami.

ECHA cieši sekoja ar nanomateriāliem saistīto *REACH* īstenošanas projektu norisei un sniedza palīdzību Komisijai informācijas par nanomateriālu veidiem un lietošanu apkopošanā. Turklāt, *ECHA* piedalījās *ESAO* testēšanas vadlīniju turpmākā izstrādē ar mērķi nodrošināt, lai testēšanas metodes tiktu izstrādātas un atjauninātas atbilstīgi jaunākajai zinātniskajai informācijai, vienlaicīgi izvairoties no nevajadzīgas testēšanas ar dzīvniekiem.

Tika turpināta konsultāciju un palīdzības sniegšanai nozarei, izmantojot šim nolūkam vadlīnijas un palīdzības dienestu, un visi sabiedrībai un *MVU* kopumā paredzētie materiāli tika tulkoti 22 ES valodās. *ECHA* uzsāka informēšanas kampaņu "*REACH 2013 - Rīkojies tūlīt!*", lai palīdzētu uzņēmumiem sagatavoties otrajam reģistrācijas termiņam 2013. gadā. Vadlīnijas ir padarītas vieglāk pieejamas *MVU*, pārveidojot vadlīniju sadaļu tīmekļa vietnē, vienkāršojot vadlīnijas, kur tas praktiski iespējams, un nodrošinot *ECHA* daudzvalodu *REACH* un *CLP* terminoloģijas datu bāzes pieejamību; atvieglējot tulkošanu un saskaņojot galveno *REACH* terminoloģiju.

Kā tas bija gaidāms, 2011. gadā palielinājās *ECHA* komiteju darba slodze, taču neskatoties uz to, visas dokumentācijas ir apstrādātas juridiski noteiktajos termiņos, to kvalitāte ir bijusi augsta un lielākā daļa tika apstiprinātas vienbalsīgi vai pieņemtas vienojoties. *ECHA* sekretariāts sniedza nepieciešamo atbalstu Forumam, kas uzlaboja savu darbību, lai nodrošinātu efektīvu un saskaņotu *REACH* un *CLP* izpildi visā ES/EEZ.

Tā kā *REACH* un *CLP* procesu īstenošanai nepieciešams plašs IT sistēmu klāsts, to attīstība un uzturēšana bija īpaši svarīga *ECHA* darbības nodrošināšanai 2011. gadā. Tika izlaists *RIPE* - jauns rīks īstenošanas iestādēm, kā arī tika izlaistas *REACH-IT*, *IUCLID 5* un *Chesar* jaunas versijas, sniedzot atbalstu uzņēmumu veiktajai reģistrācijai.

Lai efektīvi sagatavotos strauji pieaugošajam tehnisko un zinātnisko uzdevumu apjomam, kuru izpilde tiek prasīta no Aģentūras, un pārietu uz daudzkārtīgu zinātniski pamatotu lēmumu un atzinumu pieņemšanu, gada sākumā tika mainīta *ECHA* organizatoriskā struktūra. Tika izveidota horizontālāka organizācija ar trim jauniem direktoriem. Reorganizācijas īstenošanai bija nepieciešams pielāgot vadības procesus lielākas organizācijas vadīšanai, nodrošinot efektīvu darbību koordināciju starp direktoriem. Papildus tam vēlāk tika ieviesta īpaša korporatīvā identitāte un vizuālā identitāte, kas uzsver orientēšanos uz pakalpojumu sniegšanu un *ECHA* centienus, kas vērsti uz visiem tās klientiem. Jaunā tīmekļa vietne sāka darboties 15. decembrī, un tajā sabiedrībai labi redzamas jaunās izmaiņas.

2011. gadā *ECHA* pati pilnībā finansēja savu darbību, balstoties uz 2011. gadā saņemtajiem ieņēmumiem, ko papildināja līdzsvara nodrošināšanai nepieciešamā summa no 2010. gadā uzkrātajām rezervēm. Aģentūra arī atmaksāja Komisijai 2010. gadā saņemto ES subsidiju.

ECHA turpināja piesaistīt augsti kvalificētus darbiniekus, gada laikā pieņemot darbā 88 jaunus darbiniekus. Tā rezultātā aizpildīti 98% procenti izveidošanas plānā paredzēto štata vietu. *ECHA* turpināja pievērst pienācīgu uzmanību arī savu darbinieku labklājībai un motivācijai, kā arī jauno un esošo darbinieku ievada un profesionālajai apmācībai.

2. OPERATĪVIE PASĀKUMI – REACH UN CLP PROCESU ĪSTENOŠANA

2.1. 1. pasākums: Reģistrācija, datu apmaiņa un izplatīšana

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Reģistrācija un dokumentācijas iesniegšana

Viens no reģistrācijas procesa galvenajiem mērķiem ir, lai ražotāji un importētāji sagatavotu datus par to ražotajām vai importētajām vielām, un izmantot šos datus, lai novērtētu ar šīm vielām saistīto risku un izstrādātu un ieteiktu pienācīgus riska pārvaldības pasākumus, tādējādi palīdzot uzlabot cilvēku veselības un vides aizsardzības līmeni visā ES. Uzņēmumiem, kas ražo vai importē vielas apjomā, kas pārsniedz vienu tonnu gadā, ir jādokumentē visa šī informācija reģistrācijas dokumentācijā, kas jāiesniedz ECHA.

Gads aizsākās ar visu reģistrācijas pieteikumu apstrādes pabeigšanu, kuri bija iesniegti līdz pirmajam REACH reģistrācijas termiņam 2010.gada 30. novembrī, koncentrējot uzmanību uz liela apjoma vielu (1000 tonnas/gadā) un atsevišķu vielu veidu, kas rada bažas, reģistrēšanu. Attiecībā uz reģistrācijas dokumentācijām, kas bija iesniegtas pēdējo divu mēnešu laikā pirms termiņa, ECHA bija līdz 2011. gada 28. februārim jāpārbauda to tehniskais pilnīgums. Tas tika sekmīgi izdarīts attiecībā uz visām dokumentācijām, pateicoties rūpīgai plānošanai un 2010. gada beigās veiktajiem uzlabojumiem REACH-IT sistēmā, kas ļāva Aģentūrai izmantot automatizētu pilnīguma pārbaudi, līdz minimumam samazinot cilvēku darba apjomu. Pamatojoties uz šo, lielākajai daļai reģistrācijas dokumentāciju tika piešķirts reģistrācijas numurs. Noraidīts tika tikai aptuveni 1% (aptuveni 220) dokumentāciju; 75% procenti šo noraidījumu iemesls bija nesamaksāta reģistrācijas maksa. Sīkāka informācija par pirmās reģistrācijas rezultātiem ir iekļauta pirmajā ECHA ziņojumā Komisijai par REACH regulas darbību, kura sagatavošana tika pabeigta 2011. gada jūnijā.¹

Pēc šī pirmā reģistrācijas dokumentāciju viļņa, kuras tika saņemtas 2011. gadā, bet kuras vēl bija jāapstrādā 2011. gada sākumā, reģistrācijas aktivitāte saglabājās relatīvi stabilā līmenī, un 2011. gadā ECHA sekmīgi apstrādāja 6079 jaunas vai atjauninātas reģistrācijas dokumentācijas. Šī darba slodze bija augstāka par aplēsēm Darba programmā, tomēr ECHA izdevās izvērtēt šo dokumentāciju pilnīgumu regulējumā noteiktajos termiņos.

Tā kā nākamais reģistrācijas termiņš vielām, kuras ražo vai importē daudzumos, kas pārsniedz 100 tonnas gadā, ir 2013. gada maijā, ECHA uzsāka sagatavošanās darbus 2011. gada otrajā pusē, ņemot vērā 2010. gadā gūto pieredzi. 2011. gadā galvenās aktivitātes bija mērķtiecīgu konsultāciju sagatavošana un sniegšana 2013. gada reģistrētājiem, izmantojot īpašu tīmekļa vietni (skatīt 10. pasākumu)², tehniskā satura izstrāde tiešsaistes semināru programmai, lai sniegtu atbalstu reģistrētājiem visu 2012. gadu, un tirgus izpēti projektu uzsākšana, lai gūtu labāku izpratni par to, kādas vielas plānots reģistrēt līdz 2013. gada 31.maijam.

2011. gadā ECHA arī turpināja pārbaudīt vielu, kas reģistrētas tikai lietošanai kā starpprodukti, dokumentācijas ar mērķi apstiprināt, ka šie lietošanas veidi atbilst starpprodukta lietošanas definīcijai un tiek ievēroti stingri kontrolēti apstākļi. Pēc

¹ Skatīt *Ziņojumu par REACH regulas darbību*, pieejams ECHA tīmekļa vietnē echa.europa.eu/documents/10162/17226/operation_reach_clp_2011_en.pdf.

² echa.europa.eu/reach2013.

aptuveni 400 dokumentāciju skrīninga *ECHA* nosūtīja reģistrētājiem vairāk nekā 40 vēstules, balstoties uz *REACH* regulas 36. pantu, lūdzot paskaidrot vielas kā starpprodukta statusu. *ECHA* izskatīs atbildes uz šīm vēstulēm 2012. gada sākumā.

Lai gan 2010. gada reģistrācijas termiņa ievērošana bija veiksmīga tādā ziņā, ka nozare savlaicīgi iesniedza dokumentācijas un *ECHA* tās savlaicīgi apstrādāja, *ECHA* un citas ieinteresētās personas ātri atklāja bažas saistībā ar reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti. Tāpēc, papildus virknes formālu reģistrācijas pienākumu atbilstīgi *REACH* izpildei, *ECHA* sāka izstrādāt vairākus aprēķina rīkus un citas metodes, lai atvieglotu specializētāku un mērķtiecīgāku meklēšanu reģistrācijas datu bāzē. Kad šo rīku izstrāde būs pabeigta, *ECHA* varēs veikt skrīningu, lai noteiktu tās dokumentācijas, kurās droša lietošana nav pietiekami pierādīta un kur nepieciešamas papildu darbības nepietiekamas kvalitātes gadījumā, kā arī atklātu kopīgus trūkumus reģistrācijas dokumentācijās, kas varētu pamatot nepieciešamību veikt turpmāku dokumentāciju izvērtēšanu. Šī procesa rezultātā, ieskaitot noteiktas dokumentācijas kvalitātes problēmas, kādas ievērotas pareizības pārbaudes procesā (skatīt 2. pasākumu), radusies nepieciešamība noteikt algoritmus, lai izvērtēšanas un citos nolūkos efektīvi atklātu sliktas kvalitātes dokumentācijas reģistrācijas datu bāzē.

Kas attiecas uz pagaidu atbrīvojumu no reģistrācijas pienākuma sakarā ar uz ražojumiem un procesiem orientētu pētniecību un tehnoloģiju izstrādi (*PPORD*), kuru mērķis ir veicināt Eiropas inovācijas, 2011. gadā tika sekmīgi apstrādāti 232 paziņojumi. Gadu gaitā *PPORD* dokumentāciju skaits saglabājas stabils un atbilst aplēsēm. *ECHA* ir iespēja arī noteikt nosacījumus attiecībā uz *PPORD* atbrīvojumiem, piemēram, lai nodrošinātu, ka darbības ar vielu notiek atbilstoši kontrolētos apstākļos. Šajā sakarā 2011. gada beigās *ECHA* uzsāka *PPORD* paziņojumu izvērtēšanas izstrādi. Gatavojoties šī procesa pilnīgai īstenošanai, kas plānota 2012. gadā, tika realizēts pilotprojekts.

Sākot ar 1. aprīli tika ieviesti jauni dokumentācijas iesniegšanas veidi, kas dod iespēju *ECHA* sākt saņemt ziņojums no pakārtotajiem lietotājiem (par lietošanas veidiem, ko nenodrošina piegādātāji atbilstīgi viņiem paziņotajai informācijai iedarbības scenārijos, kas pievienoti drošības datu lapām³), paziņojumus par vielām izstrādājumos, licencēšanas pieteikumus un pieteikumus par alternatīvu nosaukumu atbilstīgi *CLP* regulas 24. pantam.

Gada laikā *ECHA* saņēma pavisam 64 pakārtoto lietotāju ziņojumus. Tas ir daudz mazāk, nekā sākotnēji bija paredzēts Darba programmā, taču tam tika atklāti vairāki iemesli. Svarīgākais no tiem ir tas, ka nozare informēja *ECHA*, ka sakarā ar *REACH* reģistrāciju līdz gada beigām atjaunināta tikai neliela daļa drošības datu lapu, un tāpēc vēl nebija sākuši darboties pakārtoto lietotāju ziņojumu iesniegšanas pienākumi vai arī 2011. gada beigās vēl nebija beidzies sešu mēnešu termiņš ziņojumu iesniegšanai. Sākot ar 2011. gada 1. jūniju, paziņojumus par vielām izstrādājumos būs iespējams iesniegt ar *REACH-IT*. Līdz gada beigām tika saņemti pavisam 203 paziņojumi (sīkāku informāciju skatīt 3. pasākumā).

Datu apmaiņa un vielu identificēšana

Uzņēmumiem, kas reģistrē vienu un to pašu vielu, ir pienākums veikt datu apmaiņu, lai samazinātu reģistrācijas izmaksas un izvairītos no nevajadzīgas testēšanas ar dzīvniekiem. *ECHA* nav nekādas lomas sarunās, kas notiek starp uzņēmumiem. Taču, ja uzņēmumi nevar panākt vienošanos, tie var iesniegt lietu izskatīšanai *ECHA*. Prasību, kas iesniegtas *ECHA* strīdu par datu apmaiņu noregulēšanai, skaits 2011. gadā pēc pirmā reģistrācijas termiņa saglabājās ļoti

³ *REACH* regulas 38. pants.

neliels. Piecu 2010. gadā saņemto prasību izskatīšana tika pabeigta 2011. gada sākumā. Trijos gadījumos *ECHA* secināja, ka puse, kas iesniegusi prasību, nebija pielikusi visas pūles, lai panāktu vienošanos par datu apmaiņu. Divas pārējās lietas tika slēgtas, jo puses panāca vienošanos. 2011. gadā tika saņemtas divas jaunas prasības. Viena no šīm lietām arī jau ir slēgta, bet otra vēl atrodas apstrādes procesā.

Pretēji tam, intensīvas aktivitātes norisinājās saistībā ar datu vākšanas procesu - soli pirms reģistrācijas, kas ļauj potenciālajam jaunās vielas vai esošās vielas, kam nav veikta provizoriskā reģistrācija, reģistrētajam sazināties ar iepriekšējiem reģistrētajiem, lai veiktu datu apmaiņu. Lai gan ienākošo informācijas pieprasījumu skaits bija tikai nedaudz lielāks par prognozēto (1900), kopējais 2011. gadā apstrādāto informācijas pieprasījumu skaits pārsniedza 2100 sakarā ar uzkrātajiem informācijas pieprasījumiem, kas tika pārnesti no 2010. gada. 2011. gadā 40% informācijas pieprasījumu attiecās uz esošām vielām, un līdz ar to neaptver jaunas vielas Eiropas tirgū, bet gan papildu uzņēmumus, kas šīs vielas vai nu ražo, vai importē ES.

Tā kā lielais apstrādāto informācijas pieprasījumu skaits sakrita ar problēmām attiecībā uz vielu identificēšanas informācijas, ko snieguši pieprasījumu iesniedzēji, kvalitātes problēmām, gada pirmajā pusē nebija iespējams izpildīt iekšējo mērķi, kas paredz apstrādāt informācijas pieprasījumus 20 darba dienu laikā. Atbildot uz nozares bažām par pagarināto atbildes informācijas pieprasījumiem sniegšanas laiku, 2011. gadā *ECHA* pārskatīja jautājumu procesu, lai uzlabotu tā efektivitāti, vienkāršojot iekšējo procedūru un sniedzot atbalstu uzņēmumiem ar IT rīku, un atjaunināju Q&A dokumentu, kas ļauj tiem uzlabot savu vielu identificēšanas informāciju pirms dokumentācijas iesniegšanas. Tā rezultātā kopš 2011. gada septembra 80% informācijas pieprasījumu tika apstrādāti paredzētajā termiņā 20 darba dienās.

Informācijas izplatīšana

Viens no *ECHA* mērķiem saskaņā ar *REACH* regulu ir internetā publiskot bez maksas pieejamu tās rīcībā esošo informāciju par reģistrētajām vielām. Sagaidāms, ka šī rīcība pozitīvi ietekmēs veselības un vides aizsardzību gan Eiropā, gan visā pasaulē, jo ikvienam būs iespēja piekļūt informācijai par ķīmikālijām, kas tiek lietotas. Līdz 2011. gadam šajā procesā bija nepieciešama virkne procedūras posmu, jo *ECHA* individuāli sazinājās ar reģistrētajiem, lai saņemtu apstiprinājumu viņu dokumentācijas daļu publicēšanai. 2011. gadā *ECHA* varēja pāriet uz daļēji automatizētu informācijas izplatīšanas procesu, pateicoties īpašam IT rīkam ("informācijas izplatīšanas filtra rīks"), kam atbalstu nodrošina rokasgrāmata, kas ļauj reģistrētajiem pašiem pirms iesniegšana pārbaudīt, kuras reģistrācijas dokumentācijas daļas tiks publicētas *ECHA* tīmekļa vietnē.

2011. gada laikā reģistrācijas dokumentāciju, no kurām informācija tika darīta pieejama informācijas izplatīšanas portālā *ECHA* tīmekļa vietnē, skaits dramatiski palielinājās no dažiem simtiem dokumentāciju līdz vairāk nekā 23 000 dokumentāciju, kas atbilst 88% reģistrāciju kopskaita un 78% reģistrēto vielu. Informācijas izplatīšana notika pa daļām, sākot ar informācijas ziņā bagātajām dokumentācijām no galvenajiem reģistrētajiem martā un papildinot ar informāciju no dalībnieku dokumentācijām novembrī.

Tika veikts ievērojams darba apjoms, lai uzlabotu informācijas izplatīšanas portāla izmantojamību un draudzīgumu lietotājam. Pirmais solis bija informācijas izplatīšanas portāla sasaistišana ar ESAO *eChemportal*⁴ aprīlī, dodot lietotājiem

⁴ Globālais portāls informācijai par ķīmiskajām vielām, www.echemportal.org/

iespēju meklēt reģistrēto vielu īpašības un iedarbību. Otrkārt, balstoties uz ieinteresēto personu atbildes informāciju, tika ieviests uzlabots informācijas izkārtojums, un maijā tas tika piemērots izplatītajām dokumentācijām. Visbeidzot decembrī saistībā ar *ECHA* tīmekļa vietnes atjaunošanu tika pievienota jauna "vielu meklēšanas" iespēja. Šī funkcija ļauj lietotājiem meklēt vielu un uzreiz saņemt visus sarakstus, kuros šī viela iekļauta (piemēram, reģistrētās vielas, provizoriski reģistrētās vielas, kandidātu saraksts, nodomu reģistrs, u.c.), kā arī tiešo saiti uz informāciju.

Vēl viena darbība, kas saistīta ar informācijas izplatīšanu, ir izvērtēšana, vai reģistrētāju dokumentācijā iesniegtās konfidencialitātes prasības ir pamatotas un derīgas. Šim procesam ir divi posmi: i) sākotnējā izvērtēšana, kuras rezultātā vai nu prasības tiek pieņemta, vai tā tiek noraidīta, ja informāciju nevar noteikt par konfidencialu atbilstīgi *REACH*, vai arī reģistrētājam tiek lūgts sniegt papildu informāciju; un ii) galīgā izvērtēšana, kuras ietvaros tiek veikta jaunās argumentācijas, kas iesniegta prasības pamatošanai atjauninātajā dokumentācijā, izskatīšana. Noraidīšanas gadījumā reģistrētājs var pieprasīt noraidīšanas lēmuma pārskatīšanu.

Aptuveni 3,5% dokumentāciju, kas tika saņemtas pirms 2010. gada pirmā reģistrācijas termiņa, bija viena vai vairākas konfidencialitātes prasības; tā rezultātā kopējais pārbaudāmo prasību skaits sasniedza 1066. *ECHA* mērķis 2011. gadā bija koncentrēt uzmanību uz 2010. gadā saņemtajām prasībām un novērtēt 90% šo prasību. Taču procesa norises laikā 2011. gadā kļuva skaidrs, ka efektīvākais darba veids ir sagrupēt prasības pēc kategorijas nevis ievērot hronoloģisku secību. Turklāt prasībām par IUPAC nosaukumu, kas veido aptuveni 60% visu prasību, bija jāpiešķir prioritāte pat tad, ja tās tika saņemtas 2011. gadā, lai nodrošinātu, ka dokumentācijas, kurās ir testēšanas priekšlikums, vai izplatītās dokumentācijas būtu ar skaidru vielas identitāti. Šī iemesla dēļ sākotnējā izvērtēšana 2010. gadā tika veikta tikai 64% prasību. Taču tika pārbaudīta arī pietiekama liela daļa "jauno" prasību, kas tika saņemtas 2011. gadā, kā rezultātā izvērtēšanas apjoms bija gandrīz atbilstošs sākotnēji plānotajam. Pēc šīs izmaiņas ieviešanas izvērtēšanas apjoms ir apmierinošs un nodrošinās, ka 2012. gadā *ECHA* sasniegs plānoto mērķi.

Kopumā līdz 2011. gada beigām reģistrācijas dokumentācijās tika saņemtas 1693 konfidencialitātes prasības. Šo prasību grupēšanas rezultātā *ECHA* pabeidza 927 (55%) šo prasību sākotnējo izvērtēšanu un sniedza slēdzienu par 630 (38%) prasībām, un lielākajā daļā pārējo prasību tiek gaidīts reģistrācijas dokumentācijas atjauninājums no uzņēmuma pēc formāla papildu informācijas sniegšanas pieprasījuma nosūtīšanas.

Publicējot gandrīz visas reģistrācijas dokumentācijas, *ECHA* informācijas izplatīšanas darbības 2011. gada beigās pārvērtās par sistēmu veidošanu citu reģistrācijas dokumentācijas daļu izplatīšanai. Pamatojoties uz Eiropas Komisijas atzinumu, *ECHA* secināja, ka *REACH* informācijas izplatīšanas noteikumi jāinterpretē plašāk, lai aptvertu arī noteiktu informāciju, kas iekļauta drošības datu lapās, piemēram, uzņēmuma nosaukumu, reģistrācijas numuru un *PBT* un *vPvB* novērtēšanas rezultātus. Taču šos papildu elementus varēs izplatīt tikai 2012. gadā, jo tam nepieciešamas izmaiņas dažādās *ECHA* IT sistēmās, un nozarei jādod iespēja pieprasīt šo informācijas lauku daļēju vai pilnīgu konfidencialitāti.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Visa dokumentācija un datu apmaiņas strīdi tiek apstrādāti un *PPORD* paziņojumi un konfidencialitātes prasības tiek izvērtētas saskaņā ar *ECHA* pieņemto standarta kārtību un *REACH* regulā noteiktajos termiņos.
2. Informācijas pieprasījumi tiek apstrādāti saskaņā ar *ECHA* pieņemto standarta kārtību paredzētajā termiņā 20 darba dienās.
3. Lēmumiem par reģistrācijas pieteikumiem un *PPORD* paziņojumiem tiek nodrošināta augsta tehniskā un zinātniskā kvalitāte.
4. Publiskā informācija no visām vielu, kas reģistrētas pirms pirmā reģistrācijas termiņa, dokumentācijām tiek publicēta *ECHA* tīmekļa vietnē.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Juridiski noteiktajā termiņā apstrādāto reģistrācijas pieteikumu, <i>PPORD</i> paziņojumu un datu apmaiņas strīdu procentuālā daļa.	100%	Laiks, kas reģistrēts <i>REACH-IT</i> mēneša atskaitē	100%
Noteiktajā termiņā (20 darbadienas) apstrādāto informācijas pieprasījumu skaits.	Ne mazāk kā 90%	Laiks, kas reģistrēts <i>REACH-IT</i> mēneša atskaitē	48%
Konfidencialitātes prasību reģistrācijas dokumentācijās, kas iesniegtas 2010. gada reģistrācijas termiņā, sākotnējās izvērtēšanas procentuālā daļa.	Ne mazāk kā 90%	Reģistrēts <i>REACH-IT</i> ceturkšņa atskaitē	64%
Konfidencialitātes prasību reģistrācijas dokumentācijās, kas iesniegtas 2010. gada reģistrācijas termiņā, izvērtēšanas procentuālā daļa.	Ne mazāk kā 90%	Reģistrēts <i>REACH-IT</i> ceturkšņa atskaitē	44%
Reģistrācijas dokumentāciju (informācija, kas nav konfidenciāla), kas publicētas <i>ECHA</i> tīmekļa vietnē, procentuālā daļa.	Ne mazāk kā 80%	Gada iekšējā atskaite	88%
Apelāciju skaits, ko par lēmumiem iesnieguši reģistrētāji un paziņojumu iesniedzēji.	Ne vairāk kā 10% lēmumu	Atbilžu uz lēmumiem pārraudzība, reizi mēnesī	1%

Būtiskākie rezultāti

- Apstrādātas visas esošo vielu dokumentācijas, kas iesniegtas 2010. gada termiņā (reģistrācijas pieteikumi akceptēti vai noraidīti un rēķini nosūtīti); datu apmaiņas strīdi izskatīti atbilstīgi attiecīgajiem termiņiem.
- Saņemtas un apstrādātas gandrīz 5000 reģistrācijas dokumentācijas (no kurām 2500 bija atjauninājumi), 2100 informācijas pieprasījumi un 230 uz ražojumiem un procesiem orientētas pētniecības un tehnoloģiju izstrādes (*PPROD*) paziņojumi.
- Veiktas vairāk nekā 900 sākotnējās konfidencialitātes prasību izvērtēšanas un pabeigta gandrīz 600 lēmumu sagatavošana.
- *ECHA* tīmekļa vietnē publicēta informācija no vairāk nekā 23 000 reģistrācijas dokumentāciju, aptverot vairāk nekā 4100 vielas, un šī informācija saistīta ar *ESAO eChemPortal*.

1. tabula: 2011. gadā saņemto jauno dokumentāciju skaits:

Dokumentācijas veids	Faktiski	2011. gada DP aplēses
Reģistrācijas pieteikumi	4 376	-
Transportēti izolēti starpprodukti	917	-
Ražotnē izolēti starpprodukti	178	-
Kopā reģistrācijas dokumentācijas	5 471	4 500
PPORD paziņojumi	243	200
Informācijas pieprasījumi	1 970	1 800
Paziņojumi saskaņā ar 7. panta 2. punktu	218	40
Pārskati saskaņā ar 38. pantu	64	45 000

2. tabula: ECHA 2011. gadā pabeigtās dokumentācijas iesniegšanas

Dokumentācijas veids	Sekmīga pilnīguma pārbaude			Noraidīts
	Kopā	Sākotnējās iesniegšanas	Atjauninājumi	
Reģistrācijas pieteikumi	4 935	2 394	2 541	199
Transportēti izolēti starpprodukti	938	546	392	26
Ražotnē izolēti starpprodukti	206	144	62	3
Kopā	6 079	3 084	2 995	228⁵
PPORD paziņojumi	232	187	45	3

⁵ No šiem 172 nepieciešamās maksas nesamaksāšanas dēļ.

