

Daugiametė 2014–2018 m.
darbo programa

Europe Direct – tai tarnyba, kuri padės jums rasti atsakymus į klausimus apie Europos Sąjungą

Nemokamas telefono numeris (*):

00 800 6 7 8 9 10 11

(*) Kai kurie mobiliojo ryšio operatoriai neleidžia skambinti numeriais 00 800 arba apmokestina šiuos skambučius.

Daugiau informacijos apie Europos Sąjungą pateikiama internete (<http://europa.eu>).
Katalogo duomenys pateikiami šio leidinio pabaigoje.

Nuoroda: ECHA-13-A-06-LT

ISBN: 978-92-9217-864-2

DoI: 10.2823/55734

Data:

Kalba: lietuvių

Jei turite klausimų arba pastabų dėl šio dokumento, siųskite juos (su dokumento nuoroda ir išleidimo data) užpildę informacijos prašymo formą. Formą galima rasti ECHA kontaktų tinklalapyje adresu: http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Teisinės atsakomybės apribojimas. Tai yra anglų kalba paskelbto dokumento darbinis vertimas. Dokumento originalą galima rasti ECHA tinklalapyje.

© Europos cheminių medžiagų agentūra, 2013

Atgaminti leidžiama tik išsamiai nurodžius šaltinį („Šaltinis – Europos cheminių medžiagų agentūra, <http://echa.europa.eu/>“) ir apie tai raštu pranešus ECHA Ryšių skyriui (info@echa.europa.eu).

Europos cheminių medžiagų agentūra, p. d. 400, FI-00120 Helsinkis, Suomija

ECHA teisiniai įgaliojimai

Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) yra 2007 m. birželio 1 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (EB) Nr. 1907/2006 dėl cheminių medžiagų registracijos, įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų (REACH) įsteigta Europos Sąjungos institucija.

ECHA įsteigta siekiant užtikrinti techninių, mokslinių ir administracinių REACH reglamento aspektų valdymą ir kai kuriais atvejais jų vykdymą bei susijusių veiksmų nuoseklumą ES lygiu. Vienas iš įsteigimo tikslų – valdyti su cheminių medžiagų klasifikavimu ir ženkliniu susijusias užduotis, kurios nuo 2009 m. reglamentuojamos Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (EB) Nr. 1272/2008 dėl cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklavimo ir pakavimo (CLP reglamentu).

2012 m. ECHA įgaliojimai buvo išplėsti Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (EB) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir jų naudojimo – Biocidinių produktų reglamentu (BPR).

2012 m. taip pat įsigaliojo vadinamasis IPS reglamentas (Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 649/2012 dėl pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo). 2014 m. tam tikras su IPS susijusias užduotis, kurias vykdė Europos Komisijos Jungtinis tyrimų centras, bus patikėta vykdyti ECHA.

Šie teisės aktai taikomi visose ES valstybėse narėse, bet jų nereikia perkelti į nacionalinę teisę.

ECHA misija, vizija ir vertybės

MISIJA

ECHA – tai reguliavimo institucijų varomoji jėga, įgyvendinanti pažangius ES teisės aktus, kuriais reglamentuojamos cheminės medžiagos, siekianti apsaugoti žmogaus sveikatą ir aplinką, taip pat skatinti inovacijas ir didinti konkurencingumą.

ECHA padeda bendrovėms laikytis teisės aktų, skatina saugiai naudoti chemines medžiagas, teikia informaciją apie chemines medžiagas ir sprendžia klausimus, susijusius su susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis.

VIZIJA

ECHA siekia tapti pasaulio mastu pripažinta cheminių medžiagų saugos srities reguliavimo institucija.

VERTYBĖS



Skaidrumas

Į savo veiklą aktyviai įtraukiame reguliavimo partnerius bei suinteresuotuosius subjektus ir skaidriai priimame sprendimus. Teikiame lengvai suprantamą informaciją, su mumis lengva susisiekti.



Nepriklausomumas

Nepriklausome nuo jokių išorinių interesų ir objektyviai priimame sprendimus. Prieš priimdami daugelį savo sprendimų, atvirai konsultuojamės su visuomenės nariais.



Patikimumas

Mūsų sprendimai grindžiami mokslo žiniomis ir yra nuoseklūs. Atsakingumas ir konfidencialios informacijos saugumas – visų mūsų veiksmų pamatas.



Veiksmingumas

Siekiamo užsibrėžto tikslo, esame atsidavę savo darbui ir nešvaistome išteklių. Taikome aukštos kokybės standartus ir laikomės terminų.



Įsipareigojimas didinti gerovę

Skatiname saugų ir tvarų cheminių medžiagų naudojimą, kad būtų gerinama žmonių gyvenimo Europoje kokybė ir saugoma aplinka, taip pat gerinama jos kokybė.

