

Daudzgamu darba programma 2012.-2014. gadam



Atsauce: ECHA-MB/25/2011 galīgā redakcija (dokumentu pieņēmusi *ECHA* valde)
ISBN: 92-9217-563-LV
ISSN: 1831-6905
Datums: 2011. gada 21. jūnijs
Valoda: latviešu valoda

Ja Jums rodas jautājumi vai piezīmes saistībā ar šo dokumentu, lūdzam iesniegt tos, izmantojot informācijas pieprasījuma veidlapu (minot atsauces izdevumu un tā izdošanas datumu). Veidlapu var aizpildīt *ECHA* kontaktinformācijas vietnē: http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

© Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, 2011.

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

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

Eiropas Ķīmikāliju aģentūra – P.O.Box 400, FI-00120, Helsinki, Somija

SATURA RĀDĪTĀJS

1. IEVADS	1
2. EIROPAS ĶIMIKĀLIJU AĢENTŪRA 2012.-2014. GADĀ	3
2.1. ECHA misija, vīzija un vērtības	3
2.2. ECHA galvenās prioritātes 2012.-2014. gadā	4
3. REGULATĪVO PROCESU ĪSTENOŠANA	6
3.1. Reģistrācija, datu kopīgošana un izplatīšana	6
3.1.1. Reģistrācija	6
3.1.2. Datu kopīgošana	7
3.1.3. Izplatīšana	8
3.2. Novērtēšana	10
3.2.1. Dokumentācijas vērtēšana	10
3.2.2. Vielu novērtēšana	13
3.3. Riska pārvaldība	14
3.3.1. Licencēšana	15
3.3.2. Ierobežojumi	16
3.3.3. Citas darbības, kas saistītas ar riska pārvaldības pasākumiem	17
3.4. Klasificēšana un marķēšana	19
3.5. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests	21
3.5.1. Vadlīnijas	21
3.5.2. Palīdzības dienests	22
3.6. Zinātniskie IT rīki	23
3.7. Zinātniskas un tehniskas konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	24
3.8. Biocīdi	26
3.8.1. Regulatīvo procesu īstenošana	27
3.8.2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi	28
3.8.3. Vadība, organizācija un resursi	29
3.9. PIC regula	29
4. ECHA STRUKTŪRAS UN KOPĪGIE PASĀKUMI	31
4.1. Komitejas un forums	31
4.1.1. RAC un SEAC	31

4.1.2.	MSC	32
4.1.3.	Forums	33
4.2.	Apelācijas padome	34
4.3.	Komunikācija	35
4.4.	Starptautiskā sadarbība	36
4.4.1.	Daudzpusējie pasākumi	37
4.4.2.	Darba attiecības ar trešām valstīm un starptautiskām organizācijām	37
5.	VADĪBA, ORGANIZĀCIJA UN RESURSI	39
5.1.	Vadība	39
5.2.	Finanses, iepirkumi un grāmatvedības uzskaitē	40
5.3.	Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi	41
5.4.	Informācijas un komunikāciju tehnoloģijas	42
6.	PIELIKUMI	44
6.1.	1. pielikums. Pārskats par starpposma rezultātiem, kas paredzēti <i>REACH</i> un <i>CLP</i> regulās 2011.-2014. gadā	45
6.2.	2. pielikums. ECHA ieņēmumu un izdevumu aplēses 2012.-2014. gadā (tostarp darbinieku pieņemšanas plāns)	46
6.3.	3. pielikums. Sākotnējie rādītāji par 2012.-2014. gadu	49

SAĪSINĀJUMU SARAKSTS

<i>BPC</i>	Biocīdo produktu komiteja (<i>Biocidal Products Committee</i>)
<i>C & L</i>	Klasifikācija un marķēšana (<i>Classification and Labelling</i>)
<i>CHESAR</i>	Ķīmiskās drošības novērtēšanas un ziņošanas rīks (<i>Chemical Safety Assessment and Reporting tool</i>)
<i>CLP</i>	Klasifikācija, marķēšana un iepakojums (<i>Classification, Labelling and Packaging</i>)
<i>CMR</i>	Kancerogēni, mutagēni vai reproduktīvajai funkcijai toksiski preparāti (<i>Carcinogenic, Mutagenic or toxic to Reproduction</i>)
<i>COM</i>	Eiropas Komisija
<i>CSR</i>	Ķīmiskās drošības pārskats (<i>Chemical Safety Report</i>)
<i>ECHA</i>	Eiropas Ķīmikāliju aģentūra (<i>European Chemicals Agency</i>)
<i>eChemPortal</i>	Vispārējais ķīmisko vielu informācijas portāls (<i>Global Portal to Information on Chemical substances</i>)
<i>EEZ</i>	Eiropas Ekonomikas zona
<i>EVA</i>	Eiropas Vides aģentūra
<i>EEK</i>	Eiropas Ekonomikas kopiena
<i>EFSA</i>	Eiropas Pārtikas nekaitīguma aģentūra (<i>European Food Safety Authority</i>)
<i>EBTA</i>	Eiropas Brīvās tirdzniecības asociācija
<i>EMAS</i>	Vides pārvaldības un audita sistēma (<i>Eco-Management and Audit Scheme</i>)
<i>EMA</i>	Eiropas Zāļu aģentūra
<i>ES</i>	Eiropas Savienība
<i>EU-OSHA</i>	Eiropas Darba drošības un veselības aizsardzības aģentūra (<i>European Agency for Safety and Health at Work</i>)
<i>GHS</i>	Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas globāli harmonizētā sistēma (<i>Globally Harmonised System of Classification and Labelling of Chemical</i>)
<i>CR</i>	Cilvēkresursi
<i>IKT</i>	Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas
<i>IPA</i>	Pirmspievienošanās palīdzības instruments, PAI (<i>Instrument for Pre-Accession</i>)
<i>ISO</i>	Starptautiskā Standartizācijas organizācija (<i>International Organization for Standardisation</i>)
<i>IT</i>	Informācijas tehnoloģijas
<i>IUCLID</i>	Starptautiska vienotā ķīmisko vielu informācijas datu bāze (<i>International Uniform Chemical Information Database</i>)
<i>JRC</i>	Eiropas Komisijas Apvienotais pētniecības centrs (<i>Joint Research Centre of the European Commission</i>)
<i>MB</i>	Valde (<i>Management Board</i>)
<i>MSC</i>	<i>ECHA</i> Dalībvalstu komiteja (<i>Member State Committee</i>)
<i>MSCA</i>	Dalībvalsts kompetentā iestāde (<i>Member State Competent Authority</i>)
<i>ESAO</i>	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
<i>PBT</i>	Noturīgs, bioakumulatīvs un toksisks (<i>Persistent, Bioaccumulative and Toxic</i>)

PIC	Iepriekš izziņotas piekrišanas procedūra (<i>Prior Informed Consent Procedure</i>)
POP	Noturīgi organiski piesārņotāji (<i>Persistent Organic Pollutants</i>)
PPORD	Uz produktiem un procesiem orientēta pētniecība un attīstība (<i>Product and Process Oriented Research and Development</i>)
(Q)SAR	Struktūras un aktivitātes (kvantitatīvas) sakarības (<i>(Quantitative) Structure-Activity Relationships</i>)
RAC	ECHA Riska novērtēšanas komiteja (<i>ECHA Risk Assessment Committee</i>)
REACH	Ķīmikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana (<i>Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals</i>)
REACH-IT	REACH-IT ir centrālā IT sistēma, kas atbalsta REACH (REACH-IT is the central IT system providing support for REACH)
RIPE	REACH informācijas portāls tiesībsargāšanas iestāžu vajadzībām (<i>REACH Information Portal for Enforcement</i>)
SAICM	Stratēģiska pieeja ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī (<i>Strategic Approach to International Chemical Management</i>)
SDS	Drošības datu lapa (<i>Safety data Sheet</i>)
SEAC	Sociālekonomiskās analīzes komiteja (<i>ECHA Socio-Economic Analysis Committee</i>)
SIEF	Forums datu kopīgošanai un informācijas apmaiņai par vielām (<i>Data Sharing & Substance Information Exchange Forum</i>)
MVU	Mazie un vidējie uzņēmumi
SVHC	Īpaši bīstama viela (<i>Substance of Very High Concern</i>)
PD	Pagaidu darbinieks
TAIEX	Tehniskās palīdzības un informācijas apmaiņas instruments, ko pārvalda Eiropas Komisijas Paplašināšanās ģenerāldirektorāts (<i>Technical Assistance and Information Exchange instrument managed by the Directorate-General Enlargement of the European Commission</i>)
ANO	Apvienoto Nāciju Organizācija
UNECE	ANO Eiropas Ekonomikas komisija (<i>United Nations Economic Commission in Europe</i>)
vPvB	Ļoti noturīgs un ļoti bioakumulatīvs (<i>very Persistent and very Bioaccumulative</i>)

VALDES PRIEKŠVārds

REACH regula ir visambiciozākais un vispusīgākais ķīmikāliju tiesību akts visā pasaulē. Tās mērķis ir nodrošināt trūkstošo informāciju par lielāko daļu ES tirgū esošo ķīmisko vielu īpašībām un ieviest stingrāku sistēmu, lai samazinātu risku cilvēku veselībai un apkārtējai videi, ko izraisa bīstamās vielas. Regulas mērķis ir arī veicināt ES ķīmiskās rūpniecības konkurētspēju, veidojot stimulus jauninājumiem un novēršot iekšējā tirgus izkropļojumus.

REACH regulu papildina *CLP* regula, kas nodrošina ES atbilstību globāli harmonizētajai sistēmai (*GHS*) attiecībā uz ķīmisko vielu un maisījumu bīstamo īpašību paziņošanu, saskaņojot kritērijus to klasificēšanai, marķēšanai un iepakojšanai. Gan *REACH*, gan *CLP* regula skaidri nodod ķīmikāliju ražotājiem un importētājiem visu atbildību par ķīmikāliju iespējamās nelabvēlīgās ietekmes izpratni, lai tie pārvaldītu visus riska veidus, kas saistāmi ar attiecīgo vielu lietošanas veidu, un sniegtu šo informāciju pircējiem un patērētājiem.

Laikā, kad tika gatavota šī daudzgadu darba programma, *REACH* regula un *CPL* regula jau bija devusi savus pirmos uzskatāmos rezultātus – 25 000 reģistrācijas dokumentācijas par 3 400 ķīmiskām vielām, kuras plaši izmanto Eiropā vai ir visbīstamākās; un 3 miljonus paziņojumu par vairāk nekā 100 000 vielām, kuras ir klasificētas un ir marķējamas lietotāju aizsardzībai. Eiropas Ķīmikāliju aģentūra (*ECHA*), kas izveidota ar *REACH* regulu, ir paredzēta kā Eiropas centrs šīs regulas īstenošanas un saskaņotas ieviešanas koordinācijai. Mēs, *ECHA* valde, ar gandarījumu veicām savu darbu šīs Aģentūras vadībā pēdējo četru gadu laikā, lai nodrošinātu tās pirmo lielāko uzdevumu izpildi likumdošanas jomā. Mēs priecājamies būt *ECHA* daļa laikā, kad tā kļuvusi par pieredzējušu regulatīvu aģentūru, kas patlaban sagatavojas jaunu pienākumu pildīšanai.

Reģistrācijas dokumentāciju skaits ir būtisks faktors Aģentūras darba slodzē attiecībā uz šīs daudzgadu darba programmas periodu. *REACH* regula pārsteidzoši skaidrā veidā nosaka uzdevumus un izpildes termiņus, kas ir *ECHA* darba pamatā, piemēram, prasība, ka 5 % no saņemtajām reģistrācijas dokumentācijām ir jāveic atbilstības pārbaude, kā arī ir jāpieņem lēmumi par visiem saņemtajiem testēšanas priekšlikumiem. Tas nozīmē, ka katru gadu šajā pārskata periodā ir jāpieņem simtiem zinātnisku lēmumu.

Tomēr šo darba programmu ietekmē divi papildu aspekti tās saturā. Pirmais aspekts ir *REACH* otrais termiņš 2013. gadā, kad Aģentūrai būs atkārtoti jāveic tās atbalsta pienākumi attiecībā uz uzņēmumiem un neparedzēts darbs saistībā ar reģistrāciju, kā arī jāuzņemas attiecīgā novērtēšanas darba slodze. Otrais aspekts ir Aģentūras nenovēršamais darba pienākums attiecībā uz jaunajām Biocīdu un *PIC* (*Prior Informed Consent*, iepriekš izziņotas piekrišanas procedūra) regulām. Valde uzmanīgi sekos, lai *ECHA* būtu nodrošināta ar pietiekamu finansējumu un personāla resursiem un varētu efektīvi sagatavoties īstenot šos jaunus tiesību aktus.

IZPILDDIREKTORA PĀRSKATS

Eiropas Ķīmikāliju aģentūras (*ECHA*) Daudz gadu darba programma 2012.–2014. gadam sniedz pārskatu par Aģentūras darbību nākamo trīs gadu laikā. Sīki izstrādāts plāns ir iekļauts *ECHA* ikgadējā darba programmā, kas jau ir sagatavota par 2011. gadu. Daudz gadu darba programma tiek mainīta katru gadu, un tās laika robežas tiek pārceltas par vienu gadu tālāk.

2012.–2014. gads ir svarīgs trīs gadu periods. Tā ir pirmā Daudz gadu darba programma, kurā *ECHA* darbosies visās paplašinātajās atbildības jomās, ietverot reģistrāciju, novērtēšanu, licencēšanu, ierobežošanu, klasificēšanu un marķēšanu, kā arī Biocīdu un *PIC* regulu ieviešanas pārvaldību. Tas mums uzliek ļoti lielus uzdevumus. Tikai vienā no šīm darbības jomām, t. i., reģistrācijas procesā, mums jau ir iegūta daudzpusīga un bagāta pieredze, no kuras var daudz mācīties. Visas pārējās ir jaunas vai vēl ir sākotnējā īstenošanas posmā, tādējādi Aģentūrai rada papildu noslodzi nākamajos gados. Mēs jau šādu darbu esam veikuši, bet ne tik daudzās jomās vienlaicīgi. Tomēr esmu pārliecināts, ka ar mūsu Valdes, Eiropas Komisijas, dalībvalstu un iesaistīto personu atbalstu, ko papildinās mūsu kolēģu cītīgais darbs arī nākotnē, mēs atkal sasniegsim savus mērķus un sniegsim pakalpojumus, kas vajadzīgi atsevišķiem uzņēmumiem un ko ir pelnījuši saņemt iedzīvotāji.

2011. gadā *ECHA* īsteno jaunu korporatīvo identitāti – par mūsu jauno misiju, redzējumu un vērtībām lasiet turpmāk šā dokumenta sākumā. Mēs esam pārliecināti, ka kopīgs atklāts un godīgs darbs ir galvenais priekšnoteikums Eiropas tiesību aktu īstenošanai ķīmikāliju jomā. Mūsu darbs ir atkarīgs no konstruktīvas sadarbības ar mūsu institucionālajiem partneriem, kā arī visām iesaistītajām personām un interešu grupām. Mēs augsti novērtējam Jūsu noturīgo interesi par mūsu darbu, tādēļ ļoti priecāsimies saņemt atsauksmes par šo daudz gadu darba programmu. Jūsu viedoklis ir ļoti svarīgs.

Geert Dancet
Izpilddirektors

1. IEVADS

2007. gada 1. jūnijā dibinātā Eiropas Ķīmikāliju aģentūra (*ECHA*) ieņem galveno vietu jaunajā ķīmiskas vielas reglamentējošā sistēmā Eiropas Savienībā, kas izveidota ar *REACH* regulu¹. Kopš 2008. gada tai ir bijusi arī būtiska nozīme attiecībā uz jauno Regulu par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojumu (*CLP*²). Šie tiesību akti ir tieši piemērojami visās dalībvalstīs, un tos nav nepieciešams transponēt valstu tiesību aktos. Abām regulām ir jāsniedz ieguldījums, īstenojot Stratēģisko pieeju ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī (*SAICM*), ko pieņēma 2006. gada 6. februārī Dubaijā. *REACH* un *CLP* sistēmas mērķis ir nodrošināt augsta līmeņa aizsardzību iedzīvotāju veselībai un apkārtējai videi un atvieglot brīvu vielu apriti vienotā tirgū. Turklāt *REACH* regula veicina alternatīvas metodes testēšanai, kurā izmanto dzīvniekus, lai novērtētu ķīmisko vielu izraisītos draudus, un uzlabo konkurētspēju un jauninājumus. *REACH* regula ir balstīta uz principu, ka ražotāji, importētāji un pakārtotie lietotāji ir atbildīgi, lai nodrošinātu to, ka viņi ražo, laiž tirgū vai lieto vielas, kas nelabvēlīgi neietekmē cilvēku veselību vai apkārtējo vidi. Tās pamatā ir piesardzības princips.

No praktiskā viedokļa raugoties, ir gaidāms, ka *REACH* regula labos zināšanu trūkumu par tām ķīmiskajām vielām, kas tika ieviestas Eiropas tirgū pirms 1981. gada. Tā padara šo vielu riska pārvaldību daudz efektīvāku un paātrina drošu un novatorisku ķīmisko vielu izplatīšanu tirgū, jo īpaši nododot uzņēmumiem iestāžu pamatošanas pienākuma slodzi attiecībā uz risku noteikšanu un kontroli.

Veiksmīgai *REACH* un *CLP* regulu īstenošanai Aģentūrai ir nepieciešams labi darboties, un tai ir jāspēj sniegt neatkarīgi un augstas kvalitātes zinātniski pamatoti atzinumi likumā stingri noteiktajos termiņos, kā arī nodrošināt, lai likumdošanas funkcijas darbotos bez sarežģījumiem. Tomēr efektīva *REACH* un *CLP* regulu darbība ir atkarīga arī no institucionālajiem partneriem, ar kuriem *ECHA* sadarbojas, jo īpaši ES dalībvalstīm un Eiropas Komisiju ("Komisija"), no vienas puses, un no nozares uzņēmumiem, no otras puses, lai pienācīgi īstenotu šīs regulas. Turklāt, lai izveidotu uz tirgus balstītas iniciatīvas, kas paredzētas jaunajos tiesību aktos ķīmisko vielu jomā, ir vajadzīgs arī izplatītāju, tirgotāju un patērētāju, kā arī strādnieku un to pārstāvju ieguldījums.

Jau no paša sākuma *REACH* un *CLP* sistēmu uzticamība tika noteikta, piemēram, ar resursu piešķiršanu pietiekamā apjomā valstu līmenī un ar efektīvu un taisnīgu ieviešanas politiku. Turklāt, kopš *ECHA* ir atbildīga par zinātnisko atzinumu sagatavošanu Eiropas Komisijai, veiksmīga īstenošana būs atkarīga no šo procesu uzsākšanas un pienācīgām turpmākajām darbībām, ko veiks Eiropas Komisija un/vai dalībvalstis.

Šīs darba programmas plānošana ir balstīta uz sākotnējiem skaitļiem, kas norādīti 3. pielikumā, un tās ir atjauninātas Komisijas aplēses, kas tika sagatavotas, izstrādājot *REACH* regulu. Pēc divu svarīgu termiņu beigām attiecībā uz reģistrāciju un *CLP* 2010.-2011. gadā, *ECHA* par pamatu dažām prognozēm var ņemt reālos datus, savukārt jānorāda, ka sākotnējie skaitļi joprojām ir lielā mērā neskaidri, īpaši attiecībā uz licencēšanu un ierobežojumiem. Plānotā resursu piešķiruma pamatā ir *ECHA* gada darba programmas pārskatīšana 2011. gadā, ņemot vērā gūto pieredzi un līdz attiecīgajam laikam savāktos datus. Tādēļ ir nepieciešama darba apjoma pastāvīga uzraudzība un, iespējams, arī prioritāšu un resursu pārskatīšana turpmākajos gados.

1 Regula (EK) Nr. 1907/2006.

2 Eiropas Parlaments un Padome 2008. gada nogalē pieņēma *CLP* regulu (Nr. 1272/2008) par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojumu, un tā stājās spēkā 2009. gada 20. janvārī. Eiropas Savienībā tā īsteno starptautisko bīstamo vielu un maisījumu klasificēšanas un marķēšanas kritēriju, ko saskaņojusi ANO Ekonomisko un sociālo lietu padome (ANO ECOSOC) un kas ir pazīstams kā Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas globāli harmonizētā sistēma (GHS). Šī regula, sākot no 2010. gada 1. decembra, pakāpeniski atceļ Direktīvu 67/548/EEK un 1999/45/EEK attiecībā uz vielām un 2015. gada 1. jūnijā – attiecībā uz maisījumiem.

Papildus esošajām *REACH* un *CLP* regulām Komisija ir iesniegusi priekšlikumu par jaunu regulu attiecībā uz biocīdo produktu laišanu tirgū un lietošanu³, ko patlaban apspriež Eiropas Parlaments un Padome.

Piedāvātā regula paredz *ECHA* papildu uzdevumus – un, t. i., tiek piedāvāts, ka no 2013. gada tiktu pārņemta pieteikumu izskatīšana par biocīdo produktu licencēšanu. Ja *ECHA* šim nolūkam saņemtu papildu finansējumu pirms šā juridiskā pamata stāšanās spēkā, tā no 2011. gada varētu sākt personāla darbā pieņemšanu, savu IT rīku pielāgošanu un kompetences attīstīšanu saistībā ar šo regulu.

Patlaban Komisija sagatavo tā dēvētās *PIC* regulas⁴ par bīstamu vielu eksportu un importu pārstrādāto redakciju. Paredzams, ka ar pārstrādāto regulu no 2013. gada atsevišķi uzdevumi no Komisijas Apvienotā pētniecības centra tiks nodoti *ECHA*, tādējādi tiek gaidīts, ka pēc Komisijas pieprasījuma tai sniegs tehnisku un zinātnisku ieguldījumu un palīdzību. Turklāt *ECHA* paredz sākt gatavoties dokumentācijas apstrādei pirms šā tiesību akta stāšanās spēkā, ja šim mērķim tiks saņemts papildu finansējums.

³ COM(2009)267.

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

2. EIROPAS ĶĪMIKĀLIJU AĢENTŪRA 2012.-2014. GADĀ

2.1. ECHA misija, vīzija un vērtības

ECHA 2010. gadā aicināja iesaistītās personas un savu personālu sniegt atsauksmes par darba rezultātiem un vērtībām, t. i., par tās pakalpojumiem un to izpildi. Pamatojoties uz šīm atsauksmēm un plaši apspriežoties ar valdi, kā arī personālu, Aģentūra pārskatīja savu misiju, vīziju un vērtības, tādējādi sniedzot to skaidrākus un precīzākus aprakstus, kas labāk paliek atmiņā. Šī jaunā korporatīvā identitāte tiek īstenota, iedibinot vērtības visos *ECHA* sniegtajos pakalpojumos un veiktajās darbībās, kā arī uzlabojot to kvalitāti un savstarpēji saskaņojot.

Galvenais mērķis ir nodrošināt, lai visu Aģentūras sniegto pakalpojumu pamatā būtu tās mērķtiecīgi veidotā reputācija. Skaidri nosakot *ECHA* kā organizācijas ieņemamo vietu, tā iesaistītajām personām precīzi norādīs, ko no tās var gaidīt, kā arī uzlabosies Aģentūras darbinieku motivācija un personiskais ieguldījums *ECHA* darbā.