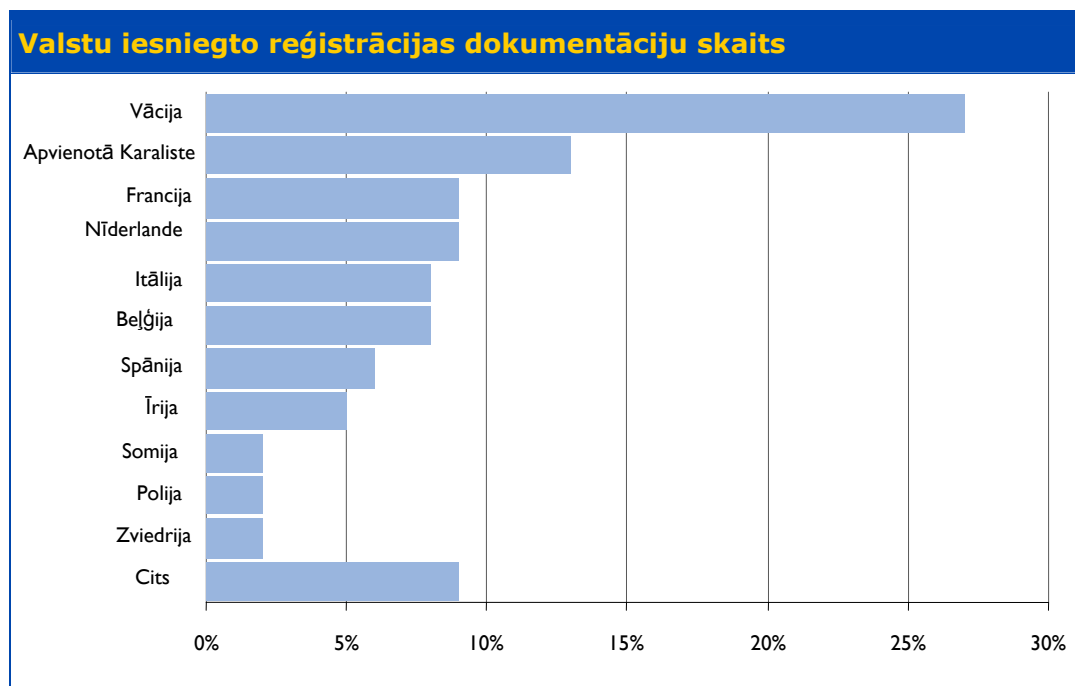
3. tabula: Konfidencialitātes prasības 2011. gadā

Konfidencialitātes prasības	Faktiski	2011. gada DP aplēses
Jauno konfidencialitātes prasību skaits	627	250
Sākotnējo izvērtēšanu skaits	927	-
Galīgo lēmumu skaits	630	960 (90% no 2010. gada prasībām)
Pozitīvi lēmumi	229	-
Negatīvi lēmumi	neattiecas	20
Lēmumi: prasības nav atbilstošas	357	-
Reģistrētāja atsauktās prasības	44	-

4. tabula: Informācijas izplatīšanas statistikas dati līdz 2011. gada beigām

Izplatīto vielu skaits	4 133
Izplatīto dokumentāciju skaits	23 856

1. grafiks: Kopējais valstu iesniegto reģistrācijas dokumentāciju skaits



2.2. 2. pasākums: Vērtēšana

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Dokumentāciju izvērtēšana

Pēc tam, kad bija pagājis pirmais reģistrācijas termiņš, *ECHA* uzmanība tika koncentrēta galvenokārt uz reģistrācijas dokumentāciju izvērtēšanu. Šīs darbības ietvaros *ECHA* pārbauda, vai reģistrētāji izpildījuši *REACH* noteiktās standarta informācijas prasības. Galvenais dokumentāciju izvērtēšanas rezultāts ir juridiski saistoši lēmumi, ar kuriem reģistrētājiem tiek prasīts veikt turpmākus testus vai sniegt cita veida informāciju un attiecīgi atjaunināt dokumentāciju.

Balstoties uz informāciju par 2010. gadā iesniegto reģistrācijas pieteikumu un dokumentācijās iekļauto testēšanas priekšlikumu skaitu, tika sagatavots daudzgadu izvērtēšanas plāns, kas 2011. gada martā tika prezentēts valdei. Plāna mērķis bija nodrošināt *REACH* dokumentā noteikto mērķu izpildi, t.i. pārbaudīt visus iesniegtos testēšanas priekšlikumus juridiski noteiktajā termiņā un veikt pareizības pārbaudes vismaz 5% iesniegto dokumentāciju. Šajā plānā tika lēsts, ka pabeigto testēšanas priekšlikumu izskatīšanu skaits 2011. gadā būs 250 un pabeigto pareizības pārbaūžu skaits - 100. Jāatzīmē, ka "pabeigšana" šajā kontekstā nozīmē, ka *ECHA* izdod lēmuma projektu (nevis galīgo lēmumu) vai citu atzinumu.

2011. gadā dokumentāciju izvērtēšanā galvenā uzmanība tika pievērsta testēšanas priekšlikumu izskatīšanai: bija svarīgi uzsākt lielākās daļas un pabeigt būtiskas daļas testēšanas priekšlikumu izskatīšanu attiecībā uz dokumentācijām, kas iesniegtas pirmajam reģistrācijas termiņam 2010. gadā, lai ievērotu juridiski noteikto termiņu šo priekšlikumu pabeigšanai 2012. gada 1. decembrī. Tāpēc tika izstrādāta stratēģija, kuras mērķis bija efektivitātes paaugstināšana, apvienojot līdzīgus priekšlikumu veidus vai priekšlikumus no līdzīgām ķīmiskām struktūrām un organizējot priekšlikumu, kuros iesaistīti mugurkaulnieki, apspriešanu ar trešām pusēm pa daļām. Darba rezultāti apkopoti 5. tabulā. Lai gan tika panākts ievērojams progress testēšanas priekšlikumu izskatīšanā, testēšanas priekšlikumu izskatīšanas mērķi pilnībā sasniegt nebija iespējams. Galvenais iemesls bija tas, ka, izskatot lietas, tika konstatētas vairākas dokumentācijas ar neskaidru vielas identitāti, kas liedza veikt jēgpilnu to testēšanas priekšlikumu izskatīšanu. Šajos gadījumos vispirms bija jāveic mērķtiecīga pareizības pārbaude, lai noskaidrotu vielas identitāti. Nepieciešamības uzsākt šādas mērķtiecīgas pareizības pārbaudes rezultātā sākotnēji plānoto pareizības pārbaūžu skaits ir gandrīz divkārtšojies, un tas sniedz priekšstatu par šīs problēmas apmēriem. Paralēli tam *ECHA* turpināja arī citu dokumentāciju pareizības pārbaudes, no kurām daudzas tika uzsāktas 2010. gadā (skatīt 6. tabulu).

2011. gadā tika uzlaboti specifiskie ieteikumi, ko sniedz reģistrētājiem pēc izvērtēšanas. 2010. gada progresa ziņojumā par izvērtēšanu atbilstīgi *REACH*, kas publicēts *ECHA* tīmekļa vietnē 2011. gada februārī⁶, reģistrētājiem sniegti precīzi ieteikumi. Viens no galvenajiem secinājumiem ziņojumā bija, ka būtiskā daļā izvērtēto dokumentāciju bija vismaz kādas kvalitātes problēmas - neatkarīgi no tā, vai tās tika izvēlētas ar nejaušo izlasi vai balstoties uz konkrētām bažām.

Atbilstīgi *REACH* 117. panta 3. punktam un saskaņā ar mērķi veicināt testēšanas metodes, kurās neizmanto dzīvniekus, 2011. gada jūnijā *ECHA* pirmo reizi iesniedza Eiropas Komisijai ziņojumu par testēšanas metožu, kurās neizmanto dzīvniekus, īstenošanu un izmantošanu. Šajā ziņojumā analizētas reģistrācijas dokumentācijas, kas saņemtas līdz pirmajam reģistrācijas termiņam, lai pārbaudītu, kā uzņēmumi

⁶http://echa.europa.eu/documents/10162/17221/evaluation_under_reach_progress_report_2010_en.pdf

izmanto alternatīvas testēšanai ar dzīvniekiem. Galvenais konstatējums ziņojumā ir, ka reģistrētāji kopumā ir izmantojuši visu pieejamo informāciju un alternatīvās metodes pirms turpmāku pētījumu ar dzīvniekiem veikšanas vai testēšanas priekšlikuma iesniegšanas. Šis ziņojums publicēts *ECHA* tīmekļa vietnē jūlijā⁷.

Lai nodrošinātu priekšnosacījumus sarežģītu dokumentāciju par vielām ar lielu tonnāžu, kas iesniegtas līdz 2010. gada 1. decembrim, apstrādei, *ECHA* turpināja kapacitātes paaugstināšanu, pieņemot darbā, mācot (iekļaujot laboratoriju apmeklējumus un praktiskās mācības) un iekļaujot kolektīvā jaunus darbiniekus, kā arī paaugstinot iekšējo zinātnisko kompetenci, uzsākot mērķtiecīgu izpēti par jautājumiem, kas būtiski saistībā ar izvērtēšanu, un tīklu veidošanu ar ārējiem ekspertiem.

Turklāt *ECHA* turpināja procesa efektivitātes paaugstināšanu, lai vienlaicīgi varētu apstrādāt vairākus simtus dokumentāciju gadā. Šī uz ekspertu darbu balstītā lēmumu atbalsta sistēma tika ieviesta praksē 2011. gadā; tā sniedz norādes izvērtētājiem, izmantojot standartizētus jautājumus un norādījumus, un veicina efektivitātes paaugstināšanu. Ir panākts progress jaunas dokumentu pārvaldības sistēmas specifikācijas izstrādē un īstenošanā; pēc šīs sistēmas īstenošanas 2012. gadā tiks vēl vairāk uzlabota darba plūsmas efektivitāte un standartizēta *ECHA* pieeja.

Vielu novērtēšana

Vielu novērtēšanas mērķis ir pārliecināties, vai viela rada risku cilvēka veselībai vai videi. Vielu novērtēšanas veic dalībvalsts kompetentās iestādes (*MSCA*), un tajās tiek veikta visas pieejamās informācijas izvērtēšana vai, vajadzības gadījumā, pieprasīts reģistrētājiem sniegt papildu informāciju. Vielu novērtēšanas sākumpunkts ir Kopienas rīcības plāns (*CoRAP*) vielām, kurām jāveic vielas novērtēšana.

2011. gadā sekmīgi pabeigti sagatavošanās darbi, lai 2012. gadā pirmo reizi uzsāktu šo *REACH* procesu. Šajā sakarā *ECHA* turpināja dialogu ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm, Dalībvalstu komitejas un Komisijas locekļiem, un tika izstrādāts vienots viedoklis un panākta vienošanās par vielu novērtēšanas procesu. *ECHA* organizētā seminārā⁸ atsevišķa sadaļa tika veltīta tam, lai apstiprinātu kritērijus vielu atlasei vielu novērtēšanai un informētu dalībvalstis par plānotajiem pasākumiem saistībā ar *CoRAP* projekta izstrādi.

Aģentūra iesniedza pirmo *CoRAP* priekšlikumu dalībvalstīm un *ECHA* Dalībvalstu komitejai 2011. gada 20. oktobrī. *CoRAP* projektā iekļauta 91 viela, kas pagaidām sadalītas uz 2012., 2013. un 2014. gadu. Balstoties uz Dalībvalstu komitejas atzinumu, Aģentūra galīgo *CoRAP* pieņems līdz 2012. gada februāra beigām.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Tiek sagatavoti zinātniski pamatoti lēmumprojekti atbilstīgi tiesiskajām prasībām.
2. *ECHA* ir atjaunināts daudzgadu novērtēšanas plāns.
3. *ECHA* ir izveidots pamats efektīvai vielu novērtēšanas uzsākšanai.

⁷ http://echa.europa.eu/documents/10162/17231/alternatives_test_animals_2011_en.pdf

⁸ Seminārs 2011. gada 23. un 24. maijā. Norises apraksts pieejams *ECHA* tīmekļa vietnē.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Juridiski noteiktajā termiņā veikto pareizības pārbažu procentuālā daļa	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	100%
Juridiski noteiktajā termiņā izskatīto testēšanas priekšlikumu procentuālā daļa	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	100%
Dalībvalstu komitejas vienprātīgi pieņemto lēmumprojektu procentuālā daļa	90%	Gada iekšējā atskaite	97%
Zaudēto apelācijas lietu skaits	0	Gada iekšējā atskaite	neattiecas

Būtiskākie rezultāti

- 2011.gada februārī atbilstīgi juridiski noteiktajam termiņam tika publicēts trešais ikgadējais progresa ziņojums par novērtēšanu atbilstīgi *REACH*.
- Pirmais trīsgadu ziņojums "Alternatīvu testēšanai ar dzīvniekiem izmantošana *REACH* regulas īstenošanai" tika iesniegts Komisijai un publicēts 2011. gada jūlijā.
- Tika pieņemti darbā jauni darbinieki, kuri tika integrēti, nodrošinot tiem īpaši izstrādātas zinātniskās un administratīvās/juridiskās mācības, kas gados jauniem darbiniekiem tika papildinātas ar mācībām darbavietā. Lai uzturētu pieredzējušāko darbinieku zinātnisko kompetenci, tika rīkoti semināri un darbsemināri par sarežģītākām tēmām.
- Atjaunināts daudzgadu novērtēšanas plāns tika iesniegts Valdei un apstiprināts martā.
- Pabeigta 393 dokumentāciju izvērtēšana (216 testēšanas priekšlikumi un 177 pareizības pārbaudes).
- Noteikti kritēriji novērtējamo vielu prioritātes noteikšanai.
- 2011. gada oktobrī dalībvalstīm un *ECHA* Dalībvalstu komitejai iesniegts pirmais Kopienas rīcības plāna (*CoRAP*) priekšlikums.

5. tabula: Testēšanas priekšlikumu pārbažu skaits un procesu statuss 2011. gadā.

Veids	Dokumentāciju ar testēšanas priekšlikumu skaits	Lēmumprojekti	Galīgie lēmumi	Izbeigtas	Pārbaude turpinās 2012. gadā
Esošās vielas	542	129	9	48	356
Jaunās vielas	45	15	13	10	7
Kopā	587	144	22	58	363

6. tabula: 2011. gadā pabeigtās un slēgtās pareizības pārbaudes

Rezultāti	Skaits
Galīgie lēmumi	105
Atsauktas galīgā lēmuma pieņemšanas posmā pēc tam, kad reģistrētājs iesniedzis papildu informāciju	10
Vēstules par novērojumiem kvalitātes jomā	19
Pabeigtas bez turpmākas rīcības	12
Reģistrētājiem nosūtītie lēmumprojekti (2011. gada beigās lēmumu pieņemšanas process turpinās)	146

2.3. 3. pasākums: Licencēšana un ierobežošana

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Licencēšana

Ar licencēšanu saistītajos *ECHA* uzdevumos ietilpst kandidātu saraksta sagatavošana un atjaunināšana; regulāra ieteikumu sagatavošana Eiropas Komisijai par kandidātu sarakstā iekļauto vielu iekļaušanu tā dēvētajā „licencējamo vielu sarakstā” – to vielu sarakstā, uz ko attiecas licencēšana – (*REACH* regulas XIV pielikums), un turpmāk arī licencēšanas pieteikumu apstrāde, kurus iesniegusi nozare, ja tā vēlas laist tirgū un lietot šādas īpaši bīstamas vielas (*SVHC*).

Īpaši bīstamas vielas un XIV pielikums

Divas reizes gadā *ECHA* no dalībvalstīm saņem jaunas dokumentācijas ar ierosinājumiem vielu atzīšanai par īpaši bīstamām vielām (*SVHC*). 2011. gadā *ECHA* saņēma 28 šādas dokumentācijas. Pēc sabiedriskās apspriešanas, kuras laikā tika saņemti gandrīz 600 komentāri, Dalībvalstu komiteja vienprātīgi vienojās par *SVHC* statusa piešķiršanu 19 vielām. Šo vielu starpā bija 4-tert-oktilfenols, kas ir pirmā viela, kas noteikta kā *SVHC* viela atbilstīgi *REACH* 57. panta f) apakšpunktam tās iespējamās nopietnās ietekmes uz vidi dēļ, izraisot atbilstošas bažas. Par deviņām vielām netika saņemti komentāri, kuros tiktu apšaubītas *SVHC* īpašības, līdz ar to šīs vielas tika iekļautas kandidātu sarakstā, neiesaistot *MSC*. Kopumā astoņas vielas tika pievienotas kandidātu sarakstam 2011. gada jūnijā un 20 vielas decembrī, un šis skaits saglabājās mazāks par noteikto mērķi - 40 *SVHC* vielas, kas būtu bijušas nepieciešamas, lai sasniegtu politisko mērķi - 136 vielas līdz 2012. gada beigām. Līdz 2011. gada beigām kandidātu sarakstā bija iekļautas pavisam 73 *SVHC* vielas.

2011. gada 22. decembrī *ECHA* arī nosūtīja Komisijai trešo ieteikumu par prioritāro vielu iekļaušanu licencējamo vielu sarakstā. Tajā tika ieteikts iekļaut 13 vielas⁹ no kandidātu saraksta, kā arī ierosināti pieteikumu iesniegšanas un rieta datumi. Ieteikumu atbalstīja Dalībvalstu komitejas (lielākā) vairākuma atzinums, un attiecīgos gadījumos tajā bija ņemti vērā iepriekš kārtējā gadā sabiedriskās apspriešanas procesā saņemtie ieinteresēto personu komentāri (gandrīz 1400). Tiklīdz Komisija būs izdarījusi grozījumus licencējamo vielu sarakstā (XIV pielikums), nozare pieprasīs licencēšanu. *ECHA* ieteikums, *MSC* atzinums un visa pamata dokumentācija ir publiski pieejama *ECHA* tīmekļa vietnē.

ECHA pārskatīja publiski pieejamos datus par 35 *CMR* vai *PBT* vielu lietojuma veidiem un iedarbību, lai veiktu to iepriekšēju pārbaudi saistībā ar vajadzību tās identificēt kā *SVHC* vielas/iekļaut tās kandidātu sarakstā un saistībā ar iespējamiem turpmākiem riska pārvaldības pasākumiem. Pamatojoties uz šo iepriekšējo pārbaudi, Komisija lūdza *ECHA* sagatavot vienpadsmit vielu atzīšanai par *SVHC* vielām nepieciešamo dokumentāciju, kas tika iesniegta, un pārnesa divus *SVHC* identificēšanas procesus, kas veikti 2011. gadā.

Licencēšanas pieteikumi

2011. gada februārī Komisija pirmo reizi pieņēma regulu, ar kuru pirmās sešas vielas tika iekļautas licencējamo vielu sarakstā (XIV pielikums). Otra šāda regula tika gatavota, lai pievienotu vēl astoņas vielas no *ECHA* 2010. gada ieteikuma. 2013. gada februāris tika noteikts kā pirmais termiņš nozarei licencēšanas pieteikumu iesniegšanai par sarakstā pirmās vielas noteiktajiem lietošanas veidiem. 2011. gadā *ECHA* netika iesniegts neviens pieteikums, taču sākotnējie informācijas pieprasījumi liecina, ka pieteikumi tiks iesniegti 2012. gada beigās.

⁹ 7 hroma(VI) savienojumi, 5 kobalta(II) sāļi un trihloretilēns (skatīt paziņojumu presei šādā adresē: http://echa.europa.eu/web/guest/view-article/-/journal_content/84f13bf9-d6fd-41ee-aeeb-cdf2e7e9cdee).

2011. gadā *ECHA* pabeidza un publicēja savas sākotnējās veidnes, tehnisko vadlīniju dokumentus un lietotāju rokasgrāmatas par nozares pieteikumu sagatavošanu un iesniegšanu. *ECHA* bija tehniski sagatavojusies pieteikumu pieņemšanai, sākot ar 2011. gada aprīli. Gada otrā pusē tika turpināta licencēšanas pieteikumu apstrādes procedūru izstrāde *ECHA*, Riska novērtēšanas komitejā un Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejā. *ECHA* arī regulāri publicē papildu tehniskos norādījumus potenciālajiem pieteikumu iesniedzējiem, piemēram, kā aprakstīt lietošanas veidus. Tika arī sagatavots īstenošanas plāns turpmākai kapacitātes veidošanai 2012. gadam.

ECHA izaicinājums būs veikt pieteikumu apstrādi paralēli divās komitejās, vadīt sabiedrisko apspriešanu un tai sekojošo atzinuma sagatavošanu pieejamajā ierobežotajā laikposmā, jo īpaši ņemot vērā, ka licencēšanas pieteikumu process ir jauns ne tikai *ECHA*, bet arī visām ieinteresētajām personām. Tāpēc, apspriežoties ar NVO, arodbiedrībām un nozares ieinteresētajām personām, 2011. gadā *ECHA* uzsāka darbu pie detaļām, kā veikt sabiedrisko apspriešanu par plašu informāciju par lietošanas veidiem. Izaicinājums ir veikt apspriešanu efektīvā un atklātā veidā, vienlaicīgi nodrošinot, lai pieteikumu izskatīšana būtu objektīva un netiktu atklāta konfidenciāla komerciālā informācija.

Ierobežojumi

2011. gadā *ECHA* sekretariāts turpināja sniegt kvalitatīvu un savlaicīgu atbalstu *RAC* un *SEAC* saistībā ar to atzinumu par ierobežošanas priekšlikumiem izstrādi. *RAC* un *SEAC* pieņēma atzinumus par pirmajiem četriem ierobežojumiem; 1) dimetilfumarāta lietošana apstrādātos izstrādājumos, 2) svins un tā savienojumi rotaslietās, 3) fenildzīvsudraba savienojumu ražošana, laišana tirgū un lietošana 4) dzīvsudraba laišana tirgū un lietošana asinsspiediena mērītājos un citās mērierīcēs veselības aprūpē, kā arī citām profesionālām vai rūpnieciskām vajadzībām. Ievērojot komiteju atzinumus, Komisija 2011. gadā pieņēma lēmumu par *DMF* lietošanas izstrādājumos ierobežošanu. Paredzams, ka lēmumi par pārējiem trim priekšlikumiem tiks pieņemti 2012. gada sākumā.

2011. gadā *ECHA* arī saņēma priekšlikumu no Dānijas par četrus klasificēto ftalātu lietošanas ierobežošanu, un komitejas ir sākušas darbu, lai sagatavotu atzinumus par šo priekšlikumu. Pēc Komisijas lūgumiem *ECHA* turpināja izskatīt esošos ierobežojumus diviem neklasificētiem ftalātiem, uzsāka darbu pie pārskatīšanas saistībā ar esošo kadmija ierobežojumu un uzsāka ierobežošanas priekšlikuma sagatavošanu par 1,4-dihlorbenzola lietošanu gaisa atsvaidzinātājos un tualetes blokos.

ECHA ir apkopojusi dalībvalstu kompetento iestāžu, komitejas locekļu un novērotāju, kā arī Komisijas darbinieku pieredzi, kas gūta saistībā ar pirmajām četrām ierobežojumu dokumentācijām, lai turpinātu uzlabot dokumentāciju apstrādes procedūru efektivitāti, XV pielikuma ierobežojumu dokumentāciju kvalitāti un attiecīgajos gadījumos uzlabotu vadlīnijas un veidnes. Darbs pie šiem ierosinājumiem turpināsies 2012. gadā.

Citas darbības, kas saistītas ar regulēšanas riska pārvaldību

ECHA turpināja sniegt atbalstu dalībvalstīm saistībā ar informācijas apmaiņas koordinēšanu par skrīninga pasākumiem un vielu identificēšanu, kur var būt nepieciešama riska pārvaldība (papildus šobrīd īstenotajiem pasākumiem), kā arī lai noteiktu atbilstošus riska pārvaldības instrumentus. Reģistrācijas dati un jo īpaši *CSR* un iedarbības scenāriji ir svarīgs jauns informācijas avots, lai noteiktu riska pārvaldības vajadzības un sagatavotu XV pielikuma dokumentācijas. Lai uzlabotu kopējo izpratni par to, kā efektīvi izmantot šos datus kopā ar citiem informācijas avotiem, *ECHA* organizēja datu apkopošanas darbsemināru ar dalībvalstīm.

Plānotais darbseminārs par *REACH* tiesību aktu un tiesību aktu arodveselības un drošības jomā mijiedarbību tika atlikts uz 2012. gadu, lai iegūtu pietiekamu laiku sagatavoties un

dotu iespēju piedalīties tajā iestādēm, kas atbildīgas par strādājošo aizsardzības tiesību aktiem.

Savlaicīgi attiecībā pret pirmo paziņošanas termiņu 2011. gada 1. jūnijā *ECHA* nodrošināja nepieciešamos rīkus, lai izstrādājumu importētāji un ražotāji varētu izpildīt savus pienākumus un informēt *ECHA* par kandidātu saraksta vielām savos izstrādājumos. Papildus *REACH* IT tehniskajiem pielāgojumiem tīmekļa vietnē tika publicēti atbalsta dokumenti, piemēram, dokumentācijas iesniegšanas rokasgrāmata un jaunās tīmekļa lapas ar jautājumiem un atbildēm par paziņošanas pienākumu. Tika organizēts arī tiešsaistes seminārs, kurā piedalījās 560 dalībnieki.

Paziņojumi par vielām izstrādājumos ir jāiesniedz, sākot ar 2011. gada 1. jūniju, kad viela tiek iekļauta kandidātu sarakstā vismaz sešus mēnešus iepriekš un atbilst tiesību aktos noteiktajiem kritērijiem. Līdz pirmajam termiņam tika saņemti 175 paziņojumi par vielām izstrādājumos. Līdz 2011. gada beigām šis skaits bija pieaudzis tikai pavisam nedaudz, sasniedzot 203 paziņojumus. *ECHA* ir sākusi gatavot principus un procedūras šo paziņojumu vērtēšanai, lai noteiktu, kad būs nepieciešama pilna reģistrācija, un darīs tos zināmus 2012. gada laikā.

ECHA uzsāka divus metodoloģiskus izpētes projektus par sociālekonomisko analīzi, vienu par vēlmi maksāt par risku samazināšanu saistībā ar bīstamu ķīmikāliju noteiktiem ar veselību saistītiem rezultātiem, un otru par izmaksu par atteikšanos no noteiktām bīstamām ķīmikālijām aprēķināšanu. Rezultāti pakāpeniski kļūs pieejami 2012. un 2013. gadā.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

Licencēšana

1. Piecu mēnešu laikā kopš brīža, kad *ECHA* no dalībvalstīm ir saņēmusi dokumentāciju, vai ir pabeigta *ECHA* pēc Komisijas lūguma sagatavotā dokumentācija, tiek sagatavots atjaunināts īpaši bīstamo vielu (*SVHC*) kandidātu saraksts.
2. *ECHA* sniedz Komisijai augstas kvalitātes tehnisko un zinātnisko atbalstu, ievērojot juridiski noteiktos termiņus, lai atlasītu licencējamās vielas no kandidātu saraksta un īstenotu licencēšanas pieteikumu apstrādes procesu.
3. *ECHA* atbilstīgi un efektīvi pārvalda licencēšanas pieteikumu apstrādes procesu, ievērojot juridiski noteiktos termiņus.