TURINYS

1 ĮVADAS	10
2 ECHA IR JOS DARBO APLINKA	11
2.1 ES cheminės saugos reguliavimo sistema	11
2.1.1 REACH ir CLP	11
2.1.2 Biocidai	12
2.1.3 IPS	12
2.2 Darbas su kitais	12
2.2.1 ES partneriai (ES institucijos, kitos ES agentūros)	13
2.2.2 Valstybės narės	13
2.2.3 Įsipareigojimų turintys subjektai	13
2.2.4 Akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacijos.....	13
2.2.5 Mokslinė sritis	13
2.2.6 Veikla pasauliniu mastu.....	14
2.3 ECHA uždaviniai	14
3 AUKŠTOS KOKYBĖS INFORMACIJA, SIEKIANT SAUGIOS GAMYBOS IR NAUDOJIMO	16
3.1 Dokumentacijų informacijos kokybės gerinimas.....	17
3.2 Rizikos valdymo patarimų poveikio didinimas tiekimo grandinėje.....	19
3.3 Informacijos sklaidos gerinimas.....	20
4 PROTINGAS INFORMACIJOS NAUDOJIMAS, SIEKIANT NUSTATYTI SUSIRŪPINIMĄ KELIANČIAS CHEMINES MEDŽIAGAS IR SPRĘSTI SU JOMIS SUSIJUSIAS PROBLEMAS...	22
4.1 Institucijų sutelkimas ir požiūrių suderinimas	22
4.2 Cheminių medžiagų, kurių keliama rizika turi būti valdoma, nustatymas.....	23
4.3 Nustatytų problemų šalinimas remiantis REACH, CLP reglamentais ir kitais teisės aktais.....	24
5 MOKSLINIAI UŽDAVINIAI TAMPANT VALSTYBIŲ NARIŲ, EUROPOS INSTITUCIJŲ IR KITŲ DALYVIŲ MOKSLINIŲ IR REGULIAVIMO GEBĖJIMŲ UGDYMO CENTRU	26
5.1 Patirtis ir žinios bei gebėjimų ugdymas.....	26
5.2 Tapimas reguliavimo mokslo kompetencijos centru.....	27
5.3 ECHA reguliavimo mokslo strategija.....	28
6 VEIKSMINGAS IR EFEKTYVUS ESAMŲ IR NAUJŲ SU TEISĖS AKTAIS SUSIJUSIŲ UŽDUOČIŲ VYKDYMAS, PRISITAİKANT PRIE BŪSIMO IŠTEKLIŲ APRIBOJIMO	30
6.1 Esamų ir naujų darbo procesų veiksmingumo ir efektyvumo didinimas	30
6.2 Integruotųjų ir pakartotinai naudojamų IT sistemų ir paslaugų teikimas	31
6.3 Žmogiškųjų išteklių politika ir iniciatyvos siekiant kuo labiau didinti žmonių potencialą ir susidoroti su darbo krūviu mažėjant darbuotojų skaičiui	32
7 IŠTEKLIŲ PERSPEKTYVOS	33
PRIEDAI	34
1 priedas. Gairės.....	35
2 priedas. Daugiametis etatų planas.....	49
3 priedas. Orientaciniai 2014–2018 m. skaičiai	50

SANTRUMPŲ SĄRAŠAS

AOP	Nepalankaus poveikio nustatymo būdai
BPK	Biocidinių produktų komitetas
BPR	Biocidinių produktų reglamentas
CA	Sutartininkas
KŽ	Klasifikavimas ir ženklavimas
CHESAR	Cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonė
CLP	Klasifikavimas, ženklavimas ir pakavimas
CMR	Kancerogeninis, mutageninis ar toksiškas reprodukcijai
EK	Europos Komisija
CSR	Cheminės saugos ataskaita
DU	Tolesnis naudotojas
ECHA	Europos cheminių medžiagų agentūra
eChemPortal	Visuotinis informacijos apie chemines medžiagas portalas
EEE	Europos ekonominė erdvė
EAA	Europos aplinkos agentūra
EEB	Europos ekonominė bendrija
EFSA	Europos maisto saugos tarnyba
ELPA	Europos laisvosios prekybos asociacija
EMAS	Aplinkosaugos vadybos ir audito sistema
EMA	Europos vaistų agentūra
ES	Europos Sąjunga
EU-OSHA	Europos darbuotojų saugos ir sveikatos agentūra
GHS	Visuotinai suderinta cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistema
ŽI	Žmogiškieji ištekliai
IRT	Informacinės ir ryšių technologijos
PNPP	Pasirengimo narystei pagalbos priemonė
IQMS	Integruota kokybės valdymo sistema
ISO	Tarptautinė standartizacijos organizacija
IT	Informacinės technologijos
IUCLID	Tarptautinės bendros informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazė
JRC	Europos Komisijos Jungtinis tyrimų centras
VT	Valdančioji taryba
DFP	Daugiametė finansinė programa
VN	(Europos Sąjungos) valstybė narė
MSC	ECHA valstybių narių komitetas
VNKI	Valstybės narės kompetentinga institucija
OECD	Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacija
PBT	Patvari, bioakumuliacinė ir toksiška
IPS	Išankstinio pranešimo apie sutikimą procedūra
POT	Patvarieji organiniai teršalai
PPORD	Produkto ir technologinis tyrimas ir plėtra
(Q)SAR	Kokybinio ir kiekybinio struktūros ir savybių ryšio nustatymo metodika
RAC	ECHA Rizikos vertinimo komitetas
REACH	Cheminių medžiagų registracija, įvertinimas, autorizacija ir apribojimai

REACH-IT	Pagrindinė IT sistema, padedanti įgyvendinti REACH
RIPE	REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalas
RVG	Rizikos valdymo galimybės
SAICM	Strateginis požiūris į tarptautinį cheminių medžiagų valdymą
SDS	Saugos duomenų lapas
SEAC	ECHA Socialinės ir ekonominės analizės komitetas
SIEF	Informacijos apie cheminę medžiagą apsikeitimo forumas
MVĮ	Mažosios ir vidutinės įmonės
SVHC	Labai didelį susirūpinimą kelianti cheminė medžiaga
TA	Laikinasis darbuotojas
TAIEX	Europos Komisijos Plėtros generalinio direktorato tvarkoma techninės pagalbos ir informacijos mainų programa
JT	Jungtinės Tautos
JT EEK	Jungtinių Tautų Europos ekonomikos komisija
UVCB	Nežinomos ar kintamos sudėties medžiaga, sudėtinių reakcijų produktai ar biologinės medžiagos
vPvB	Labai patvari ir didelės bioakumuliacijos

VALDANČIOSIOS TARYBOS ĮŽANGOS ŽODIS

Pateikiame Jums susipažinti Europos cheminių medžiagų agentūros penkerių metų laikotarpio nuo 2014 iki 2018 m. daugiametę darbo programą. Nuo tada, kai 2012 m. spalio mėn. perėmiau pirmininkavimą ECHA valdančiajai tarybai, tokio dokumento pratarmę rašau pirmą kartą. Man tai didelė garbė ir galimybė glaudžiau bendradarbiauti su vykdomuoju direktoriumi ir vadovaujančiuoju personalu, siekiant užtikrinti, kad ECHA pasiektų tikslus, su kuriais būsite supažindinti šiuose puslapiuose.