Misija

ECHA pārvaldes iestāžu starpā ir virzītājspēks ES galveno tiesību aktu ieviešanā ķīmisko vielu jomā, lai ieguvumi būtu gan cilvēku veselības un vides aizsardzības, gan arī jauninājumu un konkurētspējas attīstības ziņā.

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

Vīzija

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

Vērtības

Pārredzamība

Mēs savās darbībās aktīvi iesaistām savus pārvaldes partnerus un iesaistītās personas un lēmumus pieņemam pārredzamā veidā. Mūsu darbs ir saprotams, un mēs esam viegli pieejami.

Neatkarība

Mēs esam neatkarīgi no jebkādam ārējām interesēm un savus lēmumus pieņemam objektīvi. Sabiedrības pārstāvjus konsultējam publiskā veidā, pirms tam pieņemot daudzus lēmumus.

Uzticamība

Mūsu lēmumi ir balstīti uz zinātņi un saskaņoti. Mūsu darbības stūrakmens ir pārskatatbildības un konfidencialitātes 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 cilvēku dzīves kvalitāti, kā arī lai aizsargātu un uzlabotu vides kvalitāti.

2.2. ECHA galvenās prioritātes 2012.-2014. gadā

ECHA ir identificējusi uzdevumus nākamajiem gadiem, kā arī attiecīgi noteikusi savas prioritātes. Prioritātes jāskata saistībā ar juridisko kompetenci, kas noteikta REACH un CLP regulās. Pārskats par starposma rezultātiem, kas paredzēti REACH un CLP regulās ir pievienots šai daudzgadu darba programmai (1. pielikums). Arī turpmāk norādītās galvenās prioritātes atspoguļo ECHA darbības paredzamās izmaiņas, galvenokārt darba slodzes ziņā.

Galvenās prioritātes 2012.-2014. gadā:

- ECHA optimizēs savas vadlīnijas, IT rīkus un palīdzības dienesta funkcijas, lai efektīvāk palīdzētu uzņēmumiem reģistrācijas un datu kopīgošanas uzdevumu izpildē, kas palīdzēs nodrošināt vielu drošu lietošanu. Galvenais aspekts ir atbalstīt reģistrētājus, lai tie varētu iesniegt labā kvalitātē izstrādātas dažāda veida dokumentācijas, jo īpaši reģistrācijas dokumentācijas saistībā ar 2013. gada termiņu, ņemot vērā to, ka šie reģistrētāji salīdzinājumā ar 2010. gadu visticamāk būs mazāka apjoma uzņēmumi, kuriem būs mazāki resursi izpildīt REACH un CLP regulu saistības nekā tiem, kas reģistrāciju veica 2010. gadā. ECHA apkopos arī pieredzi, kas gūta no jau iesniegto reģistrācijas dokumentāciju 2013. gada termiņam, kam gala termiņš ir 2018. gadā.
- ECHA ar savas tīmekļa vietnes palīdzību pabeigs informācijas izplatīšanu par to ķīmisko vielu īpašībām un lietošanu, kas reģistrētas līdz 2020. un 2013. gadam. Konkrēti, tā beigs visu konfidencialitātes ievērošanas pieprasījumu novērtēšanu attiecībā uz 2010. gada reģistrācijām ne vēlāk kā 2012. gadā un attiecībā uz lielāko daļu no 2013. gada reģistrācijām izrietošajiem pieprasījumiem – līdz 2014. gadam.
- ECHA centīsies efektīvi izmantot lielo skaitu MSCA un nozares pārstāvju piedāvāto priekšlikumu par atsevišķu bīstamu vielu, kā arī augu aizsardzībā izmantoto aktīvo vielu un biocīdo produktu harmonizētu klasificēšanu un marķēšanu. ECHA uzturēs C&L sarakstu, kurā apkopota informācija, kas par bīstamām vielām iegūta no nozares pārstāvjiem un reģistrācijas dokumentācijas. Tā turpmāk uzlabos šā saraksta publicējamās redakcijas lietotājiem labvēlīgās iespējas. Tiks veicināts, lai nozarē tiktu

saskaņots klasifikācijas process vielām, kas sarakstā iekļautas ar atšķirīgiem ierakstiem.

- Laika posmā no 2012.-2014. gada *ECHA* pastiprinātu uzmanību pievērsīs dokumentācijas vērtēšanai, lai varētu iekļauties obligātajos termiņos un sasniegtu minimālo veikto atbilstības pārbažu mērķi – 5 % no dokumentācijām, kas reģistrētas attiecībā uz lielākajiem tonnāžas diapazoniem. *ECHA* būs vadošā loma prioritāšu noteikšanai attiecībā uz vielām, novērtēšanas procesa koordinēšanā un dalībvalstu kompetento iestāžu atbalsta darbā.
- *ECHA* uzraudzīs līdzsvarotu licencēšanas procesa īstenošanu, un tā pēc Komisijas pieprasījuma saistībā ar īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) identificēšanu spēj izstrādāt līdz 5 dokumentācijām gadā. Reizi divos gados tā atjauninās strauji augošo īpaši bīstamu vielu kandidātsarakstu un iesniegs Komisijai gada ieteikumu licencēšanas sarakstam (XIV pieteikums – vielas, uz kurām attiecas licencēšana). Paredzams, ka tā izskatīs arī arvien lielākā skaitā nozares pārstāvju iesniegtos licencēšanas pieteikumus un sniegs savlaicīgus un augstas kvalitātes atzinumus ar savu komiteju starpniecību.
- *ECHA* sekmēs *REACH* regulas pārskatīšanu, kas Komisijai ir jāīsteno līdz 2012. gada 1. jūnijam, un palīdzēs Komisijai jebkurās iespējamās turpmākās darbībās.
- *ECHA* aktīvi atbalstīs nacionālās ieviešanas iestādes efektīvā *REACH* un *CLP* regulu prasību īstenošanā, nodrošinot foruma saistību izpildi, lai ķīmikālijas, kas atrodas apritē vienotajā Eiropas tirgū, atbilstu *REACH* un *CLP* prasībām.
- *ECHA* turpinās darbu pie zinātniskās kompetences un speciālo zināšanu attīstīšanas un sadarbosies ar akadēmiskajām aprindām un zinātnes attīstības pārvaldes struktūrām.
- Tādēļ tā paplašinās savu nozīmi kā vadošais eksperts ķīmikāliju jomā, nodrošinot arī iespējas sniegt zinātniskas un tehniskas konsultācijas jaunās un aktuālās jomās.
- Saistībā ar *REACH* un *CLP* galvenās jomas ir nanomateriāli un alternatīvu testēšanas metožu izmantošana, t. sk. netestēšanas metodes, lai novērtētu vielu īpašības, neizmantojot dzīvniekus.
- *ECHA* uzlabos komunikāciju ar plašu sabiedrību un MVU, kā arī pastiprinās iesaistīto personu dalību *ECHA* darbā.
- *ECHA* savlaicīgi sāks gatavoties jaunās Biocīdu regulas un *PIC* jeb iepriekš izziņotas piekrišanas procedūras regulas īstenošanai jau pirms to pieņemšanas. Jebkura sagatavošanās darbība pirms šā juridiskā pamata pieņemšanas ir saistīta ar papildu resursu pieejamību.

3. REGULATĪVO PROCESU ĪSTENOŠANA

3.1. Reģistrācija, datu kopīgošana un izplatīšana

Prioritātes 2012.-2014. gadā

- Izstrādāt līdzekļus, lai reģistrētājiem nodrošinātu godīgu, pārredzamu un nediskriminējošu datu kopīgošanu un veicinātu labāku praksi datu apmaiņai to starpā;
- Nodrošināt lietotājiem draudzīgus līdzekļus un piemērotu atbalstu pakārtotajiem lietotājiem, kas Aģentūrai sniedz atsauksmes par to lietošanu;
- Iespēju robežās nodrošināt, lai vielu identitāte iesniegtajās dokumentācijās būtu pareiza un tādējādi vielu informācija un reglamentējošās darbības būtu mērķtiecīgas, kā arī lai nozares uzņēmumi un iestādes tās labi izprastu;
- Nodrošināt, lai uzņēmumi iespējami efektīvi spētu izpildīt savus reģistrācijas un paziņošanas pienākumus, un stimulēt augstas kvalitātes reģistrācijas dokumentāciju iesniegšanu, lai nodrošinātu labu pamatu turpmākam darbam, piemēram, vērtēšanai;
- Efektīvi novērtēt konfidencialitātes ievērošanas pieprasījumu dokumentācijās un nodrošināt, lai nekonfidenciāla informācija īsā laikā būtu pieejama internetā.

3.1.1. Reģistrācija

REACH regulas pamatprincips ir tāds, ka atbildība par vielas radīto risku apzināšanu un pārvaldību gulstas uz uzņēmumu, kas šo vielu ražo, importē, laiž tirgū vai lieto. Tādēļ reģistrēšanas noteikumi ražotājiem un importētājiem, kuru gada laikā vienā uzņēmumā saražotās vai importētās vielas daudzums ir viena tonna vai lielāks, liek vākt vai radīt datus par katru vielu. Lai veicinātu datu saskaņotu interpretāciju, samazinātu izmaksas un nevajadzīgu testēšanu, izmantojot mugurkaulniekus, vienas vielas reģistrētājiem dati ir jākopīgo. Tiem ir arī jāveic atbilstoši riska pārvaldības pasākumi uz vietas un saviem klientiem jāsniedz atbilstošu pārvaldības pasākumu ieteikumus. Informācija par vielai raksturīgajām īpašībām un drošu to izmantošanu ir jāieraksta reģistrācijas dokumentācijā un jāiesniedz *ECHA*; pēc tam Aģentūra pirms piešķir reģistrācijas numuru pārbauda sniegtās informācijas pilnīgumu un atbilstošā maksājuma nomaksu.

Attiecībā uz vielām, kas saražotas vai importētas daudzumos, kas lielāki par desmit tonnām gadā, uzņēmumiem ir jāaizpilda arī ķīmiskās drošības pārskati (*CSR*), kurā iekļauj ietekmes scenārijus, kas ļauj precīzāk aplēst riskus un riska pārvaldības pasākumus.

Reģistrācija saskaņā ar *REACH* sākās 2008. gada 1. jūnijā; tomēr šī regula veido pārejas režīmu vielām, kuras noteiktos gadījumos jau ir ražotas, importētas vai izplatītas tirgū pirms regulas stāšanās spēkā 2007. gada 1. jūnijā un par kurām nebija jāziņo saskaņā ar iepriekšējiem tiesību aktiem⁵. Šīs vielas ir pazīstamas kā "esošās vielas", un to reģistrācijai ir paredzēti vēlāki termiņi (2010., 2013. un 2018. gads), kas ir atkarīgi no saražotās vai importētās tonnāžas un īpašiem apdraudējumu rādītājiem. Lai varētu izmantot pārejas režīma

⁵ Direktīva 67/548/EEK.

priekšrocības, laikā no 2008. gada 1. jūnija līdz 1. decembrim esošās vielas bija iepriekšēji jāreģistrē. Jaunās vielas un tās esošās vielas, kas nav iepriekšēji reģistrētas, nevar ražot, importēt vai laist tirgū, ja nav sekmīgi iesniegta reģistrācijas dokumentācija.

Līdz pirmā reģistrācijas termiņa beigām 2010. gadā *ECHA* saņema apmēram 25 000 reģistrācijas dokumentācijas par apmēram 3400 esošajām vielām un apmēram 900 neesošām vielām. Lai arī dokumentāciju skaits atbilst Komisijas sākotnējām aplēsēm, reģistrēto vielu skaits bija mazāks, kā paredzēts. *ECHA* strādās kopā ar saviem partneriem, analizējot neatbilstību starp prognozēto un rezultātiem attiecībā uz pirmo reģistrācijas termiņu, lai atjauninātu aplēses nākamajiem termiņiem. Laikā, kad tiek sagatavots šis dokuments, *ECHA* 2012.-2014. gadā paredz saņemt apmēram 25 000 reģistrācijas dokumentācijas par apmēram 3400 esošajām vielām, no kuriem apmēram puse būs esošo reģistrāciju atjauninājumi⁶.

Balstoties uz līdzšinējo pieredzi, *ECHA* 2012. gadā iegūs pilnu pārskatu par reģistrācijas procesu, t. sk. darba slodzi, kas saistīta ar reģistratoru pieprasījumiem aizpildīt un atjaunināt dokumentācijas. *ECHA* būs ieguvusi arī izpratni par to, kāda palīdzība reģistrētājiem ir vajadzīga, lai tie sekmīgi iesniegtu un sagatavotu dokumentāciju. Visa šī zinātība tiks izmantota, lai saskaņotu reģistrācijas procesu ar atbalsta mehānismiem 2013. gada termiņa reģistrētājiem, un šādu pārskatīšanu atkārtos 2014. gadā. Īpaša uzmanība tiks pievērsta faktam, ka reģistrētāji otram un trešajam termiņam būs mazāka apjoma uzņēmumi, salīdzinot ar 2010. gadu, un tiem būs lielākas grūtības iesniegt savus reģistrācijas pieteikumus. Tas būs sākuma punkts, lai efektīvi sagatavotos jaunākajam reģistrācijas termiņam 2018. gadā, kurā paredzamais apjoms būs trīs reizes lielāks par 2010. gada apjomu.

Papildus reģistrācijas pienākumiem attiecībā uz atsevišķām vielām vai vielām maisījumos, noteiktos gadījumos ir arī reģistrācijas pienākums attiecībā uz vielām izstrādājumos. Turklāt *ECHA* ir jāapstrādā paziņojumi par pagaidu atbrīvojumiem no reģistrācijas attiecībā uz vielām, kas izmantotas uz produktiem un procesiem orientētā pētniecībā un attīstībā (*PPORD*). Pirmos pieprasījumus par sākotnējo piecu gadu atbrīvojumu pagarināšanu sāks iesniegt 2013. gadā. Tiek paredzēts, ka *ECHA* saņems ziņojumus no liela skaita pakārtoto lietotāju par vielu un maisījumu tāda veida lietošanu, kas nav iekļauta piegādātāju reģistrācijā, vai vielu dažādas klasifikācijas dēļ. Viņiem tiks nodrošināti lietotājiem draudzīgi līdzekļi un pienācīgs atbalsts.

3.1.2. Datu kopīgošana

Lai reģistrētu vielas, ir jāiesniedz pieejami un atbilstoši dati par to raksturīgajām īpašībām un lietošanas veidiem. Ja dati nav pieejami, tie ir jārada, vajadzības gadījumā veicot testēšanu. *REACH* regula paredz vairākus noteikumus, kas atvieglo dalīšanos ar datiem starp reģistrētājiem, lai samazinātu izmaksas, novērstu dublēšanos testēšanai, izmantojot dzīvniekus, un atvieglotu vielu vispārējo klasificēšanu un marķēšanu. Datu kopīgošana ir obligāta pētījumos, kas paredz testēšanu, izmantojot mugurkaulniekus.

Attiecībā uz esošām vielām ir izveidota iepriekšējās reģistrācijas sistēma, lai reģistrētāji varētu sazināties un izveidot forumu informācijas apmaiņai par vielām (*SIEF*), kura ietvaros viņi var sadarboties, iegūt pārskatu par pieejamajiem pētījumiem, vienoties par jaunu testēšanas datu radīšanu un kopīgi sagatavot reģistrācijas pieteikumu. *SIEF* tiek veidots bez *ECHA* līdzdalības. Tomēr, lai atvieglotu šo procesu, *ECHA* uztur IT sistēmu, kurā vienas un tās pašas esošās vielas iepriekšējie reģistrētāji var atrast viens otra kontaktinformāciju drošajās "pirms *SIEF*" tīmekļa lappusēs. Trešās personas, kuru rīcībā ir informācija par šīm vielām, var darīt zināmu savu informāciju atbilstošajās "pirms *SIEF*" tīmekļa lappusēs, ja tās plāno dalīties ar saviem datiem.

Iepriekšējā reģistrācija notika no 2008. gada 1. jūnija līdz 1. decembrim, bet vēl vienu gadu pirms attiecīgā iesniegšanas termiņa tā paliek atklāta uzņēmumiem pie noteiktiem apstākļiem.

⁶ Pieņemot, ka esošo vielu reģistrācijas atjauninājumi sastāda 10 % gadā, neesošo – 20 %.

Iepriekšējā reģistrācija notika no 2008. gada 1. jūnija līdz 1. decembrim, bet vēl vienu gadu pirms attiecīgā iesniegšanas termiņa tā paliek atklāta uzņēmumiem, kuri pirmo reizi saražojuši vai importējuši esošās vielas daudzumos, kas gada laikā ir vienādi vai lielāki par vienu tonnu. Šiem uzņēmumiem tad ir iespēja pievienoties esošajiem *SIEF*, lai piedalītos kopīgā reģistrācijas pieteikumā. Laikā no 2012. līdz 2014. gadam *ECHA* turpinās apstrādāt šo "novēlotos" iepriekšējās reģistrācijas pieteikumus. Tomēr, lai atvieglotu šo procesu, *ECHA* uztur IT sistēmu, kurā vienas un tās pašas esošās vielas iepriekšējie reģistrētāji var atrast viens otra kontaktinformāciju drošajās "pirms *SIEF*" tīmekļa lappusēs. Laikā no 2011. līdz 2013. gadam *ECHA* turpinās apstrādāt šo "novēlotos" iepriekšējās reģistrācijas pieteikumus. Lai veicinātu datu kopīgošanas procesu, *ECHA* pārskatīs savu atbalstu (pirms) *SIEF* darbībām, pamatojoties uz atsauksmēm, kas saņemtas ap pirmās reģistrācijas laiku. Jāņem vērā arī apstākļi, vai var piešķirt papildu atbalstu *SIEF* jaunajiem dalībniekiem viņu datu kopīgošanas pienākumu veicināšanai, izmantojot mācības, kas iegūtas 2008. gada iepriekšējās reģistrācijas perioda laikā un vēlākajā 2010. gada reģistrācijas periodā.

Attiecībā uz jaunām vielām un tām esošajām vielām, kas nav tikušas iepriekšēji reģistrētas, *ECHA* datu kopīgošanu atvieglos pirms reģistrācijas veikta aptauja. *ECHA* paredz, ka katru gadu tiks saņemti apmēram 1800 (iepriekšējas reģistrācijas un atjauninājumi) pieprasījumi. Šajā jomā apsvērta tiks arī iespēja uzrunāt iespējamus reģistrētājus, lai noskaidrotu šajā procesā vajadzīgo informāciju, kā mērķis ir nodrošināt vienas un tās pašas vielas iepriekšējo reģistrētāju pareizu identificēšanu.

Ja iespējamie reģistrētāji nevar vienoties par kāda pētījuma datu kopīgošanu, *ECHA* ir ierobežotas šķīrējtiesneša pilnvaras. Ja nav iesniegti nekādi dati, *ECHA* izlems, vai testēšana ir jāatkārto kādam citam iespējamam reģistrētājam. Ņemot vērā *REACH* vispārējo mērķi novērst nevajadzīgu testēšanu, izmantojot dzīvniekus, šāda izvēle ir ļoti maz iespējama jautājumā par testēšanu, izmantojot (mugurkaulniekus) dzīvniekus. Programmas sagatavošanas laikā *ECHA* pieņēma, ka datu kopīgošanas lēmumu skaits būs neliels 2011. un 2012. gadā, bet pieaugs līdz diezgan lieliem skaitiem 2013. gadā otrā reģistrācijas termiņa dēļ, kas būs gada vidū.

Pamatojoties uz pieredzi, kas gūta laikā ap reģistrācijas termiņu beigām, *ECHA* 2012.-2014. gadā sistemātiski pārskatīs savas datu kopīgošanas procedūras un tās pilnveidos, lai tās būtu efektīvas attiecībā uz visām iesaistītajām personām.

Lēmumi par datu kopīgošanu par dokumentācijām, kas iesniegtas ap 2010. un 2013. gada reģistrācijas termiņa laiku, var radīt daudzas apelācijas, kas zinātniskajiem darbiniekiem sagadas papildu darbu, lai sniegtu atbalstu juridiskajiem speciālistiem aizstāvības sagatavošanā *ECHA* vārdā.

Vielas identitātes izpratne ir svarīgs uzdevums, kas lielā mērā attiecas uz datu kopīgošanas darbībām, bet ir nepieciešams arī citiem reģistrēšanas un paziņošanas veidiem, tostarp priekšlikumiem par harmonizētu klasificēšanu un marķēšanu, kā arī licencēšanai un ierobežojumu noteikšanai. Laikā no 2012. līdz 2014. gadam saglabāsies liela aktivitāte vielu identificēšanas jomā.

3.1.3. Izplatīšana

Paredzams, ka informācijas par ķīmiskajām publikācijām pozitīvi ietekmēs veselības un apkārtējās vides aizsardzību Eiropā un visā pasaulē. Informācijas izplatīšanas darbībām ir jāievēro līdzsvars starp pilsoņu tiesībām zināt to ķīmiskāģentūras īpašības, kuru ietekmei viņi var tikt pakļauti, un uzņēmumu tiesībām aizsargāt savas uzņēmējdarbības konfidenciālo informāciju. Pēc otrā reģistrācijas viļņa 2013. gadā *ECHA* būs pilnīgāka informācijas datubāze par vielām, kas patlaban ir Eiropas tirgū. Papildus informācija par vielām, kas ražotas un importētas lielos daudzumos un vielām ar īpaši bīstamām īpašībām būs pieejama par vielām, kas ražotas un importētas 100-1000 tonnu apmērā gadā. Viena no galvenajām darbībām 2013. gadā būs

nekonfidencialas informācijas, kas gada laikā iepriekš iesniegta reģistrācijas dokumentācijās, izplatīšana.

Informācijas izplatīšanas darbības var būt gan reģistrācijas dokumentācijās iekļautā nekonfidencialas informācijas publicēšana liela apjomā, līdz reģistrētāju iesniegto pamatojumu novērtēšanas, lai noteiktu informācijas daļu saglabātu kā konfidencialu saskaņā ar *REACH* regulu. Saistībā ar 2010. gada termiņu iesniegto konfidencialitātes ievērošanas pieprasījumu lielākā daļa būs izskatīta 2011. gadā, bet pilnībā – 2012. gada vidū. *ECHA* paredz, ka līdz 2013. gada termiņa beigām iesniegtie konfidencialitātes ievērošanas pieprasījumi tiks izskatīti līdz 2014. gada beigām. Konfidencialitātes ievērošanas pieprasījumu izskatīšana saistībā ar *IUPAC* nosaukumu papildinās *ECHA* darba slodzi, jo *ECHA* būs jāpārbauda vielu uzņēmumu piedāvātos publiskos nosaukumus, lai nodrošinātu, lai tajos būtu atspoguļotas pietiekamas norādes uz vielas raksturīgajām īpašībām pat, ja tajā nav pilnībā atklāta vielas ķīmiskā identitāte. Tādējādi *ECHA* būs sasniegusi informācijas par katra reģistrētāja iesniegto vielu izplatīšanas maksimālo apjomu.

Prioritāte tiek piešķirta konfidencialitātes ievērošanas pieprasījumu novērtēšanai attiecībā uz dokumentācijām, kuros iekļauti testēšanas priekšlikumi, par kuriem iesaistītās personas var sniegt noderīgu informāciju par pētāmās vielas bīstamību, un šīs informācijas iespējami lielākā daļa jau ir publiskota attiecīgā pieprasījuma iesniegšanas laikā.