Ierobežojumi

1. *ECHA* pēc Komisijas lūguma sagatavo ierobežošanas priekšlikumus un ierobežošanas procesa laikā apstrādā visu dokumentāciju, nodrošinot augstu zinātnisko un tehnisko kvalitāti un ievērojot juridiski noteiktos termiņus.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Juridiski noteiktajā termiņā apstrādātās SVHC dokumentācijas procentuālā daļa	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	100%
Juridiski noteiktajā termiņā apstrādātās ierobežošanas dokumentācijas procentuālā daļa	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	100%
Juridiski noteiktajā termiņā apstrādāto licencēšanas pieteikumu procentuālā daļa	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	neattiecas
Komisijas, MSCA un ECHA komiteju apmierinātība ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsta	Gada apsekojums	Augsta

Būtiskākie rezultāti

- Vienpadsmit XV pielikuma SVHC dokumentāciju sagatavošana pēc Eiropas Komisijas lūguma.
- Divi kandidātu saraksta atjauninājumi, iekļaujot jaunas SVHC vielas 2011. gada jūnijā un decembrī.
- Rīka izstrāde, lai sniegtu atbalstu dalībvalstīm saistībā ar vielu, kam var būt nepieciešami riska pārvaldības pasākumi papildus īstenotajiem pasākumiem, identificēšanas darbību koordinēšanu.
- ECHA trešais ieteikums par 13 SVHC vielu no kandidātu saraksta iekļaušanu XIV pielikumā (licencējamo vielu saraksts) iesniegts Komisijai.
- Atbalsts komitejām saistībā ar astoņu atzinumu (t.i. četru RAC un četru SEAC atzinumu) pieņemšanu par četriem ierobežošanas priekšlikumiem.
- Sagatavoti un komitejām iesniegti divi atbilstības ziņojumi (viens negatīvs un viens pozitīvs) par jauno XV pielikuma ierobežošanas dokumentāciju.
- ECHA tehniskās kapacitātes izveidošana, lai saņemtu un apstrādātu licencēšanas pieteikumus, ieskaitot vadlīniju dokumentu visās ES valodās, veidnes un tehnisko rokasgrāmatu par pieteikumu sagatavošanu un iesniegšanu publicēšanu. Tika izveidotas arī ECHA iekšējās procedūras (tostarp komiteju procedūras).
- Procesa izveidošana sadarbībā ar ieinteresētajām personām, lai padarītu licencēšanas pieteikumu procesu efektīvu, atklātu, objektīvu un uzticamu.
- Iesniegšanas rīku un atbalsta izveidošana saistībā ar paziņojumiem par vielām izstrādājumos.

2.4. 4. pasākums: Klasificēšana un marķēšana (C&L)

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Klasificēšana raksturo ķīmikāliju radīto bīstamību, bet marķēšana palīdz nodrošināt, ka vielas un maisījumi tiek ražoti, lietoti un utilizēti drošā veidā.

Klasificēšanas un marķēšanas harmonizēšana (CLH)

Galvenie uzdevumi bija vielu klasificēšanas un marķēšanas harmonizēšanas priekšlikumu (CLH priekšlikumu) apstrāde. 2011. gadā dalībvalstu kompetentās iestādes iesniedza 55 CLH priekšlikumus. Turklāt ECHA saņēma pirmo CLH priekšlikumu no nozares. Kopā iesniegtie 56 priekšlikumi bija nedaudz mazāk par plānoto. 2008 - 2010. gadā kopā tika iesniegti 179 CLH priekšlikumi. 2011. gadā tika pabeigta sabiedriskā apspriešana par 36 vielām.

RAC atzinuma un tā pielikumu sagatavošanas procedūras tika pārskatītas darbseminārā ar dalībvalstīm, RAC locekļiem un Komisiju 2011. gada februārī. Tā rezultātā tika ieviesta jauna pareizības pārbaudes un atzinuma sagatavošanas procedūra un pārskatīti atzinuma un tā pielikumu veidnes. Paredzams, ka jaunā pieeja tiks pilnībā ieviesta 2012. gadā.

ECHA sekmēja sadarbību ar EFSA saistībā ar augu aizsardzības līdzekļu (PPP) harmonizēto klasifikāciju un marķēšanu. Tika organizēta informācijas apmaiņa par dažām CLH dokumentācijām, kas attiecās uz aktīvajām vielām PPP sastāvā. 2011. gadā tika organizēts darbseminārs, lai apspriestu Eiropas mēroga sadarbību saistībā ar bīstamību cilvēku veselībai, ko izraisa aktīvās vielas augu aizsardzības līdzekļos, novērtēšanu atbilstīgi Regulai (EK) Nr. 1107/2009 un aktīvo vielu harmonizēto klasifikāciju un marķēšanu atbilstīgi Regulai (EK) Nr. 1272/2008.

C&L saraksts

Pamatojoties uz nozares paziņojumiem, ECHA ir jāizveido un jāpārvalda C&L saraksts. Paziņojumi par visām bīstamajām vielām, kas tika laistas tirgū 2010. gada 1. decembrī, un visām vielām, uz kurām attiecas reģistrācija saskaņā ar REACH (neatkarīgi no to bīstamajām īpašībām vai termiņiem), bija jāiesniedz vēlākais 2011. gada 3. janvārī. Līdz šī termiņa beigām ECHA saņēma vairāk nekā trīs miljonus paziņojumu, kas aptvēra vairāk nekā 100 000 patstāvīgu vielu. 2011. gada laikā tika saņemts vēl pusmiljons paziņojumu, vielu kopējam skaitam palielinoties virs 110 000. Pirmo saraksta versiju ar informāciju sabiedrībai bija plānots publicēt līdz decembra vidum. Taču plānotais publicēšanas datums bija jāpārceļ uz 2012. gada sākumu. Visbeidzot saraksts tika laists klajā 2012. gada 13. februārī.

Dažādi paziņojumu iesniedzēji var norādīt dažādu klasifikāciju vienai un tai pašai vielai. Tādā gadījumā paziņojumu iesniedzējiem būs jāpieliek visi pūliņi, lai vienotos par vielas C&L. ECHA ir izskatījusi praktiskās iespējas, kā nodrošināt vienas un tās pašas vielas paziņojumu iesniedzēju sadarbību. Tika nolemts, ka kā pirmais solis kopējā procesā, lai izveidotu īpašu IT platformu, kas ļautu un atvieglotu apspriešanos paziņojumu iesniedzēju un reģistrētāju starpā par konkrētās vielas klasifikāciju, neatklājot savu identitāti, tiks veikta tehnisko iespēju izpēte, ņemot vērā piemērotības, praktiskās izmantošanas un drošības/konfidencialitātes aspektus.

Lūgumi izmantot alternatīvus nosaukumus vielām maisījumos

ECHA ir pienākums apstrādāt arī lūgumus izmantot alternatīvus nosaukumus vielām maisījumos saskaņā ar *CLP* regulas 24. pantu. Uzņēmumi šādus lūgumus var iesniegt par vielām ar noteiktām bīstamām īpašībām, lai aizsargātu konfidenciālo komerciālo informāciju.

2011. gada sākumā *ECHA* organizēja darbsemināru ar dalībvalstu pārstāvjiem, lai labāk saprastu, kā lūgumu izmantot alternatīvus nosaukumus apstrāde notika valstu iestādēs atbilstīgi iepriekšējiem tiesību aktiem. Turklāt balstoties uz sniegtajiem ieteikumiem, *ECHA* izstrādāja iesniegšanas rīku, rokasgrāmatu un procesu lūgumiem izmantot alternatīvus nosaukumus vielām maisījumos, un tas tika izlaists 2011. gada septembrī.

Viens šāds lūgums neizturēja darbības noteikumu pārbaudi, un tāpēc to nebija iespējams sekmīgi pieņemt līdz 2011. gada beigām.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Visi MSCA un nozares iesniegtie klasificēšanas un marķēšanas harmonizēšanas priekšlikumi tiek apstrādāti juridiski noteiktajā termiņā un atbilst augstai zinātniskajai kvalitātei.
2. Visi alternatīvo ķīmisko nosaukumu lietošanas lūgumi tiek apstrādāti juridiski noteiktajā termiņā.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Juridiski noteiktajā termiņā apstrādāto C&L harmonizēšanas priekšlikumu procentuālā daļa	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	100%
Juridiski noteiktajā termiņā apstrādāto alternatīvo ķīmisko nosaukumu lietošanas lūgumu procentuālā daļa	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	neattiecas
Komisijas, MSCA, RAC un citu ieinteresēto personu apmierinātība ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsta	Gada apsekojums	Augsta

Būtiskākie rezultāti

- 78 dokumentāciju ar harmonizētās klasifikācijas un marķēšanas priekšlikumiem pareizības pārbaudes.
- Savlaicīga un augstas zinātniskās kvalitātes atbalsta nodrošināšana gan priekšlikumu par harmonizēto C&L iesniedzējiem, gan RAC un tās referentiem 30 atzinumu sagatavošanai, un zinātniskā pamatojuma dokumentu nodrošināšana šādiem priekšlikumiem.
- Visi C&L paziņojumi, kas saņemti līdz 2011. gada 3. janvārim un pārējā gada laikā, tika sekmīgi apstrādāti un sagatavoti publicēšanai C&L sarakstā, kas tika laists klajā 2012. gada sākumā.

2.5. 5. pasākums: Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Palīdzības dienests

Gadā pēc pirmā reģistrācijas un *C&L* paziņojumu iesniegšanas termiņa *ECHA* palīdzības dienestam uzdoto jautājumu skaits samazinājās vairāk, nekā bija paredzams. 2011. gadā *ECHA* palīdzības dienests atbildēja uz 5362 jautājumiem. Vidējais atbildes sniegšanas laiks bija septiņas darba dienas, un uz 90% jautājumu atbilde tika sniegta noteiktajā termiņā 15 darba dienās.

2011. gadā līdz ar citu procesu aizsākšanos papildus reģistrācijai, piemēram, lūgumi par vielām izstrādājumos un par alternatīviem nosaukumiem vielām maisījumos, paplašinājies *ECHA* palīdzības dienestam uzdoto jautājumu klāsts. Taču nav materializējušās visas gaidas attiecībā uz ienākošo jautājumu tēmām, jo daži no projektiem, kas izraisa jautājumu uzdošanu *ECHA* palīdzības dienestam, ir atlikti uz 2012. gadu, piemēram, pakārtoto lietotāju tiešsaistes paziņojumu izlaišana un publiskā *C&L* saraksta izlaišana.

Valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienestu, *HelpNet* darbība saglabājās kā viens no galvenajiem pasākumiem 2011. gadā. Centienu *HelpNet* ietvaros sniegt atbalstu valstu palīdzības dienestiem rezultātā tika nodrošināta pietiekama kapacitāte, lai atbildētu uz visiem jautājumiem par dažādām tēmām. Tikai aptuveni 30 gadījumos valstu palīdzības dienesti lūdza saviem klientiem vērsties *ECHA* palīdzības dienestā. Valstu palīdzības dienesti atzinīgi novērtēja *HelpNet* apmeklējumu programmu, kas turpinājās 2011. gadā. Šo apmeklējumu kontekstā tika nodrošinātas specifiskas mācības valstu palīdzības dienestu darbiniekiem un *ECHA* referenti aktīvi atbalstīja valstu *REACH* un *CLP* pasākumus.

Vadlīnijas

ECHA sekretariāts ir apkopojis pēdējo divu gadu laikā iegūto pieredzi, sniedzot ieteikumus ieinteresētajām personām, vadlīniju atjauninājumos un ar to saistītajā ieinteresēto personu konsultāciju procesā. Ir veikta analīze saistībā ar pirmajos reģistrācijas un paziņošanas termiņos gūto pieredzi un tās izmantošanas iespējām turpmāko vadlīniju izstrādē. Turklāt vadlīnijas tiek publicētas trīs noteiktos termiņos gada laikā, lai nozare varētu labāk plānot veicamās izmaiņas.

Tā kā *ECHA* apspriešanās process ar ieinteresētajām personām, lai atjauninātu vai apsvērtu jaunas vadlīnijas, kā arī ieilgušās sarunas par zinātniskajiem, tehniskajiem vai politikas jautājumiem iepriekš bija kavējušas konsultāciju un palīdzības sniegšanu nozarei, *ECHA* valde 2011. gada martā pieņēma pārskatītu vadlīniju apspriešanas procesu. Tā pārskatītie mehānismi ļaus *ECHA* veikt nepieciešamos vadlīniju atjauninājumus saistībā ar reģistrāciju pietiekami savlaicīgi pirms nākamā reģistrācijas termiņa. Šie mehānismi ļaus Aģentūrai pabeigt vadlīniju sagatavošanu, ņemot vērā vairākuma viedokli, ja nav iespējams panākt pilnīgu vienprātību.

2011. gadā *ECHA* laida klajā augstas kvalitātes vadlīnijas, tajā pat laikā nodrošinot ieinteresēto personu iesaistīšanos ar mērķi sniegt konsultācijas un palīdzību nozarei saistībā ar *REACH* un *CLP* vadlīnijām. Jaunā procedūra ir pakāpeniski ieviesta attiecībā uz tiem atjauninājumiem, kas jau bija uzsākti.

Lai dotu iespēju nozarei koncentrēt uzmanību uz dokumentāciju sagatavošanu laikposmā pirms *REACH* reģistrācijas termiņa, *ECHA* sekretariāts ierosināja vadlīniju par reģistrāciju un datu apmaiņu atjaunināšanu 2011. gada otrajā pusē. 2011. gadā

Komisija iesniedza galīgos rezultātus par trim *REACH* īstenošanas projektiem attiecībā uz nanomateriāliem, kas ļāva *ECHA* ieplānot ar nanomateriāliem saistītu vadlīniju par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu 2012. gadā atjaunināšanu.

Lai uzlabotu vadlīniju pieejamību visām ieinteresētajām personām, *ECHA* sagatavoja "kvazi vadlīnijas", iekļaujot piecas faktu lapas un divas vadlīnijas īsumā. Kvazi vadlīniju mērķis ir izskaidrot atbilstošo galveno vadlīniju būtiskākās tēmas vienkāršiem vārdiem, un tās īpaši paredzētas mazajiem un vidējiem uzņēmumiem (*MVU*). Turklāt vadlīnijas ir padarītas vieglāk pieejamas, pārveidojot vadlīniju tīmekļa vietni, vienkāršojot vadlīnijas, kuras tas praktiski iespējams, un nodrošinot *ECHA* daudzvalodu *REACH* un *CLP* terminoloģijas datu bāzes pieejamību; atvieglojot tulkošanu un saskaņojot galveno *REACH* terminoloģiju. Daudzi no šiem dokumentiem un tīmekļa lapas ir nodrošinātas 22 ES oficiālajās valodās, lai vēl vairāk uzlabotu to pieejamību.

Mācības *REACH* un *CLP* jautājumos

2011. gadā Aģentūra organizēja virkni mācību pasākumu, kuru mērķauditorija bija ārējās ieinteresētās personas un kas aptvēra dažādas tēmas, ar kurām nodarbojas dažādas *ECHA* nodaļas. Aptuveni 20 šādos mācību pasākumos galvenā uzmanība tika pievērsta progresīvāko jauninājumu *REACH* un *CLP* jautājumos izklāstam, kā arī *ECHA* IT rīkiem. Mērķauditorija bija galvenokārt ES dalībvalstu pārstāvji, piemēram, kompetentās iestādes, valstu palīdzības dienesti un īstenošanas iestādes. Taču Aģentūras uzaicinājumam piedalīties ārējos mācību pasākumos, kas tika organizēti 2011. gadā, atsaucās arī nozares pārstāvji.

Papildus mācību pasākumiem uz vietas *ECHA* telpās Helsinkos, kas tika organizēti kā tematiski darbsemināri, Aģentūra sagatavoja arī virkni tiešsaistes semināru, kam ieinteresētās personas var piekļūt no *ECHA* tīmekļa vietnes jebkurā sev izdevīgā laikā. Šādi tiešsaistes semināri aptvēra dažādas tēmas, piemēram, mācības par pakārtoto lietotāju ziņojumiem un vielām izstrādājumos vai konsultācijas par pamata un augstākā līmeņa *IUCLID* lietošanu, kas ir tikai dažas no šīm tēmām.

Mācību pasākumos par IT rīkiem uzmanība tika koncentrēta uz *REACH* IT iesniegšanas rīka jauninājumiem. Valstu īstenošanas iestāžu instruktori tika aicināti uz mācībām par *RIPE* rīku pirms tā izlaišanas jūnijā.

Lai gan tematiskie darbsemināri par virkni regulēšanas zinātniskajiem jautājumiem tika organizēti galvenokārt kā konsultācijas ekspertiem un ieinteresētajām personām piemērotu pieeju konkrētiem regulēšanas izaicinājumiem izstrādes procesa ietvaros, izplatot informāciju par pašreizējo sarunu statusu, tajos bija ietverts arī noderīgs mācību elements. Šādu darbsemināru tēmu piemēri ir datu apmaiņa, *QSAR* lietošana, *Chesar* rīks *CSR* sagatavošanai un jaunie licencēšanas procesi.

Visbeidzot, kā tas arī minēts šajā pārskata sadaļā par konsultācijām un palīdzību, *ECHA* valstu palīdzības dienestu tīkla (*HelpNet*) pasākumi ietvēra arī lielu skaitu praktisko mācību pasākumu, kuros galvenā uzmanība tika pievērsta valstu palīdzības dienestu darbinieku zināšanu uzlabošanai par *ECHA* reģistrācijas IT rīkiem.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Nozare saņem savlaicīgu un efektīvu palīdzības dienesta atbalstu, kā arī augstas kvalitātes vadlīnijas, lai pildītu tās pienākumus saskaņā ar *REACH* un *CLP*.
2. Tiek sniegts atbalsts *REACH* un *CLP* ieviešanai ES/EEZ dalībvalstīs, organizējot instruktoru mācības.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Palīdzības dienestam iesniegto jautājumu, uz kuriem sniegta atbilde noteiktajā termiņā (15 darbdienas) procentuālā daļa	Ne mazāk kā 75%	Darbības mērķa atskaite/ mēneša atskaite	90%
To <i>FAQ</i> atjauninājumu skaits, par kuriem panākta vienošanās ar <i>HelpNet</i> un kas publicēti tīmekļa vietnē ¹⁰	Vismaz 3	Gada pārskats	3
To vērtējuma atbilžu procentuālā daļa, kuras <i>ECHA</i> jautājuma iesniedzēja noteiktajā termiņā sniegusi uz jautājumiem, ko iesnieguši valstu palīdzības dienesti, izmantojot <i>HelpEx</i>	Ne mazāk kā 75%	Darbības mērķa atskaite/ mēneša atskaite	98%
Saskaņā ar plānu tīmekļa vietnē publicēto vadlīniju procentuālā daļa	Ne mazāk kā 75%	Gada pārskats	86%
Vadlīniju lietotāju vērtējumā paustā apmierinātība	Augsta	Gada apsekojums	Augsta
Apmierinātība ar <i>REACH</i> mācību pasākumu kvalitāti	Augsta	Dalībnieku vērtējums/gada pārskats	Augsta

¹⁰ Pēc vienošanās ar *REACH* un *CLP* palīdzības dienesta darbiniekiem *ECHA* tīmekļa vietnē tika publicēti četri *BUJ* atjauninājumi, bet vēl pieci *BUJ* atjauninājumi tika publicēti pēc jautājumu iesniegšanas Eiropas Komisijā, turpmāk neapspriežoties ar *HelpNet* vadības grupu.

Būtiskākie rezultāti

Palīdzības dienests

- Sniegtas atbildes uz 5362 jautājumiem par *ECHA* IT rīkiem (*IUCLID*, *Chesar*, *REACH-IT* un datu iesniegšanas) un *REACH* un *CLP* prasībām.
- Valstu palīdzības dienestiem sniegti komentāri par 135 jautājumiem, kas iesniegti, izmantojot *HelpNet Exchange*, par *REACH* un *CLP* jautājumiem.
- Atjaunināti divi *REACH FAQ* saskaņā ar rakstveida procedūru un trīs *REACH FAQ* pēc Eiropas Komisijas lēmuma. Saskaņā ar rakstveida procedūru atjaunināts arī viens *CLP FAQ*.
- Sarīkotas divas *HelpNet* vadības grupas sanāksmes; pēdējā no tām apvienota ar secīgām mācībām par dažāda veida dokumentāciju iesniegšanu *ECHA*. Sagatavoti arī divi tiešsaistes semināri par pakārtoto lietotāju ziņojumiem un paziņojumu par vielām izstrādājumos un divas *IUCLID 5* konsultācijas.
- Palīdzības dienestu apmeklējumu programmā 2011.-2013. gadam apmeklēti 11 valstu palīdzības dienesti.
- *ECHA* ieinteresēto personu dienā 2011. gadā sarīkotas individuālas jautājumu un atbilžu sesijas.

Vadlīnijas

- Publicētas trīs jaunas vadlīnijas un četrpadsmit vadlīniju atjauninājumi:
 - Jaunas vadlīnijas:
 - Vadlīnijas par licencēšanas pieteikuma sagatavošanu
 - Vadlīnijas par sociāli ekonomisko analīzi - licencēšana
 - Vadlīnijas par drošības datu lapu sastādīšanu
 - Atjauninājumi vai labojumi:
 - Vadlīnijas par prasībām attiecībā uz vielām izstrādājumos
 - Vadlīnijas par *CLP* - marķēšanas kritēriji
 - Vadlīnijas par ietekmes novērtējuma aptvērumu
 - Vadlīnijas par reģistrāciju
 - Vadlīnijas par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu saskaņā ar *REACH* un *CLP*
 - Vadlīniju par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu A, B un C daļa un R2, R3, R4 un R5 nodaļa
 - Vadlīnijas par drošības datu lapu sastādīšanu
 - Vadlīnijas par *CLP* kritēriju piemērošanu
- Publicētas piecas faktu lapas:
 - Vadlīniju faktu lapa par prasībām attiecībā uz vielām izstrādājumos
 - Vadlīniju faktu lapa par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu saskaņā ar *REACH* un *CLP*
 - *REACH* faktu lapa par vielu novērtēšanu
 - *REACH* faktu lapa par drošības datu lapām un iedarbības scenārijiem
 - *REACH* faktu lapa par licencēšanas pieteikumu
- Publicētas divas vadlīnijas īsumā:
 - Vadlīnijas par prasībām attiecībā uz vielām izstrādājumos
 - Vadlīnijas īsumā par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu saskaņā ar *REACH* un *CLP*

Mācības REACH un CLP jautājumos

- Sarīkoti vairāki mācību pasākumi un darbsemināri mērķauditorijām.
- Sarīkoti un ECHA tīmekļa vietnē publicēti seši tiešsaistes semināri mērķauditorijai.
- Palīdzības dienesta apmeklējumu laikā sarīkotas mācības pēc pieprasījuma.

7. tabula: 2011. gadā atbildēto jautājumu skaits, procentuālais daudzums un vidējais atbildēšanas laiks

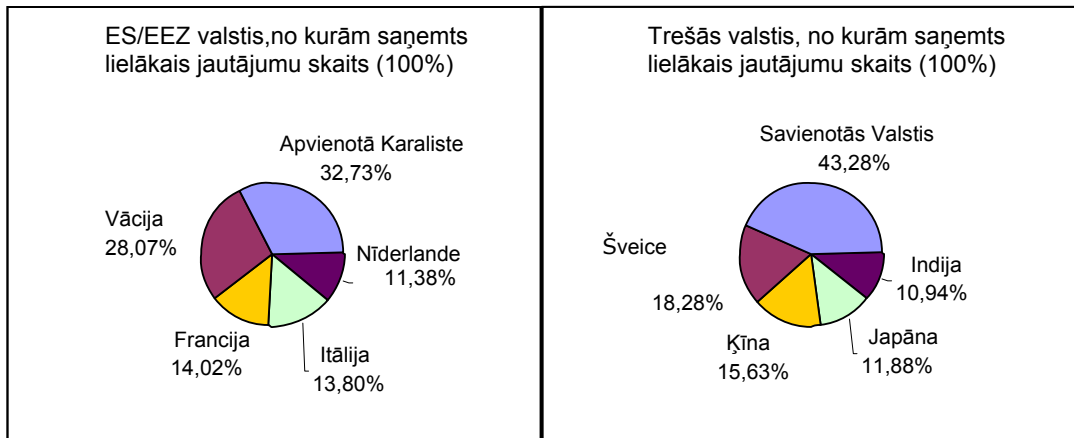
Tēma	Atbildēto jautājumu skaits	%	Vidējais atbildēšanas laiks (darba dienu skaits)
REACH	1 227	22,9%	9,6
CLP	192	3,6%	5,7
IUCLID 5	590	11%	8
CHESAR	207	3,9%	10,9
REACH-IT	452	8,4%	6,4
REACH-IT Lietotāju pārvaldība	1 414	26,4%	2,6
Iesniegumi	1 280	23,9%	7,8
Kopā	5 362	100%	7,3

8. tabula: HelpEx sniegtie komentāri

ECHA sniegtie komentāri jautājumiem, ko 2011. gada laikā HelpEx atvēruši valstu palīdzības dienesti, un komentāru skaits, kas sniegti attiecīgo jautājumu uzdevēju noteiktajos termiņos

Tēma	Komentēto jautājumu skaits	Skaits laikā	% laikā	Vidējā aizkavēšanās (darba dienas)	Maksimālā aizkavēšanās (darba dienas)
REACH	100	97	97%	162,25	310,5
CLP	35	35	100%	0	0
Kopā	135	132	98%	-	-

2. un 3. grafiks: Valstis, no kurām saņemts lielākais jautājumu skaits



2.6. 6. pasākums: Zinātniskie IT rīki

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

REACH procesu īstenošanai nepieciešams plašs IT sistēmu klāsts; to turpmāka attīstība un uzturēšana bija īpaši svarīga *ECHA* darbības nodrošināšanai 2011. gadā.

Līdz 2011. gada janvāra termiņa beigām *REACH-IT* sistēmā tika sekmīgi apstrādi vairāk nekā trīs miljoni *C&L* paziņojumu. Aprīļa sākumā tika izlaista jauna *REACH-IT* 2.2. versija, iekļaujot *IUCLID* 5.3 adaptāciju, migrācijas rīku un darbplūsmas atbalsta integrāciju konfidencialitātes prasību izvērtēšanai reģistrācijas dokumentācijās.

Papildu *REACH-IT* jauninājumi, kurus bija plānots izlaist līdz 2011. gada beigām un kas attiecās uz pakārtoto lietotāju paziņojumu pārvaldību, automatizācijas līmeņa paaugstināšanu un saskarņu ar citām sistēmām veidošanu, aizkavējās sakarā ar sarežģījumiem, ko izraisīja darbuzņēmēja maiņa. Tika veiktas koriģējošas darbības, lai nodrošinātu šo un pārējo funkciju, kas nepieciešamas 2013. gada termiņam un darbplūsmu uzlabošanai, savlaicīgu īstenošanu 2012. gadā.

Lai sniegtu vēl papildu atbalstu nozarei saistībā ar reģistrāciju, *ECHA* turpināja divu galveno sistēmu izstrādi: *IUCLID* 5, kas ir galvenais nozares rīks, lai sagatavotu *REACH* un *CLP* dokumentācijas, un *Chesar*, kas ir rīks, kas paredzēts, lai palīdzētu uzņēmumiem sagatavot ķīmiskās drošības novērtējumus un sagatavot savus ķīmiskās drošības pārskatus un iedarbības scenārijus, kas jāpievieno drošības datu lapām.