Man ypač malonu pristatyti šį 5 metų strateginį planą – tai pirmas tokio pobūdžio planas, pagrįstas keturiais strateginiais tikslais, kuriuos taryba pasirinko praeitais metais, o ne veiklos programa, kaip anksčiau. Mane šis dokumentas labai džiugina, nes pateikiamas įkvepiantis požiūris, padėsiantis aukštu lygiu įgyvendinti svarbius tikslus, mums nustatytus REACH ir kitais pažangiais ES teisės aktais, kuriais reglamentuojamos cheminės medžiagos.

Strateginė kryptis pagrįsta Agentūros patirtimi vykdant REACH ir CLP pirmuosius penkerius metus – valdant registracijos procesą ir teikiant pagalbą įmonėms, kad jos tenkintų atitikties reikalavimus ir pateiktų aukštos kokybės duomenis, kuriuos ECHA skelbia viešai; sprendžiant problemas, susijusias su susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis; teikiant mokslines konsultacijas. Atsižvelgdama į šiuos tris pagrindinius aspektus, ECHA programoje numatė protingus veiksmus, kaip padaryti didelę pažangą bendradarbiaujant su Europos Komisija ir valstybėmis narėmis.

Žinoma, šių tikslų įgyvendinimui turės įtakos išteklių. ECHA už daugelį teikiamų paslaugų gauna mokesčius iš pramonės įmonių, taip pat, kai reikia, ES skiria Agentūrai subsidijas. ECHA, kaip ir visi pagal viešąją teisę reglamentuojami subjektai, griežtai kontroliuoja viešųjų lėšų naudojimą ir vienas iš keturių strateginių tikslų yra dirbti veiksmingiau ir efektyviau, ypač rengiant teisės aktus, susijusius su biocidais, ir pranešimus apie cheminių medžiagų importą ir eksportą.

Pažymėtini Tomo Jaklo (Thomas Jakl), daugiau kaip ketverius metus vadovavusio tarybai, nuopelnai – jis pasižymėjo puikiais gebėjimais, diplomatiškumu ir atsidavimu darbui. Būtent jo vadovaujama Agentūra parengė šiuos keturis strateginius tikslus. Tikiuosi, ir aš galėsiu daryti teigiamą poveikį strateginio plano įgyvendinimui, kad jis teiktų apčiuopiamą naudą gerinant žmonių sveikatą ir aplinką, skatintų inovacijas ir konkurencingumą.

Kviečiu Jus skaityti šį dokumentą ir tikiuosi, kad perskaitę jį susidarysite aiškų įspūdį, kokia bus Agentūros veiklos strateginė kryptis kelerius ateinančius metus.

Nina Cromnier
Valdančiosios tarybos pirmininkė



VYKDOMOJO DIREKTORIAUS PRATARMĖ

Pateikiame Jums susipažinti Europos cheminių medžiagų agentūros 2014–2018 m. laikotarpio daugiametę darbo programą. Ji pagrįsta keturiais strateginiais tikslais, kuriais siekiama per penkerius metus pagerinti informacijos apie chemines medžiagas kokybę, kuo geriau pasinaudoti ta informacija rizikos valdymo ir kontrolės tikslais, spręsti mokslines problemas, kuo efektyviau atlikti kasdienį darbą ir vykdyti naujas užduotis, numatytas Biocidų ir IPS reglamentuose. Esu tikras, kad sutelkėme dėmesį į keturis strateginius tikslus, kurie yra mūsų misijos ir vizijos esmė. Siekdama užtikrinti visuomenės pasitikėjimą saugos informacija, kurią teikia pramonės įmonės, apriboti susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų naudojimą ir poveikį, didinti gebėjimą teikti patikimas mokslines rekomendacijas ir dirbti veiksmingiau ir efektyviau, ECHA laikui bėgant taps itin gerbiama agentūra.

Norėčiau pažymėti, kad daug nusipelnė Valdancioji taryba, valstybės narės ir mūsų akredituoti suinteresuotieji subjektai, nes kiekvienas iš jų vertė giliau mąstyti, teikdami iššūkius ir klausimus. Tai padėjo mums suprasti, kokių veiksmų reikia imtis čia apibūdintiems keturiems strateginiams tikslams įgyvendinti.

Informacija žinių visuomenėje yra viskas. Suvokus, kad trūksta informacijos apie dažniausiai naudojamas chemines medžiagas, atsirado REACH. Pagrindinis šio teisės akto reikalavimas – įmonės registruodamos privalo pateikti kokybišką informaciją, padėsiančią įvertinti riziką, ir saugos instrukcijas, kad būtų galima valdyti riziką, susijusią su visomis cheminėmis medžiagomis, kurias jos gamina arba pateikia rinkai didesniu kaip 1 tonos kiekiu. Informacija vėliau gali būti naudojama siekiant nustatyti susirūpinimą keliančias chemines medžiagas ir spręsti su jomis susijusias mokslines problemas.

Esu dėkingas už visas per viešą konsultaciją pateiktas pastabas. Jei esate ES lygiu veikianti organizacija, vienaip ar kitaip susijusi su vienu iš keturių ES cheminių medžiagų reglamentų, su kuriais mes dirbame, ir norėtumėte vaidinti aktyvesnį vaidmenį mūsų darbe, kviečiame prisijungti kaip akredituotą suinteresuotąjį subjektą. Išsamią informaciją apie kriterijus ir paraiškų teikimą galite rasti mūsų interneto svetainėje.

Dėkoju, kad skyrėte laiko mūsų programai perskaityti.

Geert Dancet

Vykdomasis direktorius



1 ĮVADAS

Nuo įsteigimo 2007 m. ECHA labai išaugo. Iš pradžių kelias dešimtis darbuotojų turėjusioje organizacijoje dabar dirba daugiau kaip 500 žmonių, sėkmingai tenkinančių reikmes, nustatytas teisės aktais. Tyrimas¹, Komisijos užsakytas atliekant REACH reglamento peržiūrą, patvirtino, kad ECHA pradiniam etape pasiekė daugelį tikslų ir suinteresuotieji subjektai buvo patenkinti jos pasiekimais. ECHA atsižvelgs į ataskaitos rekomendacijas, įgyvendindama šią daugiametę darbo programą (DDP).