Lai informācijas izplatīšanas tīmekļa vietni padarītu lietotājiem draudzīgāku, *ECHA* pastāvīgi sadarbosies ar iesaistītajām personām, lai labāk saprastu dažādu lietotāju vajadzības. Plašas sabiedrības vajadzības, t. i. vajadzības attiecībā uz grupām, kas nepārzina publiskoto datu tehnisko formātu, tiks izskatītas un ņemtas vērā, turpinot darbu pie informācijas izplatīšanas tīmekļa vietnes attīstīšanas 2012.-2014. gadā.

3.2. Novērtēšana

Prioritātes 2012.-2014. gadā

- Nodrošināt, lai visi testēšanas priekšlikumi, kas iekļauti reģistrācijas dokumentācijās, tiktu izskatīti likumā noteiktajos termiņos un par tiem tiktu pieņemti zinātniski pamatoti un juridiski pareizi lēmumi;
- Līdz 2013. gada beigām uzsākt atbilstības pārbaudes 5 % apmērā no dokumentācijām, kas reģistrētas līdz 2010. gada termiņa beigām; un vajadzības gadījumā sagatavot zinātniski pamatotus un juridiski pareizus lēmumprojektus, lai mudinātu uzņēmumus iesniegt labas kvalitātes dokumentācijas un nodrošināt informācijas prasību izpildi;
- Pēc novērtējuma lēmumu pieņemšanas arvien lielākā apjomā veikt atjaunināto dokumentāciju uzraudzības pārbaudes;
- Nodrošināt pirmā elastīgā rīcības plāna un tā gada atjauninājumu sagatavošanu;
- Sniegt atbilstošu atbalstu dalībvalstīm, lai nodrošinātu, ka vielu novērtēšanas process ir efektīvs, notiek likumā noteiktajos termiņos un vajadzības gadījumā tā rezultātā tiek pieņemti zinātniski pamatoti un juridiski pareizi lēmumi;
- Sagatavot gada novērtējuma ziņojumu un izmantot to, kā arī citus saziņas ceļus ar reģistrētājiem un nozares pārstāvjiem, lai apzinātu galvenās jomas, kurās nepieciešami uzlabojumi reģistrācijas dokumentāciju iesniegšanā un atjaunināšanā ar mērķi atbalstīt labas kvalitātes reģistrācijas dokumentācijas iesniegšanu, jo īpaši ņemot vērā nākamo reģistrācijas termiņu.

REACH regula atsevišķi nodala dokumentācijas un vielas novērtēšanu. Dokumentācijas vērtēšanu veic *ECHA*, savukārt vielas novērtēšana ir tās dalībvalsts pārziņā, kurai jāveic novērtēšanas darbs. Dokumentācijas vērtēšana sīkāk iedalās testēšanas priekšlikumu izskatīšanā un atbilstības pārbaudēs.

3.2.1. Dokumentācijas vērtēšana

Ļoti lielā iesniedzamo dokumentāciju skaita, informācijas apjoma, kas iekļauts katrā dokumentācijā, un nepieciešamās ievērojamās zinātniskās un tehniskās kompetences dēļ dokumentāciju novērtēšana ir viens no atbildīgākajiem *ECHA* uzdevumiem. Viens no galvenajiem uzdevumiem 2012. gadā būs *ECHA* zinātnisko, tehnisko un juridisko resursu palielināšana un turpmāka to efektīvas izmantošanas optimizēšana visa darba procesa laikā, vērtējot dokumentācijas, kas saņemtas līdz 2010. un 2013. gada termiņa beigām.

Dokumentācijas vērtēšana sīkāk iedalās reģistrācijas dokumentāciju atbilstības pārbaudēs un testēšanas priekšlikumu izskatīšanā⁷. Abos procesos izmanto tās pašas lēmumu pieņemšanas un uzraudzības procedūras⁸.

Vērtējot dokumentācijas, *ECHA* sekretariāts sagatavo zinātniskus un juridiskus slēdzienus. Šiem slēdzieniem ir jābūt zinātniski pamatotiem, tādēļ to gatavošanai ir nepieciešami labi

⁷ *REACH* regulas 40. un 41. pants.

⁸ *REACH* regulas 42., 51. un 52. pants.

instruēti un pieredzējuši darbinieki. Lai nodrošinātu zinātniski pamatotus vērtēšanas rezultātus, ir nepieciešamas zināšanas daudzās zinātnes disciplīnās, piemēram, ekotoksikoloģijā, ķīmijā, epidemioloģijā, arodhigiēnā, vides kaitējuma un ietekmes novērtēšanā, ietekmes novērtēšanā, kā arī riska raksturošanā un pārvaldībā. Otrajā posmā zinātniskie slēdzieni par reģistrācijas dokumentāciju atbilstību un *CSR* ar *REACH* noteiktajām informēšanas prasībām ir jāpārveido juridiski saistošos dokumentos.

Apjomīgās ķīmiskās vielas parasti ir visgrūtāk novērtēt, jo tām ir augstākas informēšanas prasības un tās izmanto daudzās atšķirīgās veidos. Pēc prioritātes piešķiršanas uzdevuma izpildes 2011. gadā, *ECHA* apņemas efektīvā veidā rīkoties ar simtiem dokumentāciju un nodrošināt tām zinātnisku kvalitāti un juridisku pamatotību.

Ar pašlaik plānotajiem resursiem un veiktajām aplēsēm 2012.-2014. gadā *ECHA* paredz, ka būs iespējams novērtēt apmēram 600 dokumentāciju. 2012. gadā prioritāte ir piešķirta atlikušo 2010. gada testēšanas priekšlikumu izskatīšanas pabeigšana līdz 2012. gada 1. decembrim.. 2013. gadā prioritāte ir veikt līdz 1000 atbilstības pārbaudes, kas vajadzīgs, lai sasniegtu 5 % mērķi. 2014. gada mērķis ir sasniegt labus testēšanas pārbaudu novērtēšanas rādītājus attiecībā uz priekšlikumiem, kas iesniegti līdz 2013. gada termiņa beigām (saistībā ar IX pielikumā iekļauto informāciju).

Visu testēšanas priekšlikumu un atsevišķos gadījumos arī atbilstības pārbaudu izskatīšanas rezultātā tiek pieņemti novērtēšanas lēmumi, kuros paredzēts, ka reģistrētajiem jāveic noteikta testēšana vai jānovērš nopietni trūkumi attiecībā uz reģistrāciju. Lielais lēmumu skaits attiecībā uz vērtēšanu var radīt arī lielu skaitu apelāciju no reģistrētajiem, kas zinātniskajiem darbiniekiem sagādās papildu darbu, lai sniegtu atbalstu juridiskajiem speciālistiem aizstāvības sagatavošanā *ECHA* vārdā. Turklāt pēc tam Apelācijas padomes lēmumi arī var izraisīt daudzu atcelšanas prasību iesniegšanu vispārējā tiesā, kas zinātniskajiem darbiniekiem sagādās papildu darbu, lai sniegtu atbalstu juridiskajiem speciālistiem aizstāvības sagatavošanā *ECHA* vārdā.

Testēšanas priekšlikumu pārbaude

Reģistrētajiem iesniedz testēšanas priekšlikumus *ECHA* savos reģistrācijas pieteikumos kā daļu no prasītās informācijas un lūdz *ECHA* atļauju veikt testēšanu, kas minēta *REACH* regulas IX un X pielikumā, ja konstatē datu trūkumu un tādējādi nevar izpildīt *REACH* regulas noteiktās informācijas prasības. *ECHA* izvērtē visus priekšlikumus, lai nodrošinātu, ka piedāvātie testi rada ticamus un atbilstīgus datus, un visa pieejamā informācija ir ņemta vērā. Šajā ziņā testēšanas priekšlikumu izvērtēšana ir uzskatāma par atbilstības pārbaudes īpašu veidu. Turklāt daļu no testēšanas priekšlikumiem nevar izskatīt, pirms nav veikta īpaša atbilstības pārbaude par vielas identitāti. Pirms lēmuma pieņemšanas par priekšlikumiem testēšanai, kurā izmanto mugurkaulniekus, notiek apspriešanās ar trešām personām. Lai pieņemtu lēmumprojektu par testēšanas priekšlikumiem, tiek vērtēts piedāvātās testēšanas pamatojums, ņemot vērā dokumentācijā sniegto informāciju un visu citu zinātniski apstiprināto informāciju, kas saņemta no trešām personām.

Lēmumu pieņemšanas procesā ietilpst apspriešanās ar reģistrētāju, kas iesniedzis testēšanas priekšlikumu, dalībvalstu kompetentajām iestādēm un vajadzības gadījumā ar *ECHA* Dalībvalstu komiteju (*MSC*). Ja *MSC* nav iespējams panākt vienprātīgu vienošanos, *ECHA* iesniedz lēmumprojektu Komisijai, un Komisija sagatavo lēmumprojektu, ko pieņem saskaņā ar komiteju procedūru, kā paredzēts *REACH* regulas 133. panta 3. punktā. Šo procedūru izveidoja, lai nodrošinātu, ka esošā informācija tiek izmantota vislabākajā iespējamā veidā un testēšana, izmantojot dzīvniekus, tiek paredzēta tikai plašas vienprātības gadījumā par to, ka šāda testēšana ir nepieciešama.

Priekšlikumu termiņš testēšanai, izmantojot dzīvniekus, esošajām un neesošajām vielām ir atšķirīgs. Priekšlikumi attiecībā uz esošajām vielām, kas reģistrētas līdz pirmā termiņa beigām

2010. gada novembrī, jānovērtē līdz 2012. gada 1. decembrim. Priekšlikumi attiecībā uz neesošajām vielām jānovērtē sešu mēnešu laikā pēc reģistrācijas dienas. Līdz 2010. gada termiņa beigām *ECHA* saņēma 580 testēšanas priekšlikumus, aptverot 1500 bīstamības sliekšņus. Liels apjoms šādu testēšanas priekšlikumu tiks izskatīts 2011. gadā, bet būtisks apjoms šo priekšlikumu paliks izskatīšanai 2012. gadā. *ECHA* līdz 2013. gada termiņa beigām plāno saņemt ap 400 priekšlikumu attiecībā uz esošām vielām, tādējādi attiecīgie lēmumi būs jāpieņem 2014.-2016. gadā. Turklāt, pamatojoties uz 2009. un 2010. gada rādītājiem, katru gadu paredzams saņemt ap 10 testēšanas priekšlikumiem attiecībā uz neesošām vielām.

Atbilstības pārbaudes

Atbilstības pārbaudes uzdevums ir nodrošināt *REACH* regulā paredzēto informēšanas prasību ievērošanu reģistrācijas dokumentācijās. Šajā ziņā atbilstības pārbaudes ir galvenais rīks standarta informācijas pieprasīšanai, ko *REACH* regula paredz, bet reģistrētāji nav iesnieguši. Šī informācija ir pamats drošam vielu lietošanas veidam. Atklājot kādu neatbilstību, tiks pieņemts lēmumprojekts, kas pieprasīs trūkstošās informācijas iesniegšanu un noteiks termiņu šīs informācijas iesniegšanai. Lēmumu pieņemšanas process ir tāds pats kā testēšanas priekšlikumu izskatīšanai. Aģentūra var konstatēt arī trūkumus, kuri var nebūt saistīti ar informācijas trūkumu. Piemēram, reģistrētāja piedāvātie riska pārvaldības pasākumi var būt neatbilstoši, ja piedāvātajā klasificēšanā un marķēšanā nav atspoguļoti pētījuma rezultāti. Tādēļ *ECHA* izmanto arī kvalitātes uzraudzības vēstulju sūtīšanu reģistrētājiem, lai šādos gadījumos aicinātu atjaunināt dokumentāciju. Var būt arī tāds rezultāts, ka atbilstības pārbaude tiek noslēgta, neparedzot nekādu darbību attiecībā pret reģistrētāju.

ECHA ir pienākums no saņemtajām reģistrācijas dokumentācijām izvēlēties noteiktu daudzumu atbilstības pārbaudei, ne mazāku par 5 % katrā tonnāžas diapazonā. Tad 12 mēnešu laikā pēc atbilstības pārbaudes sākuma *ECHA* ir jāsaņem lēmumprojekts. Attiecībā uz 2010. gada termiņu šajā 5 % mērķa kategorijā iekļauj:

- uzņēmumu 2008., 2009. un 2010. gadā iesniegtās dokumentācijas par esošajām vielām, kuras atbilst 2010. gada termiņam noteiktajiem kritērijiem (kurās nav iekļauti informācijas atjauninājumi, kas iesniegti vēlākiem reģistrācijas termiņiem);
- dokumentācijas par transportētiem izolētiem starpproduktiem, ko uzņēmumi iesnieguši par esošām vielām, kuras atbilst 2010. gada termiņam noteiktajiem kritērijiem.

Līdz 2010. gada termiņa beigām ir iesniegti gandrīz 20 000 tūkstoši šādu dokumentāciju, kas nozīmē, ka *ECHA* ir jāveic 1000 atbilstības pārbaudes, lai sasniegtu 5 % mērķi⁹. Ar plānotajiem resursiem *ECHA* tas būs grūts uzdevums. Lai arī likumdevējs nav noteicis laika robežas, līdz kurām šis 5 % mērķis ir jāsasniedz, *ECHA* līdz 2013. gada beigām plāno veikt atbilstības pārbaudes lēmumprojekta, uzraudzības vēstules vai pārbaudes pabeigšanas dokumenta sagatavošanas posmam līdz 1000 dokumentācijām. Šo dokumentāciju vidū ietilpst ne tikai vadošo reģistrētāju dokumentācijas, bet arī to dalībnieku dokumentācijas. Abu atbilstības pārbaudēm izraudzīto dokumentāciju veidu attiecība ir paredzēta tāda pat kā vadošā reģistrētāja un dalībnieka dokumentāciju vidējā attiecība kopīgos pieteikumos (t. i., 1:7). Turklāt atbilstības pārbaudes var būt gan pilnīgas pārbaudes, gan īpašas pārbaudes par kādu dokumentācijas daļu.

Dokumentācijas vērtēšanas uzraudzība

Novērtēšanas procesu galvenie rezultāti tiek publicēti gada progresa ziņojumā, ko *ECHA* sniedz saskaņā ar *REACH* regulas 54. pantu. Ziņojumā tiks iekļauti vispārējie ieteikumi iespējamiem reģistrētājiem, lai izlabotu reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti. Tajā būs arī

⁹ *REACH* regulas projekta 23. pants.

aprakstītas alternatīvu testēšanas metožu izmantošanas iespējas un nosacījumi, kā arī vērtētas pieejas, ko izmantot, lai izvairītos no nevajadzīgas testēšanas, izmantojot dzīvniekus, gadījumos, kuros var izmantot alternatīvas metodes.

Jau 2011. gada sākumā pieredze liecināja, ka gandrīz visu testēšanas priekšlikumu vērtēšanas un lielākās daļas atbilstības pārbaūžu rezultātā reģistrētājiem tiek lūgts iesniegt plašāku informāciju atjauninātā dokumentācijā termiņā, ko nosaka *ECHA*. Atjauninātās dokumentācijas izskata saskaņā ar uzraudzības procedūru un termiņi noteikti robežās no 3 mēnešiem līdz 3 gadiem atkarībā no pieprasītās informācijas¹⁰. Tādējādi 2012.-2014. gadā gaidāms liels skaits dokumentāciju, kas atjauninātas ar jaunu informāciju, pamatojoties uz reģistrētājiem nosūtītajiem informācijas pieprasījumiem 2009.-2011. gadā. Uzraudzības izskatīšanas gadījumu skaits var sasniegt 350-400 2014. gadā un turpmāk. Šis uzraudzības gadījumu skaita pieaugums var liecināt, ka var būt mazāk pieejamu resursu jaunu dokumentāciju izskatīšanai, kas tiks saņemtas saistībā ar 2013. gada termiņu.

3.2.2. Vielu novērtēšana

Vielas novērtēšanas mērķis ir pārbaudīt, vai viela izraisa risku cilvēku veselībai vai apkārtējai videi. Vielas novērtēšanu parasti veic dalībvalstu kompetentās iestādes (*MSCA*), un tajā novērtē visu pieejamo informāciju, turklāt vajadzības gadījumā reģistrētājiem pieprasa papildu informāciju. Šī prasība pēc papildu informācijas var pārsniegt *REACH* regulas pielikumos noteikto standarta informācijas prasību robežas.

Kopienas elastīgais rīcības plāns

Vielu novērtēšanai paredzētā Kopienas elastīgā rīcības plāna (*CoRAP*) izveidē un atjaunināšanā *ECHA* ir galvenā loma. Pirmais Kopienas elastīgais rīcības plāns tiks pieņemts 2012. gadā un tajā būs ietverts to vielu saraksts, kuras tiks novērtētas 2012.-2014. gadā. *CoRAP* tiks atjaunināts katru gadu.

Katram plāna gada atjauninājumam *ECHA* piemēros pakāpenisku prioritāšu piešķiršanas un sakārtošanas procedūru, kuras pamatā būs IT prioritāšu piešķiršanas rīku lietošana un ko uzlabos turpmākajos gados. *ECHA* nodrošinās atbilstošu un ar citiem procesiem daudzpusēji saistītu *CoRAP* vispārēju izstrādi, kas ļaus izveidot (ES līmeņa) riska pārvaldības pasākumus.

ECHA atbalstīs dalībvalstu aktīvu iesaisti, dodot viņiem iespējas sniegt informāciju par tās interesējošām vielām un izteikt piezīmes par *ECHA* priekšlikumiem, pirms *CoRAP* gada atjauninājuma formālas iesniegšanas dalībvalstīm un Dalībvalstu komitejai. Paziņojumu reģistra izveidošana un uzturēšana veicinās informācijas kopīgošanu un vielu sadali dalībvalstu starpā. Gadījumos, kuros vairāk nekā viena dalībvalsts izteiks vēlmi novērtēt vienu vielu, *ECHA* sekretariāts rosinās neformālu sarunu procesu vienošanās panākšanai, šādi daudzos gadījumos izvairoties no citādi obligātās jautājuma izskatīšanas Dalībvalstu komitejā.

Sadarbība ar dalībvalstīm ietvers arī apspriedes un kritēriju piešķiršanas pārskatīšanu attiecībā uz vielu novērtēšanu, par ko tās vienojās 2011. gadā.

ECHA lēš, ka laikā no 2012. līdz 2014. gadam dalībvalstis novērtēs 40 vielas 2012. gadā un pēc tam 50 vielas katru gadu.

Vielu novērtēšanas process

Visā vielu novērtēšanas procesā *ECHA* pilda arī koordinatora pienākumus. Novērtēšanas procesa beigās dalībvalstis var ierosināt lēmumprojektu, kurā tiek lūgtas informācijas prasības, lai noskaidrotu konstatētās bažas. Lēmumu procesā tiek iesaistītas visas dalībvalstis un

¹⁰ *REACH* regulas 42. pants.

Dalībvalstu komiteja, ja dalībvalstis lēmumprojektā ierosina grozījumus. Tomēr gala rezultāts šim procesam būs *ECHA* lēmums. *ECHA* tādēļ ir jānodrošina, lai lēmumprojekti par informācijas prasībām sagatavo likumā noteiktā termiņā un lai tie ir zinātniski atbilstoši un juridiski pamatoti.

2012. gadā *ECHA* turpinās sniegt tiešu atbalstu vielu novērtēšanai. 2012. gadā šis process būs pilnībā izstrādāts praktiskai īstenošanai, un paredzēta tā turpmāka attīstīšana, pamatojoties uz pieredzi un izmantojot pragmatisku dialogu ar dalībvalstīm. Gaidāms, ka 2013. gadā lielākajai daļai lēmumprojektu no vielu pirmā saraksta, strādājot kopā ar attiecīgo atbildīgo dalībvalsti, tiks izstrādātas galīgās redakcijas. 2013. un 2014. gadā dalībvalstis sāks jaunas novērtēšanas saskaņā ar atjauninātajiem *CoRAP*. Turpmāka uzraudzība saistībā ar papildu informācijas pieprasīšanu no reģistrētajiem vielu novērtēšanas procesā varētu sākties no 2014. gada.

ECHA uzdevums ir arī vielu novērtēšanas rezultātu paziņošana reģistrētajiem un plašai sabiedrībai. Kā pirmais solis šajā jomā būs prioritāšu piešķiršanas kritēriju un pieņemtā *CoRAP* publicēšana 2012. gadā. 2013.-2014. gadā tiks publicēts pieņemtais *CoRAP*, kā arī *MSCA* pabeigto vielu novērtēšanas rezultāti.

Lai arī vielu novērtēšanu galvenokārt veic dalībvalstis, Aģentūrai jebkurā gadījumā paredzama ievērojama administratīvā un juridiskā darba slodze. Būtisks uzdevums būs vienlaicīga *CoRAP* atjaunināšana un vielu novērtēšanas procesa koordinēšana, t. sk. uzraudzības darba pildīšana un lēmumu pieņemšana par *MSCA* pieprasīto informāciju.

3.3. Riska pārvaldība

Prioritātes 2012.-2014. gadā

- Pēc Komisijas lūguma sagatavot XV pielikuma dokumentācijas īpaši bīstamo vielu apzināšanai un ierobežošanai;
- Sniegt zinātniski un juridiski pamatotu atbalstu to vielu noteikšanai, kurām vajadzīga turpmāka riska pārvaldība, t. sk. nodrošināt turpmāku vielu kandidātsaraksta izstrādi un ieteikumu sagatavošanu licencēšanai prioritārajām vielām;
- Sekmīgi vadīt licencēšanas pieteikumu apstrādes procesu;
- Dokumentācijas apstrādē nodrošināt augstu zinātnisko, tehnisko un juridisko kvalitāti;
- Sniegt atbalstu rūpniecības pārstāvjiem resursu veidošanā, lai izstrādātu augstas kvalitātes ietekmes scenārijus, kas tiks iekļauti *CSR* un *SDS*.

ES līmenī licences un ierobežojumus var izmantot kā riska pārvaldības pasākumus, lai novērstu risku, ko izraisa ķīmiskās vielas, kam citas *REACH* procedūras nav uzskatāmas par pietiekamām. Licencēšana ir paredzēta, lai nodrošinātu pienācīgu kontroli pār apzināto īpaši bīstamo vielu (*SVHC*) izraisītajiem riska veidiem un pakāpenisku šo vielu aizstāšanu, ja ir pieejamas tehniski un ekonomiski dzīvotspējīgas alternatīvas, kas samazina vispārējo risku un nodrošina veiksmīgu darbību iekšējā tirgū. Ierobežojumus var ieviest nevēlama riska gadījumā, kas jānovērš, darbojoties visas ES valstīs.

Šīs procedūras ir jāpiemēro saskaņoti, lai tiek sasniegts *REACH* regulas mērķis – nodrošināt augstu cilvēku veselības un apkārtējās vides aizsardzības līmeni, vienlaikus sekmējot konkurētspēju un jauninājumus. Regulatīvā saskaņotība un efektivitāte panākama ar i) efektīvu vielas un tā lietojumu identificēšanu, kas nākotnē var prasīt lielāku iedziļināšanos un,

iespējams, turpmāku rīcību, un ii) sistemātisku dažādu riska pārvaldības iespēju novērtēšanu procesa sākumā. Šos uzdevumus veic dalībvalstis un *ECHA* (patstāvīgi vai sadarbībā). Lai izvairītos no darba pārtraukumiem un dublēšanās vielu licencēšanas jomā, ir vajadzīgs koordinators un *ECHA* ir vislabākās iespējas vadīt šādu koordināciju. Lai nodrošinātu, ka licencēšanas un ierobežošanas procedūrās veiktās darbības ir zinātniski un juridiski saskaņotas un īstenotas attiecīgajos likumā noteiktajos termiņos, *ECHA* izmantos zinātniskos resursus, kā arī tās rīcībā esošo tehnisko un juridisko atbalstu.