IUCLID 5.3 tika izlaista februārī un iekļāva harmonizēto *ESAO* veidlapu atjauninājumus, atbalstu jaunajiem iesniegumu veidiem (pakārtotā lietotāja ziņojums, paziņojums par vielu izstrādājumos, licencēšanas pieteikums). 5.4. versijas ar uzlabojumiem uzņēmumu nosaukumu un citas drošības datu lapas informācijas publicēšanai informācijas izplatīšanas tīmekļa vietnē sagatavošana un testēšana tika lielā mērā pabeigta, lai to varētu izlaist 2012. gadā.

Tika uzsākta apspriešanās ar lietotājiem par jaunās paaudzes *IUCLID* (6) un panākts stabils progress lietotāju prasību sagatavošanas posmā, kam sekos īstenošana, sākot ar 2012. gadu.

Tika turpināta *Chesar* attīstība un gada laikā tika publicētas divas versijas. Ar 1.2. versiju tika ieviesti iedarbības scenāriji pakārtotā lietotāja saziņai kā daļa no drošības datu lapas un atbalsts pilnīga ķīmiskās drošības pārskata (*CSR*) sagatavošanai. Attīstība ir turpinājusies un gada beigās kļuvusi intensīvāka ar mērķi ieviest būtiski jaunu šī rīka pārskatītu versiju līdz 2012. gada vasarai.

Kā turpmāka rīcība pēc uzņēmuma arhitektūras (*EA*) pētījuma, kas tika veikts 2010. gadā, sekoja *ECHA* veiktā IT sistēmu integrācijas un datu bāzu pieejamības noteikšana par galvenajiem komponentiem, lai nodrošinātu turpmāku atbalstu paredzamai darbības procesa attīstībai. Tika uzsākts projekts (datu integrācijas projekts), lai uzlabotu piekļuves iespējas attiecīgo dokumentāciju un reģistrācijas datiem. Projekta mērķis ir jo īpaši uzlabot *ECHA* sistēmu, ko izmanto *MSCA* veiktajam darbam, lietojamību. Pirmajā fāzē tika uzsākts pilotprojekts, lai nodrošinātu *MSCA* piekļuvi centralizētai *IUCLID* datu bāzei, kurā ir *ECHA* saņemtās reģistrācijas dokumentācijas.

Lai nodrošinātu rīkus un informāciju īstenošanas darbam, ko veic dalībvalstis, *ECHA* izlaida *RIPE* portālu, kur īstenošanas iestādes var pārbaudīt informāciju par vielām,

kas reģistrētas attiecīgajās valstīs. Informācijas drošībai bija svarīga loma sistēmas arhitektūrā un īstenošanā, jo ir stingri jānovērš konfidencialas informācijas izpaušana ārpus paredzētās mērķauditorijas.

Papildus *REACH-IT* 2010. gadā tika uzsākta uzņēmuma informācijas satura pārvaldības (*ECM*) programma, lai nodrošinātu pamata atbalstu *ECHA* darbības procesiem. *ECM* programmas darbība tika pagarināta uz 2011. gadu, lai atbalstītu dokumentācijas izvērtēšanas procesu (tā dēvētā *ECM-DEP*); vispārēja ieviešana darbībā paredzēta 2012. gada maijā. *ECM-DEP* tiks integrēta *REACH-IT*, lai dotu iespēju veikt reģistrācijas datu apmaiņu un nosūtīt visu informāciju nozarei, izmantojot centrālo "centrmezglu".

Informācijas izplatīšanas publicēšanas procesa atbalstu nodrošina IT sistēma automatizētai publicēšanai. 2011. gadā tika vēl vairāk uzlabots automatizācijas līmenis, un portālam tika veikta pārskatīšana, lai uzlabotu tā lietojamību.

Gada laikā tika turpināta izstrāde, lai publicētu *C&L* paziņojumu sarakstu. Tehniskā īstenošana aizņēma ilgāku laiku, nekā bija plānots; pirmā programmatūras versija bija gatava iekšējai testēšanai gada beigās un visbeidzot ar nelielu aizkavēšanos tika publicēta 2012. gada februārī.

ECHA turpināja rīku iekšējai lietošanai izstrādi: *Casper* (prioritāšu noteikšanas un atskaišu rīks) un *Odyssey* (lēmumu atbalsta sistēma novērtēšanas darbībām).

Casper galīgā darba versija bija pieejama 2011. gada sākumā. Šo rīku izmanto, lai atlasītu dokumentācijas izvērtēšanai, sniegtu statistikas datus dažādiem mērķiem, tostarp 117. panta ziņojumiem, un nodrošinātu atbalstu *CoRAP* saraksta sagatavošanai. Gada laikā tika ieviesti uzlabojumi.

Zinātniskās dokumentācijas izvērtēšanas lēmumu atbalsta sistēmas *Odyssey* pirmā versija tika nodrošināta 2011. gada februārī. Trīs sekojošās nelielās versijas tika laistas klajā gada laikā. Gada beigās veiktā lietotāju aptauja atklāja, ka sistēma tiek pilnībā un sekmīgi lietota, jo īpaši kā atbalsts pareizības pārbaudēm. Tika pamanītas arī pirmās izvērtēšanas laika samazināšanās pazīmes. Ir pierādījies, ka sistēma īpaši palīdz izsekot lēmuma pieņemšanas procesam un sniedz norādes lēmumu pamatojošo dokumentu sagatavošanā.

Atbilstīgi pakalpojumu līgumam ar Eiropas Komisiju tika sākti sagatavošanās darbi, lai analizētu darbības procesus, ko nosaka jaunā biocīdu regula. Šajā analizē galvenā uzmanība koncentrēta uz IT atbalstu, kas nepieciešams, lai varētu veikt Biocīdo produktu reģistra (*R4BP*) piemērošanu un īstenošanu, un šis darbs *ECHA* būs jāuzsāk 2013. gada septembrī paredzētās piemērošanas uzsākšanas brīdī.

ECHA ir sniegusi zināmu palīdzību Komisijai tās pētījumā, lai analizētu prasības attiecībā uz informācijas sistēmu atbalstu jaunajiem uzdevumiem, kas paredzēti *ECHA* atbilstīgi *PIC* regulas pārskatīšanai.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. *ECHA* saņem un sekmīgi apstrādā visas reģistrācijas dokumentācijas un *C&L* paziņojumus, izmantojot sekmīgi funkcionējošu un atjauninātu *REACH-IT* rīku.
2. Specializētie IT rīki (*IUCLID 5*, *C&L* iesniegšanas rīki un *Chesar*) un mērķtiecīgas lietotāju rokasgrāmatas un darbsemināri ir nodrošinājuši

efektīvu atbalstu reģistrētājiem dokumentāciju sagatavošanā un juridiski noteikto pienākumu izpildē.

- Iepriekšējā skrīninga rīks (*Casper*) un efektīva lēmumu atbalsta sistēma (*Odyssey*) nodrošina *ECHA* efektīvu atbalstu, lai sasniegtu tās mērķi — veikt pareizības pārbaudes 5% dokumentāciju katrā tonnāžas diapazonā.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Projektu sekmju rādītājs, vērtējot patērēto laiku, budžetu un apmēru	80%	Katrs projekts tiek novērtēts, veicot tā pabeigšanas darbības. Kopsavilkuma ziņojumi pēckontrolei tiek sagatavoti reizi ceturksnī.	77%
IT rīku (<i>IUCLID</i> , <i>REACH-IT</i> , <i>Chesar</i> un <i>RIPE</i>) ārējo lietotāju apmierinātība	Augsta	Gada apsekojums	Augsta

Būtiskākie rezultāti

REACH-IT

- REACH-IT* nodrošināja sekmīgu atbalstu reģistrētājiem un *ECHA*, veicot ienākošo dokumentāciju apstrādi visa gada garumā.
- Sistēma tika atjaunināta, lai piemērotos *IUCLID* izmaiņām un nodrošinātu atbalstu konfidencialitātes prasību izvērtēšanā reģistrācijas dokumentācijās.

Informācijas izplatīšanas tīmekļa vietne

- Informācija gan no galveno, gan dalībnieku reģistrācijas dokumentācijām tika publicēta līdz gada beigām.
- Informācijas izplatīšanas tīmekļa sadaļa ir integrēta *eChemPortal*, lai no abām sistēmām varētu meklēt vienu un to pašu informāciju.
- No pārskatītās *ECHA* tīmekļa vietnes ir iespējams veikt informācijas meklēšanu no provizoriskās reģistrācijas un reģistrācijas dokumentācijām, kā arī testēšanas priekšlikumiem.

IUCLID 5

- Veikti ieinteresētajām personām paredzēti jauninājumi, tostarp atjauninātas *ESAO* harmonizētās veidnes.
- Ieviesta jauna funkcija jaunu dokumentācijas veidu atbilstīgi *REACH* sagatavošanai, piemēram, pakārtotā lietotāja ziņojuma, paziņojuma par vielām izstrādājumos un licencēšanas pieteikuma sagatavošanai.

RIPE

- Tika publicēta portāla dalībvalstu īstenošanas iestādēm pirmā versija.

Dokumentu pārvaldības sistēma

- Atbalsts *SVHC* procesam bija pieejams visa gada garumā.
- Dokumentācijas izvērtēšanas procesa atbalstam uzsākts testēšanas posms.

Chesar

- Tika ieviesta jauna funkcija, lai sagatavotu iedarbības scenārijus lietotāju informēšanai un varētu sagatavot pilnīgu *CSR*.

Casper

- Tika sagatavota datu noliktavas un atskaišu rīka galīgā darbības versija, un tā tika izmantota, lai atbalstītu dokumentāciju atlasī izvērtēšanai, sniegtu informāciju citām sistēmām, sagatavotu *CoRAP* sarakstu un atskaišu vajadzībām, piemēram, atbilstīgi *REACH* 117.pantam.

Odyssey

- Tika izstrādāta zinātniskās dokumentācijas novērtēšanas lēmumu atbalsta sistēma, un lietotāji sāka to lietot. Tika pamanītas arī pirmās izvērtēšanas laika samazināšanās pazīmes.

Vispārējie rezultāti

- Balstoties uz uzņēmumu arhitektūras izpēti, ir izveidots datu integrācijas projekts, lai uzlabotu datu un lietojumprogrammu integrāciju un uzlabotu lietojamību un piekļuvi datiem Aģentūrai un *MSCA*.

2.7. 7. pasākums: ES institūciju un struktūru zinātniskās un tehniskās konsultācijas

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Atbilstīgi *REACH* tiesiskajām prasībām *ECHA* iesniedza savu pirmo piecu gadu pārskatu par *REACH* un *CLP* regulas darbību atbilstīgi *REACH* 117. panta 2. punktam. Tika sagatavots arī pirmais trīs gadu 117. panta 3. punkta pārskats par testēšanas metožu, neizmantojot dzīvniekus, un testēšanas stratēģiju īstenošanu un izmantošanu. Abi pārskati tika iesniegti Komisijai, un pārskatāmības nodrošināšanai tie abi ir publiski pieejami.

Sadarbība ar dalībvalstīm turpinājās, izmantojot kompetento iestāžu *REACH* un *CLP* regulu jomā (*CARACAL*) sanāksmes kā galveno platformu *MSCA* informēšanai un konsultēšanai.

ECHA piedalījās *in vitro* testēšanas metožu regulēšanas nozīmes sākotnējā novērtēšanā (*PARERE*), ko veica Eiropas Alternatīvo metožu validēšanas centrs (*ECVAM*). Šis darbs palīdzēs koncentrēt alternatīvo metožu izstrādes darbu uz jomām ar lielāko nozīmi regulēšanas izpratnē.

2011. gadā *ECHA* uzmanīgi sekoja ar nanomateriāliem saistīto *REACH* īstenošanas projektu (*RIP oN*) aktualitātēm, un jo īpaši *RIP-oN* 2 projektā par informācijas prasībām un *RIP-oN* 3 projektā par iedarbības un riska aprakstu. Komentāri un ieguldījums attiecībā uz *RIP-oN* 1 ziņojumu par vielas identificēšanu un saistīto gadījumu izpēti jau sniegti iepriekšējā gadā. *RIP-oN* projekta ziņojumi tika nodoti *ECHA* novembra sākumā, lai tos ņemtu vērā turpmākos vadlīniju atjauninājumos. Novembrī tika panākts svarīgs progress, kad Eiropas Komisija pieņēma rekomendāciju par nanomateriālu definīciju, ko tagad var izmantot regulēšanas vajadzībām. Turklāt *ECHA* palīdzēja Komisijai apkopot informāciju par nanomateriālu veidiem un lietošanas veidiem. Informācija ietvēra drošības aspektus, par kādiem bija ziņojuši ķīmijas uzņēmumi vai nu savās atbilstīgi *REACH* regulai iesniegtajās reģistrācijas dokumentācijās, vai paziņojumos klasificēšanas un marķēšanas sarakstam, kas iesniegti atbilstīgi *CLP* regulai. Visbeidzot, *ECHA* uzsāka sadarbību ar Eiropas Komisijas Kopīgo pētniecības centru (*JRC*), lai novērtētu, kāda veida informācija par nanomateriāliem šobrīd pieejama saņemtajās reģistrācijas un paziņošanas dokumentācijās - tajās, kurās iekļauta informācija par nanomateriāliem, un ar mērķi uz šī pamata izdarīt secinājumus par *REACH* prasību attiecībā uz nanomateriāliem atbilstību 2012. gada sākumā.

ECHA piedalījās *ESAO* testēšanas vadlīniju turpmākā izstrādē ar mērķi nodrošināt, lai testēšanas metodes tiktu izstrādātas un atjauninātas atbilstīgi jaunākajai zinātniskajai informācijai, vienlaicīgi izvairoties no nevajadzīgas testēšanas ar dzīvniekiem. Prioritārās jomas 2011. gadā bija genotoksiskums, *in vitro* testi (piemēram, par ādas un acu kairinājumu/koroziju un sensibilizāciju), toksiskums reproduktīvajai funkcijai, jo īpaši Paplašinātā toksiskuma reproduktīvajai funkcijai izpēte vienā paudzē, graužoša ietekme uz endokrīno sistēmu, ekotoksiskums (ūdens, nogulšņu, augsnes) un bioakumulācija.

Ar mērķi sniegt atbalstu reģistrētajiem un pakārtotajiem lietotājiem, lai (i) efektīvi veiktu ķīmiskās drošības novērtējumu (*CSA*) un sagatavot labas kvalitātes ķīmiskās drošības pārskatus (*CSR*), un (ii) izveidotu efektīvus mehānismus informācijas par drošu ķīmikāliju lietošanu nodošanai piegādes ķēdē, *ECHA* izveidoja iekšējo *CSA* izstrādes programmu. Labas kvalitātes informācija *CSR* un paplašinātajās drošības datu lapās nav tikai noderīga nozarei, bet arī *ECHA* un dalībvalstīm, īstenojot *REACH* procesus pēc reģistrācijas, piemēram, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu. Viens no galvenajiem sasniegumiem 2011. gadā bija Iedarbības

scenāriju apmaiņas tīkla (*ENES*) izveide *ECHA* un ieinteresēto personu starpā, lai saskaņotu visu iesaistīto personu gaidas. Sadarbībā ar ieinteresētajām personām *ECHA* arī noteica, kāda informācija pietrūkst pakārtotajiem lietotājiem, lai izprastu iedarbības scenārijus, ko tie saņems no saviem piegādātājiem, un sagatavoja pirmās publikācijas, lai atbalstītu viņus. Vēl viens svarīgs sasniegums bija prasību specificēšana *IUCLID* (5.4. versijas) atjaunināšanai, lai sniegtu atbalstu reģistrētājiem, sagatavojot pārskatus par bīstamības novērtēšanas, noteikto lietošanas veidu, drošu lietošanas apstākļu un saistīto iedarbības aplēšu secinājumiem.

Visbeidzot, *ECHA* sniedza tehniskas konsultācijas Komisijai jaunās biocīdu produktu regulas priekšlikuma otrā lasījuma laikā. Izmantojot Komisijas sniegtā finansējuma atbalstu, tika uzsākts plānošanas un sākotnējās sagatavošanās darbs saistībā ar *ECHA* paredzamajiem nākotnes uzdevumiem atbilstīgi regulas priekšlikumam, lai *ECHA* varētu sākt šo uzdevumu pildīšanu ar paredzēto piemērošanas datumu (2013. gada 1. septembri). Tika uzsākta sīka plānošana saistībā ar procedūrām un darbplūsmām, paredzamās Biocīdu produktu komitejas un koordinācijas grupas izveidošanu, IT rīkiem, vadlīnijām un darbiniekiem.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. *ECHA* ir uzlabojusi savu spēju sniegt zinātniskas un tehniskas konsultācijas par ķīmikāliju drošību, nanomateriāliem un testēšanas metodēm.
2. *ECHA* sagatavo savlaicīgus, augstas kvalitātes ziņojumus, kas palīdz Komisijai novērtēt un uzlabot *REACH* regulas darbību un veicināt testēšanas metožu, kurās neizmanto dzīvniekus, pieejamību (117. pants).

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Apmierinātība ar Komisijai sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsta	Gada apsekojums	Augsta
Savlaicīga <i>REACH</i> 117. panta ziņojumu sagatavošana	2011. gada 1. jūnijā	Iekšējās atskaites	Izpildīts

Būtiskākie rezultāti

- 117. panta ziņojumi par *REACH* un *CLP* regulu darbību un par testēšanas metožu, kurās neizmanto dzīvniekus, un testēšanas stratēģiju īstenošanas un lietošanas statusu tika sagatavoti savlaicīgi.
- Zinātniskais un tehniskais ieguldījums tika sniegts Komisijai, lai atbalstītu likumdošanas procedūru saistībā ar biocīdu produktu regulu, tostarp pārskatīto finanšu pārskatu un Komisijas veikto īstenošanas noteikumu sagatavošanu.

- Tika uzsākti sagatavošanas darbi saistībā ar visiem uzdevumiem, kādus paredzēts veikt *ECHA* atbilstīgi jaunajai biocīdu produktu regulai, tostarp darba plūsmas, IT rīku izstrāde un Biocīdu produktu komitejas izveidošana.
- Attiecību veidošana ar dalībvalstīm un ieinteresētajām personām, regulāra ziņojumu sniegšana, izmantojot esošos forumus, piemēram, biocīdu kompetento iestāžu sanāksmes un starptautiskās sanāksmes.
- Sarīkota pirmā *ENES* sanāksme.
- Iedarbības scenāriju piemēru par ķīmisko vielu profesionālai lietošanai un patērētāju lietošanai publicēšana.
- Ieguldījums *IUCLID* 5.4. specifikāciju sagatavošanā.

3. ECHA iestādes un atbalsta darbības

3.1. 8. pasākums: Komitejas un forums

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

2011. gads ir bijis vēl viens intensīvas darbības gads ECHA komitejām un forumam, kurā salīdzinājumā ar iepriekšējo gadu ir palielinājusies darba slodze, jo lielākā daļa REACH un CLP procesu ir kļuvuši par reālām darbībām. Gada sākumā beidzās pilnvaru termiņš daudziem locekļiem, kas bija iecelti komiteju izveidošanas brīdī, un līdz ar to norisinājās ievērojama atjaunošanas un aizvietošanas programma. Šis process norisinājās bez aizķeršanās, un locekļu skaits tika atjaunots pietiekamā apmērā, lai garantētu darba nepārtrauktību šajā tik svarīgajā laikposmā. Precīzāka atskaite par katras komitejas darbību ir sniegta turpmākajās nodaļās.

Dalībvalstu komiteja (MSC)

MSC 2011. gadā sarīkoja sešas plenārsēdes, vairākas darba grupu sēdes saistībā ar plenārsēdēm, kā arī virkni sanāksmju, izmantojot video konferences iespējas.

Kā tas bija gaidāms, 2011. gadā palielinājās komitejas darba slodze, taču neskatoties uz to, visas dokumentācijas izvērtēšanas un licencēšanas procesu ietvaros ir apstiprinātas juridiski noteiktajos termiņos, to kvalitāte ir bijusi augsta un lielākā daļa tika apstiprinātas vienbalsīgi.

MSC vienprātīgi vienojās par 19 vielu atzīšanu par īpaši bīstamām vielām (SVHC), kuras vēlāk tika iekļautas kandidātu sarakstā. Komiteja pirmo reizi atzina vielu ar endokrīno sistēmu graujošām īpašībām (4-tert-oktilfenols) kā SVHC vielu sakarā ar tādu pašu bažu izraisīšanu (REACH 57. panta f) apakšpunkts).

MSC arī pieņēma atzinumu par trešā ECHA ieteikuma projektu par vielu prioritāšu noteikšanu iekļaušanai XIV pielikumā ar balsu vairākumu 2011. gada decembrī, dodot iespēju ECHA iesniegt savu ieteikumu par 13 vielām Eiropas Komisijai.

MSC vienprātīgi vienojās par 32 ECHA pareizības pārbaūžu lēmumprojektiem par reģistrācijas dokumentācijām un 19 testēšanas priekšlikumu lēmumprojektiem. Vēl divās testēšanas priekšlikumu lietās (kur tika ierosināta toksiskuma reproduktīvajai funkcijai izpēte divās paaudzēs) MSC nepaspēja nonākt pie vienbalsīgas vienošanās galvenokārt juridisko neskaidrību dēļ. Saskaņā ar juridisko prasību Komisijai tika iesniegta pilnīga dokumentācija turpmākai lēmuma pieņemšanai.

Kopš MSC darba procedūru saistībā ar dokumentācijas novērtēšanu atjaunināšanu 2011. gada sākumā regulārie ieinteresēto personu novērotāji un lietu īpašnieki (reģistrētāji) varēja sekot pirmajām MSC apspriedēm par dokumentācijas izvērtēšanu. 2011. gada laikā šo iespēju izmantoja 15 lietu īpašnieki un piedalījās komitejas apspriedēs.

Saistībā ar vielu novērtēšanas procesa uzsākšanu 2011. gadā komiteja arī uzsāka sagatavošanās pasākumus, lai izstrādātu atzinumu par Kopienas rīcības plānu (CoRAP). MSC atzinumu par ECHA sagatavoto CoRAP projektu plānots pieņemt 2012. gada februārī.

Riska novērtēšanas komiteja (RAC) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja (SEAC)

2011. gada laikā *RAC* tikās piecas reizes un *SEAC* četras reizes. Divas no šīm sanāksmēm norisinājās paralēli, lai panāktu saskaņotu lēmumu pieņemšanas procesu abu komiteju starpā. Paredzams, ka nākotnē abu komiteju starpā notiks vēl lielāka mijiedarbība.

RAC panāca būtisku efektivitātes paaugstināšanos 2011. gada laikā, veicot priekšlikumu par harmonizēto klasifikāciju un marķēšanu apstrādi, neskatoties uz vairāku dokumentāciju augsto sarežģītības pakāpi saistībā ar īpašu kancerogēnumu/mutagēnumu un reprotoksiskumu. Šis efektivitātes uzlabojums atspoguļojies tajā, ka *RAC* pieņēmusi divreiz lielāku atzinumu skaitu par harmonizēto klasifikāciju un marķēšanu salīdzinājumā ar 2010. gadu. *RAC* apspriedēs uzmanība tika koncentrēta uz 39 *CLH* priekšlikumiem, un par 30 no tiem tika pieņemti atzinumi. Neskatoties uz šiem panākumiem, *RAC* darba procedūra harmonizētās klasifikācijas un marķēšanas dokumentācijas apstrādei šobrīd tiek pārskatīta, lai meklētu turpmākas šī procesa uzlabošanas iespējas.

Papildus tam tika izskatīti divi pietiekami sarežģīti Komisijas lūgumi¹¹ - viens par atzinumu par ierosināto epoksikonazola harmonizēto klasifikāciju un otrs par atzinumu par gallija arsenīda harmonizēto klasifikāciju attiecībā uz kancerogēnumu.

Papildu pasākums *RAC* bija prasība sadarboties ar citām ES komitejām un iestādēm, kas nodarbojas ar riska novērtēšanu. *CLH* dokumentācijas par aktīvajām vielām augu aizsardzības līdzekļos (*PPP*) ir balstītas uz dokumentācijām, ar kurām nodarbojas riska novērtēšanas iestādes ārpus *ECHA*. 2011. gadā ir aizsākusies un 2012. gadā būs jāturpina sadarbība ar Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādi (*EFSA*), lai koordinētu *PPP* aktīvo vielu *CMR* īpašību identificēšanu.

2011. gadā sadarbība abu komiteju starpā pirmo reizi tika īstenota praksē, pieņemot pirmos *RAC* un *SEAC* atzinumus par šādiem ierobežošanas priekšlikumiem: dimetilfumarāts, svins un tā savienojumi juvelierizstrādājumos, dzīvsudrabs mērierīcēs un fenildzīvsudraba savienojumi. XV pielikuma priekšlikuma no Dānijas par četriem klasificētajiem ftalātiem (*DIBP*, *DBP*, *BBP* un *DEHP*) apstrāde tika uzsākta šajā gadā, un paredzams, ka *RAC* un *SEAC* atzinumi tiks pieņemti 2012. gadā. Pamatojoties uz pieredzi, kas iegūta, apstrādājot pirmās ierobežošanas dokumentācijas, *RAC* un *SEAC* kopīgi ar *ECHA* sekretariātu uzsāka pārskatu, kā ierobežošanas priekšlikumu apstrādi veic komitejas, un tā tiks pabeigta 2012. gadā.

Attiecībā uz licencēšanas procesu gan *RAC*, gan *SEAC* turpināja sagatavošanās pasākumus, lai veiktu licencēšanas priekšlikumu apstrādi. Tie ietvēra kapacitātes veidošanas pasākumus (piemēram, informācijas sesijas un mācības) *RAC* un *SEAC* locekļiem. Sagatavošanās pasākumi turpināsies 2012. gadā, jo paredzams, ka pirmie licencēšanas pieteikumi tiks iesniegti 2012. gada otrajā pusē. Mērķis ir sagatavoties liela skaita atzinumu sniegšanai Komisijai saspringtos termiņos, vienlaicīgi saglabājot augstu zinātnisko kvalitāti.

Ieviešanas informācijas apmaiņas forums

2011. gadā tika rīkotas divas foruma plenārās sanāksmes un desmit darba grupu sanāksmes. Turklāt, lai stiprinātu saikni ar ieinteresētajām personām, forums sarīkoja tām darbsemināru. Forums arī pabeidza un publicēja ziņojumu par sava pirmā koordinētā izpildes projekta saistībā ar provizorisko reģistrāciju, reģistrāciju un drošības datu lapām pagarinājuma posmu (pievēršot uzmanību principa "ja nav datu, nav tirgus" īstenošanai). Forums uzsāka otra koordinētā projekta 2011./2012. gadam attiecībā uz maisījumu sintezētājiem, kuri ir pirmā līmeņa pakārtotie lietotāji aprites ķēdē, īstenošanu. Turklāt ir apstiprināts trešais koordinētais izpildes

¹¹ *REACH* regulas 77. panta 3. punkta c) apakšpunkts.

projekts, pievēršot uzmanību reģistrācijai, vienīgajiem pārstāvjiem un sadarbībai ar muitu.