ECHA jau yra parengusi procedūras, susijusias su REACH ir CLP. Sukaupta daug informacijos apie chemines medžiagas, padaryta didelė pažanga siekiant įvertinti jų keliamą riziką ir padaryti informaciją prieinamą visuomenei. Komisijai atlikus REACH pakartotinį lyginamąjį tyrimą² pažymima, kad REACH jau padarė didelį poveikį saugiam cheminių medžiagų naudojimui. Kartu ECHA imasi naujos veiklos, numatytos Biocidinių produktų ir IPS reglamentuose. Tai iššūkis, tačiau galima sinergija su REACH ir CLP – bent jau įgyvendinant procesus ir (arba) diegiant IT, bendraujant su suinteresuotaisiais subjektais, rengiant rekomendacijas ir greitai paviešinant informaciją.

Šia penkerių metų strategija nustatoma, kaip ECHA prisidės prie REACH, Biocidinių produktų ir IPS reglamentų įgyvendinimo.³ Be to, strategija leis ECHA įgyvendinti viziją, pagal kurią ji siekia tapti pirmaujančia pasauline reguliavimo institucija cheminės saugos srityje. Strateginis požiūris jau buvo pateiktas ECHA 2013–2015 m. DDP ir čia jis tik patobulintas. Agentūra kuria matavimų (pradinių ir tikslinių) metodus, kad būtų galima nustatyti pažangą siekiant strateginių tikslų.

Ši DDP skiriasi nuo ankstesniųjų. Ji skirta penkeriems metams, o ne trejiems, suskirstytiems etapais, ir yra pagrįsta keturiais strateginiais tikslais, apimančiais kelias veiksmų sritis. Informacija apie kasmet planuojamus atskirus veiksmus bus pateikiama metinėse darbo programose. Tačiau pagrindinės gairės jau apibūdintos šio dokumento 1 priede. Per visą programos laikotarpį bus atliekama metinė veiksmų ir gairių pažangos apžvalga ir prireikus imamasi korekcinų veiksmų.

Pagrindiniai reglamentų įgyvendinimo sėkmės veiksniai yra glaudus Europos Sąjungos institucijų, valstybių narių ir jų kompetentingų bei vykdymo institucijų bendradarbiavimas. ECHA turi ir toliau bendrauti su visais suinteresuotaisiais subjektais ir kurti bendrus pramonės įmonių, VNKI, ES institucijų, nacionalinių įgyvendinimo institucijų ir pilietinės visuomenės tinklus. Agentūros strateginės vizijos įgyvendinimo sėkmė planuojamu laikotarpiu taip pat priklauso nuo išteklių. Labai svarbu užtikrinti su Biocidų ir IPS reglamentais susijusios veiklos pradinio etapo efektyvumą ir sklandumą, toliau vykdant ambicingus REACH ir CLP darbus.

Šios darbo programos planavimas grindžiamas 2 priede nurodytu darbuotojų skaičiumi ir 3 priede pateiktais pradiniais skaičiais, kurie yra atnaujinti, palyginti su pradiniais skaičiais, Komisijos numatytais tuo metu, kai buvo rengiamas REACH reglamentas. Pasibaigus dviem svarbiems REACH registracijos ir CLP pranešimų pateikimo etapams (atitinkamai 2010 ir 2011 m.), ECHA kai kurias savo prognozes gali pagrįsti realiais duomenimis. Vis dėlto kai kurie pradiniai skaičiai išlieka gana neaiškūs, ypač tai pasakytina apie paraiškas autorizacijai gauti pagal REACH ir Biocidinių produktų reglamentus. Šiuo metu daugiausia neaiškumų susiję su metiniu darbuotojų skaičiumi ir pajamomis, kurias sudarytų subsidijos arba pramonės įmonių mokesčiai. Neturėdama pakankamai išteklių, ECHA negali įgyvendinti ambicingų planų. Todėl Agentūra ragina Komisiją ir biudžeto valdymo instituciją (Parlamentą ir Tarybą) užtikrinti pakankamus išteklius nustatant daugiametės finansinės programos (DFP) apimtį ir lėšų paskirstymą.

Jei ES institucijos galiausiai padarys išvadą, kad agentūros, įskaitant ECHA, turi sumažinti savo darbuotojų skaičių gerokai labiau nei numatyta šiame dokumente, valdančioji taryba į tai atsižvelgs ir šį planą persvarstys.

¹ Europos cheminių medžiagų agentūros veiklos peržiūros baigiamoji ataskaita, Pwc, 2012 m. kovo 14 d.

² REACH pradinis tyrimas, 5 metų atnaujinimas, 2012 m. leidimas, „Eurostat Methodologies and Working papers“.

³ REACH ir CLP atžvilgiu strategija gerai parengta remiantis 5 metų veiklos patirtimi, o Biocidinių produktų ir IPS reglamentus dar tik pradėdama įgyvendinti, todėl taip detalai planuoti negalima.

2 ECHA IR JOS DARBO APLINKA

ECHA darbo aplinka sudėtinga. Teisės aktų įgyvendinimas yra bendra daugelio partnerių atsakomybė. REACH, Biocidų ir IPS reglamentai – ne vieninteliai teisės aktai, darantys poveikį cheminių medžiagų srities pramonei. ES teisės aktai, kuriais reglamentuojamos cheminės medžiagos, taikomi daugeliui įmonių – netgi toms, kurios niekada nesitikėjo, kad joms gali būti taikomi su cheminėmis medžiagomis susiję teisės aktai.

2.1 ES cheminės saugos reguliavimo sistema

2.1.1 REACH ir CLP

REACH ir CLP reglamentų tikslas – užtikrinti aukštą žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugos lygį, taip pat laisvą cheminių medžiagų judėjimą vidaus rinkoje, kartu didinant konkurencingumą ir skatinant inovacijas. REACH taip pat turėtų būti skatinti kurti alternatyvius cheminių medžiagų keliamos rizikos vertinio metodus. Pagal REACH pramonės įmonės privalo įvertinti riziką, kurią kelia cheminės medžiagos, ją valdyti ir naudotojams pateikti tinkamą saugos informaciją. Be to, Europos Sąjunga gali imtis papildomų priemonių dėl didžiausių pavojų keliančių cheminių medžiagų, jei reikia papildomų reguliavimo veiksmų ES lygiu.