3.3.1. Licencēšana

Licencēšanas procedūra attiecas uz īpaši bīstamām vielām (*SVHC*). Šīs vielas ir: a) kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvai sistēmai toksiskas (*CMR*), 1.A vai 2.B kategorija¹¹; b) noturīgas, bioakumulatīvas un toksiskas (*PBT*) vai ļoti noturīgas un ļoti bioakumulatīvas (*vPvB*) saskaņā ar *REACH* regulā noteiktajiem kritērijiem; un c) vielas ar līdzvērtīgu bīstamības līmeni, kas noteikts katrā konkrētā gadījumā atsevišķi.

Īpaši bīstamo vielu (*SVHC*) noteikšana

SVHC noteikšanas procedūra sākas ar dalībvalstu kompetento iestāžu, *MSCA* vai *ECHA* veikto dokumentācijas sagatavošanu, *ECHA* to dara pēc Eiropas Komisijas pieprasījuma. Šajā dokumentācijā jānorāda iemesli, kas pamato vielas atzīšanu par *SVHC* saskaņā ar iepriekš minētajiem kritērijiem. Šādu dokumentāciju sagatavošana ir sarežģīts uzdevums. Kopš 2010. gada rudens Komisija kopā ar *ECHA* ir veicinājusi apspriešanos un sadarbību starp dalībvalstīm, kas tika īstenotas riska pārvaldības jomas kompetento iestāžu sanāksmju veidā. *ECHA* sekretariāts turpinās atbalsta sniegšanu dalībvalstīm, piemēram, turpmāk uzlabojot formātus un vadlīnijas un vajadzības gadījumā – organizējot mācības. Turpmāka vadlīniju (jeb „prakses kodeksa”) izstrāde var būt vajadzīga 57. panta f) apakšpunkta piemērošanai, kurš attiecas uz vielas īpašībām, kas var izraisīt līdzvērtīga (ļoti augsta) līmeņa bažas. Sadarbībā ar Komisiju un *MSCA* var veidot kopēju izpratni par minimālo prasību principu izstrādi, ko varētu piemērot, vielu identificējot kā *SVHC* saskaņā ar 57. panta f) apakšpunktu.

ECHA sagaida, ka Komisija pieprasīs gadā sagatavot 5 XV pielikuma *SVHC* dokumentācijas, lai pildītu mērķi, ko formulējis Komisijas priekšsēdētāja vietnieks *Tajani* un komisārs Potočniks, lai ievērojami paātrinātu ātrumu, ar kādu identificē *SVHC* un iekļauj kandidātsarakstā, lai līdz 2012. gadam tajā būtu iekļautas 136 *SVHC*. Pēc sagatavošanas pabeigšanas šīs dokumentācijas iesniegs atbilstoši termiņiem, par kuriem panākta vienošanās kā par termiņiem jauno XV pielikuma dokumentu iesniegšanai. Paredzams, ka ievērojams skaits *SVHC* dokumentāciju ievadīs nākamo gadu procesu – kas šajā jomā izraisīs darba slodzes palielināšanos. Paredzams, ka kandidātsaraksts, kurā 2010. gada beigās bija iekļautas 46 vielas, palielināsies par 30–40 vielām gadā laika posmā no 2012.–2014. gadam.

ECHA lēmums kandidātsarakstu papildināt ar jaunām vielām var izraisīt daudzu atcelšanas prasību iesniegšanu vispārējā tiesā, kas zinātniskajiem darbiniekiem sagādās papildu darbu, lai sniegtu atbalstu juridiskajiem speciālistiem aizstāvības sagatavošanā *ECHA* vārdā.

Vielu iekļaušana licencēšanai paredzēto vielu sarakstā (XIV pielikums)

Pamatojoties uz *ECHA* ieteikumiem, Komisija 2011. gada februārī pieņēma pirmo Licencēšanas sarakstu vai *REACH* regulas XIV panta grozījumu. *ECHA* pieredze, kas gūta, sagatavojot pirmos ieteikumus, katru gadu tiks izmantota nākamo ieteikumu izstrādei. Ciešā sadarbībā ar Dalībvalstu komiteju *ECHA* turpinās veidot savu prioritāšu sistēmas metodi, lai

¹¹ Klasifikācija saskaņā ar VI pielikuma 3.1. tabulu (Bīstamo vielu un maisījumu klasificēšanas un marķēšanas saraksts) *CPL* regulā (Regula (EK) Nr. 1272/2008). Tā atbilst kancerogēno, mutagēno vai reprodukcijai toksisko vielu klasifikācijai, 1. vai 2. kategorija saskaņā ar I pielikumu Direktīvā 67/548/EEK (VI pielikuma 3.2. tabula Regula (EK) Nr. 1272/2008).

atlasītu vielas no "kandidātu saraksta". Katrai vielai, kas iekļauta šajos ieteikumos, *ECHA* turpinās izstrādāt dokumentāciju, norādot informāciju, kas attiecas uz licencēšanas prasību (piemēram, pieteikumu datumus, gala termiņus un piedāvātos atbrīvojumus, ja attiecināms) un šo ierakstu pamatojumus.

Licenču pieteikumi

Licencēšanas sarakstā (XIV pielikums) iekļautās vielas drīkst izplatīt tirgū un lietot tikai, ja Komisija tai ir piešķīrusi licenci. Licencēšanas pieteikumus *ECHA* var iesniegt ražotājs(-i), importētājs(-i) un/vai pakārtots(-i) lietotājs(-i) atsevišķi vai kopīgi. Pieteikums var attiekties uz iesniedzēja/vai to pakārtoto lietotāju lietošanas veidiem. Pieteikuma saturs var atšķirties, tomēr ir piemērojamas noteiktas minimālās prasības, piemēram, ķīmiskās drošības pārskats (ja vien tas nav sniegts jau reģistrācijas pieteikumā) un alternatīvu analīze.

Riska novērtēšanas komitejai (*RAC*) un Sociālekonomiskās analīzes komitejai (*SEAC*) ir jāsniedz atzinumu projekti par ierosinātajiem ierobežojumiem desmit mēnešu laikā, skaitot no datuma, kad *ECHA* saņēmusi samaksu par attiecīgo nodevu. Šajā atzinuma projektā ir jāņem vērā no trešām personām turpmākā sabiedriskās apspriešanas procesa gaitā saņemto informāciju, īpaši par alternatīvām vielām un tehnoloģijām. Iesniedzēji var iesniegt savas piezīmes par atzinuma projektu pirms tā galīgās redakcijas apstiprināšanas. *ECHA* sniedz atbalstu komiteju ziņotājiem un koordinē procesu, kurā var iesniegt piezīmes. Reģistrētājiem ir iespējas izteikt piezīmes par atzinuma projektu, pirms tā galīgās versijas apstiprināšanas. *ECHA* sekretariāts atbalsta komiteju referentus atzinumu izstrādē, koordinē procesus, kuros var iesniegt piezīmes un nosūta galīgos atzinumus Komisijai lēmumu pieņemšanai.

Pirmie pieteikumi attiecībā uz jebkādu no šo vielu lietošanas veidu licencēšanas gaidāmi 2011. gadā. Saskaņā ar Komisijas sākotnējām aplēsēm licenču pieteikumu skaits pieaugs līdz 400 pieteikumiem gadā. *ECHA* šīs aplēses pārskatīja 2010. gadā un konstatēja, kaut arī vēl nav pilnībā skaidrība, ka pieteikumu skaits visticamāk palielināsies bet ar kavēšanos par vienu gadu. Šīs aplēses tiks pārskatītas, pamatojoties uz pieredzi, kas tika iegūta saistībā ar pirmajām vielām, ko iekļāva licencēšanas sarakstā. *ECHA* plāno arī sniegt atbalstu iespējamiem pieteikumu iesniedzējiem jau pirms viņu faktisko pieteikumu iesniegšanas, lai nodrošinātu, ka tajos tiks ietverta visa attiecīgā dokumentācija.

3.3.2. Ierobežojumi

Ierobežojums ir jebkurš nosacījums vai aizliegums, kas attiecas uz ķīmiskas vielas ražošanu, importēšanu, izplatīšanu tirgū vai izmantošanu. Var tikt pieņemti jauni ierobežojumi vai grozīti esošie, ja pastāv nepieņemams risks attiecībā uz veselību vai vidi, kas jārisina ES/EEZ līmenī. Pieņemot jebkādu šādu lēmumu, ir jāņem vērā minētā ierobežojuma sociālekonomiskā ietekme, tostarp arī alternatīvu pieejamība.

Tiks iekļauti jauni ierobežojumi *REACH* regulas XVII pielikumā, kurā jau uzskaitīti "vecie" ierobežojumi, kas bija pieņemti ar Ierobežojumu direktīvu¹², ko *REACH* regula aizstāja 2009. gada 1. jūnijā.

Ierobežošanas procedūru uzsāk ar paziņojumu par nolūku sagatavot zinātnisko dokumentāciju. Ierobežošanas dokumentāciju var sagatavot dalībvalsts vai *ECHA* pēc Eiropas Komisijas pieprasījuma. Dokumentācijās, cita starpā, ir jānorāda informācija par bīstamību un riskiem, kas izraisa pamatu bažām, pieejamā informācija par alternatīvām un pamatojums rīcības nepieciešamībai ES līmenī, kā arī informācija, ka attiecīgais ierobežojums ir visatbilstošākais pasākums papildus jau esošajiem.

¹² Direktīva 76/769/EEK

Riska novērtēšanas komiteja (*RAC*) un Sociālekonomiskās analīzes komiteja (*SEAC*) sniedz atzinumu par ierosinātajiem pieteikumiem attiecīgi 9 un 12 mēnešu laikā. Šā perioda laikā iesaistītajām personām ir iespēja komentēt dokumentāciju un *SEAC* atzinuma projektu. *ECHA* koordinēs šīs apspriešanās procedūras. Atzinumiem un pamatojuma dokumentācijai, ko *ECHA* iesniedz Eiropas Komisijai, ir jābūt zinātniski korektiem un vispusīgiem, lai trīs mēnešu laikā pēc atzinumu saņemšanas Eiropas Komisija vajadzības gadījumā varētu izstrādāt REACH regulas grozījumu projektu ar ierobežojumiem.

Sākotnēji Komisija lēsa, ka *ECHA* varētu apstrādāt ar katru gadu pieaugošo ierobežojumu dokumentāciju skaitu 2011.–2013. gadā. Pamatojoties uz līdz šim laikam *ECHA* saņemto informāciju, nav paredzams, ka patlaban gada laikā četru saņemto dokumentāciju skaits pieaugs, kaut arī situācija var mainīties, kad dalībvalstis sīkāk izvērtēs pirmajā reģistrācijas termiņā iegūto informāciju. Iespējams, ka iesniegs vairāk dokumentāciju par vielu grupām, par piemēru ņemot šāda veida sākotnējo paziņošanu, ko saņēma 2010. gada rudenī. Tāpēc *ECHA* plāno apstrādāt desmit dokumentācijas gadā. Tā kā Komisija var izteikt atbalsta lūgumus, *ECHA* 2012.–2014. gadā ir sagatavojusies katru gadu izstrādāt trīs ierobežojumu piedāvājumus.

Pamatojoties uz pieredzi atzinumu sagatavošanā pirmajiem četriem XV pielikuma ierobežojumu ziņojumiem, *ECHA* dalībvalstīm plāno sniegt papildu informāciju, konsultācijas un vajadzības gadījumā organizēt mācības, lai tās atbalstītu ierobežojumu priekšlikumu sagatavošanā.

3.3.3. Citas darbības, kas saistītas ar riska pārvaldības pasākumiem

Socioekonomiskā analīze

ECHA izstrādās arī metodoloģiju un vāks informāciju par invaliditāti/dzīves kvalitātes izmainīto dzīves ilgumu un vēlēšanos ieguldīt līdzekļus, lai izvairītos no vielu negatīvas ietekmes uz veselību. Turklāt *ECHA* turpinās savu darbību izstrādāt, lai palielinātu zināšanas un vērtētu ietekmes mazināšanos un citas ar licencēšanas ierobežojumiem vai aizliegšanu saistītās izmaksas. Visas šīs darbības ļaus dalībvalstīm un *ECHA* sagatavot ziņojumus par XV pielikumā paredzētajiem ierobežojumiem, kā arī *RAC* un *SEAC* atzinumu sagatavošanai par jaunajiem ierobežojumu priekšlikumiem un licencēšanas pieteikumiem.

Ietekmes scenāriji

Dažu pēdējo gadu laikā *ECHA* ir izstrādājusi ietekmes scenāriju praktiskus piemērus un ietekmes aplēses attiecībā uz dažādiem vielu lietošanas veidiem. Lai palielinātu nozares jaudu, turpmākajos gados tiks izstrādāti nākamie scenāriji, un dalībvalstis izstrādās labas kvalitātes ietekmes scenārijus, piemēram, attiecībā uz vielām maisījumos, vielu dispersīvu lietošanu un vielām izstrādājumos. *ECHA* strādās arī pie savu iekšējo resursu palielināšanas, lai varētu precīzi novērtēt CSR iekļauto informāciju, kas tiek iesniegta kā daļa no reģistrācijas dokumentācijas. Ārējo resursu veidošanā tiks iekļauta sadarbība ar nozares pārstāvjiem, kā arī ar valsts iestādēm, kas pārvalda REACH īstenošanu, lai tām palīdzētu riska pārvaldības pasākumu īstenošanas novērtēšanā, kuri nepieciešami, lai garantētu ķīmikāliju drošu lietošanu.

Vielas izstrādājumos

Vielas izstrādājumos savā lietošanas vai atkritumu stadijā var radīt draudus cilvēka veselībai vai videi, un ir vajadzība rīcība ES līmenī. Noteiktos apstākļos ražotāju un importētāju pienākums reģistrēt vai paziņot savos izstrādājumos esošās kandidātsarakstā iekļautās vielas stājas 2011. gadā, un paredzams, ka to skaits gadu gaitā pieaugs. Citos REACH procesos (reģistrācija, novērtēšana, licencēšana) arī tiks iegūta informācija, kas saistīta ar vielām izstrādājumos, kaut arī galvenā vērība šajos procesos ir šo vielu lietošana atsevišķi vai maisījumos.

Šajā plānošanas periodā *ECHA* izstrādās pieejas un rīkus, izmantojot *REACH* informāciju un citu pieejamo informāciju, lai identificētu gadījumus, kuros vajadzīgas turpmākas riska pārvaldības darbības, jo īpaši ierobežojumi, attiecībā uz vielām izstrādājumos. Tas ietvertu reģistrācijas datu skrīningu un vispārēju kritēriju izstrādāšanu tam, kādos gadījumos pieprasīt reģistrēt vielas izstrādājumos. *ECHA* sagatavos arī juridiskas saistības noteikt, vai licencēšanas sarakstā iekļautās vielas, ja tās ir izstrādājumos, rada apdraudējumu cilvēku veselībai vai videi. Lai arī ierobežojumu process saskaņā ar *REACH* regulu ir galvenais instruments ar vielām izstrādājumos saistīto risku novēršanā, arī *REACH* procesus var izmantot, apsverot un izstrādājot pasākumus atbilstoši attiecīgajiem Kopienas tiesību aktiem. Lai nodrošinātu efektīvu informācijas izmantošanu un regulatīvo saskaņotību, ir svarīgi attīstīt labi funkcionējošus šādas informācijas izplatīšanas kanālus citu tiesību aktu īstenošanas gadījumiem.

Vielu identificēšana turpmākam riska pārvaldības darbam

Efektīva kandidātsaraksta kā pirmās licencēšanas procesa darbības izmantošana un informācijas pieprasīšanas sākšana par vielām izstrādājumos paredz to vielu identificēšanu, kuru iekļaušana kandidātsarakstā ir atbilstošs ES mēroga pasākums. Tas pats attiecas uz ierobežojumu efektīvu izmantošanu un citiem ES mēroga pasākumiem. Šajā nolūkā *ECHA* sadarbībā ar dalībvalstīm turpinās attīstīt skrīninga pieejas, par vienu no jaunākajiem informācijas avotu izmantojot reģistrācijas dokumentācijas, kas saņemtas līdz pirmā un otrā reģistrācija termiņa beigām. Ja skrīningā tiek secināts, ka vajadzīga turpmāka informācija, lai apstiprinātu vai apgāztu attiecīgās bažas, ir jāapsver novērtēšanas process.

Sākot rīcību ES līmenī, t. sk. ierobežojumu vai licencēšanas mehānismu izmantošanu saskaņā ar *REACH*, ir vajadzīgi iestāžu un nozares resursi. Turklāt sāktais process ietekmēs iespējas vai vēlēšanos veikt citas darbības. Tādēļ, lai nodrošinātu, ka dažādi ES mēroga pasākumi tiek izmantoti veidā, kas ļauj efektīvi novērst vai samazināt ar vielu lietošanu saistītos riskus, vispiemērotākā riska pārvaldības rīcība identificēto bažu risināšanā ir jāvērtē šā procesa sākumā. Komisija kopā ar *ECHA* ir izstrādājusi pieeju un platformu, lai veicinātu apspriešanos un sadarbību dalībvalstu starpā par piemērotākajām riska pārvaldības iespējām. *ECHA* turpinās sniegt atbalstu Komisijai un dalībvalstīm, piemēram, ar formātu un vadlīniju pilnveidošanu un vajadzības gadījumā – ar mācībām. *ECHA* turpinās sniegt atbalstu Komisijai un dalībvalstīm, piemēram, ar formātu un vadlīniju pilnveidošanu un vajadzības gadījumā – ar mācībām.

3.4. Klasificēšana un marķēšana

Prioritātes 2012.-2014. gadā

- Uzturēt klasifikācijas un marķējuma sarakstu un nodrošināt šā saraksta lietošanas iespēju uzlabošanu;
- Atvieglot rūpniecības pārstāvjiem vienu un to pašu vielu dažādu klasifikāciju saskaņošanas procesu;
- Efektīvi izmantot *MSCA* un nozares pārstāvju priekšlikumus par atsevišķu bīstamu vielu, kā arī augu aizsardzībā izmantoto aktīvo vielu un biocīdo produktu harmonizētu klasificēšanu un marķēšanu;
- Izskatīt nozares pārstāvju pieprasījumus attiecībā uz maisījumos esošo vielu alternatīvo ķīmisko nosaukumu lietošanu.

Klasifikācija atspoguļo vielu un maisījumu bīstamību, bet marķējums nodrošina vielu drošu ražošanu, lietošanu un realizāciju.

CLP regula paredz vairākus uzdevumus *ECHA* saistībā ar bīstamo vielu klasifikāciju un marķējumu: klasifikācijas un marķējuma saraksta izveide, no *MSCA* un nozares pārstāvjiem saņemto priekšlikumu pārvaldīšana, lai nodrošinātu vielu harmonizētu klasificēšanu un marķēšanu, kā arī uzņēmumu pieprasījumu izskatīšana par citu ķīmisko nosaukumu lietošanu.

Klasifikācijas un marķējuma saraksta uzturēšana un turpmāka attīstīšana (C&L saraksts)

Nozares pārstāvjiem līdz 2011. gada sākumam tika lūgts nosūtīt paziņojumus par visām bīstamajām vielām, kā arī par vielām, uz kurām attiecas reģistrācija, ja tās laistas tirgū pirms 2010. gada 1. decembra. Tika saņemti un klasificēšanas un marķēšanas sarakstā saglabāti vairāk nekā trīs miljoni paziņojumu. 2011. gadā *ECHA* tīmekļa vietnē būs pieejama nekonfidenciāla informācija, un gada beigās tiks uzlabotas tehniskās sistēmas lietošanas iespējas.

Pēc šā datuma paredzams, ka katru gadu tiks saņemti vairāki tūkstoši jaunu paziņojumu un ka nozarei būs jāpārskata esošie ieraksti šajā sarakstā. Tādējādi *ECHA* būtisks uzdevums būs uzturēt šo sarakstu un uzlabot tā lietošanas iespējas. Šai informācijai ir jābūt pieejamai gan sabiedrībai, nozares pārstāvjiem un dalībvalstīm un iegūstamai lietotājiem pēc iespējas draudzīgā veidā, vienlaicīgi nodrošinot informācijas konfidencialitātes saglabāšanu. Īpašas pūles vajadzīgs vēltīt, lai nodrošinātu kompleksās datubāzes pārvaldību ar minimālu manuālu iejaukšanos, bet neietekmējot datubāzē iekļautās informācijas pareizību un uzticamību.

Lai arī dažādi ražotāji un importētāji par vienu un to pašu vielu var sniegt vairākus paziņojumus, kas, iespējams, ietver arī klasifikācijas atšķirības, laika gaitā tas piegādātājiem sniegs stimulus saistīties citam ar citu, lai vienotos par vienu ierakstu. Nozares pārstāvju saistības vienoties par vienu ierakstu var kavēt fakts, ka saraksts neatklāj uzņēmumu identitātes. 2011. gadā izpētot iespējas saziņas nolūkā saistīt uzņēmumus, kas tirgū laiž tās pašas vielas, *ECHA* veiks dažus pasākumus, lai atbalstītu uzņēmumus, kas gribētu īstenot kopējus ierakstus šajā sarakstā.

ECHA nodrošinās, ka nozarē būs izpratne, ka attiecībā uz vielām, kas pirmoreiz laistas tirgū pēc 2010. gada 1. decembra, paziņojumi par klasifikāciju un marķējumu *ECHA* jāiesniedz 1 mēneša laikā pēc vielas tirgū laišanas datuma.

Priekšlikumu apstrāde harmonizētai klasificēšanai un marķēšanai (C&L)

Dalībvalstu kompetentās iestādes var iesniegt priekšlikumus harmonizētai klasificēšanai un marķēšanai attiecībā uz vielām, kas ir *CMR*, kairina elpceļus un pēc izvēles principa – ar citu bīstamu ietekmi, kā arī pamatojumu, kāpēc nepieciešama rīcība ES līmenī. Pesticīdu un biocīdu produktu aktīvajām vielām vai biocīdiem produktiem ir nepieciešama pilnīga klasifikācijas un marķējuma saskaņošana. Priekšlikumu iesniegšanas procedūra ir salīdzināma ar iepriekš aprakstīto 3. darbību vielas identificēšanai par *SVCH*.

Turklāt ražotāji, importētāji un pakārtotie lietotāji var iesniegt priekšlikumus harmonizētai klasificēšanai un marķēšanai attiecībā uz to bīstamības klašu vielām, par kurām nav saskaņotu ierakstu, kas jo īpaši attieksies uz gadījumiem, kad uzņēmumi, laižot tirgū tās pašas vielas, vienojas savā starpā un nevar vienoties par pareizu *C&L*.