Efektīvai, saskaņotai un vienādei izpildei visā ES ir izšķiroša loma, lai nodrošinātu *REACH* un *CLP* ticamību un panākumus. Tāpēc forums ir sācis noteikt un aprakstīt savstarpējās saites starp *ECHA*, dalībvalstu kompetentajām iestādēm (*MSCA*) un valstu īstenošanas iestādēm (*NEA*) ar mērķi izveidot foruma nostāju par saziņas kanāliem, uzdevumu sadali un darba procedūrām *ECHA*, *MSCA* un *NEA* starpā, kas ir nozīmīgas *REACH* un *CLP* regulu īstenošanai. Tika izveidots pilotprojekts, lai apkopotu pieredzi par saziņas kanāliem saistībā ar vienīgajiem pārstāvjiem un *PPORD*.

Tā kā nepareizai vielas kā izolēta starpprodukta reģistrācijai var būt ļoti nozīmīga ietekme uz *REACH* regulā noteikto mērķu sasniegšanu, piemēram, atbilstošu drošības informāciju un riska pārvaldības pasākumiem, vairākas valstu īstenošanas iestādes apvienoja spēkus, izveidojot pilotprojektu par starpproduktiem, pienācīgi ņemot vērā *ECHA* gūto pieredzi saistībā ar reģistrāciju starpprodukta statusa pārbaudi.

2011. gada sākumā foruma darba grupa piedalījās *REACH* informācijas portāla ieviešanai (*RIPE*) rīka testēšanā, ko veica lietotāji, - tas ir IT rīks, kas ļaus inspektoriem dalībvalstīs piekļūt datiem *ECHA* iesniegtajos dokumentos. Pašu rīku *ECHA* izlaida 2011. gada jūnijā, un līdz 2011. gada decembra beigām tika izlaisti vēl četri atjauninājumi ar jaunām funkcijām un pārskatiem.

Turklāt forums publicēja dokumentu, kurā ietverti minimālie kritēriji *REACH* un *CLP* pārbaudēm, un apstiprināja pamata procedūras sadarbībai ar muitas iestādēm. Forums pieņēma savu darba programmu 2011.-2013. gadam un vispārējo veidni dalībvalstu pārskatiem par oficiālo kontroļu un citu īstenošanas pasākumu atbilstīgi *CLP* regulas 46. panta 2. punktam rezultātiem. Visbeidzot forums sniedza konsultācijas *RAC* un *SEAC* un *ECHA* sekretariātam un Eiropas Komisijai par piecu priekšlikumu par vielu ierobežošanu izpildāmību.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Sekretariāts nodrošinās efektīvu atbalstu komiteju darbam, lai tās spētu:
 - ievērot tiesību aktos paredzētos termiņus;
 - sagatavot augstas kvalitātes zinātniskos un tehniskos atzinumus un vienošanās, atbalstot galīgo lēmumu pieņemšanu pārskatāmā veidā, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti.
2. Sekretariāts efektīvi un pārskatāmā veidā atbalstīs foruma darbu, lai tas spētu turpināt *REACH* un *CLP* regulas ieviešanas ES/EEZ dalībvalstīs stiprināšanu un saskaņošanu, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti.
3. Tiek novērstas zinātnisko komiteju un citu Kopienas struktūru atzinumu nesakritības, apmainoties ar informāciju un koordinējot darbības, kurās ir ieinteresētas abas puses.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Terminā sagatavoto atzinumu/vienošanos procentuālā daļa.	100%	Gada iekšējā atskaite	100%
Vienprātīgu Dalībvalstu komitejas vienošanos procentuālā daļa	Ne mazāk kā 80%	Gada iekšējā atskaite	97%
Vienprātīgi pieņemto komitejas atzinumu procentuālā daļa	Ne mazāk kā 70%	Gada iekšējā atskaite	100%
To komitejas atzinumu skaits, kas ir ņemti vērā, Eiropas Komisijai pieņemot galīgo lēmumu	Augsta	Gada iekšējā atskaite	Augsta
Dalībvalstu īstenošanas iestāžu un ECHA ieinteresēto personu vērtējums par foruma darbības pievienoto vērtību	Pozitīvs	Gada apsekojums	Augsta
Biedru un citu dalībnieku apmierinātība ar ECHA atbalsta (tostarp mācības un sanāksmju vadība), ko tā sniedz komitejām un forumam, kvalitāti	Augsta	Gada apsekojums	Augsta
Ieinteresēto personu, kompetento iestāžu un komiteju biedru apmierinātība ar komitejas procesu un foruma darbības vispārējo pārskatāmību un rezultātu publicēšanu	Augsta	Gada apsekojums	Augsta
Atzinumu nesakritība ar citu ES struktūru zinātnisko komiteju atzinumiem	Tikai labi pamatotos gadījumos	Iekšējā novērtējuma atskaite	nav

Būtiskākie rezultāti
Dalībvalstu komiteja

- MSC tika nodoti 19 SVHC priekšlikumi, no kuriem visi tika apstiprināti iekļaušanai kandidātu sarakstā.
- Atzinums par ECHA ieteikuma projektu par prioritāro vielu kandidātu sarakstā iekļaušanu XIV pielikumā ("licencējamo vielu saraksts") pieņemts 2011. gada 19.decembrī.
- Vienbalsīgi apstiprināti lēmumprojekti par 32 atbilstības pārbaudēm un 19 lēmumprojekti par testēšanas priekšlikumiem.
- Lēmumprojekti par diviem testēšanas priekšlikumiem par toksiskuma reprodūktīvajai funkcijai izpēti divās paaudzēs nosūtīti Eiropas Komisijai, jo par tiem netika panākta vienbalsīga vienošanās.
- MSC sekretariāts organizēja vienu darbsemināru par 57. panta f) apakšpunkta gadījumiem.

Riska novērtēšanas komiteja

- 4 RAC atzinumi par ierobežojumu priekšlikumiem.
- RAC pieņēma 30 atzinumus (32 dokumentācijās) par vielu harmonizēto klasifikāciju un marķēšanu.
- Tika apspriesti 39 priekšlikumi par harmonizēto klasifikāciju un marķēšanu.
- Tika veiktas 87 pareizības pārbaudes dokumentācijām par harmonizēto klasifikāciju un marķēšanu.
- RAC vienošanās par jauno ietvaru *CLH* dokumentāciju pareizības pārbaudēm, kas aizstāj RAC darba procedūru par pareizības pārbaudi.
- RAC pieņēma divus atzinumus par 77. panta 3. punkta c) apakšpunkta mandātiem.
- Kopīgs darbseminārs ar Eiropas Komisiju un dalībvalstīm par atzinumu sagatavošanas par harmonizētās klasifikācijas un marķēšanas dokumentāciju procesuālajiem aspektiem "Ceļā uz *CLH*".
- Kopīgs darbseminārs ar Eiropas Komisiju, *EFSA* un dalībvalstīm par "Harmonizēto klasifikāciju un marķēšanu attiecībā uz augu aizsardzības līdzekļiem".

Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja

- Četri *SEAC* atzinumi par ierobežojumu priekšlikumiem.
- Kopīgais darbseminārs *SEAC* un RAC par ietekmes novērtēšanu (risika novērtēšanas pārstrāde izmantošanai sociāli ekonomiskās ietekmes novērtēšanai).

Forums

- Viens ieinteresēto personu darbseminārs, viens mācību pasākums instruktoriem par *CLP*, viens mācību pasākums *REF-2* projekta valstu koordinatoriem un viens mācību pasākums par *RIPE* dalībvalstu *RIPE* administratoriem un atsevišķajiem kontaktpunktiem.
- Galīgais ziņojums no Foruma projekta *REACH-EN-FORCE-1*, ņemot vērā atbilstību pirmajam *REACH* termiņam.
- Foruma dokuments "Stratēģijas *REACH* un *CLP* īstenošanai" (atjauninājums).
- Foruma dokuments "Minimālie kritēriji *REACH* un *CLP* inspekcijām" (atjauninājums).
- Foruma vadlīnijas par ierobežojumu izpildāmību.
- Pieci ziņojumi saistībā ar konsultācijām par ierosināto ierobežojumu izpildāmību.
- *RIPE* un dažu papildu *ECHA* sagatavotu versiju izlaišana ar foruma palīdzību.

7. tabula: Pieņemto Komiteju lēmumu, atzinumu, vienošanos skaits¹²

	Vienošanas par SVHC	Atzinumi par ierobežošanu	Atzinums par ieteikuma projektu attiecībā uz XIV pielikumu	CLH atzinumi	Vienošanas par testēšanas priekšlikumiem	Vienošanas par pareizības pārbaudēm	77. panta 3. punkta c) apakšpunktā atzinumi ¹³
MSC	19	Neattiecas	1	Neattiecas	19	32	Neattiecas
RAC	Neattiecas	4 (5)	Neattiecas	30 (32)	Neattiecas	Neattiecas	2
SEAC	Neattiecas	4 (5)	Neattiecas	Neattiecas	Neattiecas	Neattiecas	0

¹² Iekavās ietvertie skaitļi norāda saņemto dokumentu skaitu.

¹³ REACH regulas 77. panta 3. punkta c) apakšpunkts. "Komitejas veic šādus uzdevumus: (...) pēc izpilddirektora lūguma sagatavo atzinumu par jebkuriem citiem aspektiem attiecībā uz vielu, to preparātu vai izstrādājumu drošumu."

3.2. 9. pasākums: Apelācijas padome

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

2011. gadā Apelācijas padomei bija pirmā iespēja izskatīt virkni apelāciju, kas izgāja pilnu apelācijas procesu, un pieņemt lielāku lēmumu skaitu (gan galīgos, gan procesuālos). Lai gan apelāciju skaits bija mazāks par plānoto, sešas lietas tika slēgtas ar galīgo lēmumu, un padome papildus pieņēma 10 citus procesuālus lēmumus. 2011. gadā iesniegtajās apelācijas sūdzībās bija apstrīdēta virkne *ECHA* lēmumu, tostarp reģistrācijas atteikumi, prasības par datu apmaiņu un reģistrācijas dokumentu izvērtēšana. Izskatītās apelācijas lietas kopumā ir bijušas ļoti atšķirīgas un, bez izņēmumiem, izrādījušās sarežģītākas, nekā bija gaidāms, gan no izvirzīto juridisko un zinātnisko jautājumu, gan pieņemamo procesuālo pasākumu viedokļa.

Apelācijas padome publicēja savus pirmos divus lēmumus apelācijas lietās, kas izgāja pilnu apelācijas procesu 2011. gadā. Abi šie gala lēmumi ir par reģistrācijas atteikumiem, un viens ir par labu apelācijas sūdzības iesniedzējam, un viens par labu Aģentūrai, un abi radīja būtiskus principiālus jautājumus ieinteresētajām personām; piemēram, labas administrācijas nozīme un jo īpaši prasība nodrošināt skaidru informācijas sniegšanu reģistrētajiem no *ECHA* puses. Visi galīgie lēmumi ir pieejami *ECHA* tīmekļa vietnē.

Vēl divas apelācijas lietas atsaucā apelācijas sūdzību iesniedzēji, un divas apelācijas sūdzību iesniedzēji atsaucā pēc tam, kad *ECHA* izpilddirektors bija izlabojis apstrīdēto lēmumu. Pirms visu apelācijas sūdzību atsaukšanas tika veikts ievērojams darba apjoms, lai izvērtētu izvirzītos jautājumus un virzītu lietu uz priekšu. Piemēram, Padomes priekšsēdētājs pieņēma vairākus konfidencialitātes lēmumus; tika veiktas procesuālas darbības, un lietas pietiekami detalizēti izskatītas pēc būtības. To, ka šīm lietām nebija nepieciešams iziet visu apelācijas procesu, var uzskatīt par pozitīvu indikāciju, ka apelācijas process darbojas labi, aizsargājot pušu intereses, ne tikai tādā gadījumā, ja lēmumu lietā pieņem Apelācijas padome, bet arī ļaujot Aģentūrai pārskatīt savus lēmumus un, nepieciešamības gadījumā, lēmumus labot.

10 procesuālie lēmumi bija par konfidencialitātes prasībām, iejaukšanās prasībām, prasību mainīt lietas valodu un prasību veikt labojumus. Šo lēmumu izraisīto jautājumu diapazons un sarežģītība ir bijuši nenovērtējami, palīdzot Apelācijas padomei un tās reģistram pārliecināties, ka ieviestās procedūras efektīvi darbojas.

Dažādu konfidencialitātes prasību un lūgumu par iejaukšanās atcelšanu risināšana un darbības, kas sekojošas šādām prasībām, ir izrādījušās īpaši lieli izaicinājumi; ne tikai šo prasību un lūgumu skaita dēļ, bet arī radīto jautājumu sarežģītības dēļ. Šis un papildu pieredze no jaunām apelācijas lietām un dažādiem jautājumiem palīdzēs nākotnē vēl vairāk uzlabot darbības metodes.

Kopumā, Apelācijas padome un tās reģistrs ir ieviesuši sistēmas (piemēram, darba metodes, procesus, veidnes un IT sistēmas), lai palīdzētu efektīvi pārvaldīt apelācijas lietas, un ir panākuši arī ievērojamu mijiedarbību ar ieinteresētajām personām. Ir izveidotas saziņas sistēmas, lai uzlabotu divvirzienu saziņu ar Apelācijas padomes locekļu aizvietotājiem un papildu locekļiem.

Ir pastiprināti pasākumi ieinteresēto personu informēšanas uzlabošanai par iespēju iesniegt apelācijas sūdzības un par apelācijas procedūru. Apelācijas padome ir aktīvi sadarbojusies ar citiem *ECHA* darbiniekiem, lai panāktu, ka vienlaicīgi ar Apelācijas padomes un tās locekļu neatkarības un objektivitātes nodrošināšanu Apelācijas padome izprot *ECHA* procesus, lai tā varētu strādāt pēc iespējas efektīvāk visu ieinteresēto personu interesēs.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Padome bez liekas kavēšanās pieņem augstas kvalitātes lēmumus.
2. Tiek uzturēta ieinteresēto personu uzticība *REACH* noteikumiem par juridisko aizsardzību.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Lietu procentuālā daļa, kuras ir izskatītas katra veida apelācijas lietai noteiktajā izpildes laikā ¹⁴	90%	Padomes gada pārskats	100%
Apelācijas padomes lēmumu procentuālā daļa, par kuriem iesniegta apelācijas sūdzība tiesā	Mazāk nekā 20%	Padomes gada pārskats	0
Ieinteresēto personu uzticība apelācijas kārtībai	Augsta	Ieinteresēto pušu aptauja	Vidēja

Būtiskākie rezultāti

- 2011. gadā Apelācijas padome pieņēma sešus galīgos lēmumus un desmit procesuālos lēmumus:
 - Pieņemti un publicēti divi galīgie lēmumi apelācijas lietās;
 - Divas apelācijas sūdzību iesniedzēji atsauca pēc tam, kad *ECHA* izpilddirektors bija izlabojis sākotnējo lēmumu, un galīgie lēmumi tika pieņemti un publicēti;
 - Divas apelācijas lietas atsauca apelācijas sūdzību iesniedzēji, un galīgie lēmumi tika pieņemti un publicēti;
 - Tika pieņemti un ieinteresētajām personām paziņoti seši konfidencialitātes (procesuālie) lēmumi;
 - Tika pieņemti un ieinteresētajām personām paziņoti divi (procesuālie) lēmumi par iejaukšanās pieprasījumiem;
 - Tika pieņemts un ieinteresētajām personām paziņots viens (procesuāls) lēmums par lēmuma labošanu; un
 - Tika pieņemts un ieinteresētajām personām paziņots viens (procesuāls) lēmums par prasību mainīt lietas valodu.

¹⁴ Izpildes laiku definē kā laiku, kurā ir slēgti 75% iepriekšējo līdzīga veida apelācijas lietu (lai definētu izpildes laiku, jābūt slēgtām vismaz 10 lietām).

3.3. 10. pasākums: Saziņa

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Pirmais šī gada izaicinājums bija *ECHA* tīmekļa vietnes - Aģentūras primārā saziņas rīka - pārveidošana. Jaunā tīmekļa vietne tika laista klajā 2011. gada decembrī. Tā tika izstrādāta, paturot prātā ieinteresēto personu un sabiedrības vajadzības, un tagad piedāvā skaidrāku saturu, uzlabotas navigācijas iespējas un labākas meklēšanas funkcijas. Turklāt tā nodrošina vieglāku piekļuvi informācijai par ķīmikālijām un jaunu sadaļu "Ķīmikālijas mūsu dzīvē", kas vēršas pie sabiedrības ar viegli saprotamu informāciju.

Otrs izaicinājums bija turpināt nodrošināt materiālus, kas ir pieejami visiem, sagatavojot tos 22 ES valodās. Šī prakse turpinājās, un tika iztulkoti aptuveni 100 dokumenti, un lielākā daļa jaunās tīmekļa vietnes informācijas arī ir pieejama 22 valodās. Turklāt Aģentūra laida klajā daudzvalodu tiešsaistes datu bāzi "*ECHA-term*", lai sniegtu ieinteresētajām personām precīzu *REACH* un *CLP* terminoloģiju. Šobrīd datu bāzē ir aptuveni 900 termini, frāzes un definīcijas 22 ES valodās. Gada beigās, pamatojoties uz atgriezenisko informāciju no aptaujas, Aģentūra pieņēma viedokli, ka dalībvalstīm vairs nav nepieciešams apstiprināt tulkotos materiālus, jo tulkojumu kvalitāte ir sasniegusi pietiekami augstu līmeni. Visbeidzot, Aģentūra pabeidza pētījumu, lai novērtētu jaunu daudzvalodu saziņas veidu nepieciešamību un iespējas tādus nodrošināt - piemēram, nodrošināt IT rīku, kāds ir *REACH-IT*, lietošanas iespējas daudzās valodās. Pētījumā, kas atsaucas arī uz sekmīgu reģistrētāju aptauju, kas tika veikta iepriekšējā gadā un publicēta atsevišķi, tika secināts, ka varētu izskatīt zināmas papildu daudzvalodības ieviešanas iespējas, taču tikai pēc 2013. gada termiņa. Valde piekrita, ka risks, kas saistīts ar IT rīku liela apjoma izmaiņām pirms termiņa, pārsniedz ieguvumus.

Trešais izaicinājums bija ES mēroga pētījuma par informācijas par drošu ķīmikāliju lietošanu sniegšanu sabiedrībai kopumā un potenciālo nepieciešamību norādīt papildu informāciju uz marķējuma (*CLP* regulas 34. pants). Pētījums tika veikts, konsultējoties ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm un ieinteresētajām personām, un to veidoja Eurobarometra aptauja, kas novērtēja, kā patērētāji visās ES dalībvalstīs uztver ķīmikālijas (tika intervēti 27 000 sabiedrības pārstāvji visās dalībvalstīs), un sekojoša pētījuma par patērētāju uzvedību saistībā ar mājsaimniecības ķīmikālijām. Atbilstīgi *CLP* regulai galīgais ziņojums tika iesniegts Komisijai 2012. gada 20. janvārī.

Pēdējais izaicinājums bija nodrošināt efektīvu iekšējo saziņu. 2011. gadā iekšējai saziņai bija centrālā loma, īstenojot *ECHA* jauno korporatīvo identitāti ar mērķi uzlabot pakalpojumus ieinteresētajām personām. Turklāt, lai nodrošinātu efektīvu iekšējo saziņu visā Aģentūrā, tika turpināta zināšanu apmaiņas rīku attīstība un tika veikta pirmā aptauja par iekšējo saziņu, lai palīdzētu Aģentūrai apmierināt darbinieku informācijas vajadzības.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. *ECHA* efektīvi sazinās ar ārējo auditoriju un gūst labumu no rūpīgas un līdzsvarotas klātbūtnes plašsaziņas līdzekļos.
2. Ieinteresētās personas ir iesaistītas *ECHA* darbā un ir apmierinātas ar to, ka tiek uzklauts un ņemts vērā to viedoklis.
3. Visi materiāli (tiešsaistes vai citi), kas ir sagatavoti mazajiem un vidējiem uzņēmumiem vai plašai sabiedrībai, tiks publicēti 22 oficiālajās ES valodās.
4. *ECHA* darbinieki ir labi informēti, viņiem ir piederības sajūta un viņi jūtas kā vienotās organizācijas vides daļa.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Tīmekļa vietnes klientu apmierinātība	Ļoti labi	Lietotāju gada aptauja, tīmekļa vietnes ceturkšņa statistika	Augsta
Darbinieku apmierinātība ar iekšējo saziņu	Laba	Darbinieku gada aptauja	Augsta
Publikāciju lasītāju apmierinātība	Laba	Klientu gada aptaujas	Augsta
Ieinteresēto personu apmierinātība ar to iesaisti	Ļoti labi	Ieinteresēto personu aptauja Ieinteresēto personu dienās	Augsta
Mazajiem un vidējiem uzņēmumiem svarīgu vadlīniju tulkojumu publicēšana (vidēji trīs mēnešu laikā pēc oriģināldokumenta sagatavošanas bez apstiprināšanas)	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	95%

Būtiskākie rezultāti

- Tika izlaistas saziņas kampaņas "REACH 2013 - rīkojies tūlīt!" un pakārtoto lietotāju kampaņa "Lieto ķīmikālijas? - Lieto tās droši!", atbalstot ķīmikāliju drošības novērtēšanas programmu.
- Pārveidota un decembrī palaista ECHA tīmekļa vietne. Tas sakrita ar ECHA jaunās korporatīvās identitātes un vizuālās identitātes izlaišanu.
- Visi materiāli (tiešsaistes vai citi), kas ir sagatavoti mazajiem un vidējiem uzņēmumiem vai plašai sabiedrībai, ir publicēti 22 oficiālajās ES valodās.
- Pabeigts pētījums par papildu daudzvalodu saziņas nepieciešamību un tās realizēšanas iespējām.
- Sagatavots iknedēļas iekšējais e-jaunumu biļetens (ECHAExchange), iespiests ceturkšņa iekšējais jaunumu biļetens (ECHO), nodrošināta ikdienas iekšējo informācijas ekrānu un iekšējā tīkla (ECHANet) atjaunināšana.
- Pabeigts pētījums par to, kā sabiedrība uztver ķīmikāliju drošu lietošanu (CLP regulas 34. pants), gatavs iesniegšanai 2012. gada janvārī.
- Sagatavoti Ad hoc paziņojumi presei un iknedēļas e-zīņu biļeteni, organizēti divi preses brīfinģi.
- Vienā Ieinteresēto personu dienā maijā piedalījās 430 dalībnieki, un vēl 500 vēroja to tiešsaistē datorā, bet otrā Ieinteresēto personu diena tika aizstāta ar REACH konferenci "Ko mēs esam sasnieguši 2010. gadā? Kā mēs varam padarīt vieglāku ceļu uz 2013. gadu?", kas tika organizēta kopā ar Eiropas Komisiju.
- Aģentūras pirmais stratēģiskais darbseminārs ar akreditētajām ieinteresētajām personām tika rīkots, lai atvieglotu viņu līdzdalību ECHA darba programmā.
- Tika pārskatīti akreditēto ieinteresēto personu organizāciju atbilstības kritēriji, lai labāk atspoguļotu tās organizācijas, kas ir nozīmīgas Aģentūras darbā.

- Tika organizēti vairāki pasākumi saistībā ar "2011. starptautisko ķīmikāliju gadu", ieskaitot, jaunās *Marie Skłodowska Curie* zāles konferenču centrā inaugurāciju, atceroties *Curie* k-dzes saņemtās Nobela prēmijas simto gadadienu.
- Uz mazajiem un vidējiem uzņēmumiem (MVU) orientētie pasākumi ietvēra ECHA standus Eiropas Uzņēmumu tīkla ikgadējā konferencē Varšavā un MVU nedēļā Briselē. Turklāt kopā ar Komisiju un UEAPME - vienu no ECHA akreditētajām ieinteresētajām personām, tika sagatavots buklets maziem uzņēmumiem saistībā ar 2013. gada termiņu.
- Tika pārskatītā ārējās saziņas stratēģija un izveidota stratēģija ieinteresēto personu iesaistīšanai.

9. tabula: Saziņas statistika

Aktivitāte	Rezultāts
Ieinteresēto personu pasākumi	2
Tiešsaistes semināri	6
Publikācijas	70
Tulkojumi	260 dokumenti
Preses pieprasījumi	1 050
Paziņojumi prese	27
Jaunumu paziņojumi	55
Jaunumu biļeteni	6
Tīmekļa vietnes apmeklējumi	2 877 824

3.4. 11. pasākums: Starptautiskā sadarbība

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

ECHA darbība starptautiskā mērogā pamatā bija atkarīga no Eiropas Komisijas pieprasījumiem, un tika ietverta *ECHA* starptautisko pasākumu darba plānā. Plāns tika izstrādāts, apspriežoties ar Komisiju, un to pēc tam apstiprināja *ECHA* Valde.

Attiecībā uz pasākumiem daudzpusējās organizācijās *ECHA* aktīvi piedalījās *ESAO* pasākumos jo īpaši tajās darbības jomās, kas tieši attiecas uz *REACH* programmu. Trīs galvenās sadarbības jomas saistītas ar *eChemPortal*¹⁵ un *ESAO QSAR Toolbox*¹⁶ izstrādi, kā arī lietotāju prasību apkopošanu turpmākai *IUCLID* attīstībai, tostarp jaunu vai atjauninātu *ESAO* harmonizēto veidņu ieviešanu.

Kas attiecas uz *eChemPortal*, *ECHA* turpināja finansēt portāla uzturēšanu; tagad šis portāls nodrošina piekļuvi informācijai par vairāk nekā 670 000 rūpnieciskām ķīmiskajām vielām, pesticīdiem un biocīdiem. Viens no *ECHA* kā datu bāzes, kas piedalās projektā, būtiskajiem ieguldījumiem 2011. gadā bija savas informācijas izplatīšanas tīmekļa vietnes sinhronizēšana ar *eChemPortal*, lai dotu iespēju veikt meklēšanu *REACH* dokumentācijās pēc ķīmiskās īpašības tieši portālā. Tā rezultātā ievērojami palielinājās kopējais portāla apmeklējumu skaits. *ECHA* arī piedalījās lietotāju vajadzību apkopošanā turpmākai *eChemPortal* attīstības sagatavošanai, piemēram, iespējas izsekot ķīmiskājiem savienojumiem, ko veic regulēšanas iestādes visā pasaulē, ar mērķi izvairīties no darba dublēšanās un tādējādi ekonomēt resursus.

ECHA kopā ar *ESAO* vada arī *QSAR Toolbox* izstrādi. 2011. gadā sabiedrībai tika izlaisti divi lietojumprogrammas atjauninājumi ar uzlabotu profilēšanu, papildu moduļiem un datiem un uzlabotu saskarni. *ECHA* sadarbībā ar *ESAO* arī organizēja darbsemināru, kurā ar rūpniecības lietotājiem tika apspriesta *Toolbox* lietošana, liekot zināmu uzsvāru uz *REACH* mērķiem, ka arī nākotnes vajadzības un prasības. Iegūtā informācija tiks izmantota nākamo versiju, kuru izlaišana plānota 2012. gadā un pēc tam, sagatavošanai.

Ievērojams progress tika panākts arī saistībā ar lietotāju prasību apkopošanu turpmākai *IUCLID* attīstībai 2012. gadā. Tas ietver papildu pārskatu sagatavošanas iespējas, piemēram, par iedarbības un riska informāciju. Tika izstrādātas jaunas standarta veidnes (*ESAO* harmonizētās veidnes) un apstiprinātas lietošanai pārskatiem par pētījumiem, kas veikti par pesticīdiem vai koksnes konservantiem.