Pagrindiniai procesai, kuriems valdyti buvo įsteigta ECHA:

1. Registracija

Bendrovės privalo dokumentuoti visą informaciją apie cheminę medžiagą, kurią gamina arba importuoja, ir su registracijos dokumentacija pateikti ECHA. Siekiant skatinti suderintą duomenų aiškinimą, mažinti registracijos išlaidas ir nereikalingus bandymus su gyvūnais, reikalaujama, kad tos pačios cheminės medžiagos registruotojai dalytųsi turimais duomenimis ir teiktų bendras registracijos dokumentacijas. ECHA valdo registracijos procesą, teikdama pagalbą įmonėms, palengvindama keitimąsi duomenimis ir atlikdama arbitro vaidmenį sprendžiant ginčus dėl dalijimosi duomenimis. Prieš suteikdama registracijos numerį, ECHA patikrina, ar pateikta registracijos informacija yra išsami.

2. Vertinimas

ECHA ir valstybės narės vertina įmonių pateiktą informaciją siekdamos išnagrinėti registracijos dokumentacijos kokybę, pasiūlymus atlikti bandymus su gyvūnais ir išsiaiškinti, ar tam tikra cheminė medžiaga nekelia rizikos žmonių sveikatai arba aplinkai. Vertinimas pagal REACH apima tris sritis:

- Registruotojų pateiktų pasiūlymų nagrinėjimas – ECHA nagrinėja pasiūlymus atlikti bandymus ir nusprendžia, ar bandymai būtini, ar ne.
- Registruotojų pateiktų dokumentacijų atitikties patikra – ECHA patikrina, ar įvykdyti informacijai keliami reikalavimai pagal REACH reglamentą.
- Cheminės medžiagos vertinimas – valstybės narės vertina chemines medžiagas, siekdamos išsiaiškinti, ar jos nekelia rizikos žmonių sveikatai ir aplinkai. ECHA atlieka koordinatorės vaidmenį cheminės medžiagos vertinimo procese.

Kai vertinimas atliktas, registruotojų gali būti prašoma pateikti papildomos informacijos apie cheminę medžiagą. Tai daroma ECHA priimant sprendimą. Priimant šį sprendimą visada dalyvauja valstybės narės. Jeigu valstybės narės pasiūlo sprendimo projekto pakeitimų, kreipiamasi į Valstybių narių komitetą ir siekiama bendro sutarimo.

3. Klasifikavimas ir ženklavimas

CLP reglamentu nustatomos cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo taisyklės. Jo tikslas – nustatyti, ar cheminė medžiaga arba mišinys pasižymi savybėmis, dėl kurių turėtų būti priskiriami pavojingų cheminių medžiagų kategorijai. ECHA rengia klasifikavimo ir ženklavimo inventorių ir valdo suderinto klasifikavimo procesą. Ji taip pat priima sprendimus dėl alternatyvių pavadinimų, kai įmonė nori, kad tikrasis cheminės medžiagos, esančios mišinyje, pavadinimas būtų konfidencialus.

4. Autorizacija

Autorizacijos procedūros tikslas – užtikrinti, kad būtų tinkamai kontroliuojama labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų rizika ir kad tokios cheminės medžiagos būtų laipsniškai keičiamos tinkamomis alternatyviomis cheminėmis medžiagomis arba technologijomis, kartu užtikrinant ES vidaus rinkos funkcionavimą. Taikant dviejų pakopų reglamentavimo procedūras, valdomas ECHA, labai didelį susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos gali būti įtrauktos į autorizacijos sąrašą ir tada joms taikoma autorizacijos prievolė. Šios cheminės medžiagos negali būti pateikiamos rinkai arba naudojamos po tam tikros datos, išskyrus atvejus, kai suteikiama konkretaus naudojimo būdo autorizacija arba tam naudojimo būdui autorizacijos reikalavimas netaikomas. Autorizacijos paraiškos pateikiamos ECHA ir, atsižvelgdama į Rizikos vertinimo komiteto ir Socialinės ir ekonominės analizės komiteto nuomonę, taip pat remdamasi viešosiomis konsultacijomis, Europos Komisija nusprendžia, ar suteikti autorizaciją, ar ne.

5. Apribojimai

Apribojimai skirti rizikai, kurios neapima kiti REACH procesai ar Bendrijos teisės aktai, valdyti. Jais apribojama arba draudžiama tam tikrų cheminių medžiagų gamyba, pateikimas rinkai arba naudojimas ES teritorijoje. Valstybė narė arba ECHA Europos Komisijos prašymu gali siūlyti apribojimus, jei rizika turi būti apribota Bendrijos mastu. Po to, kai nuomonę pareiškia Socialinės ir ekonominės analizės komitetas ir Rizikos vertinimo komitetas, taip pat remdamasi viešosiomis konsultacijomis, Europos Komisija kartu su valstybėmis narėmis priima galutinį sprendimą.

Be to, reikalaujama, kad ECHA teiktų laisvą ir paprastą prieigą prie sukauptų duomenų apie chemines medžiagas, įskaitant informaciją apie jų savybes (pavojų), klasifikavimą ir ženklumą, autorizuotus naudojimo būdus ir rizikos valdymo priemones. Informacija plačiai visuomenei pateikiama atsižvelgiant į įmonių teisę apsaugoti konfidencialią verslo informaciją.