Dalībvalstu kompetentās iestādes (*MSCA*), ražotāja, importētāja vai pakārtotā lietotāja dokumentācija sniedz zinātnisku pamatojumu, nosakot, vai viela atbilst klasificēšanas kritērijiem. *ECHA* priekšlikumu publicē, lai saņemtu piezīmes no dalībvalstu kompetentajām iestādēm un iesaistītajām personām. Pēc tam to apspriež Riska novērtēšanas komitejā, kas sniedz atzinumu par piedāvāto priekšlikumu. *RAC* atzinumu iesniedz Komisijai. Ja Komisija atzīs, ka šīs vielas saskaņošana ir pamatota, tā iesniegs lēmumu ar komitoloģijas procedūras palīdzību, un rezultātā vielu klasifikācija un marķējums būs harmonizēti.

ECHA paredz, ka šajā pārskata periodā katru gadu tiks iesniegti aptuveni 60 priekšlikumi, kurus pēc apspriešanās procesa iesniegs *RAC*.

Pieprasījumu izvērtēšana par citu ķīmisko nosaukumu izmantošanu

Maisījumos iekļauto vielu ražotāji, importētāji un pakārtotie lietotāji var iesniegt *ECHA* pieprasījumu atļaut izmantot citus "vispārējus" ķīmiskos nosaukumus, ja ir iespējams pierādīt, ka vielas identitātes atklāšana apdraud uzņēmējdarbības konfidencialitāti. Katru šādu pieprasījumu *ECHA* izvērtēs sešu nedēļu laikā, nosakot, vai cita nosaukuma izmantošanas kritēriji ir izpildīti. *ECHA* paredz, ka pārskata periodā katru gadu tiks saņemts arvien lielāks skaits šādu pieprasījumu (līdz 200 pieprasījumiem 2014. gadā). *ECHA* paredz šajā pārskata periodā katru gadu saņemt pieaugošu skaitu pieprasījumu (līdz 200 pieprasījumiem 2014. gadā).

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

Pēc 2015. gada 1. jūnija nozares pārstāvjiem būs jāpanāk atbilstība *CLP* regulai ne tikai attiecībā uz vielām, bet arī maisījumiem un tiem vairs netiks atļauts klasificēt vielas saskaņā ar iepriekšējiem tiesību aktiem. Sagatavošanas darbs, lai nodrošinātu nozares informētību pirms izmaiņu stāšanās spēkā stāsies spēkā 2014. gadā.

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

Prioritātes 2012.-2014. gadā

- Augstas kvalitātes vadlīniju dokumentu sagatavošana, nodrošinot iesaistīto personu līdzdalību;
- Pārskatīt reģistrēšanas un ķīmiskās drošības novērtēšanas vadlīnijas, iekļaujot tajās 2010. gada reģistrēšanas termiņa pieredzi, pirms iestājas 2013. gada reģistrēšanas termiņš;
- Turpmāk uzlabot šo vadlīniju dokumentu pieejamību;
- Izstrādāt vadlīnijas par biocīdiem;
- Sniegt konsultācijas un palīdzību nozares pārstāvjiem, kā arī saskaņotas atbildes ES mērogā, izmantojot valsts palīdzības dienestu tīklu, par REACH, CLP un Biocīdu regulām.

3.5.1. Vadlīnijas

Vadlīnijas raksturo vispāratzītos veidus, kā nozares pārstāvji un dalībvalstu kompetentās iestādes pilda savus pienākumus saskaņā ar *REACH* un *CLP* regulām, lai veicinātu šo regulu ieviešanu. Vadlīnijas darbojas kā precīzs standartizēts ietvars, kas palīdz uzņēmumiem un nozares asociācijām izstrādāt precīzus un nozarei piemērotus risinājumus šo abu tiesību aktu prasību izpildei. Attiecībā uz informēšanas prasībām *ECHA* vadlīnijas nodrošina tiesisko līdzsvaru, lai radītu drošu un augstvērtīgu informāciju, kas nodrošina šo vielas drošu lietošanu, vienlaikus mazinot nepieciešamību pēc papildu testēšanas, izmantojot dzīvniekus.

Pamatojoties uz saņemtajām atsauksmēm un 2010. līdz 2011. gadā uzsākto darbu, atsevišķas vadlīniju daļas tiks uzlabotas 2013. gada termiņam, un pēc tās tiks saņemtas jaunas atsauksmes attiecībā uz nākamo termiņu vēl pirms turpmāka atjaunināšanas darba.

Tomēr *ECHA* nolūks ir iesaldēt reģistrēšanas vadlīniju izstrādi pietiekami agrāk, lai nodrošinātu, ka reģistrētāji var strādāt, pamatojoties uz uzticamiem un iztulkotiem vadlīniju dokumentiem, kas publicēti vismaz 6 mēnešus pirms reģistrācijas termiņa beigām.

Esošās vadlīnijas tiks pielāgotas arī jaunākajiem atklājumiem nanomateriālu jomā, un laikā no 2012. līdz 2014. gadam, pamatojoties uz Komisijas panākto šajā jomā, tiks izstrādātas jaunas vadlīnijas.

Lai nodrošinātu vadlīnijām iespējami plašāku atbalstu, *ECHA* izstrādāja vadlīniju apspriešanas procedūru, lai panāktu vadlīniju atjaunināšanas/izstrādes procesa pārskatāmību, vienlaikus saglabājot iesaistīto personu tiešu dalību un augstvērtīgas ekspertīzes pieejamību. Šim nolūkam *ECHA* veido plašu zinātnisko ekspertu un ieinteresēto organizāciju datu bāzi.

Vadlīniju pieejamība tiks uzlabota, pateicoties tādiem paskaidrojošiem dokumentiem kā, piemēram, *Biežāk uzdotie jautājumi*, *Faktu lapas*, *Vadlīnijas īsumā* un īpaši izstrādātām tīmekļa vietnēm, kas veltītas konkrētiem *REACH* un *CLP* procesiem, *REACH* navigatoram un *REACH* terminoloģijas pilnveidei 22 Kopienas valodās.

3.5.2. Palīdzības dienests

ECHA palīdzības dienests sniedz konsultācijas par REACH un CLP regulu noteikumiem, kā arī nodrošina *ECHA* lietojumprogrammu IUCLID 5, Chesar un REACH-IT atbalstu.

Turklāt 2012.–2014. gadā nozīmīga *ECHA* palīdzības dienesta darba daļa saistīsies ar REACH un CLP regulu vienotas izpratnes veicināšanai, lai nodrošinātu, ka valstu REACH un CLP palīdzības dienesti sniedz saskaņotas atbildes nozares uzņēmumiem. *ECHA* turpinās nostiprināt sadarbību ar valstu palīdzības dienestiem, jo īpaši pievēršoties *HelpNet* darbības pilnveidošanai, savlaicīgi sniedzot labākos iespējamus pakalpojumus. Bez atbilžu saskaņošanas uz jautājumiem par REACH un CLP regulām, arī papildu mācību pasākumi nodrošinās spēju attīstīšanu valstu un Eiropas līmenī, kā arī vispārēju zināšanu turpmāku uzkrāšanu, ko varēs viegli izmantot visas iesaistītās personas.

Ir paredzams, ka 2011. gadā daudz sarežģītākus jautājumus saistībā ar CLP regulu izraisīs klasificēšanas un marķēšanas datu publicēšana. *ECHA* palīdzības dienesta risināto jautājumu loks attieksies uz visiem REACH procesiem, t.i. reģistrēšanu, novērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu, kā arī pakārtoto lietotāju darbībām. *ECHA* palīdzības dienests pakāpeniski pārņems pienākumus saistībā ar atbilžu sniegšanu uz jautājumiem par ierobežošanu. Šos pienākumus līdz šim veica Eiropas Komisija. Sākot ar 2012. gadu, ir sagaidāms, ka jautājumu skaits par licencēšanu pieaugs.

Sākot no 2012. gada beigām, ir sagaidāms, ka darba slodze palielināsies pirms otrā reģistrēšanas termiņa attiecībā uz reģistrēšanu saskaņā ar REACH, kas paredzama 2013. gadā, un rezultātā minētajā gadā ir paredzama jautājumu skaita strauja palielināšana līdz sasniedz maksimumu. *ECHA* palīdzības dienests savlaicīgi pielāgos savas darbības, lai spētu darboties šādu svārstību apstākļos.

ECHA palīdzības dienests ir arī atbildīgs par mācību pasākumu koordinēšanu saistībā ar REACH un CLP (turpmāk — arī ar biocīdiem) ārējai publikai (piemēram, MSCA utt.). Šīs darbības nepieciešamību noteiks pieprasījums, un mācību tēmas centīsies iekļaut citos mācību pasākumos saistībā ar konkrētākiem jautājumiem, izmantojot, piemēram, valstu palīdzības dienestu *HelpNet* utt., un tos plānos katru gadu. Šajā darbībā tiks izmantoti e-mācību rīki (piemēram, tīmekļa semināri), lai varētu plašāk izplatīt apmācības saturu.

3.6. Zinātniskie IT rīki

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Tālāk attīstīt *ECHA* zinātniskās lietojumprogrammas, lai paplašinātu IT atbalstu un nodrošinātu tā pieejamību visiem biznesa procesiem, kā arī pievērst uzmanību nevis iesniegšanas procesiem, bet gan novērtēšanas un riska pārvaldības lēmumu izstrādes/lēmumu pieņemšanas procesiem;
- Uzlabot zinātnisko lietojumprogrammu integrāciju, konsolidējot bieži izmantotus un konsolidētus datu pārvaldības, drošības pārvaldības, lietotāju pārvaldības un komunikācijas modeļus;
- Uzlabot piekļuves, informācijas ieguves un jautājumu uzdošanas funkcijas *ECHA* datu bāzēs, ņemot vērā dažādas mērķauditorijas: *MSCA*, ieviešanas iestādes, iesaistītās personas un plašu sabiedrību;
- *ECHA* datu bāzēs izveidot uzņēmējdarbības izlūkošanas sistēmas zinātniskā darba atbalstam;
- Uzlabot IT atbalstu sadarbībai, kurā iesaistīta *ECHA* un ārējās iesaistītās personas (komitejas, *MSCA*, ieviešanas iestādes, nozares pārstāvji utt.).

ECHA izstrādā visdažādākās IT sistēmas, lai atbalstītu *REACH* un *CLP* darbības. 2011. gadā uzmanība tiks pievērsta nevis iesniegšanas procesiem, bet gan to darbplūsmas procesu atbalstam, kas sāksies pēc pirmajā reģistrācijas termiņā veiktās iesniegšanas. Šie darbplūsmas procesi lielā mērā ir saistīti ar novērtēšanas un riska pārvaldības lēmumu izstrādi/lēmumu pieņemšanu. 2012. gadā šajos procesos izmantoto IT sistēmu īpatsvars pieaugs. Līdz ar to izstrādes joma būs saistīta ar IT rīku integrācijas uzlabošanu, konsolidējot nozares pārstāvju, *ECHA*, dalībvalstu un Komisijas datu pārvaldības, drošības un piekļuves pārvaldības un sakaru modeļus.

Pastiprināta uzmanība integrācijai būs pamats IT atbalsta uzlabošanai saistībā ar piekļuvi, informācijas iegūvi un jautājumu uzdošanu *ECHA* datu bāzēs, ņemot vērā dažādu mērķauditoriju vajadzības. Galvenā uzmanība joprojām tiks pievērsta IT atbalsta uzlabošanai saistībā ar *MSCA* uzdevumu izpildi.

Sasniedzot divus izšķirošus starpposma rezultātus attiecībā uz *REACH-IT* sistēmu 2010. gada beigās un 2011. gada sākumā, kad tiks apstrādāts reģistrācijas pieteikumu un klasificēšanas un marķēšanas paziņojumu pirmais vilnis, *ECHA* uzsāks darbu pie 2012.–2014. gada perioda, izmantojot šajā darbā gūto pieredzi, un varēs efektīvi sagatavoties otrajam reģistrācijas termiņam 2013. gadā. Šajā sakarā *ECHA* īpaši risinās problēmas, kas norādītas 2011. gada iespēju un nepieciešamību novērtējumā. Pētījuma veikšanas mērķis ir iegūt pārskatu par to, kā uzlabot *SME* sakarus ar aģentūru, tostarp — izmantojot tās IT rīkus dažādās ES valodās.

2012.–2014. gadā turpināsies *ECHA* dokumentu un ierakstu pārvaldības sistēmas platformas ieviešana administratīvos darbplūsmas procesos. Turklāt tā tiks paplašināta līdz sadarbības procesiem, kas visciešāk saistīti ar *ECHA* sekretariāta un tā komiteju darbu.

ECHA analizēs klasificēšanas un marķēšanas datus, lai noskaidrotu labākās to izmantošanas uzlabošanas metodes, kā arī atbalsta līmeni, kādu klasificēšanas un marķēšanas datu harmonizēšanā varētu nodrošināt IT.

ECHA arī turpinās izstrādāt vai pilnveidot daudzas specializētās papildu lietojumprogrammas, piemēram, ķīmiskās drošības novērtēšanas un ziņošanas rīku (*CHESAR*), caurskates un apsteidzošās noteikšanas sistēmas (piemēram, (Q)*SAR* rīkkopa), informācijas iegūšanas un *ECHA* datu bāzēs izmantotās biznesa informācijas sistēmas, lai varētu labāk izmantot alternatīvas datorizētas metodes testēšanai, izmantojot dzīvniekus.

Ņemot vērā 2010. gadā gūto pieredzi, *ECHA* pārskatīs un pilnveidos IT rokasgrāmatas, lai tās būtu lietotājiem draudzīgas. Īpaša uzmanība tiks pievērsta faktam, ka 2013. gadā, salīdzinot ar 2010. gadu, reģistrētāji būs mazāki uzņēmumi, kuriem būs mazāki resursi un pieredze darbā ar reglamentējošiem IT rīkiem.

Paralēli jaunām izstrādātnēm tiks strādāts arī pie esošo sistēmu darbības un atbalsta uzlabošanas, nodrošinot iepriekš saskaņotu pakalpojumu kvalitātes līmeni.

3.7. Zinātniskas un tehniskas konsultācijas ES iestādēm un struktūrām

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Nostiprināt *ECHA* kā vadošā Eiropas regulējošā eksperta lomu un nodrošināt metodes, rīkus un citu atbalstu alternatīvu testēšanas metožu un ķīmiskās drošības novērtēšanas jomā;
- Atbalstīt Komisiju turpmākā *REACH* un *CLP* regulu izstrādē;
- Uzturēt labas attiecības un sadarbības tīklu ar ES iestādēm un attiecīgām struktūrām Eiropas Savienībā, kas starptautiskā līmenī nodarbojas ar ķīmiskām vielām;
- Tālāk attīstīt *ECHA* spējas sniegt zinātniskas un tehniskas konsultācijas testēšanas metožu (tostarp alternatīvu testēšanas metožu) un nanomateriālu jomā.

Laikā no 2012. līdz 2014. gadam *ECHA* turpinās paplašināt sadarbību ar Eiropas Savienības iestādēm, jo īpaši ar Eiropas Parlamentu un Komisiju. *ECHA* un tās zinātnisko komiteju zinātniskās spējas ir sasniegušas briedumu, un tas ļauj iestādēm sūtīt *ECHA* attiecīgus zinātniska rakstura jautājumus, uz kuriem atbilde nepieciešama politikas veidotājiem.

ECHA jo īpaši sniegs arī attiecīgas konsultācijas Komisijai par turpmāko *REACH* un *CLP* regulu pilnveidi un visiem saistītajiem tiesību aktiem par ķīmiskajām vielām, kā arī to īstenošanas pasākumiem.

No 2012. līdz 2014. gadam *ECHA* turpinās sadarbību ar Komisijas Apvienoto pētījumu centru (*JRC*). Sadarbība ar Veselības un patērēju aizsardzības institūtu (*IHCP*) tiks īpaši stiprināta saistībā ar alternatīvām testēšanas metodēm testēšanai, izmantojot dzīvniekus, un nanotehnoloģiju. Sakarā ar šo sadarbību *ECHA* attīstīs savu spēju sniegt vislabākos iespējamus zinātniskos un tehniskos padomus ātri attīstošās zinātniskās nozarēs, piemēram, *in vitro* un *in silico* testēšanas metodēs, (Q)*SAR* metodēs un nano drošībā.

Ķīmiskās drošības novērtējums (*CSA*) ir *REACH* pamatelements, kas raksturo nosacījumus drošai vielu lietošanai visā to dzīves ciklā. Līdz ar to tas skar visus *REACH* procesus (reģistrēšanu, novērtēšanu, ierobežošanu un licencēšanu) un saistītos lēmumus un darbojas kā saite starp *REACH* un pārējiem tiesību aktiem. *ECHA* mērķis ir arī turpmāk noteikt ar *CSA*

saistītas koncepcijas un metodes, lai izstrādātu vienotu CSA pieeju visā piegādes ķēdē un sniegtu pienācīgu atbalstu uzņēmumiem. Šis darbs turpināsies periodā no 2012. līdz 2014. gadam. Tas ietvers arī turpmāku ietekmes novērtējuma rīku izstrādi. Turklāt ECHA sāks izstrādāt metodes, lai novērtētu sarežģītas vielas, sabrukšanas produktus un pārveidošanas produktus no vielām, kas reaģē lietojot, un izstrādātu ietekmes scenārijus (ES) atkritumu mūža ciklam, ņemot vērā 2011. gadā sākotnēji veikto analīzi.

Noteiktos apstākļos REACH īstenošanai nepieciešama jauna ķīmisko vielu testēšana izmēģinājumos ar mugurkaulniekiem, lai iegūtu trūkstošos datus par šo vielu bīstamību. Vienlaikus REACH mērķis ir arī veicināt alternatīvas metodes, kuras varētu aizstāt, mazināt vai precizēt vajadzību pēc testēšanas metodēm, izmantojot dzīvniekus, saglabājot augstu aizsardzības līmeni. Eiropas Savienībā Komisija ir atbildīga par jauno metožu apstiprināšanu tiesību aktos. ECHA šīm darbībām sniedz zinātnisku un tehnisku atbalstu. Tā kā par vielām ir pieejams arvien vairāk datu, reģistrētajiem būs vairāk iespēju pajauties uz alternatīvām testēšanas metodēm, piemēram, *in vitro* metodēm un (Q)SAR (kvantitatīvas un kvalitatīvas struktūru aktivitātes attiecība), lai droši novērtētu savas vielas. ECHA veicinās zinātniski pamatotu bez testēšanas metožu izmantošanu. Tas tiks panākts, ņemot vērā jau esošo pieredzi un sasniegumus *in vitro* pieejās Eiropā un starptautiskā līmenī, turpinot izstrādāt un integrēt bez testēšanas metodes iekšējās procedūrās un aktīvi veicinot turpmāku progresu šajā jomā.

Pamatojoties uz 2009. gadā izstrādātā darba plāna prioritātēm, ECHA attīstīs savas iekšējās spējas nanomateriālu raksturošanas, bīstamības un drošības novērtēšanas un riska pārvaldības jomā. ECHA piedalīsies dažādos zinātniskos un reglamentējošos pasākumos ES un ESAO līmenī, lai pēc tam varētu izstrādāt attiecīgas vadlīnijas nozares uzņēmumiem, kā arī varētu novērtēt reģistrācijas dokumentācijas ar informāciju par nanomateriālu bīstamību, riskiem un risku pārvaldību. Ņemot to vērā, ECHA un Komisija ir izveidojusi sadarbības līgumus, kas atvieglos lietpratības apmaiņu abos virzienos.

Laikā no 2012. līdz 2014. gadam ECHA arī turpinās konkrētās darbības attiecībā uz pārskatu sniegšanu Komisijai, kā to paredz REACH regula. ECHA sagatavos otro trīsgaļu ziņojumu¹³ Komisijai par situāciju saistībā ar tādu testēšanas metožu ieviešanu un piemērošanu, kurās neparedz dzīvnieku izmantošanu, un par testēšanas stratēģijām, ko izmanto, lai radītu informāciju par vielai raksturīgajām īpašībām un veiktu riska novērtējumu, kas nepieciešams REACH regulas prasību izpildei. Papildus ECHA palīdzēs sagatavot pirmo Aģentūras pārskatu, kas jāiesniedz līdz 2012. gada jūnijam. Turklāt, ja to pieprasīs arī Komisija, ECHA būs gatava atbalstīt Komisijas veikto pārskatu saistībā ar REACH saskaņā ar regulas 138. pantu un īpaši saistībā ar endokrīnos traucējumus izraisošām vielām, kas attiecas uz licencēšanas procedūru saskaņā ar 138. panta 7. punktu.

REACH regula paredz horizontālu ietvaru, kas piemērojams lielākajai daļai Eiropas tirgū ražoto vai izplatīto ķīmisko vielu. Tādēļ daudzos gadījumos ECHA darbs ietekmē Eiropas Savienības organizācijas, kas ir saistītas ar nozarei raksturīgiem tiesību aktiem par ķīmisko vielu riska novērtējumu un pārvaldību. Tādēļ REACH regula paredz, ka ECHA ir jāsadarbjas ar šīm organizācijām, lai izvairītos no darbu dublēšanas un pretrunīgiem zinātniskajiem atzinumiem, un jo īpaši ar Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādi (EFSA) un Eiropas Komisijas Darba drošības, higiēnas un veselības aizsardzības konsultatīvo komiteju – ar darbinieku aizsardzību saistītos jautājumos. Ar to Aģentūra veicina sinerģijas veidošanu ar citiem ES tiesību aktiem, un darīs tā arī turpmāk.

Notiek arī sadarbība ar Eiropas Darba drošības un veselības aizsardzības aģentūru (EU-OSHA), Eiropas Zāļu aģentūru (EMA), Eiropas Vides aģentūru (EEA), Eiropas Komisijas Apvienoto pētījumu centru (JRC) un Eiropas Komisijas nepārtikas zinātniskajām komitejām.

¹³ REACH regulas 117. panta 3. punkts.

Turklāt tiks pastiprināti kontakti ar pētniecības politikas un finansēšanas struktūrām, tostarp Komisiju, lai informētu par zinātniskajām vajadzībām, kas izriet no *REACH* regulas, vai iegūtu to zinātnisko projektu rezultātus, kuriem var būt reglamentējoša ietekme. Vajadzības gadījumā *ECHA* strukturēs šīs partnerības, piemēram, radot sadarbības tīklu ar līdzīgām Eiropas Savienības iestādēm vai izstrādājot citus vienošanās memorandus.

3.8. Biocīdi

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Izveidot *ECHA* resursus jauno pienākumu veikšanai saistībā ar nākamo Biocīdu regulu un sagatavoties tās īstenošanai;
- Nodrošināt efektīvu *ECHA* uzticēto un no Biocīdu regulas izrietošo jauno uzdevumu īstenošanas sākumu.

Eiropas Komisija 2009. gada jūnijā pieņēma priekšlikumu jaunai regulai par biocīdo produktu laišanu tirgū un to izmantošanu, lai pārskatītu esošo tiesisko regulējumu (Biocīdo produktu direktīva 98/8/EK). Jaunās regulas mērķis ir harmonizēt Eiropas biocīdo produktu un to aktīvo vielu tirgu, nodrošinot augstu aizsardzības līmeni attiecībā uz cilvēkiem, dzīvniekiem un vidi.

Biocīdie produkti satur vai rada aktīvas vielas un tiek izmantoti pret kaitīgiem organismiem, piemēram, tādiem kā baktērijas. Pie šiem produktiem pieder mājsaimniecības līdzekļi, piemēram, grauzēju iznīcinātāji (rodenticīdi), repelenti un insekticīdi. Citiem produktiem ir vairāk rūpnieciska izmantošana, kā, piemēram, koksnes un materiālu aizsarglīdzekļi, pretsārņojuma krāsas un konservācijas līdzekļi, kas novērš dabisku materiālu vai izstrādājumu bojāšanos.