Citi ar *ESAO* saistīti pasākumi, kuros atbilstoši situācijai iesaistījās *ECHA*, ietvēra līdzdalību Sadarbības ķīmiskājiem savienojumiem novērtēšanas sanāksmē (*CoCAM*, iepriekš *SIAM*); darba grupā iedarbības novērtēšanai; *ESAO* darba grupā par izgatavotajiem nanomateriāliem (*WPMN*); ekspertu grupā par pesticīdu datu elektronisko apmaiņu un testēšanas vadlīniju programmu.

ECHA atbalstīja arī Eiropas Komisijas delegāciju Stokholmas konvencijas par noturīgiem organiskiem piesārņotājiem pārskata komitejā. Pēc Eiropas Komisijas lūguma *ECHA* iecēla arī kontaktpersonas virknei korespondences grupu *ANO SC GHS* ietvaros.

Pamatojoties uz Saprātnes memorandu ar *Environment Canada* un *Health Canada*, *ECHA* sarīkoja virkni telefona un video konferenču ar šīm institūcijām. Savu formātu sāka

¹⁵ Globālais informācijas par ķīmiskajām vielām portāls, kas ļauj vienlaicīgi veikt meklēšanu pēc ķīmiskā nosaukuma vai ķīmiskās vielas vairāk kā 24 datu bāzēs, kas piedalās šajā projektā (<http://www.echemportal.org/>)

¹⁶ Rīks, kas palīdz novērtēt ķīmiskās vielas īpašības, ja ir zināma tās molekulārā struktūra, tādējādi iegūstot informāciju par ķīmisko vielu bīstamību, vienlaikus ietaupot laiku un naudu, un neveicot testus ar dzīvniekiem (www.qsartoolbox.org)

pieņemt dialogs starp regulēšanā iesaistītajiem zinātniekiem un arī riska pārvaldītājiem. Līdzīga sadarbība notika arī ar ASV EPA kolēģiem, pamatojoties uz kopīgu nodomu protokolu. 2011. gadā ECHA noslēdza arī nodomu protokolu ar Japānu un sapratnes memorandu ar Austrālijas Nacionālo rūpniecisko ķīmikāliju paziņošanas un novērtēšanas programmu (*NICNAS*).

Virkne pasākumu, kas saņēma atbalstu no Eiropas Komisijas Pirmsiestāšanās palīdzības instrumenta, lai sniegtu atbalstu kandidātvalstīm un potenciālajiem pievienošanās ES kandidātiem, sagatavojoties *REACH* īstenošanai un līdzdalībai *ECHA* darbā, tika īstenoti Horvātijā, Turcijā un bijušajā Dienvidslāvijas Maķedonijas Republikā, kā arī potenciālajās kandidātvalstīs.

Kas attiecas uz citu divpusējo sadarbību, *ECHA* sekretariāts piedalījās pasākumos, lai uzlabotu zināšanas par *REACH* kandidātvalstīs un potenciālajās kandidātvalstīs, kā arī *ENP* (Eiropas Kaimiņattiecību politikas) partneriem, ko galvenokārt organizēja EK *TAJEX* birojs.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Eiropas Komisija saņem augstas kvalitātes zinātnisko un tehnisko atbalstu starptautiskajiem pasākumiem, jo īpaši daudzpusējās organizācijās.
2. *ECHA* savas atbildības ietvaros izveido un uztur savas divpusējās attiecības, lai nodrošinātu zinātnisko un tehnisko sadarbību ar tām trešo valstu regulēšanas aģentūrām, kas ir noderīgas *REACH* un *CLP* īstenošanai.
3. Uzlabojusies informētība par *ESAO eChemPortal* un *QSAR Toolbox*.
4. *QSAR Toolbox* izstrāde virzās atbilstoši plānam un budžetam.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Komisijas apmierinātība ar <i>ECHA</i> sniegto atbalstu starptautiskajiem pasākumiem	Augsta	Gada apsekojums	Augsta
<i>eChemPortal</i> apmeklējumu skaita pieaugums salīdzinājumā ar iepriekšējo gadu	20%	Gada iekšējā atskaite	896%
Gadā plānoto <i>ESAO (Q)SAR Toolbox</i> moduļu ieviešanas līmenis	90%	Gada iekšējā atskaite	100%

Būtiskākie rezultāti

- Zinātniskā un tehniskā sadarbība ar *ESAO*:
 - *eChemPortal*: *ECHA* nodrošināta uzturēšana un atjaunināšana, lai strādātu ar informāciju, kas sagatavota ar *IUCLID* 5.3. versiju;
 - *QSAR Toolbox*: izlaides februārī (2.1. versija) un jūlijā (2.2. versija);
 - *IUCLID*: *IUCLID* 5.3. izlaista februārī, izlaistas divas uzturēšanas versijas, 5.3.1. un 5.3.2. versija attiecīgi augustā un decembrī;
 - Bīstamības novērtēšanas darba grupa;
 - Iedarbības novērtēšanas darba grupa;

- Rūpniecisko nanomēru darba grupa;
 - Valstu koordinātoru testēšanas vadlīniju programmas darba grupa.
- Saskaņots un parakstīts sapratnes memorands ar *NICNAS* Austrālijā.
- Saskaņots un parakstīts nodomu protokols ar Japānu.
- Pabeigts pirmais *IPA* projekts kandidātvalstīm.
- Uzņemtas dažādas delegācijas no trešām valstīm un dalība virknē darbsemināru un semināros par *REACH* un *CLP* saskaņā ar dažādu organizatoru trešās valstīs ielūgumiem.

4. Pārvaldība, organizācija un resursi

4.1. 12. pasākums: Pārvaldība

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Valde, kas ir *ECHA* augstākā lēmēj institūcija, gada laikā rīkoja regulāras plenārās sesijas vai rīkoja mazākas sanāksmes darba grupu ietvaros. Papildus *REACH* regulā paredzētajiem uzdevumiem tika panākta vienošanās par dažām svarīgām tēmām, tostarp par pārskatītu politiku potenciāla interešu konflikta pārvaldībai un kritērijiem trešo valstu līdzdalībai.

Izpilddirektors ir atbildīgs par Aģentūras ikdienas vadību. Vadības un administratīvo procesu turpmākās izstrādes ātrums raksturoja Aģentūras attīstības tempus. Lai labi sagatavotos strauji pieaugošajam tehnisko un zinātnisko uzdevumu, kuru izpilde tiek prasīta no Aģentūras, apjomam un pārietu uz daudzkārtīgu zinātniski pamatotu lēmumu un atzinumu pieņemšanu, gada sākumā tika mainīta *ECHA* organizatoriskā struktūra. Pēc 2010. gadā veiktās sagatavošanās, tika izveidota horizontālāka organizācija ar trim jauniem direktoriem. Reorganizācijas īstenošanai bija nepieciešams pielāgot vadības procesus lielākas organizācijas vadīšanai, nodrošinot efektīvu starp direktoriem notiekošo darbību koordināciju. Pasākumu plānošana tika nostiprināta visos organizācijas līmeņos, lai ļautu īstenot labāku darbības uzraudzību un riska pārvaldību.

No 2011. gada *ECHA* pildīja Eiropas aģentūru tīkla *Troikas* priekšsēdētāja pienākumus, kas bija saistīts ar plašām koordinācijas darbībām.

ECHA regulāri sazinājās ar dalībvalstu iestādēm, un izpilddirektors kopā ar štata ekspertiem apmeklēja partneriēstādes Beļģijā, Somijā, Vācijā, Īrijā, Itālijā, Polijā, Slovēnijā un nākamajā dalībvalstī Horvātijā. Izpilddirektors tikās arī ar Polijas un Dānijas iestādēm, lai apspriestu to prezidentūru attiecīgās prioritātes. Lai vēl vairāk uzlabotu saziņu un sadarbību ar dalībvalstīm, decembrī tika organizēta pirmā *MSCA* direktoru plānošanas sanāksme. Turklāt Vācijas un Francijas iestāžu delegācijas apmeklēja *ECHA*. Citu augsta līmeņa viesu starpā bija komisāri *Janez Potočnik* un *Antonio Tajani*, kā arī Eiropas Parlamenta deputāti. Ar 27 valstīm tika parakstīti pamatnolīgumi par maksu pārskaitīšanu dalībvalstīm saistībā ar darbu, kas veikts vielu novērtēšanā, un lai atbalstītu referentus par ierobežošanas un licencēšanas pieteikumiem.

ECHA turpināja īstenot uzņēmumu informācijas satura pārvaldības sistēmu (*ECM*) un izstrādāja jaunu procedūru attiecībā uz dokumentu un ierakstu kontroli, tādējādi nodrošinot, ka visi procesi, kā rezultātā tiek pieņemts lēmums un/vai atzinums, ir standartizēti, dokumentēti, revidējami un pārredzami, un ka ar to saistītās dokumentācijas apstrāde notiek droši, efektīvi un atbilstīgi attiecīgajiem tiesību aktiem.

2011. gadā *ECHA* turpināja īstenot savu informācijas drošības pārvaldības sistēmu, palielinot sadarbību drošības jautājumos ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm un to drošības grupām. Turklāt uzsvars tika likts uz darbības nepārtrauktības pārvaldību paralēli jaunā ārējā datu centra iepirkumam. *ECHA* attīstīja sadarbību arī ar Komisiju un dalībvalstīm saistībā ar *REACH-IT* datu bāzes datu izmantošanu.

Aģentūra turpināja īstenot savu integrēto kvalitātes vadības sistēmu (*IQMS*), pievēršot īpašu uzmanību pasākumiem attīstības jomā, piemēram, dokumentāciju izvērtēšanai un licencēšanas pieteikumiem. Iekšējās kvalitātes revīzijas tika uzsāktas ar *IQMS* īstenošanas novērtēšanu saistībā ar trūkumu analīzi salīdzinājumā ar ISO 9001 prasībām, kas dos iespēju izstrādāt ceļa karti, kā rezultātā 2012. gadā jānotiek Aģentūras *IQMS* sertifikācijai. Gatavošanās Eko-pārvaldības un revīzijas shēmas (*EMAS*) integrēšanai sākās ar mērķtiecīgām informētības uzlabošanas un informācijas sesijām.

ECHA turpināja savlaicīgi sniegt atbildes uz pieteikumiem, kas iesniegti atbilstīgi Regulai (EK) Nr. 1049/2001 par publisku piekļuvi dokumentiem. Turklāt tā izpildīja savus pienākumus personas datu aizsardzības jomā, sekojot Eiropas Datu aizsardzības uzrauga (*EDPS*) un sava Datu aizsardzības ierēdņa (*DPO*) ieteikumiem.

Saskaņā ar ECHA finanšu noteikumiem ECHA iekšējais revidents ir Eiropas Komisijas iekšējais revīzijas dienests (IAS). IAS 2011. gadā veica IT riska novērtēšanu un IT projektu vadības revīziju. Reaģējot uz IAS ieteikumiem par IT projektu vadību, ir sagatavots rīcības plāns. IAS arī apstiprināja stratēģisko trīs gadu revīzijas plānu, kas tika sagatavots pagājušajā gadā kā pamats 2012. gada revīzijas tēmas izvēlei.

Vietējā "iekšējās revīzijas funkcija" (IAC) veica divas pārbaudes revīzijas (IQMS procesa dokumentācija; un dokumentācijas izvērtēšanas procesa plānošana, ziņošana un uzraudzība) un četras turpmākas revīzijas. Atbildot uz pārbaudes revīziju ieteikumiem, ir izstrādāti rīcības plāni.

ECHA uzraudzīja 2011. gada riska mazināšanas plāna īstenošanu un uzlaboja savus darbības nepārtrauktības plānus un spēju rīkoties krīzes situācijās. Gada laikā tika veikti visi riska mazināšanas pasākumi, izņemot ilgtermiņa darbinieku saglabāšanas stratēģijas izstrādi.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Aģentūras pārvaldība ir efektīva un iedarbīga, nodrošina pareizu darba plānošanu, resursu sadali, risku novērtējumu un pārvaldību, personāla, aktīvu un informācijas drošību, un garantē darba rezultātu kvalitātes nodrošināšanu.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Obligāto valdei juridiski noteiktajos termiņos iesniegto dokumentu procentuālā daļa	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	100%
Ikgadējā riska mazināšanas plāna ieviešanas pakāpe	100%	Gada iekšējā atskaite	80%
Saskaņā ar plānu publiskoto kvalitātes procedūru procentuālā daļa	Ne mazāk kā 90%	Kvalitātes speciālista gada atskaite	100%
Revidentu "kritisko" konstatējumu skaits attiecībā uz izveidoto iekšējās kontroles sistēmu	0	Gada iekšējā atskaite	0
Noteiktajā termiņā ieviesto revīzijas ieteikumu procentuālā daļa	100%	Gada iekšējā atskaite	100%
Tādu drošības incidentu skaits, saistībā ar kuriem ECHA drošības dienesti izmeklēšanas laikā ir konstatējuši konfidencialas informācijas izpaušanu	0	Iekšējās atskaites	0

Būtiskākie rezultāti

- Sarīkotas četras valdes sanāksmes un 13 sanāksmes, kurās piedalījās valdes locekļi.
- Sarīkotas divas starpaģentūru tīkla sanāksmes, no kurām viena notika *ECHA* telpās.
- Turpināta kvalitātes vadības sistēmas izstrāde un līdz gada beigām darbojās 150 spēkā esoši dokumenti.
- Tika sniegts juridiskais atbalsts, lai nodrošinātu *ECHA* lēmumu atbilstību juridiskajām prasībām; juridiskās aizstāvības vai rīcības nodrošināšana 13 tiesas procesos un 7 apelācijas procesos.
- Tika sniegtas atbildes uz 93 sākotnējiem un pieciem apstiprinājuma "piekļuves dokumentiem" pieprasījumiem, daži, no kuriem attiecās uz lielu dokumentu skaitu, saskaņā ar piemērojamajiem tiesību aktiem.
- 70% apstrādes darbību, kas norādītas sarakstā, ievadītas Datu aizsardzības reģistrā.
- Organizēta pirmā *MSCA* direktoru plānošanas sanāksme.
- 15 *MSCA* tika nodrošināta piekļuve *REACH-IT* datu bāzes datiem, tādējādi palielinot kopskaitu līdz 35.
- Sarīkota viena Drošības darbinieku tīkla sanāksme.

4.2. 13. pasākums: Finances, iepirkumi un grāmatvedība

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

ECHA kopējie budžeta ieņēmumi 2011. gadā sasniedza EUR 37,6 miljonus, un šo summu veidoja reģistrācijas maksa, procentu ienākumi no uzkrājumiem, īpašā iemaksa no Komisijas saistībā ar biocīdu sagatavošanas darbiem, kā arī iemaksas no gada laikā veiktā *MVU* statusa pārbaudes darba. Šos ieņēmumus, kas bija ievērojami lielāki par plānotajiem, papildināja atlikusī summa no 2010. gada uzkrātajām rezervēm, lai finansētu *ECHA* darbību 2011. gadā. Aģentūras naudas uzkrājumus 2010. gadā pārvaldīja divi ārējie atbildīgie glabātāji ar augstu reputāciju ar mērķi nodrošināt līdzekļu drošu uzglabāšanu un pietiekamu riska diversifikāciju. Tie ļāva *ECHA* atmaksāt Eiropas Komisijai 2010. gada subsīdiju EUR 36 miljonu apmērā ar procentu peļņu. Atlikušie uzkrājumi ļaus *ECHA* finansēt savu darbību līdz nākamā ES Finanšu plāna 2014.-2020. gadam sākumam.

Sākotnējo EUR 99,8 miljonu budžetu valde samazināja par EUR 7,1 miljonu, lai nodrošinātu budžetā plānoto un reālo izdevumu saskaņošanu. Šo samazinājumu noteica dažu IT projektu atlikšana uz vēlāku laiku, strikta politika attiecībā uz budžeta izdevumu plānošanu pa gadiem, kā arī tas, ka 2011. gadā nenotika algu indeksācija. Kopējā budžeta izpilde veidoja 96% budžeta saistību apropriāciju un 81% maksājumu apropriāciju. Budžeta izpilde 96% līmenī ir par 2% mazāk par 2011. gada mērķi, taču labi atbilst 95% mērķiem, kas noteikti 2010. un 2012. gadam. 81% maksājumu izpilde pārsniedz 75% mērķi. Pārnesumi veidoja 16%, kas ir ievērojami mazāk par 25% mērķi.

Aģentūra uzsāka sistemātisku to uzņēmumu statusa pārbaudi, kuri reģistrācijas procesā apgalvojuši, ka tiem ir *MVU* statuss, tāpēc tiem piemērota *MVU* samazinātā maksa. 2011. gadā notika saziņa ar 326 uzņēmumiem un tika pabeigtas 245 pārbaudes. No šī kopskaita 80% bija nepareizi norādījuši savu uzņēmumu lielumu, un šis rezultāts ievērojami pārsniedza paredzēto. Šī darba rezultātā 2011. gadā izrakstīti rēķini par maksām un maksājumiem EUR 6,6 miljonu apmērā.

Aģentūra arī uzsāka sagatavošanos, lai uzņemtos paredzamo atbildību saistībā ar jauno regulu biocīdu un vēlāk *PIC* jomā finanšu īstenošanu, kam būs nepieciešamas atsevišķas budžeta un grāmatvedības atskaites. Tāpēc šī gada laikā Aģentūra uzsāka izmaksu grāmatvedības uzskaites pilotprojektu ar mērķi izveidot tehnisko pamatu uz pasākumiem balstītai pārvaldībai, kā arī nodrošināt, ka Aģentūras dažādo pasākumu grāmatvedības uzskaitē ir pārredzama. Gada laikā tika pabeigti sagatavošanās darbi, kā arī veikta metodoloģijas un IT lietojumprogrammas testēšana. Sākot ar 2012. gada sākumu izmaksu grāmatvedības uzskaites pieeja tiks īstenota sistemātiski attiecībā uz visiem Aģentūras pasākumiem.

Attiecībā uz iepirkumiem 2011. gadā tika realizēti apmēram 350 iepirkumi, galveno uzmanību pievēršot ar IT saistītajiem līgumiem. Ir noslēgti vairāki jauni ietvarlīgumi, konkrēti drošības, ēdināšanas, IT uzturēšanas, zinātnisko pakalpojumu un citās jomās. Gada laikā liels skaits specifisku līgumu noslēgts par dažāda veida IT pakalpojumiem, iekārtām un zinātniskajiem pētījumiem, kā arī līgumdarbiem, kas nepieciešami Aģentūras administratīvo vajadzību nodrošināšanai.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Aģentūrai ir stabila un efektīva finanšu pārvaldība.
2. Maksājumu rēķini ir efektīvi sagatavoti un apmaksāti, un naudas uzkrājumi tiek droši un efektīvi pārvaldīti.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Iebildumu skaits Eiropas Revīzijas palātas gada atskaitē	0	ERP atskaites/ gada pārskats	0
Saistību daudzums	Ne mazāk kā 98%	Mēneša finansiālā atskaite /gada pārskats	96%
Izpildītie maksājumi	Ne mazāk kā 75%	Mēneša finansiālā atskaite /gada pārskats	81%
Pārnesto līdzekļu īpatsvars (no piešķirtajiem līdzekļiem)	Ne vairāk kā 25%	Gada iekšējā atskaite	16%
Tiesas nolēmumu par <i>ECHA</i> iepirkumu procedūrām skaits	0	Gada iekšējā atskaite	0
Atbilstība valdes norādījumiem par naudas rezervēm (MB/62/2010 galīgā redakcija)	100%	Ceturkšņa iekšējā atskaite	100%

Būtiskākie rezultāti

- Strikta budžeta un likviditātes pārvaldība, ieskaitot 2010. gadā saņemtās subsīdijas atmaksu ES Komisijai.
- Darbojas mehānisms Aģentūras naudas rezervju pārvaldībai un ieguldīšanai.
- Uzsākta uzņēmumu MVU statusa pārbaude.
- Izstrādāta izmaksu grāmatvedības uzskaites sistēma.
- Regulāras atskaites valdei un padomei.
- Pareiza 2010. gada grāmatvedības noslēgšana.

4.3. 14. pasākums: Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Cilvēkresursi

ECHA turpināja piesaistīt augsti kvalificētus darbiniekus, gada laikā pieņemot darbā 88 jaunus darbiniekus. Tā rezultātā 98% apmērā tika pabeigts Aģentūras izveidošanas grafikā paredzētais darbs.

ECHA arī turpināja pievērst pienācīgu uzmanību jauno darbinieku iepazīstināšanai ar darba pienākumiem un mācībām, stājoties darbā. Pēc 2010. gada, kad mācībām un attīstībai tika pievērsta mazāka uzmanība, 2011. gadā tika izpildīts ambiciozais mērķis nodrošināt 10 mācību dienas katram darbiniekam. Gada laikā tika veikta HR administratīvo pakalpojumu reorganizācija, lai tie atbilstu darbinieku skaita un algu palielinājumam un darbības pārvaldībai, atvaļinājumu administrācijas un citas HR funkcijas tika paplašinātas, nodrošinot nepieciešamo kapacitāti.

Kopā ar operatīvajiem dienestiem Cilvēkresursu nodaļa veica sagatavošanās darbu jauniem *ECHA* regulēšanas uzdevumiem biocīdu un *PIC* jomā. 2011. gadā tika uzsākta iespēju izpēte par integrēto cilvēkresursu pārvaldības sistēmu.

Īstenoti vairāki pasākumi, lai uzlabotu darbinieku noturēšanu darbā, ka rezultātā tiks izstrādāta kopējā politika. 2011. gadā īstenoti dažādi pasākumi, lai palielinātu mobilitāti darbā, veicinātu labus apstākļus darbā, uzlabotu darba/privātās dzīves līdzsvaru un attīstītu augstākā un vidējā līmeņa vadītāju vadības kompetences, kā tas paredzēts 2011. gada darba programmā. *TA* darbinieku mainība bija 3%, kas atbilst mērķim nepārsniegt 5%.

ECHA vadība un Cilvēkresursu nodaļa uzturēja nepārtrauktu dialogu un darba attiecības ar darbinieku pārstāvjiem.

Infrastruktūra

Tika turpināta infrastruktūras un iekārtu apkalpošanas pārvaldība, lai nodrošinātu atbilstību, ņemot vērā darbinieku skaita pieaugumu un Aģentūras operatīvo darbību palielināšanos. Pēc jaunas organizatoriskās struktūras pieņemšanas 2011. gada sākumā tika veikta darba vietu pārkārtošana, un nepieciešamā pārvietošana notika gada pirmajā pusē, radot pavisam nelielus traucējumus.

ECHA konferenču telpās tika organizētas kopā 179 oficiālas sanāksmes vai darbsemināri ar kopā 6382 ārējiem dalībniekiem (+23%). Šo darbību rezultātā palielinājies arī ārējiem ekspertiem sniegto ar komandējumiem saistīto pakalpojumu daudzums.

Sanāksmju organizatori *ECHA* ir labi piemērojušies šim darbam un izmantojuši jaunās virtuālās konferenču tehnikas. Organizēto video konferenču un citu konferenču uz tīmekļa bāzes skaits ir palielinājies par vairāk nekā 60% salīdzinājumā ar 2010. gadu. Virtuālo konferenču organizēšana ir izrādījusies ļoti efektīva izmaksu ziņā, un paredzams, ka šīs tehnoloģijas izmantošana 2012. gadā ievērojami palielināsies.

Lai turpinātu nodrošināt atbalstu pieaugošajam skaitam pasākumu, Aģentūras sanāksmju telpas tika paplašinātas ar vēl vienu pilnībā aprīkotu sanāksmju telpu, kurā var uzņemt 550 dalībniekus - *Marie Skłodowska Curie* zāli, kuras inaugurācija notika 2011. gada novembrī.

Fiziskajai drošībai, kas ir galvenais uzdevums administratīvajiem dienestiem un svarīga Aģentūras prioritāte, tika pievērsta pienācīga uzmanība arī 2011. gadā. Citas

administratīvo pakalpojumu funkcijas, piemēram, pasta sūtījumu apstrāde, loģistika, bibliotēka, fizisko arhīvu un komandējumu pārvaldība turpināja sniegt uzticamu un augsta līmeņa atbalstu. Paredzētā arhīvu digitalizācija tika atlikta un tiks izskatīta vispārējās digitālās dokumentu pārvaldības pieejas kontekstā.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Aģentūrai ir pietiekams skaits kvalificētu darbinieku, lai nodrošinātu darba plāna ieviešanu un piedāvātu darbiniekiem labi funkcionējošo darba vidi.
2. Aģentūrai ir pietiekami daudz drošu biroja telpu, kurās darbiniekiem ir nodrošināta efektīva un droša darba vide, un labi funkcionējošas sapulču telpas Aģentūras iestādēm un ārējiem apmeklētājiem.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Štatu sarakstā paredzēto un gada beigās aizpildīto amata vietu procentuālā daļa	Ne mazāk kā 95%	Gada iekšējā atskaite	98%
Plānoto darbinieku atlases procedūru uz jauniem amatiem par noslēgto gadu procentuālā daļa	100%	Gada iekšējā atskaite	128%
Pagaidu darbinieku mainība	Ne mazāk kā 5%	Gada iekšējā atskaite	3%
Vidējais mācību un izaugsmes dienu skaits uz vienu darbinieku	10	Gada iekšējā atskaite	10
Komitejas, foruma un valdes pārstāvju apmierinātība ar konferenču centra darbību	Augsta	Gada apsekojums	Neattiecas
Personāla apmierinātība ar biroja telpām un iekārtām un loģistikas pakalpojumiem	Augsta	Gada apsekojums	Neattiecas

Būtiskākie rezultāti

Cilvēkresursi

- Algas štata darbiniekiem un citi maksājumi darbiniekiem, norīkotajiem valstu ekspertiem un stažieriem (pavisam kopā apmēram 550 personu).
- Tika pieņemti 22 rezerves saraksti, balstoties uz veiktajām atlases procedūrām.
- Pieņemti darbā 88 darbinieki.
- Vienam darbiniekam nodrošinātas vidēji 10 mācību dienas.
- Veikta vairāk nekā 400 štata darbinieku darba kvalitātes novērtējums un pārklasifikācija.
- Nodrošinātas konsultācijas un palīdzība darbiniekiem un vadībai par cilvēkresursu jautājumiem, jo īpaši par subjektīvajām tiesībām un labklājību.
- Veikta darbinieku aptauja.
- Personāla un darba kvalitātes vadības procesu un metožu aktīva pilnveidošana.

Administratīvie pakalpojumi

- Pabeigta 600 darba vietu aprīkošanas *ECHA* telpās.
- Telpu sadales plāns 2011. gadam un pilnīga biroja telpu reorganizācija veikta gada otrajā ceturksnī.
- Savlaicīga aprīkojuma, materiālu un pakalpojumu iegāde, veicot atbilstīgas iepirkuma procedūras.
- Savlaicīga komandējumu un ceļa naudas aprēķināšana un atlīdzināšana.
- Drošas biroja iekārtas.
- Sniegts efektīvs atbalsts sanāksmju un konferenču rīkošanai.
- Nodrošināts efektīvi funkcionējošs audiovizuālais aprīkojums ar kvalitatīvu tehnisko atbalstu.
- Efektīvi sniegti pasta pakalpojumi.
- Efektīvi un pareizi veikta bibliotēkas un arhīva pakalpojumu pārvaldība.
- Pareizi un savlaicīgi veikta aprīkojuma inventarizācija.