2.1.2 Biocidai

Biocidinių produktų reglamentu (BPR) reguliuojamas biocidinių produktų pateikimas rinkai ir naudojimas. Biocidiniai produktai paprastai naudojami žmonėms, gyvūnams, medžiagoms arba gaminiams apsaugoti nuo kenksmingų organizmų, pavyzdžiui, kenkėjų ar bakterijų. Šią apsaugą teikia biocidiniuose produktuose esančios veikliosios medžiagos. ECHA ne tik koordinuoja veikliųjų medžiagų vertinimą ir biocidinių produktų autorizaciją Europos Sąjungoje, bet ir yra visų paraiškų teikimo, techninio lygiavertiškumo nustatymo, alternatyvių tiekėjų paraiškų vertinimo, ginčų dėl dalijimosi duomenimis sprendimo, informacijos platinimo, rekomendacijų rengimo ir ryšių centras.

2.1.3 IPS

Reglamentu dėl išankstinio pranešimo apie sutikimą (IPS reglamentas) į ES teisę įdiegiama tarptautinė Roterdamo konvencija. Šis reglamentas taikomas uždraustoms arba griežtai ribojamoms cheminėms medžiagoms. Juo numatomi dalijimosi informacija apie šių cheminių medžiagų eksportą ir importą mechanizmai. ECHA valdys IPS mechanizmų praktinį funkcionavimą ir, gavusi prašymą, prisidės prie Komisijos darbo techniniu ir moksliniu indėliu bei pagalba.

2.2 Darbas su kitais

Kad būtų sėkmingai įgyvendinti REACH, CLP, Biocidinių produktų ir IPS reglamentai, turi bendradarbiauti daug rinkos dalyvių. Tai priklauso nuo įmonių, ECHA institucinių partnerių ES lygiu, valstybių narių ir pagrindinių suinteresuotųjų subjektų. Kiekvienas iš jų atlieka savo funkcijas. Be to, įtakos turi moksliniai pokyčiai reguliavimo, mokslo ir akademiniam pasaulyje. Tai taip pat reiškia, kad pagrindinis elementas įgyvendinant šią DDP bus ECHA ryšių darbas – kitų subjektų informavimas per ECHA interneto svetainę arba specialiomis publikacijomis ir jų įtraukimas į informuotumo didinimo ir kitas kampanijas.

Informacija, surinkta įgyvendinant REACH, yra neįkainojama vertybė ir turi būti atsakingai naudojama kitų šalių įstatymų leidėjų, valdžios institucijų, tarptautinių organizacijų, įmonių ir piliečių.

2.2.1 ES partneriai (ES institucijos, kitos ES agentūros)

ES cheminių medžiagų teisės aktuose numatoma bendra atsakomybė už jų įgyvendinimą. ECHA partnerės pirminio reguliavimo procese yra valstybės narės (jų kompetentingos institucijos ir vykdymo institucijos – kurios gali būti ne tos pačios) ir Europos Komisija. Jų užduotys nustatytos teisės aktais ir kiekviename iš jų pateikiamas reikalavimas bendradarbiauti su ECHA.

ES lygiu su ECHA taip pat bendradarbiauja kelios kitos agentūros. Tarp šių agentūrų yra EFSA ir EMA – su jomis glaudžiai bendradarbiaujant mokslo ir ryšių srityje gaunama abipusė nauda. Tokiu būdu užtikrinama, kad atitinkami sprendimai dėl cheminių medžiagų ES lygiu būtų nuoseklūs, o veikla – sinergiška. ECHA ir agentūros pasirašė susitarimo memorandumus ir jais vadovaujasi bendradarbiaudamos. ECHA taip pat reikės dirbti su kitais ES organais, kurie tvarko panašius dalykus, susijusius su cheminių medžiagų saugos valdymu, pavyzdžiui, darbuotojų apsauga.

2.2.2 Valstybės narės

Kaip minėta anksčiau, valstybių narių vaidmuo yra nustatytas teisinėmis priemonėmis. Jos vaidina pagrindinį vaidmenį priimant sprendimus ir prisiima pagrindinę atsakomybę už teisės aktų vykdymo užtikrinimą. Ištekliai, skirti REACH, CLP, Biocidų ir IPS reglamentams įgyvendinti, valstybėse narėse turi tiesioginį poveikį pažangai, kuri gali būti pasiekta ES lygiu įgyvendinant kiekvieną iš reglamentų, taigi – ir galutinei sėkmei. Turėdama tai omenyje, ECHA ir toliau sieks nustatyti prioritetus ir pasirengti bendrai veiklai su valstybėmis narėmis, siekdama kuo labiau padidinti teisės aktų įgyvendinimo veiksmingumą ir efektyvumą, įskaitant IT priemonių naudojimo palengvinimą ir prieigą prie IT sistemų.

Efektyvios, proporcingos vykdymo užtikrinimo priemonės ir sankcijos už nuostatų nesilaikymą galiausiai suteiks galimybę nustatyti apsauginę tvarką, reikalingą ES cheminių medžiagų saugos režimui ir ECHA reguliavimo sprendimams įgyvendinti. Agentūra toliau skatins nacionalines vykdymo institucijas įgyvendinti sprendimus, visų pirma naudodama keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumą.

2.2.3 Įsipareigojimų turintys subjektai

Cheminių medžiagų teisės aktuose numatoma įvairių įmonių įsipareigojimų. Daugelio atskirų įmonių įsipareigojimai yra rizikos vertinimas, saugus cheminių medžiagų naudojimas, klasifikavimas ir ženklavimas, informacijos perdavimas tiekimo grandinėje. Iki šiol ECHA ir pramonės įmonių bendradarbiavimas buvo tinkamas, ypač pradėjus įgyvendinti teisės aktus, rengiant reikalavimus, priemones ir procedūras, padedančias užtikrinti teisės aktų veiksmingumą ir kuo didesnę sėkmingo įgyvendinimo tikimybę.

ECHA pagalba pramonės įmonėms siekiama užtikrinti, kad jos suprastų, kaip laikytis teisės aktų. Tai garantuoja, kad ištekliai bus efektyviai naudojami ir ECHA, ir ilgainiui įmonių, taip pat padidės skaidrumas ir nuspėjamumas, nes įmonės žinos dabartinius reikalavimus ir numatomus pokyčius.