Savā priekšlikumā Komisija ir paredzējusi jaunu lomu *ECHA* un papildu uzdevumus attiecībā uz aktīvo vielu novērtēšanu un biocīdo produktu licencēšanu. Šis priekšlikums patlaban ir likumdošanas procesā, un spēkā tas varētu stāties 2012. gada sākumā, bet piemērots – sākot ar 2013. gadu. Laika posmā no 2012.-2014. gadam *ECHA* ir jānodrošina, lai tā pēc jaunā tiesību akta pieņemšanas varētu sākt jauno, ar biocīdiem saistīto uzdevumu īstenošanu efektīvi un laicīgi, un *ECHA* ir iedalīti papildu resursi šo uzdevumu veikšanai. Turpmāk norādīto *ECHA* nākamo uzdevumu apraksta pamatā ir Padomes 2010. gada decembrī panāktā politiskā vienošanās. Uzdevumu un to ietekmes aprakstu pārskatīs, pamatojoties uz likumdošanas procesa turpmāku virzību.

3.8.1. Regulatīvo procesu īstenošana

Aktīvo vielu novērtēšana un licencēšana

Biocīdajos produktos aktīvās vielas var tikt izmantotas, ja tās ir apstiprinātas un iekļautas nākamās regulas I pielikumā. *ECHA* atbildībā būs pieteikumu saņemšana aktīvo vielu licencēšanai. *ECHA* pārbaudīs, vai pieteikumi ir iesniegti pareizā formātā un iekasēs nodevu par pieteikumu. Pēc tam dalībvalsts kompetentā iestāde veiks pieteikuma zinātnisko novērtēšanu. *ECHA* no kompetentās iestādes saņems novērtējuma ziņojumu un *ECHA* jaunizveidotā komiteja (Biocīdo produktu komiteja) sagatavos atzinumu par šo ziņojumu. Komitejas atzinumu iesniegs Komisijai, kas pieņems lēmumu par licencēšanas pieteikumu. Atjaunošanas pieteikumus izskatīs līdzīgā procedūrā.

Ja aktīvā viela ir kandidātviena aizstāšanai, *ECHA* sāks sabiedrisku apspriešanos, lai saņemtu informāciju no trešām personām, piemēram, par iespējamām alternatīvām vielām.

ECHA pārņems arī Komisijas atbildību vadīt esošo aktīvo vielu pārskatīšanas programmu saskaņā ar Biocīdo produktu direktīvu.

ECHA veiks sagatavošanos, lai varētu saņemt un izskatīt pieteikumus, sākot ar 2013. gadu, un vadīt pārskatīšanas programmu no 2014. gada. Paredzamais licencēšanas pieteikumu skaits ir samērā neliels, savukārt pārskatīšanas programmas dokumentāciju skaits pārsniedz 500.

Biocīdo produktu novērtēšana un licencēšana

Biocīdos produktus var tirgot tikai tad, ja tie ir apstiprināti un satur tikai apstiprinātās aktīvās vielas. Licencēšanas process var atšķirties atkarībā no konkrētā gadījuma un tā, kādā līmenī uzņēmums vēlas pieteikt licencēšanu. Dažādās iespējas ietver: vienkāršotu procedūru („produktiem ar mazu risku”), licencēšanu valsts līmenī, valsts līmeņa licencēšanas savstarpēju atzīšanu un licencēšanu Eiropas Savienības līmenī. *ECHA* būs liela nozīme atsevišķu produktu savstarpēju atzīšanas procesā. *ECHA* Sekretariātam nodrošinās jaunu dalībvalstu iestāžu koordinācijas grupu, kas izskatīs ar savstarpēju atzīšanu saistītos jautājumus. Atsevišķos gadījumos Komisija var pieprasīt *ECHA* viedokli, ja koordinācijas grupa nespēj atrisināt domstarpības dalībvalstu starpā. ES licencēšanas procedūrā *ECHA* saņems pieteikumus, kurus tā pārbaudīs, vai tie ir iesniegti pareizā formātā un iekasēs nodevu par pieteikumu. Attiecībā uz *MSCA* veikto novērtēšanu, *ECHA* atzinumu un licencēšanu Komisijā tiek īstenoti tie paši darbības posmi, kas ir saistībā ar aktīvajām vielām. Paredzēts, ka ES licencēšanas apjoms aptvers sākotnēji septiņus produktu veidus un 2020. gadā paplašināsies, iekļaujot citus veidus (tiks iekļauti atsevišķi produktu veidi, uz kuriem neattiecas ES licencēšana).

Datu kopīgošana, negodīgie tirgotāji (*free riders*) un tehniskā ekvivalence

Līdzīgi kā tas ir saistībā ar *REACH* regulu, ierosinātajā Biocīdu regulā būs ierosināti noteikumi par datu kopīgošanu, lai novērstu nevajadzīgu testēšanu, izmantojot dzīvniekus. Attiecībā uz Biocīdu regulu *ECHA* būs arī ierobežoti šķīrējtiesneša pienākumi, kurus īsteno ar iespēju piešķirt tiesības reģistrētājiem atsaukties uz pētījumiem, izmantojot mugurkaulniekus, pat bez vienošanās ar šo datu īpašnieku. *ECHA* pieteikuma iesniedzējam var ļaut atsaukties arī uz datiem, kas ir cita uzņēmuma īpašumā, bet attiecībā uz kuriem ir beidzies datu aizsardzības termiņš, ja ir nosakāma attiecīgo aktīvo vielu tehniskā ekvivalence. Aģentūras lēmumi būs pārsūdzami.

Ar regulu lielie uzņēmumi, kas tirgo aktīvās vielas ES, būs spiesti iesniegt pieteikumus to licencēšanai, nosūtot atsevišķu pieteikumu vai pievienojoties cita iesniedzēja pieteikumam. Šī procedūra ir paredzēta, lai atrisinātu problēmu ar negodīgajiem tirgotājiem (*free riders*), t. i., uzņēmumiem, kas līdz šim laikam turpinājuši tirgot biocīdās aktīvās vielas, neiesniedzot

pieteikumu licencēšanai un nemaksājot paredzēto nodevu. *ECHA* būs jāpublicē pieteikumu iesniedzēju saraksts, kas nākotnē vēlas turpināt darbību tirdzniecībā.

Lai veicinātu iepriekš aprakstītos procesus, būs paredzēta procedūra aktīvo vielu tehniskās ekvivalences noteikšanai. Šajā nolūkā *ECHA* ir jānosūta pieteikums un jāsamaksā nodeva, un *ECHA* nolēms, vai konkrētās aktīvās vielas uzskatāmas par tehniski ekvivalentām. Arī šo lēmumu varēs pārsūdzēt. *ECHA* vajadzēs sagatavoties šiem uzdevumiem, un būs jāsniedz vadlīnijas nozares pārstāvjiem šo procedūru īstenošanai.

Biocīdo produktu reģistrs

ECHA būs jāizveido un jāuztur Biocīdo produktu reģistrs. Šis reģistrs būs nozarei paredzēta informācijas sistēma, ar kuras palīdzību tās pārstāvji varēs izveidot un iesniegt savus pieteikumus, savukārt pieteikumu iesniedzējiem, *ECHA*, dalībvalstīm un Komisijai nodrošinās piekļuvi šiem pieteikumiem, kā arī nodrošinās iespēju apmainīties ar informāciju, kas ar tiem saistīta, un, attiecīgi, piekļuvi pieteikumu apstiprinājumiem. Ģģentūra publiskos reģistrā iekļauto nekonfidenciālo informāciju.

Ir būtiski, lai *ECHA* sāktu sagatavot ar biocīdiem saistītos IT aspektus pēc iespējas agrāk, tādējādi nodrošinot iespējas izskatīt pirmos pieteikumus, kurus varētu saņemt no 2013. gada. Ņemot vērā plašās vajadzības, IT attīstības aspekti pakāpeniski izveidosies par daudzgadu projektu.

ECHA 2012. un 2013. gadā paredz veikt izmaiņas savās IT sistēmās, lai atbalstītu jaunā biocīdu jomas tiesību akta ieviešanu, integrētā veidā paplašinot esošās datu bāzes un funkciju iespējas, lai gūtu pēc iespējas lielāku labumu no kopējiem mehānismiem un bloku veidošanas.

Atbalsts nozarei

ECHA ir jāsniedz tāds atbalsts nozarei, kas līdzvērtīgs tam, ko tā sniedz saistībā ar *REACH* un *CLP* regulām. Tās darba apjomu biocīdu jomā papildinās vadlīnijas un palīdzības dienesta pakalpojumi. Ir būtiski, lai *ECHA* sāktu sagatavot ar šīs regulas ieviešanu saistītos resursus pēc iespējas agrāk un sagatavot no Komisijas nodoto esošo norāžu dokumentāciju biocīdo vielu un produktu jomā.

3.8.2. *ECHA* struktūras un kopīgie pasākumi

Biocīdo produktu komiteja

Jaunajos nākamās Biocīdu regulas noteikto uzdevumos ir arī paredzēts izveidot Biocīdo produktu komiteju (*BPC*). Tā atbildēs par Ģģentūras atzinumu sagatavošanu konkrēti saistībā ar aktīvo vielu licencēšanas pieteikumiem, aktīvo vielu noteikšanu par kandidātvieļām aizstāšanai un pieteikumiem biocīdo produktu licencēšanai, t. sk. periodisku iepriekš minēto pieteikumu atjaunošanu.

Katra dalībvalsts un Komisija ieceļ vienu *BPC* locekli. *BPC* darbības principi un noteikumi būs līdzīgi *ECHA* komitejām noteiktajiem. Tā kā ar biocīdu regulu saistītā darba slodze ar gadiem būtiski palielināsies, ar Valdes lēmumu būs arī iespēja izveidot paralēlās komitejas.

ECHA jaunā komiteja būs jāizveido ļoti drīz pēc Biocīdu regulas stāšanās spēkā, kā arī jāsamatavojas uzdevumu veikšanai un strauji augošās darba slodzes jautājuma risināšanai.

Citi kopīgie pasākumi

Saskaņā ar ierosināto regulu Apelācijas padomes kompetencē būs lemt par atsevišķu *ECHA* lēmumu apelācijas sūdzībām, kas pieņemti saskaņā ar šo regulu. Pirms dienas, kad regulas stājas spēkā, Apelācijas padomei tiks pieprasīts pieņemt darba procedūras, kas piemērojamas šiem jaunajiem uzdevumiem.

ECHA vajadzēs noteikt jaunus pasākumus komunikācijas jomā, lai atbalstītu šo jauno uzdevumu efektīvu īstenošanu. Tiks paredzēti īpašas izpratni veidojošas kampaņas, īpaši pēc regulas stāšanās spēkā, kā arī īpaši attiecīgam gadījumam organizētus pasākumus, kas adresēti atsevišķām rūpniecības nozarēm un iesaistītajām personām, lai informētu par jaunajiem noteikumiem un *ECHA* lomu.

Paredzēta *ECHA* starptautiskās darbības paplašināšana, lai ietvertu ESAO programmu biocīdu jomā.

3.8.3. Vadība, organizācija un resursi

Jaunie ar biocīdiem saistītie uzdevumi ietekmēs arī *ECHA* tādas vispārējās pārvaldības darbības kā, piemēram, vadība, plānošana un ziņojumu sniegšana, kvalitātes kontrole, drošība, cilvēkresursi un finanses. Galvenais mērķis ir izveidot un izmantot darbā atbilstošu budžeta vadības un izmaksu uzskaites sistēmu, kuras pamatā būtu veicamās darbības, jo tādējādi tiktu nodrošināts, ka būs nošķirtas saistībā ar šo regulu saņemtās subsīdijas un/vai maksas no ieņēmumiem saistībā ar *REACH* un *CLP* regulām. Pamazām noslēdzas darbā pieņemšanas aktīvais periods saistībā ar *REACH* un *CLP* regulām, bet priekšā ir jauns atbildīgs uzdevums, lai nodrošinātu augstas kvalitātes personāla ātru darbā pieņemšanu, īpaši laikposmam no 2012.-2014. gada. Vēl viens nozīmīgs uzdevums būs izlemt, no kura laika *REACH* būs vajadzīgas papildu telpas papildu personāla vajadzībām, kuras nosaka jaunā Biocīdu regula, ar kuru, iespējams, *ECHA* tiks noteikti vairāk uzdevumu nekā Komisija bija sākotnēji paredzējusi laikā, kad notika vienošanās par jaunākajām izmaiņām nomas līgumā.

3.9. PIC regula

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Sagatavoties jauno pienākumu veikšanai saistībā ar nākamo *PIC* regulu un sākt sagatavošanās procesu tās īstenošanai, ja Komisija nodrošinās papildu resursu pieejamību.
- Pieņemot to, ka šis tiesību akts stāsies spēkā jau būtiski agrāk par 2014. gadu, sākt īstenot pārskatīto *PIC* regulu.

Komisija patlaban gatavo tā dēvēto pārstrādāto *PIC* regulu (Eiropas Parlamenta un Padomes 2008. gada 17. jūnija Regula (EK) Nr. 689/2008 par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu), iestrādājot Roterdamas konvenciju ES tiesību aktā, un kolēģijai šis tiesību akts jāpieņem līdz 2011. gada vasarai. Šī regula attiecas uz aizliegtām un stingri ierobežotām ķīmiskām vielām, kā arī sniedz informācijas apmaiņas mehānismus saistībā ar šo ķīmisko vielu eksportu un importu. Šajos mehānismos ir ietverta paziņošana par regulas pielikumā norādīto aizliegto un stingri ierobežoto ķīmisko vielu eksportu. Ietverta ir arī iepriekš izziņotas piekrišanas (*PIC*) procedūra attiecībā uz ķīmiskām vielām, kas īpaši identificētas kā *PIC* ķīmiskas vielas saskaņā ar Roterdamas konvenciju un kuras arī norādītas regulā. *PIC* ķīmisko vielu eksportam ir vajadzīga importētājas valsts precīzi formulēta piekrišana.

Paredzams, ka saistībā ar šīs pārstrādātās regulas īstenošanu atsevišķi Komisijas Apvienotā pētniecības centra uzdevumi tiks nodoti *ECHA*, tādēļ tiek gaidīts, ka pēc Komisijas pieprasījuma *ECHA* tai sniegs tehnisku un zinātnisku ieguldījumu un palīdzību, ņemot vērā Komisijas kā Eiropas Savienības valstu kopējās norīkotās iestādes lomu un Savienības dalību Konvencijā.

ECHA darbības sekas ir līdzīgas tām, kas paredzētas saistībā ar Biocīdu regulas īstenošanu, kaut arī daudz mazākā apjomā. Vispirms *ECHA* sagatavosies IT rīku un darba procedūru izstrādei, lai apstrādātu dokumentācijas, kas izriet no šā tiesību akta, un pēc tam sāks īstenot šos procesus. Ir svarīgi, lai šīs *ECHA* sagatavošanās darbības un regulas spēkā stāšanās laiks nesakristu ar *REACH/CLP* termiņiem, kā arī būtu pēc biocīdu regulas ieviešanas uzsākšanas.

4. ECHA STRUKTŪRAS UN KOPĪGIE PASĀKUMI

4.1. Komitejas un forums

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Savlaicīgi sniegt atzinumus, lai Komisija vai ECHA izpilddirektors varētu pieņemt reglamentējošus lēmumus, pamatojoties uz tiesiski un zinātniski drošiem un labi argumentētiem faktiem;
- Radīt stingru pamatu lēmumu pieņemšanai, izmantojot RAC un SEAC atzinumus, kā arī MSC vienošanās un, konkrēti, nodrošinot to, ka īpaši bīstamo vielu kandidātsaraksts tiek atjaunināts reizi divos gados un ka ECHA lēmumu projekti par testēšanas priekšlikumiem un atbilstības pārbaudēm ir pietiekami labi zinātniski pamatoti un sniegti laikus pārredzamā veidā;
- Būtiski veicināt REACH un CLP regulu īstenošanas saskaņošanu dalībvalstīs, koordinējot foruma saskaņotos ieviešanas projektus un veicinot komunikāciju ieviešanas iestāžu starpā.

Komitejas ir neatņemama ECHA daļa, un tām ir būtiska nozīme ECHA uzdevumu izpildē. Komitejām ir īpaši svarīga nozīme REACH un CLP regulu efektīvas darbības bez sarežģījumiem un ECHA uzticamības nodrošināšanā, lai saglabātu tās neatkarību, zinātnisko integritāti un pārredzamību.

4.1.1. un 4.1.2. punktā ir vispārīgi raksturota trīs ECHA komiteju darbība. Komitejās izskatāmo jautājumu veids un skaits ir tieši atkarīgs no dažādajiem REACH un CLP procesiem, un tos nosaka saistībā ar novērtēšanu, licencēšanu, ierobežošanu un C&L darbībām sagatavoto dokumentāciju paredzamais skaits. 4.1.3. punkts attiecas uz foruma darbību.

4.1.1. RAC un SEAC

Šo divu komiteju locekļi ir eksperti, kurus iecēlusi ECHA valde, pamatojoties uz dalībvalstu priekšlikumiem. Abas komitejas var arī apstiprināt par saviem papildu locekļiem daudzus neatkarīgus zinātniekus viņu īpašās kompetences dēļ.

Riska novērtēšanas komitejai (RAC) ir jāsniedz atzinumi: 1) par priekšlikumiem vielu harmonizētai klasifikācijai un marķējumam; 2) par priekšlikumiem vielu ierobežošanai; 3) par licencēšanas pieteikumiem; un 4) par jebkuriem citiem jautājumiem, kas izriet no REACH regulas darbības saistībā ar riska veidiem cilvēku veselībai vai apkārtējai videi.

Sociālekonomiskās analīzes komitejai (SEAC) ir jāsniedz atzinumi: 1) par sociālekonomiskajiem faktoriem, kas saistāmi ar licencēšanas pieteikumiem; 2) par alternatīvu pieejamību un tehnisko un ekonomisko iespējamību un par piedāvātajiem ierobežojumiem un to sociālekonomisko ietekmi; un 3) par jebkuriem citiem jautājumiem, kas izriet no REACH regulas darbības saistībā ar iespējamās likumdošanas darbības attiecībā uz vielām sociālekonomisko ietekmi.

2012.–2014. gadā *ECHA* sekretariāts turpinās vadīt un sagatavot komiteju sanāksmes un *ad-hoc* darba grupas, lai veicinātu to koordināciju. Laba koordinācija ir īpaši svarīga, izskatot ierobežošanas priekšlikumus un licencēšanas pieteikumus, kuros būtiska ir abu komiteju kopīga sapratne. Papildu uzdevumus uzliek dažādu tiesību aktos noteiktu termiņu ievērošana. Nepieciešamības gadījumā sekretariāts sniegs atbalstu komitejas locekļiem, kuri ir iecelti par specifisko dokumentāciju (līdz-)referentiem. Turklāt komiteju locekļiem būs nepieciešams pilns zinātniskais un tehniskais atbalsts no dalībvalstu kompetentajām iestādēm, īpaši tad, kad viņi darbosies kā (līdz-)referenti.

Komiteju sniegto atzinumu skaits būs atkarīgs no turpmākajām dokumentācijām un, paredzams, ka tas arvien palielināsies, turklāt ievērojami. Ir aplēsts, ka plenārsēžu skaits katru gadu būs sešas attiecībā uz *RAC* un četras vai piecas *SEAC* gadījumā. Jau ir zināms, ka vairāk nekā sešās plenārsēdēs gada laikā komiteju locekļiem vai sekretariātam nebūs iespējams piedalīties. Abas komitejas plāno rīkot 2012.–2014. gadā lielāku darba grupu sanāksmju skaitu, lai palīdzētu referentiem un sagatavotu komiteju secinājumus. Tādēļ komitejām ir jāpielāgo savas darba procedūras, lai būtu iespējams izturēt strauji pieaugošu darba slodzi, jo, paredzams, ka 2012. gadā ievērojami pieaugs tieši licencēšanas pieteikumu skaits. *RAC* un *SEC* būs jāapsver no Komisijas, dalībvalstīm un iesaistīto personu organizācijām un citām ieinteresētajām personām saņemtās atsauksmes un jāpārskata to darba procesi, pamatojoties uz gūto pieredzi.

Koordinācija ar citām ES zinātniskajām komitejām un vienu un to pašu vai līdzīgu vielu izskatīšana dažādos reglamentējošos kontekstos izraisīs papildu problēmas; un izšķirošais jautājums būs iespējamo nesakrītību savlaicīga apzināšana atzinumos. Turklāt ar bīstamību pamatotie nosacījumi, ko uzliek augu aizsardzības jomā pieņemtie tiesību akti un kas paredzēti arī Biocīdo produktu tiesību aktā, par kuru patlaban notiek apspriedes, būs īpaši jāiestrādā *RAC* darba programmās. Tā rezultātā ir jāpaplašina *RAC* darbības koordinācija ar zinātniskajām komitejām, kas iesaistītas riska novērtēšanā un sniedz atbalstu citām aģentūrām un ES struktūrām, ne tikai attiecībā uz iespējamo nesakrītību, bet arī uz procedūru izstrādi komiteju sadarbībai, kas strādā, pamatojoties uz to pašu dokumentāciju.

4.1.2. MSC

Katra dalībvalsts ir iecēlusi savus *ECHA* Dalībvalstu komitejas (*MSC*) locekļus. Tās pamatuzdevums ir novērst iespējamās atšķirības atzinumos par dokumentācijas un vielu novērtējumu un par priekšlikumiem īpaši bīstamo vielu (*SVHC*) noteikšanai. Ja Dalībvalstu komitejai neizdodas panākt vienprātīgu vienošanos, tās atzinumu nosūta Eiropas Komisijai galīgā lēmuma pieņemšanai. Komiteja arī sniedz atzinumu par *ECHA* priekšlikumiem *SVHC* prioritāšu noteikšanai licencēšanā un par Kopienas elastīgo rīcības plānu attiecībā uz novērtējamām vielām.

Dalībvalstu komitejas uzdevumu izpildei ir nepieciešami precīzi zinātniski apsvērumi par plašu zinātnisko jomu klāstu – no vislabākās dažādu testēšanas metožu izmantošanas, lai iegūtu informāciju par vielu bīstamību, un vielu noturības vidē novērtēšanas līdz vienprātībai par “licencēšanas sarakstā” iekļaujamo *SVHC* prioritātēm. Tādēļ katrā sanāksmē dalībniekiem palīdz speciālisti no viņu kompetentajām iestādēm.

Pašlaik tiek lēsts, ka 20–30 % lēmumprojektu būs nepieciešama vienošanās Dalībvalstu komitejā. Tādēļ paredzams, ka laika posmā no 2012. līdz 2014. gadam *MSC* katru gadu saņems informāciju par 60-100 lēmumprojektiem un, iespējams, par tiem mēģinās panākt vienprātīgu vienošanos, ja vismaz viena dalībvalsts iesniedz attiecīgos priekšlikumus lēmumprojektu grozījumiem. Laikā no 2012. līdz 2014. gadam dokumentāciju vērtējums veidos lielāko daļu Dalībvalstu komitejas darba slodzes. Komitejas darbs pie vielu novērtēšanas tiek plānots, sākot ar 2012. gadu.