4.4. 15. pasākums: Informācijas un sakaru tehnoloģijas

Galvenie sasniegumi 2011. gadā

Visa gada garumā galvenais uzsvars tika likts uz to, lai nodrošinātu, ka *ICT* infrastruktūras kapacitāti, kas 2011. gada laikā tuvojās savām iespēju robežām, varētu uzlabot, lai nodrošinātu turpmāku atbalstu vairākām jaunām programmnodrošinājuma lietojumprogrammu izlaidēm (*Odyssey*, *RIPE*, *C&L* saraksts), kā arī atbalstu jau darbojošos *REACH-IT*, Informācijas izplatīšanas portāla un *IUCLID* sistēmām. Papildus tam tika nodrošināts atbalsts jaunām programmnodrošinājuma izlaidēm, kā arī jaunajai *ECHA* tīmekļa vietnei, nodrošinot sistēmas un *daudzpakāpju* servera vidi, tostarp iekārtas, datu bāzes, starpprogrammatūru un lietojumprogrammatūru izstrādes, testēšanas un darbības vajadzībām.

Tika ievēroti divi galvenie savstarpēji cieši saistītie darbības virzieni: pamata *ICT* infrastruktūras modernizācija, lai panāktu darbības, operativitātes, paplašināšanas un efektivitātes uzlabojumus, kā arī efektīvāka augstas pieejamas arhitektūra, lai atbalstītu darbības nepārtrauktību. Tika pabeigta kopējā modernizācijas un iepirkumu plānošana un uzsākta sākotnējā uzstādīšana, bet migrāciju no vecās infrastruktūras paredzēts pabeigt līdz 2012. gada vidum.

Stratēģiskais lēmums par uzturēšanas [*hosting*] pakalpojumu nodošanu ārpuspakalpojumu sniedzējiem, kas tika pieņemts jau 2010. gadā, bet kura izpilde aizkavējās sakarā ar neveiksmīgu konkursa norisi, tika īstenots 2011. gadā, noslēdzot ietvarlīgumu gada beigās. Balstoties uz ārpuspakalpojumu līgumu, tiks nodrošināti divi augstiem standartiem atbilstoši ārējie datu centri, kas atradīsies Helsinku tuvumā. Tīkla un sistēmas arhitektūras, kā arī dublēšanas sistēmas izmantos vairākus datus centrus darbības nepārtrauktības nodrošināšanai un datu atjaunošanai avārijas gadījumā.

Ar *RIPE* portālu dalībvalstu īstenošanas iestādēm tika nodrošināta šifrēta piekļuve reģistrētajām vielām, izmantojot drošu divu faktoru autentifikāciju. 2011. gada pēdējā ceturksnī tika uzsākts pilotprojekts, lai nodrošinātu *MSCA* piekļuvi centrālajai *IUCLID* dokumentāciju datu bāzei. Pilotprojekts, kas tiks turpināts 2012. gada pirmajā ceturksnī, aptver gan drošu attālinātas piekļuves risinājumu, ko izmanto *REACH-IT*, lai piekļūtu centrālajai *IUCLID* datu bāzei, gan faktisko centrālās *IUCLID* instances izmantošanu, lai izpildītu specifiskus uzdevumus. Pēc pilotprojekta sekmīgas pabeigšanas tiks veikta pilna sistēmas atvēršana visām *MSCA*.

2011. gadā īpaša uzmanība tika pievērsta jaunu pakalpojumu īstenošanai un uzlabotai IT drošībai, izmantojot *ICT* aprīkojumu gala lietotājiem: tika ieviesta divu faktoru autentifikācija attālinātaj piekļuvei elektroniskajam pastam, kā arī uz portatīviem datoriem glabāto datu šifrēšana. Šajā jomā *ECHA* uzsāka *ICT* pakalpojumu kataloga veidošanu, iedvesmojoties no nozares standarta *ITIL*. Katalogs veidos pamatu pakalpojumu sniegšanas attīstībai un kalpos kā ierosinātais kvalitātes uzlabošanas cikla uzsākšanai (definēšana, mērīšana, uzlabošana).

Administratīvo lietojumprogrammu kontekstā Projektu portfolio birojs sagatavoja izsekošanas laikā rīku, kas saistīts ar uz pasākumiem balstītās pārvaldības izveidošanu un IT pārvaldības struktūras metodoloģiju. Šo rīku, kura pilotprojekts tika uzsākts gada beigās, *ECHA* darbinieki lieto, lai reģistrētu patērēto laiku, tādējādi nodrošinot iespēju sadalīt darbinieku izmaksas pa pasākumiem un procesiem Aģentūras izmaksu grāmatvedības uzskaites kontekstā.

Ir ieviestas jaunas lietojumprogrammas Apelācijas padomei un *HR* procesiem, vienlaicīgi nodrošinot savlaicīgu esošo lietojumprogrammu uzturēšanu.

Visbeidzot, bijēšu sistēmas pārvaldība, ko īpaši izmanto *ECHA* palīdzības dienests un valstu palīdzības dienesti tika pārskatīta, un tika veikta pilnīga platformas pārbūve un atjaunināšana, nodrošinot labāku atbalstu *ECHA* palīdzības dienestam, *ICT* palīdzības dienestiem un jaunajiem lietotājiem, piemēram, vispārējo jautājumu palīdzības dienestam.

Uzņēmumu arhitektūras (EA) funkcijas sakarā uzmanība tika vērsta uz integrācijas un konsolidācijas projektu, kas aizsākās ar EA pētījumu, kas tika veikts 2010. gada beigās, lai uzlabotu vispārējo pieejamību, meklēšanas iespējas un uzturēšanas iespējas ECHA darbības informācijas sistēmu vidē, vienlaicīgi sagatavojoties jaunu funkciju integrēšanai nākotnē, jo īpaši, lai sniegtu IT atbalstu saistībā ar biocīdiem.

Mērķi un rādītāji

Uzdevumi

1. Nodrošināt Aģentūras tehniskās IST infrastruktūras ekspluatāciju augstā servisa līmenī, un maksimāli paaugstināt nepārtrauktību, efektivitāti un drošību visiem atbalstītajiem saimnieciskās darbības virzieniem.
2. Nodrošināt konsekventu un kopīgu korporatīvās arhitektūras pieeju, kā arī veicināt IT projektu pārvaldības un vadības paraugpraksi, nodrošināt profesionālu, kompetentu un savlaicīgu reakciju uz jebkuru plānotu vai periodisku pasākumu.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītāji	Mērķis 2011. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	Rezultāts 2011. gadā
Operatīvo sistēmu pieejamība ārējiem klientiem (darbspējas laiks)	99%	Datu centra statistika	98%
Lietotāju apmierinātības līmenis ar iekšējiem IT dienestiem	Augsta	Klientu gada apsekojums un <i>ad hoc</i> vērtējums.	Augsta
Pilnīgas ICT darbības nepārtrauktības un plāna īstenošanas līmenis	100%	Gada iekšējā atskaite	50%

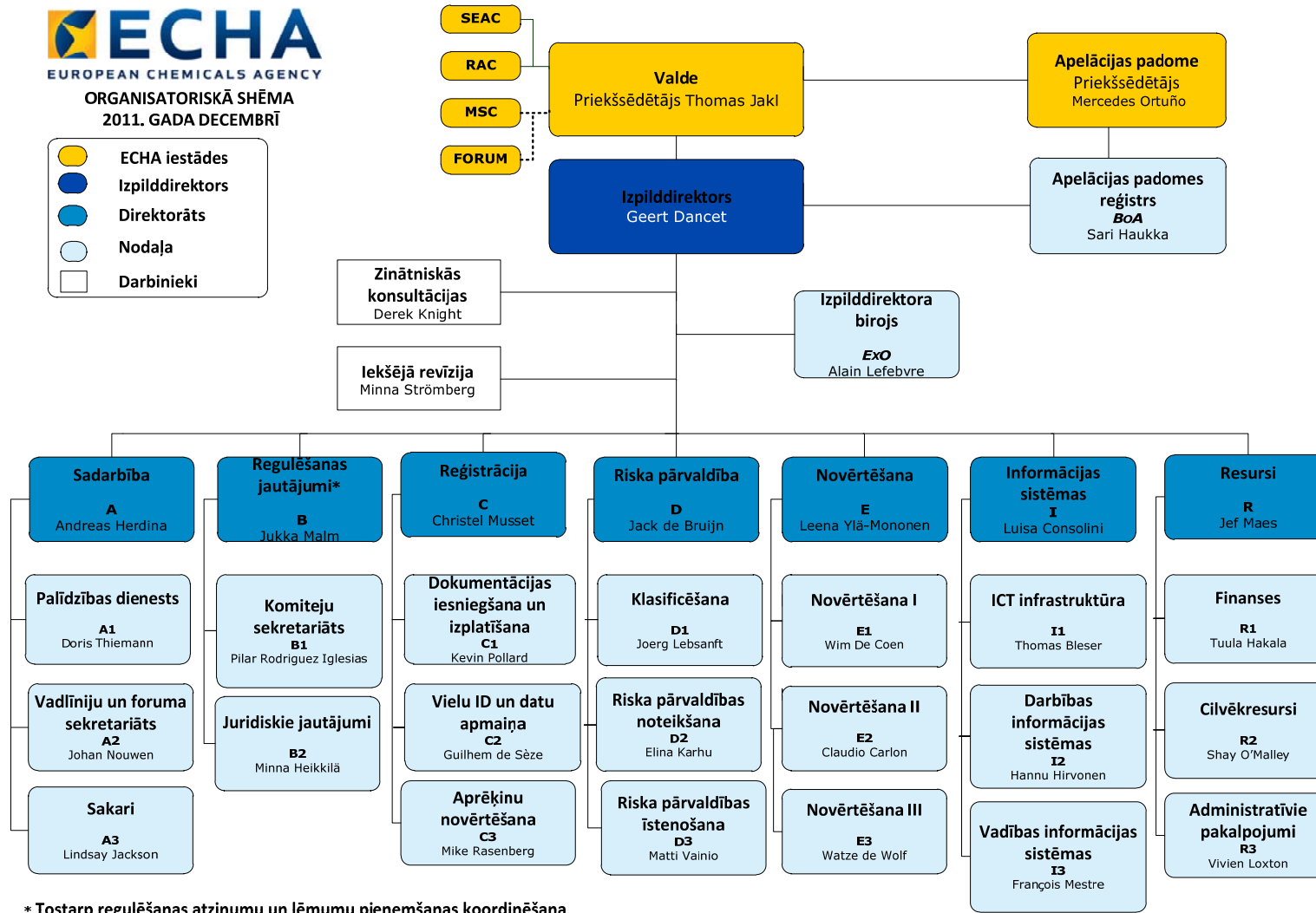
Būtiskākie rezultāti

- Izstrādāta ICT infrastruktūras modernizācija un sākta uzstādīšana.
- Parakstīts ietvarlīgums par uzturēšanas [*hosting*] ārpakalpojumu nodrošināšanu.
- Gala lietotājiem nodrošināti IT drošības pasākumu ICT aprīkojuma izmantošanai.
- Uzsākta ICT pakalpojumu kataloga veidošana.
- Laika izsekošanas rīks gatavs ieviešanai.
- Efektīvs atbalsts IT projektu vadībai un pārvaldībai.
- Administratīvo IT lietojumprogrammu atbalsts un uzturēšana.
- ICT infrastruktūras stabila darbība.
- ICT infrastruktūras atbalsts jaunajām programmnodrošinājuma lietojumprogrammu izlaidēm.
- Galveno administratīvo lietojumprogrammu atbalsts un uzturēšana.

Pielikumi

- 1. pielikums** *ECHA* struktūrshēma; valdes, komiteju un foruma locekļi
- 2. pielikums** Finanšu un cilvēku resursi 2011. gadā
- 3. pielikums** Īpaši bīstamu vielu kandidātu saraksts
- 4. pielikums** Iekļaušanai licencēšanas sarakstā ieteiktās vielas
- 5. pielikums** Kredītrīkotāja ikgadējā darbības pārskata par 2011. gadu analīze un novērtējums

1. pielikums. ECHA struktūrshēma; valdes, komiteju un foruma locekļi



Valdes locekļi 2011. gada 31. decembrī

Priekšsēdētājs: Thomas JAKL

Locekļi

<i>Thomas JAKL</i>	Austrija
<i>Helmut DE VOS</i>	Beļģija
<i>Boyko MALINOV</i>	Bulgārija
<i>Leandros NICOLAIDES</i>	Kipra
<i>Karel BLAHA</i>	Čehijas Republika
<i>Eskil THUESEN</i>	Dānija
<i>Aive TELLING</i>	Igaunija
<i>Pirkko KIVELÄ</i>	Somija
<i>Catherine MIR</i>	Francija
<i>Alexander NIES</i>	Vācija
<i>Kassandra DIMITRIOU</i>	Grieķija
<i>Zoltan ADAMIS</i>	Ungārija
<i>Martin LYNCH</i>	Īrija
<i>Antonello LAPALORCIA</i>	Itālija
<i>Armands PLATE</i>	Latvija
<i>Maria TERIOSINA</i>	Lietuva
<i>Claude GEIMER</i>	Luksemburga
<i>Francis E. FARRUGIA</i>	Malta
<i>Jan-Karel KWISTHOUT</i>	Nīderlande
<i>Edyta MIEGOC</i>	Polija
<i>Mário GRÁCIO</i>	Portugāle
<i>Ionut GEORGESCU</i>	Rumānija
<i>Edita NOVAKOVA</i>	Slovākija
<i>Simona FAJFAR</i>	Slovēnija
<i>Ana FRESNO RUIZ</i>	Spānija
<i>Nina CROMNIER</i>	Zviedrija
<i>Arwyn DAVIES</i>	Apvienotā Karaliste

Neatkarīgas personas, ko iecēlis Eiropas Parlaments

Hartmut NASSAUER
Guido SACCONI

Pārstāvji, ko iecēlusi Eiropas Komisija

<i>Heinz ZOUREK</i>	Uzņēmējdarbības un rūpniecības ģenerāldirektorāts
<i>Gustaaf BORCHARDT</i>	Vides ģenerāldirektorāts
<i>Elke ANKLAM</i>	Kopīgā pētniecības centra ģenerāldirektorāts (<i>JRC</i>)
<i>Hubert MANDERY</i>	Eiropas Ķīmijas rūpniecības padome (<i>CEFIC</i>)
<i>Gertraud LAUBER</i>	Eiropas Kalnrūpniecības, ķīmiskās un enerģētiskās nozares darbinieku federācija (<i>EMCEF</i>)
<i>Martin FÜHR</i>	Darmštates Universitāte

Novērotāji no EEZ/EBTA valstīm

<i>Kristin Rannveig SNORRADOTTIR</i>	Islande
<i>Henrik ERIKSEN</i>	Norvēģija

MSC locekļi – Dalībvalstu komiteja 2011. gada 31. decembrī**Priekšsēdētāja: Anna-Liisa SUNDQUIST**

Locekļi	Iecelšanas valsts
<i>Helmut STESSEL</i>	Austrija
<i>Kelly VANDERSTEEN</i>	Beļģija
<i>Parvoleta Angelova LULEVA</i>	Bulgārija
<i>Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU</i>	Kipra
<i>Pavlina KULHANKOVA</i>	Čehijas Republika
<i>Henrik TYLE</i>	Dānija
<i>Enda VESKIMÄE</i>	Igaunija
<i>Jaana HEISKANEN</i>	Somija
<i>Sylvie DRUGEON</i>	Francija
<i>Helene FINDENEGG</i>	Vācija
<i>Aglaia KOUTSODIMOU</i>	Grieķija
<i>Szilvia DEIM</i>	Ungārija
<i>Majella COSGRAVE</i>	Īrija
<i>Pietro PISTOLESE</i>	Itālija
<i>Arnis LUDBORZS</i>	Latvija
<i>Lina DUNAUSKINE</i>	Lietuva
<i>Arno BIWER</i>	Luksemburga
<i>Tristan CAMILLERI</i>	Malta
<i>René KORENROMP</i>	Nīderlande
<i>Linda REIERSON</i>	Norvēģija
<i>Michal ANDRIJEWSKI</i>	Polija
<i>Maria do Carmo Ramalho Figueira PALMA</i>	Portugāle
<i>Mariana MIHALCEA UDREA</i>	Rumānija
<i>Peter RUSNAK</i>	Slovākija
<i>Tatjana HUMAR-JURIČ</i>	Slovēnija
<i>Esther MARTÍN</i>	Spānija
<i>Sten FLODSTRÖM</i>	Zviedrija
<i>Gary DOUGHERTY</i>	Apvienotā Karaliste

RAC locekļi – Riska novērtēšanas komiteja 2011. gada 31. decembrī**Priekšsēdētāja: José Tarazona**

Locekļi	Iecelšanas valsts
<i>Annemarie LOSERT</i>	Austrija
<i>Karen VAN MALDEREN</i>	Beļģija
<i>Zhivka HALKOVA</i>	Bulgārija
<i>Gera TROISI</i>	Kipra
<i>Marian RUCKI</i>	Čehijas Republika
<i>Frank JENSEN</i>	Dānija
<i>Peter Hammer SØRENSEN</i>	Dānija
<i>Urs SCHLÜTER</i>	Igaunija
<i>Riitta LEINONEN</i>	Somija
<i>Elodie PASQUIER</i>	Francija
<i>Annick PICHARD</i>	Francija
<i>Helmut A. GREIM</i>	Vācija
<i>Norbert RUPPRICH</i>	Vācija
<i>Nikolaos SPETSERIS</i>	Grieķija
<i>Christina TSITSIMPIKOU</i>	Grieķija
<i>Katalin GRUIZ</i>	Ungārija
<i>Thomasina BARRON</i>	Īrija
<i>Yvonne MULLOOLY</i>	Īrija
<i>Paola DI PROSPERO FANGHELLA</i>	Itālija
<i>Pietro PARIS</i>	Itālija
<i>Normunds KADIKIS</i>	Latvija
<i>Jolanta STASKO</i>	Latvija
<i>Lina DUNAUSKIENE</i>	Lietuva
<i>Hans-Christian STOLZENBERG</i>	Luksemburga
<i>Betty HAKKERT</i>	Nīderlande
<i>Marja PRONK</i>	Nīderlande
<i>Christine BJØRGE</i>	Norvēģija
<i>Marianne VAN DER HAGEN</i>	Norvēģija
<i>Boguslaw BARANSKI</i>	Polija
<i>Maria Teresa BORGES</i>	Portugāle
<i>Maria do Céu NUNES</i>	Portugāle
<i>Maria OLTEANU</i>	Rumānija
<i>Radu BRANISTEANU</i>	Rumānija
<i>Helena POLAKOVICOVA</i>	Slovēnija

<i>Agnes SCHULTE</i>	Slovēnija
<i>Benjamin PIÑA</i>	Spānija
<i>José Luis TADEO</i>	Spānija
<i>Alicja ANDERSSON</i>	Zviedrija
<i>Bert-Ove LUND</i>	Zviedrija
<i>Stephen DUNGEY</i>	Apvienotā Karaliste
<i>Andrew SMITH</i>	Apvienotā Karaliste

SEAC locekļi — Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja 2011. gada 31. decembrī**Priekšsēdētāja vietas izpildītājs: *Pilar Rodríguez Iglesias***

Locekļi	Iecelšanas valsts
<i>Simone FANKHAUSER</i>	Austrija
<i>Georg KNOFLACH</i>	Austrija
<i>Catheline DANTINNE</i>	Beļģija
<i>Jean-Pierre FEYAERTS</i>	Beļģija
<i>Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA</i>	Bulgārija
<i>Georgios BOUSTRAS</i>	Kipra
<i>Jiri BENDL</i>	Čehijas Republika
<i>Lars FOCK</i>	Dānija
<i>Johanna KIISKI</i>	Somija
<i>Jean-Marc BRIGNON</i>	Francija
<i>Karine FIORE-TARDIEU</i>	Francija
<i>Franz-Georg SIMON</i>	Vācija
<i>Karen THIELE</i>	Vācija
<i>Angela LADOPOULO</i>	Grieķija
<i>Dimosthenis VOIVONTAS</i>	Grieķija
<i>Endre SCHUCHTÁR</i>	Ungārija
<i>Marie DALTON</i>	Īrija
<i>Frederica CECARELLI</i>	Itālija
<i>Silvia GRANDI</i>	Itālija
<i>Vitalius SKARZINSKAS</i>	Lietuva
<i>Cees LUTTIKHUIZEN</i>	Nīderlande
<i>Magnus Utne GULBRANDSEN</i>	Norvēģija
<i>Zbigniew SLEZAK</i>	Polija
<i>Joao ALEXANDRE</i>	Portugāle
<i>Liliana Luminita TIRCHILIA</i>	Rumānija
<i>Robert CSERGO</i>	Rumānija
<i>Janez FURLAN</i>	Slovēnija
<i>María Jesus RODRIGUEZ DE SANCHO</i>	Spānija
<i>Asa THORS</i>	Zviedrija
<i>Stavros GEORGIU</i>	Apvienotā Karaliste

Foruma izpildes informācijas apmaiņai locekļu saraksts 2011. gada 31. decembrī**Priekšsēdētāja: Szilvia Deim****Locekļi**

<i>Eugen ANWANDER</i>	Austrija
<i>Paul CUYPERS</i>	Beļģija
<i>Nikolay Stanimirov SAVOV</i>	Bulgārija
<i>KYPRIANIDOU-LEODIDOU</i>	Kipra
<i>Oldrich JAROLIM</i>	Čehijas Republika
<i>Birte Nielsen BORGLUM</i>	Dānija
<i>Nathali PROMET</i>	Igaunija
<i>Annette EKMAN</i>	Somija
<i>Luc MAURER</i>	Francija
<i>Katja VOM HOFE</i>	Vācija
<i>Elina FOUFA</i>	Grieķija
<i>Szilvia DEIM</i>	Ungārija
<i>Bergþóra Hlíðkvist SKÚLADÓTTIR</i>	Islande
<i>Sinead MCMICKAN</i>	Īrija
<i>Mariano ALESSI</i>	Itālija
<i>Parsla PALLO</i>	Latvija
<i>Manfred FRICK</i>	Lihtenšteina
<i>Viktoras SESKAUSKAS</i>	Lietuva
<i>Jil WEBER</i>	Luksemburga
<i>Shirley MIFSUD</i>	Malta
<i>Jos VAN DEN BERG</i>	Nīderlande
<i>Maren WIKHEIM</i>	Norvēģija
<i>Rui CABRITA</i>	Portugāle
<i>Mihaiela ALBALESCU</i>	Rumānija
<i>Dušan KOLESAR</i>	Slovākija
<i>Vesna NOVAK</i>	Slovēnija
<i>Pablo SANCHEZ-PENA</i>	Spānija
<i>Agneta WESTERBERG</i>	Zviedrija
<i>Mike POTTS</i>	Apvienotā Karaliste

2. pielikums. Finanšu un cilvēku resursi 2011. gadā

Kopējais aizpildīto TA amata vietu skaits 31.12.2011: 441

Kopējais aizpildīto CA amata vietu skaits 31.12.2011: 62

Pārējais personāls (norīkotie valstu eksperti, pagaidu darbinieki, stažieri) 31.12.2011: 46

Finanšu un cilvēku resursi sadalījumā pa pasākumiem (iekļaujot vakantos un aizpildāmos amatus):

Pasākumi	Cilvēkresursi			Budžeta izpilde
	AD	AST	CA	
Darbības pasākumi (Budžeta III sadaļa)				
DARBĪBAS PASĀKUMI – REACH UN CLP PROCESU IEVIEŠANA				
1. pasākums: Reģistrācija, provizoriskā reģistrācija un datu apmaiņa	28	11	8	415 615
2. pasākums: Vērtēšana	78	13	3,5	324 092
3. pasākums: Licences un ierobežojumi	31.5	5	3.5	481 496
4. pasākums: Klasifikācija un marķēšana	12.5	3	1	19 870
5. pasākums: Konsultācijas un palīdzība, nodrošinot vadlīnijas un palīdzības dienestu	22	11	5,5	309 768
6. pasākums: IT atbalsts darbībai	33,5	9	0	10396487
7. pasākums: Zinātniskās un praktiskās konsultācijas turpmāko tiesību aktu izstrādei	9.5	1	0	19 (448)
ECHA struktūras un atbalsta pasākumi				
8. pasākums: Komitejas un forums	20	7	3	1134156
9. pasākums: Apelācijas padome	6	3	1	25 823
10. pasākums: Saziņa	10	10	5	5343270
11. pasākums: Attiecības ar ES institūcijām un starptautiskā sadarbība	4	0	0	117 131
Pārvaldība, organizācija un resursi				
12. pasākums: Pārvaldība	22	16	3,5	1351926
Kopā	277	89	34	
13.-15. pasākums II sadaļa (infrastruktūra un darbības izdevumi)	21	54	28	12589579
I sadaļa (personāla izdevumi)				56340503
Kopā	298	143	62	88869164
Štatu sarakstā:	456		70	

3. pielikums. Īpaši bīstamu vielu kandidātu saraksts

Nr.	Nosaukums:	EK numurs	Iekļaušanas datums	Iekļaušanas iemesls
1	Nātrija dihromāts	234-190-3	2008/10/28	Kancerogēns, mutagēns un toksisks reproduktīvajai funkcijai (57. panta a), b) un c) apakšpunkts)
2	5-terc-butil-2,4,6-trinitro-m-ksilols (muskusksilols)	201-329-4	2008/10/28	vPvB (57. panta e) apakšpunkts)
3	4,4'- diaminodifenilmetāns (MDA)	202-974-4	2008/10/28	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
4	Bis(tributiltīn)oksīds (TBTO)	200-268-0	2008/10/28	PBT (57. panta d) apakšpunkts)
5	Alkāni, C10-13, hlora (īsās ķēdes hlorētie parafīni)	287-476-5	2008/10/28	PBT un vPvB (57. panta d) un e) apakšpunkts)
6	Trietilarsenāts	427-700-2	2008/10/28	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
7	Dibutilftalāts (DBP)	201-557-4	2008/10/28	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
8	Diarsēna trioksīds	215-481-4	2008/10/28	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
9	Antracēns	204-371-1	2008/10/28	PBT (57. panta d) apakšpunkts)
10	Svina hidrogenarsenāts	232-064-2	2008/10/28	Kancerogēns un toksisks reproduktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
11	Benzilbutilftalāts (BBP)	201-622-7	2008/10/28	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
12	Heksabromciklododekāns (HBCDD) un visi lielākie identificētie diastereoizomēri: Alfa-Heksabromciklododekāns Beta-Heksabromciklododekāns Gamma-Heksabromciklododekāns	247-148-4 un 221-695-9	2008/10/28	PBT (57. panta d) apakšpunkts)
13	Diarsēna pentoksīds	215-116-9	2008/10/28	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
14	Bis(2-etilheksil)ftalāts (DEHP)	204-211-0	2008/10/28	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
15	Svina hromāta, molibdāta un	235-	2010/01/13	Kancerogēns un toksisks