2.2.4 Akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacijos

ECHA taip pat bendradarbiauja su daugeliu suinteresuotųjų subjektų organizacijų, ypač organizacijomis, atstovaujančiomis pramonės įmonėms, NVO ir profesinėms sąjungoms. Jų dalyvavimas ECHA darbe užtikrina skaidrumą ir vertingą indėlį, priimant su reguliavimu susijusius sprendimus – pavyzdžiui, stebėtojų teisėmis dalyvaujant ECHA komitetuose. Atsižvelgdama į tai, kad bendradarbiauti su ECHA gali norėti plačios srities ir didelis skaičius suinteresuotųjų subjektų, Agentūra nustatė penkis kriterijus, kuriuos turi atitikti akredituoto suinteresuotojo subjekto organizacija.

2.2.5 Mokslinė sritis

Didelę įtaką ECHA darbui gali turėti mokslo ir technologijų pokyčiai, todėl reikia palaikyti ryšius su mokslo ir akademinė bendruomene. Technologiniai pokyčiai, pavyzdžiui, nanotechnologijos, neįtikėtinais spartūs ir siekiant tinkamai įvertinti galimą tokių medžiagų riziką turi būti pasitelkiamas reguliavimo mokslas: įmonės, chemines medžiagas gaminančios nanoforma, registracijos dokumentacijoje turi paaiškinti galimą skirtingą savo cheminės medžiagos poveikį esant skirtingoms formoms. ECHA savo ruožtu atsižvelgia į mokslinius pokyčius, priimdama sprendimus apie informacijos, pateiktos dokumentacijose, tinkamumą.

Dėl tos pačios priežasties moksliniam pagrindimui, kurį pateikia įmonės ir nagrinėja ECHA, taip pat turi didelę įtaką cheminių medžiagų savybių vertinimo naudojant naujus bandymų metodus ir prognozavimo būdus, pvz., analogijas ir skaičiavimo metodus, pokyčiai.

ECHA skatina jaunų specialistų, norinčių dirbti reguliavimo mokslo srityje, mokymą.

2.2.6 Veikla pasauliniu mastu

Europos Sąjungos cheminių medžiagų teisės aktai pasižymi plačiausiu užmoju pasaulyje, tačiau sumažinti riziką ir saugiai naudoti chemines medžiagas siekia ne vien ES. ECHA dalyvis patirtimi su vis daugiau šalių (įskaitant valdžios institucijas ir pramonės subjektus), priimančių cheminės saugos teisės aktus, panašius į REACH. Be to, Agentūra skatins duomenų savininkus dalytis įvairių reguliavimo sričių duomenimis.

ECHA ir toliau dirbs kartu su tarptautinėmis organizacijomis, ypač su OECD, ir plėtos abiem šalim svarbią veiklą. REACH reglamente reikalaujama, kad Agentūra perimtų IUCLID priemonės, kuri buvo sukurta remiant OECD, priežiūrą ir tolesnę plėtrą. Tačiau bendras darbas su OECD taip pat apima pavojų ir rizikos vertinimo bei tarptautiniu mastu suderintus bandymo metodus, skaičiavimo priemones, pavyzdžiui, QSAR priemonių komplektą ir duomenų bazės kūrimą – pramonės įmonėms suteikiama galimybė vieną kartą įvesti duomenis ir naudoti juos įvairiems tikslams kitose jurisdikcijose, taip pat užtikrinama didžiausia reguliavimo institucijų ir visuomenės galimybė internetu gauti duomenis apie chemines medžiagas. Turint omenyje konkurenciją ir naujoves, įmonėms ir reguliavimo institucijoms būtų labai naudinga, kad teisinė tvarka visame pasaulyje būtų pagrįsta bendra moksline baze.

ECHA tęs darbą su šalimis, su kuriomis yra sudariusi susitarimo memorandumus – Australijos, Kanados, Japonijos ir JAV, reguliavimo institucijomis, siekdama dalytis gerąja patirtimi, keistis informacija ir mokytis. Agentūra taip pat toliau remia ES politiką santykiuose su išoriniu pasauliu, pavyzdžiui, narystei ES besirengiančiomis ar kaimyninėmis šalimis, ir Europos Komisiją, jai atstovaujant ES daugiašaliuose susitarimuose dėl cheminės saugos, pavyzdžiui, Stokholmo ir Roterdamo susitarimuose, taip pat SAICM⁴.

Veikiant pasauliniu mastu ECHA reikia aprėpti auditoriją už ES ribų, ypač cheminių medžiagų, mišinių arba prekių, kurios reglamentuojamos REACH, CLP, BPR arba IPS reglamentais, gamintojus arba importuotojus ir kitus suinteresuotuosius subjektus, atidžiai stebinčius pokyčius, priklausančius nuo ES cheminių medžiagų saugos režimų.

2.3 ECHA uždaviniai

Nustatyti trys pagrindiniai ECHA darbo per penkerių metų laikotarpį uždaviniai, sudarantys šią daugiametę darbo programą. Pirmasis yra susijęs su aukštos kokybės informacijos apie chemines medžiagas, kuri suteiktų galimybę jas naudoti saugiai, poreikiu, antrasis yra ekonominis, trečiasis – cheminėms medžiagoms skirti būsimi ES teisės aktai.

Pirmiausia tai apima didėjančią patikimos informacijos apie chemines medžiagas poreikį. ES cheminių medžiagų teisės aktais reikalaujama, kad įmonės atskirai ir (arba) kartu pateiktų informaciją apie cheminių medžiagų, kurias jos gamina arba importuoja, pavojų ir saugos informaciją. Aiški ir patikima informacija labai svarbi visiems veiklos vykdytojams tiekimo grandinėje, siekiant apsaugoti darbuotojus ir klientus, taip pat reguliuotojams, kuriems tenka priimti sprendimus dėl galutinių ES masto rizikos valdymo priemonių, susijusių su tam tikromis cheminėmis medžiagomis. Ši informacija taip pat svarbi vartotojams ir pilietinei visuomenei, kurie pagrįstai jos reikalauja norėdami priimti asmeninius sprendimus dėl vartojimo ir siekia, kad įmonės ir reguliuotojai teiktų ataskaitas. Šis uždavinys susijęs su didėjančiu visų suinteresuotųjų subjektų poreikiu gauti aukštos kokybės informaciją, tinkamą minėtam tikslui.