Turklāt vajadzēs regulāri atjaunināt SVHC “kandidātvielu” sarakstu un vismaz katru otro gadu sniegt atzinumus par ECHA ieteikumu projektu attiecībā uz vielu iekļaušanu XIV pielikumā (“licencēšanas sarakstā”). Šādai palielinātai darba slodzei būs atbilstoša ietekme uz komitejas sanāksmju skaitu un to ilgumu.

4.1.3. Forums

REACH regulas prasības paredz, ka katrai dalībvalstij ir jāizveido oficiālas kontroles sistēma un jāievieš citi apstākļiem atbilstoši pasākumi. Efektīvai, saskaņotai un vienmērīgai īstenošanai visā Kopienā ir izšķiroša nozīme REACH ticamības un panākumu nodrošināšanā. Forums darbojas kā informācijas apmaiņas bāze dalībvalstīm un to īstenošanas pasākumu saskaņošanai, tostarp REACH un CLP regulas ieviešanai. Forums ir ECHA sastāvdaļa un tam ir liela nozīme saskaņotu pasākumu ieviešanai; ar REACH regulu forumam ir noteikti vairāki uzdevumi. Forums darbojas kā dalībvalstu tīkls informācijas apmaiņai un to pasākumu ieviešanas koordinēšanai, kas paredzēti ar REACH un CLP regulām. Par sanāksmju un darba grupu vadīšanu atbildīgi ir dalībvalstu pārstāvji, savukārt viņiem atbalstu sniedz sekretariāts, ko veido ECHA personāls.

Tā kā REACH ieviešana pastāvīgi attīstīsies līdz ar pieaugošo datu apjomu, ko glabās ECHA, un no augošā lēmumu un atzinumu skaita, kas tiks pieņemti dažādos REACH procesos, ECHA sekretariāts vēltīs pastiprinātu uzmanību un pūles, lai veicinātu izpildi un nodrošinātu efektīvu foruma darbību.

Foruma secinājumu vai iniciatīvu ietekme būs atkarīga no dalībniekus iesaistīšanās un viņu spējām mobilizēt par īstenošanu atbildīgo nacionālo iestāžu resursus. Tā kā ECHA uzskata, ka REACH un CLP regulu panākumi ir atkarīgi no efektīvas īstenošanas dalībvalstīs, sekretariāts, vadoties pēc savām iespējām, stiprinās centienus atbalstīt forumu saskaņotajās īstenošanas darbībās.

Forums darbojas saskaņā ar REACH regulā paredzētajiem noteikumiem un saviem procedūras noteikumiem. Forums veiks pasākumus, kas paredzēti regulāri atjauninātājā trīsgaļu foruma darba programmā, ar kuru var iepazīties ECHA tīmekļa vietnē un kura ir saskaņā ar tā juridiskajām pilnvarām. Galvenie dokumenti ir “REACH stratēģiju ieviešana” un “Minimālie kritēriji REACH kontrolei”. Foruma darbības ir vērstas uz REACH īstenošanas darbinieku uzdevumu precizēšanu un paraugprakses izstrādāšanu. Īpaši svarīga būs foruma iesaistīšanās vairākos “kopīgos projektos”, piemēram, par normas “nav datu – nav tirgus” izpildi attiecībā uz (iepriekšējo) reģistrāciju vai uz REACH regulā noteiktajiem piegādes ķēdēm saistītajiem pienākumiem attiecībā uz vielām maisījumos, kurus sagatavojuši sintezētāji.

Forums regulāri atjauninās savas ieviešanas stratēģijas un minimālos kritērijus REACH īstenošanai, ņemoties saskaņotos projektus un sagatavojot vadlīniju un vietējo inspektoru mācību materiālus. Turpmāk tiks attīstīts vēl viens inspektoriem paredzētais rīks – RIPE (REACH Informācijas portāls tiesībsargāšanas iestāžu vajadzībām), kas izstrādāts saskaņā ar viņu vajadzībām un tiks papildināts ar jaunām iespējām. Tas turklāt sadarbosies ar RAC un SEAC, lai sniegtu konsultācijas par ierosināto vielu ierobežojumu īstenošanas iespējām. Foruma darbības tiks īstenotas labā koordinācijā ar ierobežošanas priekšlikumiem, ņemot vērā dialogu ar komiteju locekļiem un RAC un SEAC izskatītajiem jautājumiem un sniegtajiem atzinumiem. Vienreiz gadā forums organizēs atklātas diskusijas ar iesaistītajām personām, lai apspriestu jautājumus, kas saistīti ar tiesību aktu ieviešanu.

Lai uzlabotu ieviešanas harmonizācijas efektivitāti, Forums turpmāk attīstīs informācijas portālus un apmaiņas rīkus, lai veicinātu komunikāciju starp ieviešanas iestādēm 2013. gadā. Darbības attiecībā uz inženieru apmaiņas un mācību vizīšu koordinēšanu tiks stimulētas un pastiprinātas, sākot ar 2012. gadu – informācijas apmaiņa. Tas būs jauns ieguldījums foruma

darbībā. Tajā pašā laikā 2012. gadā forums turpinās darbu pie rādītāju attīstīšanas un īstenošanas, kas nodrošinās foruma darba rezultātu efektīvu novērtēšanu.

4.2. Apelācijas padome

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Izskatīs iesniegtās apelācijas, īpaši zinātniski sarežģītos jautājumos, kuri izriet no dokumentāciju novērtēšanas;
- Pamatojoties uz papildu pieredzi, kas iegūta šajā periodā, sniegt turpmāku atbalstu Komisijai ar mērķi precizēt procedūras noteikumus atbilstoši dažu pirmo gadu pieredzei, lai stiprinātu apelācijas sistēmas procedūru efektivitāti; Tas var nozīmēt arī ieteikumu izstrādāšanu, kā labāk pielāgot valdes organizatoriskās struktūras jaunās darba slodzes raksturīgajiem aspektiem;
- Sniegt atbilstošas likumā paredzētas kompensācijas iespējamiem apelāciju iesniedzējiem pēc 2013. gada reģistrācijas termiņa, ja gaidāms, ka lielāko reģistrāciju daļu iesniegs MVU.

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

Apelācijas padome ir atbildīga par lēmumu pieņemšanu pret atsevišķiem *ECHA* pieņemtiem lēmumiem iesniegto apelācijas sūdzību lietās. Lēmumi, pret kuriem var iesniegt apelāciju, attiecas uz reģistrācijas pieteikuma noraidīšanu, datu kopīgošanu, testēšanas priekšlikumu izskatīšanu, reģistrācijas dokumentāciju atbilstības pārbaudēm, vielu novērtējumiem vai atbrīvojumiem no vispārīgā pienākuma reģistrēt uz produktiem un procesiem orientētu pētniecību un attīstību (*PPORD*).

Apelāciju skaits, kas iesniegtas Apelācijas padomei, būs atkarīgs no *ECHA* pieņemto lēmumu skaita un no iesaistīto personu lēmumiem par to, vai apstrīdēt iespējamus nelabvēlīgus lēmumus. Līdz ar to Apelācijas padome pati nevar noteikt savu darba slodzi, un tai ir jāizskata visas apelācijas, kas padomei iesniegtas. Tādējādi sākotnējie skaitļi resursu plānošanai laika posmam no 2012.–2014. gadam tiek aprēķināti, pamatojoties uz hipotētiski relatīvi stabili atsauces scenāriju.

Apelācijas padomei vajadzēs nodrošināt augstas kvalitātes lēmumu savlaicīgu pieņemšanu, neuzkrājot lielu skaitu nepadarītu darbu, kā arī atbilstoša precedentu kopuma izveidošanu. Var paredzēt, ka pirms 2013. gada termiņa iestāšanās MVU iesniegto reģistrāciju apjoms būs daudz lielāks nekā pirms 2010. gada termiņa. Tādēļ ir paredzams, ka pēc 2013. gada termiņa beigām jebkuras apelācijas lielā mērā atspoguļos raksturīgākās problēmas, ar kādām reģistrācijas gaitā saskaras MVU..

Paredzams, ka, sākot ar 2012. gadu, apelācijas vairāk pievērsīsies dokumentāciju un vielu novērtējumiem. Šāda pakāpeniska pāreja, iespējams, norāda uz to, ka zinātniskā aspektā

pieaugs lietu sarežģītība. Tā pieprasīs arī to, lai attiecīgi tiktu pielāgoti Apelācijas padomes zināšanu pārvaldības mērķi.

2012.–2014. gada laika posmā Apelācijas padomei, balstoties uz iegūto pieredzi, vajadzēs arī sistemātiski analizēt, vai ir nepieciešams izmainīt pieņemto darba kārtību vai apstiprinātās procedūras.

4.3. Komunikācija

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Turpināt komunikācijas uzlabošanu, lai labāk atbalstītu *ECHA* mērķu sasniegšanu;
- Atbalstīt komunikāciju jo īpaši ar plašu sabiedrību un ar mazajiem un vidējiem uzņēmumiem (MVU), arī nodrošinot tulkojumus;
- Attīstīt un padziļināt iesaistīto personu daļību *ECHA* darbā.

ECHA turpinās uzlabot un attīstīt savus izmantotos komunikācijas veidus. Pamata līdzekļi komunikācijas jomā arī turpmāk būs tiešsaistes iespējas, t. i., tīmekļa vietne un iekšējais tīkls, kuru paredzēts attīstīt turpmāk. 2012. gadā jauna tīmekļa vietne dos *ECHA* apmeklētājiem labāku piekļuvi *ECHA* sniegtajiem pakalpojumiem. Tai būs vienkārša un skaidra saskarne lietotājiem un uzlabota navigācija, kas apmeklētājiem atvieglos atrast meklēto informāciju. Turklāt tiks iekļauti līdzekļi, kas paredzēti kādam konkrētam mērķim: iesaistīto personu dienas, darbsemināri un citi īpaši attiecīgam gadījumam organizēti pasākumi, paziņojumi preseī, ziņu izlaidumi, raksti, intervijas un preses apskati, ārējie biļeteni, elektroniskie biļeteni, kā arī publikācijas, t. sk. gada vispārējo ziņojumu un daudzgaļu darba programmu.

Galvenā mērķgrupa būs plašsaziņas līdzekļi - *ECHA* attiecības ar presi tiks pārvaldītas gan apsteidzoši, gan reaģējot uz notikumiem – tiecoties izskaidrot *ECHA* darbu plašsaziņas līdzekļiem, kā arī atbildot uz pieprasījumiem un plašsaziņas līdzekļu publikācijām lietīšķā, savlaicīgā un iedarbīgā veidā

Pēc pirmā *REACH* reģistrācijas termiņa beigām 2010. gada novembrī, *CLP* paziņojumu termiņa beigām – un vēl vairāk pēc otrā *REACH* reģistrācijas termiņa beigām 2013. gada maijā, *ECHA* informācija par ķīmisko vielu īpašībām pastāvīgi un ievērojami pieaug. *ECHA* komunikācijas darba pienākumos ietilps šo zināšanu nodošana ne tikai nozares pārstāvjiem, bet arī plašai sabiedrībai un iesaistītajām personām.

Sākot ar 2011. gadu, *REACH* informācijas izplatīšanas datu bāze un *C&L* saraksts par ķīmiskām vielām interesentiem nodrošinās piekļuvi plašākai informācijai par ķīmiskām vielām un to, kā tās droši lietot, nekā jebkad agrāk bijis publicēts. Šis darbs partnerībā ar *ECHA* iesaistītajām personām turpināsies 2012. gadā un turpmāk, bet 2013. gada beigās informācija tiks papildināta, jo kļūs pieejami dati no reģistrācijas dokumentācijām.

Arī komunikācijai ar plašu sabiedrību un iesaistītajiem uzņēmumiem un iesaistītajām personām tiks piešķirta arvien lielāka prioritāte, jo vairāk tiks identificētas īpaši bīstamas vielas, uz kurām attiecas licencēšana un ierobežošana. Līdzīgā veidā prioritāte tiks piešķirta arī tīklam, ko veido iesaistītās personas, kuras pārstāv veselības un vides interešu grupas.

Vēl viena galvenā mērķgrupa ir plašsaziņas līdzekļi - *ECHA* attiecības ar presi tiks pārvaldītas gan apsteidzoši, gan reaģējot uz notikumiem – tiecoties izskaidrot *ECHA* darbu plašsaziņas līdzekļiem, kā arī atbildot uz pieprasījumiem un plašsaziņas līdzekļu publikācijām lietišķā, savlaicīgā un iedarbīgā veidā

Palielinot resursus 2011. gadā, *ECHA* 2012.-2014. gadā turpinās iesākto darbu, 22 oficiālajās ES valodās nodrošinot dokumentu publikācijas, kas ir svarīgas plašai sabiedrībai un uzņēmumiem, īpaši MVU. Šo iespēju nodrošina būtiska apjoma budžeta līdzekļu piešķiršana *ECHA* tulkošanas resursiem.

ECHA pilnveidos savu darbu sabiedrības informēšanā par ķīmiskā riska veidiem. Šis darbs tiks veikts kopā ar Riska paziņošanas tīklu un citām ES iestādēm. *ECHA* tām palīdzēs, nododot to rīcībā jaunās riska paziņošanas vadlīnijas, un vēlāk apkopos atsauksmes par vadlīniju lietošanu.

4.4. Starptautiskā sadarbība

Priorities 2012-2014

- Veicināt ESAO un ANO darbu, kas saistīts ar *REACH* un *CLP*;
- Ciešā sadarbībā ar Komisiju izveidot un uzturēt divpusēju sadarbību ar aģentūrām, kas darbojas līdzīgā jomā kā *ECHA* lielākajās trešās valstīs;
- Iepazīstināt IPA saņēmējvalstis ar dažādu *ECHA* struktūru darbībām un zinātnisko darbu un atbalstīt resursu veidošanu partnervalstīs, sagaidot to 'pievienošanās ES nākotnē (ja IPA programmā turpmāk būs paredzēti līdzekļi).

Attiecīgie noteikumi *ECHA* dibināšanas regulā uztic valdei pieņemt lēmumus par trešo valstu un starptautisko organizāciju līdzdalību *ECHA* darbā¹⁴, bet citu sadarbības veidu pamatā ir Eiropas Komisijas pieprasījumi¹⁵. Turklāt *REACH* regulas 120. pants nosaka, ka jebkurai informācijas apmaiņai ar trešām valstīm vai starptautiskajām organizācijām ir nepieciešams noslēgt īpašu nolīgumu starp ES un šo trešo personu.

Paredzams, ka pēc pirmā reģistrācijas termiņa iestāšanās 2010. gadā *ECHA* sāks saņemt konfidencialas informācijas pieprasījumus no trešām valstīm vai starptautiskām organizācijām. Tādēļ *ECHA* plāno sadarbībā ar Komisiju izvērtēt vajadzību pēc iespējamajiem konfidencialitātes ievērošanas nolīgumiem turpmākajos gados.

¹⁴ 106. un 107. pants.

¹⁵ 77. panta 2. punkta 1. apakšpunkts.

4.4.1. Daudzpusējie pasākumi

ES sadarbība ar starptautiskajām organizācijām ķīmisko vielu politikas jomā ir Eiropas Komisijas kompetencē. *ECHA* sniedz atbalstu šīm starptautiskajām darbībām pēc Komisijas pieprasījuma..

ECHA bija aicināta piedalīties daudzos ESAO pasākumos, kas ir saistīti ar *REACH* un *CLP* regulu ieviešanu. Citi ar ESAO saistīti pasākumi, kuros *ECHA* tiks iesaistīta laikā no 2012. līdz 2014. gadam, būs līdzdalība letekmes novērtējuma koordinācijas grupas vadītajā darbā pie pārstrādātās ķīmisko vielu novērtēšanas sadarbības programmas, ESAO *IUCLID* ekspertu darbā, par nanomateriālu izstrādājumiem atbildīgās darba grupas darbā, Vadlīniju pārbaudes programmā, un vajadzības gadījumā arī darbā, ko veic Koordinācijas grupa par klasifikācijas un marķējuma saskaņošanu un tās apakšgrupas.

ECHA turpina piedalīties Vispārējā ķīmisko vielu informācijas portāla (*eChemPortal*) projektu vadībā, kuram *ECHA* nodrošinās izvietojumu uz servera 2012. gadā, un turpina darbu pie *QSAR* pieteikumu rīkkopas turpmākas pilnveidošanas, šī rīkkopa tiks nodota lietošanai 2012. gadā¹⁶.

Papildus ar ESAO saistītajiem pasākumiem *ECHA* atbalstīs Eiropas Komisijas darbu ar Stokholmas Konvenciju par noturīgajiem organiskajiem piesārņotājiem (*POP*). Vēl viena starptautiska darbība, kurā Komisija, iespējams, turpinās lūgt *ECHA* atbalstu, ir saistīta ar Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas globāli harmonizēto sistēmu (*GHS*). Ņemot vērā to lomu un dažādos uzdevumus, kurus *CLP* regula paredz *ECHA*, Aģentūra plāno piedalīties ANO EEK Speciālistu apakškomitejas par *GHS* un tās korespondences grupu darbā neatkarīgi no tā, vai to darbs ir zinātniska, vai tehniska rakstura.

4.4.2. Darba attiecības ar trešām valstīm un starptautiskām organizācijām

Apspriežoties ar Eiropas Komisiju, un pēc tās pieprasījuma *ECHA* organizē vai piedalās sanāsmēs un konferencēs ar trešām valstīm par *REACH* regulas prasībām un palīdz šajā jomā nodrošināt atbilstošas mācības (piemēram, *TAIEX* semināru saistībā). Aģentūrai ir regulāri uzdots palīdzēt uzlabot sadarbību ES un trešo valstu starpā, piedaloties paraugprakses apmaiņā par jomām, kas ietilpst tās kompetencē. Saskaņā ar valdes lēmumu par vispārējo attieksmi pret sadarbību ar trešām valstīm, kas pieņemts 2008. gada decembrī, *ECHA* jo īpaši pievēršas ES kandidātvalstīm un potenciālajām pievienošanās kandidātvalstīm ES. *ECHA* padziļinās attiecības ar šīm valstīm tādā veidā, kas ir samērojams ar pakāpi, kādā tās ievēro *REACH* regulu.

Sākot ar 2010. gadu, *ECHA* var iegūt līdzekļus, ko piešķir pārejas programma, kuru finansē ES Pirmspievienošanās palīdzības instruments (*IPA*). Gaidāms, ka pēc 2011. gada *ECHA* tiks piešķirti papildu līdzekļi, kad beigsies pašreizējā programma. Šī programma *ECHA* dod iespēju iepazīstināt *IPA* palīdzības saņēmējvalstis ar dažādu *ECHA* struktūru darbību un zinātnisko darbu, kā arī atbalstīt resursu attīstīšanas pasākumus partnervalstīs, paredzot nākotnē to iespējamo pievienošanu ES.

Lielais reģistrācijas dokumentācijās iekļauto datu apjoms, ar ko *ECHA* iepazīstinās sabiedrību 2011. gadā, iespējams, padziļinās trešo valstu interesi un uzmanību, ko tās velta Aģentūras darbam. *ECHA* sekretariāts paplašinās sadarbību ar ķīmisko drošību reglamentējošajām iestādēm ārpus ES/EEZ teritorijas, galvenokārt ESAO dalībvalstīs, un – atbilstoši gadījumā –

¹⁶ ESAO (Q)SAR pieteikumu rīkkopas pirmais izdevums tika publicēts 2008. gada martā. 2.0 redakcija, t. sk. papildu datu bāze ķīmisko vielu grupēšanai un iztrūkstošo datu aizpildīšanai tika izstrādāta sadarbībā ar ESAO un nodota lietošanai 2010. gada novembrī ar jaunu zīmolu *QSAR Toolbox*. Lietojumprogrammu var lejupielādēt bez maksas no vietnes www.qsartoolbox.org

oficiāli apstiprinās šīs attiecības, noslēdzot vienošanās memorandus. Tomēr jebkura darbība, kas saistāma ar konfidenciālu datu apmaiņu, būs iespējama tikai, pamatojoties uz oficiāliem nolīgumiem, kas minēti *REACH* regulas 120. pantā.

ECHA organizēs darbu saskaņā ar Komisijas apstiprināto gada darba plānu, lai darbības būtu atbilstoši saskaņotas ar Eiropas Komisiju. Komisija var jebkurā laikā lūgt *ECHA* atbalstu.

5. VADĪBA, ORGANIZĀCIJA UN RESURSI

5.1. Vadība

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Nodrošināt Aģentūras efektīvu vadību, t. sk. jauno darbību iestrādāšanu Aģentūras darba organizācijā;
- Sagatavoties ISO 9001;
- Sagatavoties ES ekoloģiskās vadības un revīzijas programmai (*EMAS*).

ECHA augstākā lēmējstruktūra ir valde, ko veido 32 valdes locekļi ar balsstiesībām, kuri pārstāv visas 27 ES dalībvalstis, Eiropas Komisiju un Eiropas Parlamentu. Turklāt trīs valdes locekļi bez balsstiesībām pārstāv ieinteresētās personas, bet trīs novērotāji – EEZ un EBTA valstis.

Valdes uzdevumi cita starpā ir apstiprināt tādus stratēģiskos dokumentus kā darba programmas, gada ziņojumu, kā arī pieņemt budžetu un sniegt atzinumu par galīgo pārskatu. Valde arī ieceļ izpilddirektoru, Apelācijas padomi un Riska novērtēšanas komitejas un Sociālekonomiskās analīzes komitejas locekļus, un tā var apstiprināt iesaistītās organizācijas, kuras kā novērotājus var uzaicināt komitejas, forums vai citas Aģentūras tīkla struktūtas.

ECHA ikdienas vadība ir izpilddirektora uzdevums. Izpilddirektors pilda savus pienākumus patstāvīgi, neierobežojot Eiropas Komisijas un valdes attiecīgo kompetenci. Izpilddirektors regulāri sazinās ar Eiropas iestādēm, dalībvalstīm, citām ES aģentūrām un citām iesaistītajām personām.

Papildus jaunu darbību iestrādāšanai, kas varētu kļūt par *ECHA* kompetences daļu, Aģentūras organizatoriskā struktūra nostabilizēsies, sākot ar 2012. gadu. Lai savā darbā Aģentūra gūtu panākumus, direkciju savstarpējā sadarbība būs arī turpmāk būtiska. Lai nodrošinātu Aģentūras efektīvu darbību, *ECHA* turpinās attīstīt un īstenot rīkus, lai integrētu plānošanu, resursu iedalīšanu, izpildes uzraudzību un riska pārvaldību. Ņemot vērā *ECHA* straujo izaugsmi, tās pamatdarbības jomu pakāpenisko paplašināšanos un mainīgo kontroles vidi, ir svarīgi tālāk attīstīt administratīvo riska pārvaldības sistēmu.

2012.–2014. gadā *ECHA* turpinās ieviest kvalitātes pārvaldības sistēmu (*IQMS*), t. sk. dokumentēt apstrādes sistēmu un citas saistītās procedūras, un veicinās eko-pārvaldības un revīzijas shēmas (*EMAS*) iekļaušanu. Novērtējot sistēmas stabilitāti un atbilstību prasībām, tiks nodrošināta tās optimizācija un turpmāki uzlabojumi. Iekšējās revīzijas secinājumi arī sniegs būtisku informāciju plānam, lai sagatavotos sertificēšanai saskaņā ar ISO 9001.