Nr.	Nosaukums:	EK numurs	Iekļaušanas datums	Iekļaušanas iemesls
	sulfāta sarkanais (C.I. pigmentsarkanais 104)	759-9		reproduktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
16	Antracēnējla, ar mazu antracēna daudzumu	292-604-8	2010/01/13	Kancerogēns ² , mutagēns ³ , PBT un vPvB (57. panta a), b), d) un e) apakšpunkts)
17	2,4-dinitrotoluēns	204-450-0	2010/01/13	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
18	Svina hromāts	231-846-0	2010/01/13	Kancerogēns un toksisks reproduktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
19	Antracēnējla, antracēna pasta, antracēna frakcija	295-275-9	2010/01/13	Kancerogēns ² , mutagēns ³ , PBT un vPvB (57. panta a), b), d) un e) apakšpunkts)
20	Antracēnējla	292-602-7	2010/01/13	Kancerogēns ¹ , PBT un vPvB (57. panta a), b), d) un e) apakšpunkts)
21	Tris(2-hloretil)fosfāts	204-118-5	2010/01/13	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
22	Ugunsizturīgas aluminosilikāta keramikas šķiedras <i>ir šķiedras, kas iekļautas indeksa numurā 650-017-00-8 Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (EK) Nr.1272/2008 par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (2008. gada 16. decembris) VI pielikuma 3. daļas 3.2.tabulā un atbilst diviem šādiem nosacījumiem: a) Al2O3 un SiO2 saturs ir šādās koncentrācijas robežās: Al2O3: 43.5 – 47 % w/w, un SiO2: 49.5 – 53.5 % w/w, vai Al2O3: 45.5 – 50.5 % w/w, un SiO2: 48.5 – 54 % w/w, b) šķiedru ģeometriskais vidējais diametrs attiecībā pret garumu ir ar mazāk kā divām standarta ģeometriskajām kļūdām 6 vai mazāk mikrometri (µm).</i>	-	2010/01/13	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
23	Antracēnējla, antracēna pasta, destilācijas vieglās frakcijas	295-278-5	2010/01/13	Kancerogēns ² , mutagēns ³ , PBT un vPvB (57. panta a), b), d) un e) apakšpunkts)
24	Ugunsizturīgas cirkonija	-	2010/01/13	Kancerogēns (57. panta a)

Nr.	Nosaukums:	EK numurs	Iekļaušanas datums	Iekļaušanas iemesls
	aluminosilikāta keramikas šķiedras ir šķiedras, kas iekļautas indeksa numurā 650-017-00-8 Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (EK) Nr.1272/2008 par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (2008. gada 16. decembris) VI pielikuma 3. daļas 3.2.tabulā un atbilst diviem šādiem nosacījumiem: a) Al ₂ O ₃ , SiO ₂ and ZrO ₂ saturs ir šādās koncentrācijas robežās: Al ₂ O ₃ : 35 – 36 % w/w, un SiO ₂ : 47.5 – 50 % w/w, un ZrO ₂ : 15 - 17 % w/w, b) šķiedru ģeometriskais vidējais diametrs attiecībā pret garumu ir ar mazāk kā divām standarta ģeometriskajām kļūdām 6 vai mazāk mikrometri (µm).			apakšpunkts)
25	Darva, augstas temperatūras akmeņogļu darva	266-028-2	2010/01/13	Kancerogēns, PBT un vPvB (57. panta a), d) un e) apakšpunkts)
26	Svina sulfohromāta dzeltenais (C.I. pigmentdzeltenais 34)	215-693-7	2010/01/13	Kancerogēns un toksisks reproduktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
27	Diizobutilftalāts	201-553-2	2010/01/13	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
28	Antracēneļļa, antracēna pasta	292-603-2	2010/01/13	Kancerogēns ² , mutagēns ³ , PBT un vPvB (57. panta a), b), d) un e) apakšpunkts)
29	Akrilamīds	201-173-7	2010/03/30	Kancerogēns un mutagēns (57. panta a) un b) apakšpunkts)
30	Dinātrijs tetraborāts, bezūdens	215-540-4	2010/06/18	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
31	Amonija dihromāts	232-143-1	2010/06/18	Kancerogēns, mutagēns un toksisks reproduktīvajai funkcijai (57. panta a), b) un c) apakšpunkts)
32	Tetrabora dinātrijs heptaoksīds, hidrāts	235-541-3	2010/06/18	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)

Nr.	Nosaukums:	EK numurs	Iekļaušanas datums	Iekļaušanas iemesls
33	Kālija dihromāts	231-906-6	2010/06/18	Kancerogēns, mutagēns un toksisks reprodūktīvajai funkcijai (57. panta a), b) un c) apakšpunkts)
34	Trihloretilēns	201-167-4	2010/06/18	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
35	Nātrija hromāts	231-889-5	2010/06/18	Kancerogēns, mutagēns un toksisks reprodūktīvajai funkcijai (57. panta a), b) un c) apakšpunkts)
36	Kālija hromāts	232-140-5	2010/06/18	Kancerogēns un mutagēns (57. panta a) un b) apakšpunkts)
37	Borskābe	233-139-2, 234-343-4	2010/06/18	Reprodūktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
38	Skābes, kas veidojas no hroma trioksīda un to oligomēriem. Grupas sastāvā: Hromskābe, dihromskābe, hromskābes un dihromskābes oligomēri	231-801-5, 236-881-5	2010/12/15	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
39	Kobalta (II) karbonāts	208-169-4	2010/12/15	Kancerogēns un toksisks reprodūktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
40	Kobalta (II) diacetāts	200-755-8	2010/12/15	Kancerogēns un toksisks reprodūktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
41	2-metoksietanols	203-713-7	2010/12/15	Reprodūktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
42	Hroma trioksīds	215-607-8	2010/12/15	Kancerogēns un mutagēns (57. panta a) un b) apakšpunkts)
43	Kobalta (II) dinitrāts	233-402-1	2010/12/15	Kancerogēns un toksisks reprodūktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
44	Kobalta (II) sulfāts	233-334-2	2010/12/15	Kancerogēns un toksisks reprodūktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)

Nr.	Nosaukums:	EK numurs	Iekļaušanas datums	Iekļaušanas iemesls
45	2-etoksietanols	203-804-1	2010/12/15	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
46	1,2,3-trihlorpropāns	202-486-1	2011/06/20	Kancerogēns un toksisks reproduktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
47	1,2-benzoldikarbonskābe, di-C7-11-sazarotie un lineārie alkilesteri	271-084-6	2011/06/20	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
48	1-metil-2-pirolidons	212-828-1	2011/06/20	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
49	Hidrazīns	206-114-9	2011/06/20	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
50	Stroncija hromāts	232-142-6	2011/06/20	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
51	2-etoksietilacetāts	203-839-2	2011/06/20	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
52	1,2-benzoldikarbonskābe, di-C6-8-sazarotie alkilesteri, ar augstu C7 sastāvu	276-158-1	2011/06/20	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
53	Kobalta dihlorīds	231-589-4	2011/06/20 - 2008/10/28	Kancerogēns un toksisks reproduktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
54	Ugunsizturīgas cirkonija aluminosilikāta keramikas šķiedras ir šķiedras, kas iekļautas indeksa numurā 650-017-00-8 Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (EK) Nr.1272/2008 par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (2008. gada 16. decembris) VI pielikuma 3. daļas 3.1.tabulā un atbilst trim šādiem nosacījumiem: a) alumīnija, silikona un cirkonija oksīdi ir galvenās sastāvdaļas (šķiedrās) ar dažādām koncentrācijām, b) šķiedru ģeometriskais vidējais diametrs attiecībā pret garumu ir ar mazāk kā divām standarta ģeometriskajām kļūdām 6 vai		2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)

Nr.	Nosaukums:	EK numurs	Iekļaušanas datums	Iekļaušanas iemesls
	<i>mazākmikrometri (μm), c) sārmaina oksīda un sārma zemes oksīda ($\text{Na}_2\text{O}+\text{K}_2\text{O}+\text{CaO}+\text{MgO}+\text{BaO}$) saturs ir mazāks par vai vienāds ar 18% masas</i>			
55	Kalcijs arsenāts	231-904-5	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
56	<i>Bis-(2-metoksietil)ēteris</i>	203-924-4	2011/12/19	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
57	Kālija hidroksioktaoksodicinka tedihromāts	234-329-8	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
58	<i>Ugunsizturīgas aluminosilikāta keramikas šķiedras ir šķiedras, kas iekļautas indeksa numurā 650-017-00-8 Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (EK) Nr.1272/2008 par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (2008. gada 16. decembris) VI pielikuma 3. daļas 3.1.tabulā un atbilst trim šādiem nosacījumiem: a) alumīnija un silikona oksīdi ir galvenās sastāvdaļas (šķiedrās) ar dažādām koncentrācijām, b) šķiedru ģeometriskais vidējais diametrs attiecībā pret garumu ir ar mazāk kā divām standarta ģeometriskajām kļūdām 6 vai mazākmikrometri (μm), c) sārmaina oksīda un sārma zemes oksīda ($\text{Na}_2\text{O}+\text{K}_2\text{O}+\text{CaO}+\text{MgO}+\text{BaO}$) saturs ir mazāks par vai vienāds ar 18% masas</i>		2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
59	N,N-dimetilacetamīds	204-826-4	2011/12/19	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
60	Arsēnskābe	231-901-9	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
61	Svina dipikrāts	229-335-2	2011/12/19	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
62	1,2-dihloretāns	203-458-1	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)

Nr.	Nosaukums:	EK numurs	Iekļaušanas datums	Iekļaušanas iemesls
63	2-metoksianilīns; o-anizidīns	201-963-1	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
64	Trisvina diarsenāts	222-979-5	2011/12/19	Kancerogēns un toksisks reproduktīvajai funkcijai (57. panta a) un c) apakšpunkts)
65	Pentacinka hromāta oktahidroksīds	256-418-0	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
66	4-(1,1,3,3-tetrametilbutil)fenols	205-426-2	2011/12/19	Tāds pats bažu līmenis ar iespējamu nopietnu ietekmi uz vidi (57. panta f) apakšpunkts)
67	Formaldehīds, oligomēriskas reakcijas produkti ar anilīnu	500-036-1	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
68	Bis-(2-metoksietil)ftalāts	204-212-6	2011/12/19	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
69	Svina diazīns, svina azīds	236-542-1	2011/12/19	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
70	Svina stīfnāts	239-290-0	2011/12/19	Reproduktīvajai funkcijai toksisks (57. panta c) apakšpunkts)
71	2,2'-dihloro-4,4'-metilēndianilīns	202-918-9	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
72	Fenolftaleīns	201-004-7	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)
73	Dihroma tri(hromāts)	246-356-2	2011/12/19	Kancerogēns (57. panta a) apakšpunkts)

1) Viela neatbilst kritērijiem, lai to noteiktu kā kancerogēnu gadījumos, kad tās sastāvā ir mazāk nekā 0,005 % (w/w) benzo[a]pirēna (EINECS Nr. 200-028-5)

2) Viela neatbilst kritērijiem, lai to noteiktu kā kancerogēnu gadījumos, kad tās sastāvā ir mazāk nekā 0,005 % (w/w) benzo[a]pirēna (EINECS Nr. 200-028-5) un mazāk kā 0,1% w/w benzēna (EINECS Nr. 200-753-7).

3) Viela neatbilst kritērijiem, lai to noteiktu kā mutagēnu gadījumos, kad tās sastāvā ir mazāk nekā 0,1 % (w/w) benzēna (EINECS Nr. 200-753-7)

4. pielikums. Iekļaušanai licencēšanas sarakstā ieteiktās vielas

Eiropas Ķimikāliju aģentūras (ECHA) 2011. gada 20. decembra ieteikums par vielu iekļaušanu Regulas (EK) Nr. 1907/2006 XIV pielikumā (to vielu sarakstā, uz kurām attiecas licencēšana)

Nr.	Viela	EK numurs	CAS numurs	SVHC-vielai piemītošas īpašības#	Pārejas režīms				
					Pēdējā pieteikuma iesniegšanas datums atbilstīgi 58. panta 1. punkta c) apakšpunkta ii) ievilkumam	Rieta datums	Pārskatīšanas periods	Atbrīvojumi (lietojuma kategorijas)	Atbrīvojumi (PPORD)
1	Trihloretilēns	201-167-4	79-01-6	57. panta a) apakšpunkts; Kancerogēns 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 18 mēneši ¹⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav
2	Hroma trioksīds	215-607-8	1333-82-0	57. panta a) un b) apakšpunkts; Kancerogēns 1A, Mutagēns 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 21 mēneši ²⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav
3	Skābes, kas veidojas no hroma trioksīda un to oligomēriem. Grupās sastāvā: Hromskābe, dihromskābe, hromskābes un dihromskābes oligomēri	231-801-5 236-881-5 vēl nav piešķirts	7738-94-5 13530-68-2 vēl nav piešķirts	57. panta a) apakšpunkts; Kancerogēns 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 21 mēneši ²⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav

Nr.	Viela	EK numurs	CAS numurs	SVHC-vielai piemītošas īpašības#	Pārejas režīms				
					Pēdējā pieteikuma iesniegšanas datums atbilstīgi 58. panta 1. punkta c) apakšpunkta ii) ievilkumam	Rieta datums	Pārskatīšanas periods	Atbrīvojumi (lietojuma kategorijas)	Atbrīvojumi (PPORD)
4	Nātrijs dihromāts	234-190-3	7789-12-0 10588-01-9	57. panta a), b) un c) apakšpunkts; Kancerogēns 1B; Mutagēns 1B; Reproductīvajai funkcijai toksisks 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 21 mēneši ²⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav
5	Kālijs dihromāts	231-906-6	7778-50-9	57. panta a), b) un c) apakšpunkts; Kancerogēns 1B; Mutagēns 1B; Reproductīvajai funkcijai toksisks 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 21 mēneši ²⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav
6	Amonijs dihromāts	232-143-1	7789.09.05.	57. panta a), b) un c) apakšpunkts; Kancerogēns 1B; Mutagēns 1B; Reproductīvajai funkcijai toksisks 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 21 mēneši ²⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav
7	Kālijs hromāts	232-140-5	7789-00-6	57. panta a) un b) apakšpunkts;	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus	Pēdējā pieteikuma	nav	nav	nav

Nr.	Viela	EK numurs	CAS numurs	SVHC-vielai piemītošas īpašības#	Pārejas režīms		Pārskatīšanas periods	Atbrīvojumi (lietojuma kategorijas)	Atbrīvojumi (PPORD)
					Pēdējā pieteikuma iesniegšanas datums atbilstīgi 58. panta 1. punkta c) apakšpunkta ii) ievilkumam	Rieta datums			
				Kancerogēns 1B; Mutagēns 1B	21 mēneši ²⁾	datums plus 18 mēneši			
8	Nātrijs hromāts	231-889-5	7775-11-3	57. panta a), b) un c) apakšpunkts; Kancerogēns 1B; Mutagēns 1B; Reproduktīvajai funkcijai toksisks 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 21 mēneši ²⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav
9	Kobalta (II) sulfāts	233-334-2	10124-43-3	57. panta a) un c) apakšpunkts; Kancerogēns 1B; Reproduktīvajai funkcijai toksisks 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 24 mēneši ³⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav
10	Kobalta dihlorīds	231-589-4	7646-79-9	57. panta a) un c) apakšpunkts; Kancerogēns 1B; Reproduktīvajai funkcijai toksisks 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 24 mēneši ³⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav
11	Kobalta (II)	233-402-1	10141-	57. panta a) un c)	Iekļaušanas XIV	Pēdējā	nav	nav	nav

Nr.	Viela	EK numurs	CAS numurs	SVHC-vielai piemītošas īpašības#	Pārejas režīms	Rieta datums	Pārskatīšanas periods	Atbrīvojumi (lietojuma kategorijas)	Atbrīvojumi (PPORD)
					Pēdējā pieteikuma iesniegšanas datums atbilstīgi 58. panta 1. punkta c) apakšpunkta ii) ievilkumam				
	dinitrāts		05-6	apakšpunkts; Kancerogēns 1B; Reproductīvajai funkcijai toksisks 1B	pielikumā datums plus 24 mēneši ³⁾	ieteikuma datums plus 18 mēneši			
12	Kobalta (II) karbonāts	208-169-4	513-79-1	57. panta a) un c) apakšpunkts; Kancerogēns 1B; Reproductīvajai funkcijai toksisks 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 24 mēneši ³⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav
13	Kobalta (II) diacetāts	200-755-8	71-48-7	57. panta a) un c) apakšpunkts; Kancerogēns 1B; Reproductīvajai funkcijai toksisks 1B	Iekļaušanas XIV pielikumā datums plus 24 mēneši ³⁾	Pēdējā pieteikuma datums plus 18 mēneši	nav	nav	nav

Atsauce uz noteiktajām SVHC īpašībām atbilstīgi REACH regulas 57. pantam un attiecīgo klasifikāciju atbilstīgi VI pielikuma 3.1. tabulai (*Bīstamo vielu harmonizētās klasificēšanas un marķēšanas saraksts*) Eiropas Parlamenta un Padomes REGULĀ (EK) Nr. 1272/2008 (2008.gada 16. decembris) par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu, ar kuru groza un atsauc Direktīvas 67/548/EEK un 1999/45/EK un groza Regulu (EK) Nr. 1907/2006.

- 1) Pieņemot, ka Komisijas regula, kas ietvers vielas no šī trešā ieteikuma XIV pielikumā, stāsies spēkā 2013. gada februārī, vēlākais piemērošanas datums būs 2014. gada augusts.
- 2) Pieņemot, ka Komisijas regula, kas ietvers vielas no šī trešā ieteikuma XIV pielikumā, stāsies spēkā 2013. gada februārī, vēlākais piemērošanas datums būs 2014. gada novembris.
- 3) Pieņemot, ka Komisijas regula, kas ietvers vielas no šī trešā ieteikuma XIV pielikumā, stāsies spēkā 2013. gada februārī, vēlākais piemērošanas datums būs 2015. gada februāris.

5. pielikums. Kredītrīkotāja ikgadējā darbības pārskata par 2011. gadu analīze un novērtējums

Helsinkos, 2012. gada 22. martā
MB/07/2012 galīgā redakcija

KREDĪTRĪKOTĀJA IKGADĒJĀ DARBĪBAS PĀRSKATA PAR 2011. GADU ANALĪZE UN NOVĒRTĒJUMS

Valde,

Ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1907/2006 (2006. gada 18. decembris),

Ņemot vērā Eiropas Ķīmikāliju aģentūras finanšu regulu (MB/53/2008) un jo īpaši tās 40. pantu,

Ņemot vērā Eiropas Ķīmikāliju aģentūras Darba programmu 2011. gadam, ko valde pieņēma savā sanāksmē 2010. gada 30. septembrī un atjaunināja 2010. gada 16. decembrī,

Ņemot vērā Eiropas Ķīmikāliju aģentūras kredītrīkotāja ikgadējo darbības pārskatu par 2011. gadu, kas iesniegts valdei 2012. gada 12. martā,

1. Atzinīgi novērtē rezultātus, kas izklāstīti kredītrīkotāja ikgadējā darbības pārskatā, kā arī augsto darbības rezultātu līmeni, kas sasniegts attiecībā uz uzdevumu izpildi atbilstīgi *REACH* regulai (EK) 1907/2006 un *CLP* regulai (EK) Nr. 1272/2008. To pierāda fakts, ka sasniegti 52 no 66 ambiciozajiem darbības mērķiem, kas izvirzīti 2011. gada Darba programmā.
2. Apsveic *ECHA* par 2011. gadā veikto operatīvo darbību un jo īpaši par sasniegumiem:
 - (a) Apstrādājot vairāk nekā 3 miljonus *C&L* paziņojumu, kas aptvēra vairāk nekā 100 000 dažādu vielu, līdz 2011. gada 3. janvāra termiņam, pārsniedzot plānoto par 50%. Valde atzīmē, ka *C&L* saraksts netika publicēts 2011. gadā, bet īsi pēc tam.
 - (b) Pabeidzot visu reģistrācijas dokumentāciju, kas iesniegtas līdz pirmajam reģistrācijas termiņam 2010. gadā, apstrādi un nodrošinot darbiniekus, procedūras, IT rīkus un atbalstu reģistrētajiem, lai reģistrācijas process noritētu bez kavēšanās ar proporcionāli maz noraidījumiem un līdz ar to tikai dažām ierosinātām apelācijām.
 - (c) Padarot lielāko daļu informācijas par reģistrētajām vai paziņotajām ķīmikālijām publiski pieejamu. Līdz gada beigām informācijas izplatīšanas portālā *ECHA* tīmekļa vietnē bija brīvi pieejams milzīgs un unikāls informācijas apjoms no vairāk nekā 23 000 reģistrācijas dokumentāciju, kas aptver vairāk nekā 4100 vielas (vai 78% reģistrēto vielu).
 - (d) Sasniedzot progresu saistībā ar testēšanas priekšlikumu novērtēšanu un dokumentāciju pareizības pārbaudēm, ko pamato liels skaits vienprātīgu Dalībvalstu komitejas vienošanos.
 - (e) Iesniedzot atbilstīgi plānam pirmo Kopienas rīcības plāna (*CoRAP*) priekšlikumu vielu novērtēšanai, kas aptver 91 vielu laikposmam no 2012. līdz 2014. gadam, dalībvalstīm un *ECHA* Dalībvalstu komitejai.
 - (f) Pievienojot 28 īpaši bīstamas vielas (*SVHC*) kandidātu sarakstam, tostarp 11 vielas, par kurām *ECHA* bija sagatavojusi XV pielikuma dokumentāciju.

- (g) Nosūtot Komisijai trešo ieteikumu par prioritāro vielu iekļaušanu Licencēšanas sarakstā. Tika ieteikts iekļaut trīspadsmit vielas no kandidātu saraksta. Esot gatavai licencēšanas pieteikumu pieņemšanai.
 - (h) Pieņemot *RAC* un *SEAC* atzinumus par pirmajiem četriem ierobežošanas priekšlikumiem.
 - (i) Atbilstīgi *REACH* prasībām iesniedzot savu pirmo piecu gadu pārskatu par *REACH* regulas darbību; sagatavojot pirmo trīs gadu pārskatu par testēšanas metožu, kurās neizmanto dzīvniekus, un testēšanas stratēģiju īstenošanas un lietošanas statusu; iesniedzot abus pārskatus Komisijai un publicējot tos atklātības nodrošināšanai.
 - (j) Atbalstot *REACH* un *CLP* īstenošanu, izlaižot jaunu rīku *RIPE* īstenošanas iestādēm, kā arī izlaižot jaunas *REACH-IT*, *IUCLID 5* un *Chesar* jaunas versijas nozarei.
 - (k) Atbalstot nozari, veidojot kapacitāti ar dažādu saziņas rīku palīdzību tiešsaistes darbsemināru un mērķtiecīgu materiālu 22 ES valodās formā.
 - (l) Sniedzot tiešu atbalstu reģistrētājiem ar *ECHA* palīdzības dienestu un sagatavojot atjauninātus un jaunus vadlīniju dokumentus nozarei, un nodrošinot liela to skaita pieejamību 22 ES valodās savlaicīgi pirms reģistrācijas termiņa.
3. Atzīmē Aģentūras pēc Komisijas lūguma sniegto zinātnisko konsultāciju augsto kvalitāti jo īpaši saistībā ar tiesību akta priekšlikuma par biocīdiem produktiem pirmo lasījumu, tehnisko darbu, izstrādājot regulēšanas struktūru ķīmiskajām vielām nano mērogā, un par alternatīvām testēšanas metodēm, kas var samazināt dzīvnieku izmantošanu testos.
 4. Atzinīgi novērtē, ka Aģentūra turpina strādāt atklāti, ka komitejas savā darbā atbilstoši situācijai iesaista ieinteresētās personas un lietu īpašniekus, ka tika uzlaboti atbilstības kritēriji akreditētajām ieinteresētajām personām un ka Briselē tika organizēts pirmais darbseminārs ar šīm organizācijām, lai uzlabotu to ieguldījumu *ECHA* darba programmās.
 5. Atzīmē, ka panāktais progress attiecībā uz pieprasījumu apstrādi neatbilda *ECHA* gada mērķim, bet tika īstenoti pasākumi, lai šo mērķi sasniegtu, sākot ar 2011. gada ceturto ceturksni.
 6. Atzīmē, ka panāktais progress attiecībā uz konfidencialitātes prasību apstrādi neatbilda mērķim, taču ir īstenoti pasākumi, lai nākotnē šī darbība būtu apmierinoša. Aicina Aģentūru izveidot reģistru par konfidencialitātes prasībām un papildu publicējamo informāciju, sekojot Komisijas ieteikumam.
 7. Atzinīgi vērtē iniciatīvu tikties ar *MSCA* vadītājiem, kas dos ieguvumu efektīvākai plānošanai un iestāžu resursu izmantošanai visā ES.
 8. Atzinīgi vērtē panākto progresu, īstenojot iekšējās kontroles standartus, integrēto kvalitātes vadības sistēmu, kā arī turpinot risku analīzi un pārvaldību.
 9. Atzinīgi vērtē iespēju un vajadzību novērtēšanas attiecībā uz MVU piekļuves saziņai ar Aģentūru rezultātus, tostarp ar *REACH-IT*, dažādās valodās, un aicina *ECHA* īstenot ieteikumus.
 10. Atzīst Apelācijas padomes un tās reģistra darbu, apstrādājot 6 apelācijas sūdzības.
 11. Atzinīgi vērtē Aģentūras ievērojamos centienus, pieņemot darbā 88 jaunus darbiniekus, tādējādi aizpildot 98 % izveidošanas plānā paredzēto štata vietu.
 12. Atzīmē, ka Aģentūra atmaksāja Komisijai 2010. gada īstermiņa subsīdiju un 2011. gadā varēja gūt lielākus ieņēmumus nekā plānots. Atzinīgi vērtē Aģentūras centienus, pārbaudot reģistrētāju *MVU* statusu.

13. Apsveic Aģentūru par augsto saistību apropriāciju izpildi 96 % līmenī un atzīmē, ka maksājumu izpilde sasniedz 81%.
14. Atzīmē, ka globālie pārnesumi saglabājas gandrīz tādā pat līmenī kā 2010. gadā, bet aicina aģentūru veikt pasākumus, lai pēc iespējas samazinātu pārnesumus.
15. Atzīmē Aģentūras pastāvīgo darbu, lai atbalstītu dalībvalstu iestāžu piekļuvi *REACH-IT* sistēmai, kā arī drošu šajā sistēmā esošās informācijas lietošanu.
16. Atzinīgi novērtē jauno personāla modeli un aicina Aģentūru to papildināt ar finanšu aspektiem.
17. Atzinīgi vērtē jauno korporatīvo identitāti un lietotājam draudzīgo tīmekļa vietni.
18. Atzīmē reorganizāciju, lai nodrošinātu Aģentūras struktūras atbilstību tās jaunajai lomai, iekļaujot biocīdus un *PIC*.
19. Īpaši atzinīgi novērtē vadības un visu darbinieku centienus sasniegt regulās noteiktos ambiciozos mērķus; apstiprina veiktos pasākumus, lai risinātu darbinieku augsto stresa līmeni, kāds bija vērojams 2010. gadā, jo tā ir panākumu ķīla, lai saglabātu darbinieku morāli un noturētu augsti kvalificētus darbiniekus.

Helsinkos, 2012. gada 23. martā

Paraksts
Valdes vārdā
Thomas JAKL

ISBN