Drošība un darbības nepārtrauktība arī turpmāk būs *ECHA* svarīgākie uzdevumi, un paliks būtiskas prioritātes, lai nodrošinātu atbilstošu aizsardzību Aģentūras personālam, informācijas krājumiem (jo īpaši reģistrācijas datiem), ēkām un aprīkojumam. Īpaši būtiskas ir drošas IT sistēmas, kas nodrošina darbības nepārtrauktību smagu krīžu apstākļos, kā arī jāizstrādā stabilas drošības procedūras un darbības nepārtrauktības plāni.

ECHA datu aizsardzības inspektors nodrošinās, lai Aģentūra pildītu visas likumā noteiktās personu aizsardzības saistības, apstrādājot viņu personas datus. Sākotnējais paziņojums par visu apstrādes darbību sākšanu tiks izstrādāts 2012. gadā, pēc tam darbs saistīsies ar paziņojuma atjaunināšanu un jaunas datu apstrādes paziņošanu.

Svarīgi jaunākie sasniegumi būs zināšanu pārvaldības attīstība, kas paredzēts, lai atbalstītu *ECHA* uzdevumu sniegt informāciju par ķīmiskām vielām un risināt jautājumus par ķīmiskām vielām, kas rada bažas, kā arī atbalstīt tās vīziju kļūt par pasaulē lielāko ķīmikāliju drošības pārvaldes iestādi.

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

5.2. Finanšes, iepirkumi un grāmatvedības uzskaitē

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Nodrošināt efektīvu, ar darbībām pamatotu budžeta plānošanu un ziņošanu un sekmēt atbilstību piemērojamiem noteikumiem un normatīviem;
- Nodrošināt, lai pareizi tiktu ieviesti normatīvi par nodevām un lai ienākumi un kases rezerves tiek pienācīgi pārvaldītas.

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

Ar ienākumiem no nodevām, kas saņemtas no pirmā reģistrācijas viļņa 2010. gadā, *ECHA* var segt savus ar *REACH* un *CLP* saistīto darbību izmaksas līdz 2013. gadam. Otrās reģistrācijas vilnis 2013. gada jūnijā visticamāk radīs ievērojami mazākus ienākumus salīdzinājumā ar pirmo. Tādējādi paredzams, ka no 2014. gada *ECHA* būs jauktā finansējuma režīms, saskaņā ar kuru daļa no izdevumiem tiks segta no iekasētajām nodevām un pārējo – ES subsīdija.

ECHA finanšu pārvaldības vispārējais mērķis ir maksimāli efektīvi izmantot pieejamos finanšu resursus, ievērojot taupības, lietderības un efektivitātes principus. Kompensācijas dalībvalstīm par vielu novērtēšanu būs jauns uzdevums, kas prasīs papildu resursus. Attiecībā uz iepirkumiem un līgumu slēgšanu *ECHA* turpinās izmantot ārpakalpojumus nelielai daļai tās darba pasākumu, lai nodrošinātu *REACH* regulas efektīvu īstenošanu. Laikā no 2012. līdz 2014. gadam, izveidojot līgumisku bāzi IKT pilnveidošanai, loģistikai un citiem pakalpojumiem, arī turpmāk saglabāsies liels pieprasījums pēc efektīviem iepirkumiem un piegādes līgumiem. Galvenais mērķis būs 2010. gadā izveidoto kases rezervju pārvaldība un drošība.

ECHA turpinās pastiprināt savas kontroles funkcijas un, konkrēti, cita starpā veikt pārbaudes par MVU piešķirtajām atļaidēm, pamatojoties uz uzņēmumu pašdeklarēto lielumu, tādējādi uz pareizas nodevas maksāšanu *ECHA*.

5.3. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Ieviest un īstenot kvalifikāciju pārvaldības ietvaru un organizatorisko un pārvaldības attīstību;
- Turpināt nodrošināt augstas kvalitātes darba vidi *ECHA* darbiniekiem un apmeklētājiem saskaņā ar augstākajiem veselības, drošības un apkārtējās vides standartiem.

Cilvēkresursi

ECHA cilvēkresursu politika 2012.–2014. gada periodam ir izklāstīta tā paša laikposma daudzgažu personāla politikas plānā.

Aģentūras izveides pirmajiem gadiem bija raksturīga ļoti strauja darbinieku skaita palielināšanās. Nākotnē, daudzgažu personāla politikas plānā 2012.–2014. gada periodam, ir paredzama mērenāka izaugsme ar 20 jaunām darba vietām, pēc kuras prasības pēc darbiniekiem *CLP* un *REACH* regulu saistībā stabilizēsies. Reģistrācijas un *C&L* paziņojumu termiņi attiecīgi 2010. gada novembrī un 2011. gada sākumā atklāja un apstiprināja šīs jau sākotnēji identificētās vajadzības pēc papildu personāla nākamajos gados, kā arī prasību saglabāt šos resursus šādā līmenī visā 2012.–2014. gada periodā. Turklāt jauni darbinieki ir paredzēti Aģentūras jauno uzdevumu pildīšanai, savukārt uzdevumiem biocīdu jomā būs vajadzīgs nākamais samērā straujas izaugsmes periods.

Cilvēkresursu stratēģijā šim laika posmam galvenokārt tiks uzsvērtā vadība un darbinieku kompetences attīstīšana. Tas radīs pamatu ekspertu prasmju izvietojumam un virzīšanai, vadoties pēc Aģentūras vajadzībām, un konteksta izveidošanai attiecībā uz personāla nepārtrauktu izglītošanos un attīstību, lai veicinātu karjeras perspektīvas, kā arī palīdzētu vadīt Aģentūras kvalifikāciju politikas attīstību ilgtermiņā.

2012. gadā un turpmākos gados īpašas pūles tiks veltītas vadības atbalstam. To mērķis ir atbalstīt vadītājus pildīt viņu pienākumos saistībā ar cilvēkresursu pārvaldi un dot ieguldījumu *ECHA* organizatoriskajā attīstībā.

Pārskata periodā ievērojamas pūles arī turpmāk tiks veltītas cilvēkresursu administrēšanas, pārvaldības procesiem, sistēmām un kvalitātes vadībai.

Cilvēkresursu politika ciešā sadarbībā ar Personāla komiteju atbalstīs un veicinās darbinieku un viņu ģimenes locekļu labklājību.

Administratīvie pakalpojumi

Aģentūras infrastruktūras uzdevumi attiecas uz tās telpu pārvaldīšanu, par ko Aģentūra ir noslēgusi ilglaicīgu nomas līgumu. Nomas līgums paredz arī izpirkšanas iespēju, kuru iespējams apsvērt. Pirms šajā saistībā tiek pieņemts kāds lēmums, Aģentūra Eiropas Parlamentam un Padomei iesniegs aptverošu novērtējumu, lai abas iestādes varētu sniegt savu atzinumu.

Pēc 2011. gadā pieņemtajiem lēmumiem saistībā ar reorganizāciju 2012. gadā notiks dažu Aģentūras telpu renovācija. Būs vajadzīgi arī tehniskās infrastruktūras uzlabojumi, lai nodrošinātu šo telpu izmantošanu.

Infrastrukturā un administratīvo pakalpojumu grupas galvenais uzdevums ir nodrošināt augsta līmeņa pakalpojumu sniegšanu darbiniekiem un Aģentūras apmeklētājiem. Šā mērķa sasniegšanā arī turpmāk galvenais virzītājspēks būs visaugstāko darba drošības, veselības aizsardzības un apkārtējās vides aizsardzības standartu ievērošana.

5.4. Informācijas un komunikāciju tehnoloģijas

Prioritātes 2012.–2014. gadā

- Izmantot Aģentūras tehnisko IKT infrastruktūru augstā pakalpojumu sniegšanas līmenī un nodrošināt maksimālu nepārtrauktību, efektivitāti un drošību attiecībā uz visām apstiprinātajām darbībām;
- Palielināt Aģentūras darbības procesu efektivitāti, izmantojot vadības informācijas sistēmas.
- Palielināt Aģentūras vadības plānošanas un kontroles resursus, ieviešot vadības ziņošanas sistēmas;
- Nodrošināt saskanīgu un vienotu administratīvās arhitektūras pieeju, kā arī veicināt labu praksi IT projektu pārvaldībā.

IKT funkciju Aģentūrā piemēro plašam pakalpojumu lokam, un tā atbalsta daudzas darbības vajadzības. Lai nodrošinātu darba procesu norisi bez papīra dokumentiem augstā datu drošības līmenī, kā arī, lai nodrošinātu iepriekšējās nodaļās aprakstītos IT rīkus, IKT pakalpojumus iedala grupās pēc to veida:

- tehniskās infrastruktūras pārvaldība un pamatpakalpojumu sniegšana;
- darbības uzraudzība un sekmēšana, īstenojot lielos projektus;
- Aģentūras mēroga arhitektonisko vadlīniju izstrāde, ieviešana un uzturēšana attiecībā uz infrastruktūru, lietojumprogrammām, darba procesiem un darba plūsmām;
- administratīvo lietojumprogrammu pārvaldība, atbalsts un uzturēšana;
- darbības lietojumprogrammu uzraudzība un uzturēšana; un
- IT drošības politiku ieviešana un izmantošana.

2012.-2014. gadā *ECHA* infrastruktūras resursi tiks turpmāk veicināti ar ārpakalpojumiem saistībā ar informācijas izvietojumu uz servera, kas sākās 2011. gada pēdējā ceturksnī, lai atbalstītu *ECHA* augošās vajadzības un nodrošinātu darbības nepārtrauktību saistībā ar darbam būtiskiem pakalpojumiem.

IT drošības vadība saistībā ar tīkla savienojumiem, piekļuvi datiem, uzraudzību un incidentu vadību un drošu lietojumprogrammu izstrādi tiks nepārtraukti pilnveidota turpināsies, lai pielāgotu tos augošajām un izvērstajām *ECHA* un iesaistīto personu vajadzībām.

Aģentūras apjoma dēļ un tāpēc, ka ir vajadzīga vēl precīzāka resursu izmantošanas plānošana un kontrole 2012.-2014. gadā, *ECHA* ievieš vadības ziņošanas sistēmas, lai atbalstītu administratīvos procesus un vadības ziņošanu.

ICT procesu un pakalpojumu veidošana būs pastāvīgs darbs 2011 gadā izveidotajam Informācijas sistēmu direktorātam, kura uzdevums ir risināt aktuālus uzdevumus, sniedzot augstas kvalitātes IT atbalstu sarežģītas un modernas administrācijas nolūkā.

6. PIELIKUMI

6.1.1. pielikums. Pārskats par starpposma rezultātiem, kas paredzēti *REACH* un *CLP* regulās 2011.-2014. gadā

	Regulās noteiktie starpposma rezultāti
2011.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Klasifikācijas un marķējuma paziņojumi saskaņā ar <i>CLP</i> regulas 40. pantu līdz 3. janvārim ▪ Pārskats par novērtēšanas gaitu līdz 2011. gada 28. februārim (54. pants) ▪ Paziņojumi par SVHC izstrādājumos, no 1. jūnija, sešus mēnešus pēc vielas ievietošanas “kandidātvielu sarakstā” (7. panta 2. punkts) ▪ Pirmais piegādu <i>ECHA</i> ziņojums Komisijai par <i>REACH</i> darbību līdz <u>1. jūnijam</u> (117. panta 2. punkts) ▪ Pirmais <i>ECHA</i> trīsgaļu ziņojums Komisijai par testēšanas metodēm un stratēģijām, neizmantojot dzīvniekus līdz <u>1. jūnijam</u> (117. panta 3. punkts) ▪ Pirmais Kopienas elastīgā rīcības plāna projekts attiecībā uz vielas novērtēšanu, jāiesniedz dalībvalstīm līdz <u>1. decembrim</u> (44. panta 2. punkts)
2012.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pētījums par informācijas sniegšanu plašai sabiedrībai par vielu un maisījumu drošiem lietošanas veidiem (<i>CLP</i> regulas 34. pants) līdz <u>20. janvārim</u> ▪ Pārskats par novērtēšanas gaitu līdz 2012. gada 28. februārim (54. pants) ▪ Kopienas elastīgā rīcības plāna pieņemšana attiecībā uz vielas novērtēšanu ▪ Iespējama Kopienas elastīgā rīcības plāna projekta attiecībā uz vielas novērtēšanu gada atjauninājuma iesniegšana līdz 2012. gada 28. februārim (44. panta 2. punkts). ▪ Komisijas pirmais piegādu vispārīgais ziņojums par <i>REACH</i> darbību un alternatīvo testēšanas metožu izstrādes un novērtēšanas finansēšanu, jāpublicē līdz <u>1. jūnijam</u> (117. panta 4. punkts): šajā ziņojumā jāiekļauj Komisijas veiktā reģistrēšanas prasības pārskatīšana attiecībā uz 1-10t/g kā pamatu iespējamiem tiesību aktu priekšlikumiem (138. panta 3. punkts) ▪ Komisijas veiktā <i>REACH</i> regulas piemērošanas jomas pārskatīšana kā pamatu iespējamiem tiesību aktu priekšlikumiem līdz <u>1. jūnijam</u> (138. panta 6. punkts) ▪ <i>ECHA</i> pārskats līdz <u>1. jūnijam</u> (75. panta 2. punkts) ▪ Izpildes termiņš <i>ECHA</i> lēmumprojektiem par testēšanas priekšlikumiem attiecībā uz reģistrāciju priekšlikumiem, kas saņemti līdz 1. decembrim, <u>1. decembrī</u> (43. panta 2.a punkts)
2013.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pārskats par novērtēšanas gaitu līdz 2013. gada 28. februārim (54. pants) ▪ Kopienas elastīgā rīcības plāna projekta attiecībā uz vielas novērtēšanu gada atjauninājuma iesniegšana līdz 2013. gada 28. februārim (44. panta 2. punkts). ▪ Reģistrācijas termiņš attiecībā uz esošajām vielām ≥ 100 t/g, līdz <u>1. jūnijam</u>
2014.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fiziskā apdraudējuma testi saskaņā ar <i>CLP</i> regulu, ko veic no 2014. gada 1. janvāra (8. panta 5. punkts) ▪ Kopienas elastīgā rīcības plāna projekta attiecībā uz vielas novērtēšanu gada atjauninājuma iesniegšana līdz 2014. gada 28. februārim (44. panta 2. punkts). ▪ Otrais <i>ECHA</i> trīsgaļu ziņojums Komisijai par testēšanas metodēm un stratēģijām, neizmantojot dzīvniekus, līdz <u>1. jūnijam</u> (117. panta 3. punkts) ▪ Komisijas veiktā pārskatīšana saskaņā ar <i>REACH</i> 138. panta 1. punktu.

6.2.2. pielikums. ECHA ieņēmumu un izdevumu aplēses 2012.-2014. gadā (tostarp darbinieku pieņemšanas plāns¹⁷)

Resursu tāme 2012. gadam

Darbības	Cilvēkresursi			Budžeta projekts	Ieņēmumi
	AD	AST	LD		
REACH un CLP procesu īstenošanai (darbības budžets)					
1. darbība. Reģistrēšana datu kopīgošana un izplatīšana	34	9	5	1.100.000	4.500.000
2. darbība. Novērtēšana	88	16	6	1.750.000	
3. darbība. Riska pārvaldība	36	9	3	1.600.000	2.700.000
4. darbība. Klasificēšana un marķēšana	15	3	2	200.000	300.000
5. darbība. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests	23	10	6	700.000	
6. darbība. Zinātniskie IT rīki	28	8	1	12.000.000	
7. darbība. Zinātniskās un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	9	1	1	300.000	
ECHA struktūras un kopīgie pasākumi					
8. darbība. Komitejas un forums	21	9	3	2.700.000	
9. darbība. Apelācijas padome	8	5	4	300.000	200.000
10. darbība. Komunikācija	10	9	8	6.000.000	
11. darbība. Starptautiskā sadarbība	5	1	0	700.000	
Vadība, organizācija un resursi					
12. darbība. Vadība	25	15	4	1.600.000	
Kopā (REACH un CLP)	302	95	43	28.950.000	
13.-15. darbība. Organizācija un resursi (II sadaļa. Infrastruktūra)	24	55	30	16.000.000	1.700.000
I sadaļa (personāla izmaksas)				57.800.000	
Kopā	326	150	73	102.750.000	9.400.000
Štatu sarakstā:	476				
16. darbība. Biocīdie produkti (kopējais budžets)	22	8	4	5.385.000	
17. darbība. PIC (kopējais budžets)	3	1	-	1.778.000	

¹⁷ ECHA 2011. gada laikā uzņemsies veikt personāla modeļa pārskatīšanu, kuru Komisija izstrādājusi posmā, kad tika iesniegts REACH regulas priekšlikums ar mērķi atjaunināt personāla vajadzību aplēses, pamatojoties uz pieredzi, kas gūta līdz šim.

Resursu tāme 2013. gadam

Darbības	Cilvēkresursi			Budžeta projekts	Ieņēmumi
	AD	AST	LD		
REACH un CLP procesu īstenošanai (darbības budžets)					
1. darbība. Reģistrēšana datu kopīgošana un izplatīšana	34	11	7	1.400.000	36.800.000
2. darbība. Novērtēšana	86	14	6	3.500.000	
3. darbība. Riska pārvaldība	41	10	5	1.600.000	18.000.000
4. darbība. Klasificēšana un marķēšana	14	3	1	200.000	700.000
5. darbība. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests	23	12	6	700.000	
6. darbība. Zinātniskie IT rīki	26	6	1	11.000.000	
7. darbība. Zinātniskās un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	9	1	1	300.000	
ECHA struktūras un kopīgie pasākumi					
8. darbība. Komitejas un forums	21	9	4	6.500.000	
9. darbība. Apelācijas padome	8	5	4	300.000	200.000
10. darbība. Komunikācija	10	9	9	7.500.000	
11. darbība. Starptautiskā sadarbība	5	1	0	700.000	
Vadība, organizācija un resursi					
12. darbība: Vadība	25	15	4	1.600.000	
Kopā (REACH un CLP)	300	97	43	35.300.000	
13. -15. darbība. Organizācija un resursi (II sadaļa. Infrastruktūra)	24	54	30	16.400.000	800.000
I sadaļa (personāla izmaksas)				58.500.000	
Kopā	326	150	78	110.200.000	56.500.000
Štatu sarakstā:	476				
16. darbība. : Biocīdie produkti (kopējais budžets)	57	14	9	13.600.000	
17. darbība. PIC (kopējais budžets)	4	3	0	1.560.000	

Resursu tāme 2013. gadam

Darbības	Cilvēkresursi			Budžeta projekts	Ieņēmumi
	AD	AST	LD		
<i>REACH un CLP procesu īstenošanai (darbības budžets)</i>					
1. darbība. Reģistrēšana datu kopīgošana un izplatīšana	34	11	7	1.000.000	400.000
2. darbība. Novērtēšana	86	14	6	3.500.000	
3. darbība. Riska pārvaldība	44	11	6	1.600.000	36.000.000
4. darbība. Klasificēšana un marķēšana	14	3	1	200.000	900.000
5. darbība. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests	22	10	6	600.000	
6. darbība. Zinātniskie IT rīki	24	5	1	10.500.000	
7. darbība. Zinātniskās un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrārdies	9	1	1	300.000	
ECHA struktūras un kopīgie pasākumi					
8. darbība. Komitejas un forums	21	11	4	11.000.000	
9. darbība. Apelācijas padome	8	5	4	300.000	200.000
10. darbība. Komunikācija	10	9	8	5.000.000	
11. darbība. Starptautiskā sadarbība	5	1	0	700.000	
Vadība, organizācija un resursi					
12. darbība. Vadība	25	15	4	1.600.000	
Kopā				36.300.000	
13.-15. darbība. Organizācija un resursi (II sadaļa. Infrastruktūra)	24	54	30	16.800.000	300.000
I sadaļa (personāla izmaksas)				59.400.000	
Kopā (REACH un CLP)	326	150	78	112.500.000	37.800.000
Štatu sarakstā:					
16. darbība. Biocīdie produkti (<i>kopējais budžets</i>)	55	19	10	15.400.000	
17. darbība. PIC (<i>kopējais budžets</i>)	3	3	0	1.280.000	

6.3.3. pielikums. Sākotnējie rādītāji par 2012.-2014. gadu

ECHA darbības galvenie virzītāji	Tāme par 2012. gadu	Tāme par 2013. gadu	Tāme par 2014. gadu
iesniegtās dokumentācijas¹⁸			
Reģistrācijas dokumentācijas (tostarp atjauninājumi)	5100	13 300	6500
Izmēģinājumu piedāvājumi	10	410	10
Konfidencialitātes ievērošanas pieprasījumi	320	650	240
Pieklūve datiem, kas vecāki par 12 gadiem	120	120	120
PPORD paziņojumi	200	315 ¹⁹	315
Pieprasījumi	1800	1800	1800
Paziņojumu skaits saskaņā ar REACH 7. panta 2. punktu	70	70	70
Ziņojumu/paziņojumu skaits saskaņā ar 38. pantu	11700	370	4400
Ierobežošanas priekšlikumi (REACH XV pielikums)	10	10	10
ECHA izstrādātie ierobežošanas priekšlikumi	3	3	3
Harmonizētas klasifikācijas un marķējuma priekšlikumi (REACH XV pielikums)	60	60	60
SVHC statusa atzīšanas priekšlikumi (CLP VI pielikums)	40	30	30
ECHA izstrādātās SVHC dokumentācijas	5	5	5
Licencēšanas pielikumi	30	200	400
Alternatīvā nosaukuma pieprasījumi	50	150	200
CoRAP iekļautās vielas, ko vērtē dalībvalstīs	40	50	50
ECHA lēmumi			
Novērtēšana			
- Sākto dokumentācijas vērtējumu skaits	610	570	500
- Lēmumu skaits par TP	360	10	100
- Pabeigto CCH skaits	250	560	90
- Ietvertu CCH lēmumu skaits	80	190	30
- Lēmumu skaits par vielu novērtējumiem	-	30	40
Lēmumi par datu kopīgošanu	75	75	75
Lēmumi par atbilstības pārbaudēm (negatīvi)	10	30	10
Lēmumi par konfidencialitātes ievērošanas pieprasījumiem (negatīvi)	30	30	20
Lēmumi par pieklūvi dokumentu pieprasījumiem	300	400	500
Apelācijas sūdzības	40	40	40
Citi			

Eiropas Ķimikāliju aģentūra

CoRAP projekts (tā atjauninājumi) par vielām, uz kurām attiecas novērtēšana	1	1	1
Ieteikumi Eiropas Komisijai attiecībā uz licencēšanas sarakstu	1	1	1
Atbildamie jautājumi/ saskaņotās atbildes (REACH padoms, REACH-IT, IUCLID 5 un citi)	7 000	10 000	7000
MVU pārbaudes	300	350	400
Valdes sanāksmes	4	4	4
MSC sanāksmes	6	6	6
RAC sanāksmes	7	7	7
SEAC sanāksmes	4	5	5
Foruma sanāksmes	3	3	3
Jaunie PD amati, kas aizpildāmi REACH/CLP mērķiem	20	0	0
Darbā pieņemšana apgrozījuma dēļ	25	25	25
Jaunie aizpildāmie PD amati saistībā ar Biocīdu regulējumu ²⁰	30	41	3
Jaunie aizpildāmie PD amati PIC mērķiem ²¹	4	3	-

21 ECHA aplēses.

22 ECHA aplēses.