Antras uždavinys susijęs su sudėtinga ekonomine aplinka – vykstant pasaulinei konkurencijai būtina pabrėžti vienodą lygiaverčių REACH tikslų svarbą, t. y. skatinti naujoves ir konkurencingumą ES chemijos pramonės sektoriuje ir užtikrinti vienodas sąlygas ES ir EEE. Visų pirma tai turi būti daroma atsižvelgiant į specialius MVĮ poreikius; priimant greitus ir tvirtus sprendimus dėl įmonių, kurios nesilaiko teisinių prievolių; palaikant koordinuojamą vykdymo užtikrinimą visoje ES; skatinant naujoves, pavyzdžiui, remiant greitesnę didžiausią susirūpinimą keliančių medžiagų pakeitimą arba teikiant paskatas į mokslinius tyrimus orientuotoms bendrovėms, kad pasinaudotų atleidimu nuo registracijos produkto ir technologinio tyrimo ir plėtos (PPORD) tikslais.

⁴ 2006 m. vasario 6 d. Dubajuje, Jungtiniuose Arabų Emyratuose, cheminių medžiagų valdymo tarptautinėje konferencijoje (ICCM) priimtas Strateginis požiūris į tarptautinį cheminių medžiagų valdymą (SAICM) yra politikos pagrindas siekiant skatinti patikimą cheminių medžiagų valdymą.

Dėl tos pačios priežasties ES institucijos irgi nėra apsaugotos nuo panašių ekonominių apribojimų ir ECHA ateinančiais metais turi sumažinti savo išteklius. ECHA dabar svarbiau nei kada nors anksčiau sutelkti pastangas siekiant užtikrinti, kad jos veikla būtų veiksminga, racionali, optimali ir ekonomiškai efektyvi. Žinoma, bet koks darbo jėgos, pajamų iš mokesčių ir ES subsidijų sumažinimas ateityje priverstų apriboti siekius ir darbo programų mastą, palyginti su čia pateikiamu apibūdinamu.

Trečiasis uždavinys yra ES cheminių medžiagų teisės aktai, jų keitimo arba iš tiesų naujus teisinius įgaliojimus suteikiant ECHA. Žinoma, tai negali būti numatyta šioje programoje. Nepaisydama to, ECHA didžiuojasi, kad jai suteikta atsakomybė už tokius novatoriškas ir ypatingos svarbos teisės aktus, ir tikisi, jog ateityje bus galima visapusiškai pasinaudoti jos mokslinė ir techninė kompetencija.

Šie uždaviniai, atsižvelgiant į ECHA patirtį per pirmuosius penkerius metus, leido jai parengti keturis strateginius tikslus ateinantiems metams:

1. Kuo labiau padidinti aukštos kokybės duomenų prieinamumą, siekiant užtikrinti saugią cheminių medžiagų gamybą ir naudojimą.
2. Paskatinti institucijas sumaniai naudoti informaciją identifikuojant susirūpinimą keliančias chemines medžiagas ir sprendžiant su jomis susijusias problemas.
3. Spręsti mokslines problemas ir būti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslinių ir reguliavimo gebėjimų didinimo centru.
4. Veiksmingai ir efektyviai vykdyti esamas ir naujas su teisės aktais susijusias užduotis, prisitaikant prie būsimo išteklių apribojimo.

3 AUKŠTOS KOKYBĖS INFORMACIJA, SIEKIANT SAUGIOS GAMYBOS IR NAUDOJIMO

REACH perkėlė atsakomybę už saugų cheminių medžiagų naudojimą įmonėms, kurios jas gamina ir importuoja. Įmonės turi rinkti ir generuoti informaciją apie savo cheminių medžiagų savybes ir naudojimą, įvertinti galimą riziką ir registracijos dokumentacijoje, kurią teikia ECHA, įrodyti, kad jas naudoti saugu. Jos taip pat turi pateikti atitinkamą saugos informaciją savo klientams.

Ši informacija naudojama daugelyje svarbių sričių, kad cheminės medžiagos būtų ir toliau naudojamos saugiai. Tai suteikia pagrindą pačioms įmonėms rekomenduoti rizikos valdymo priemonės visoje savo tiekimo grandinėje – apimant ir jau vartotojų naudojamus produktus. Be to, tai pagrindinis informacijos šaltinis institucijoms identifikuojant chemines medžiagas arba cheminių medžiagų naudojimo būdus, kuriems taikomos ES masto rizikos valdymo reguliavimo priemonės. Mokslinės ir akademinės organizacijos ją naudos mokslinių tyrimų programoms, įskaitant tas, kuriose bus kuriami analizės, cheminių medžiagų nebandant su gyvūnais, metodai. Galiausiai daugybę informacijos apie chemines medžiagas ir jų naudojimą suteikė registracijos dokumentacijos, klasifikavimo ir ženklavimo pranešimai ir kiti duomenys, gauti naudojantis papildomais mechanizmais. Šią informaciją galima rasti ECHA interneto svetainėje. Ji ilgainiui bus papildyta duomenimis apie biocidus, kurie bus gauti 2014 m. Informacija pateikiama tam, kad būtų atsakingai naudojama, kiekvienam prieinama ir naudinga žmonių sveikatai ir aplinkai Europoje ir visame pasaulyje.

Tačiau kad būtų pasiektas šis tikslas, pateikiama informacija turi būti aukštos kokybės, kitaip tariant, mokslškai pagrįsta, suprantama ir patikima. Kokybė šiuo atveju yra pagrindinis raktažodis. Deja, įmonių pateikiamos informacijos kokybės lygis dar nėra pakankamas. ECHA nustatė, kad nors registruotojai sėkmingai pateikė savo dokumentacijas iki pirmojo REACH registracijos termino, ne mažiau kaip trečdalis dokumentacijų turėjo kokybės trūkumų. Trūkumai susiję su atitiktimi teisiniams reikalavimams ir (arba) tuo, kaip informacija apie pavojus, poveikį ir naudojimą yra paverčiama adekvačiomis ir patikimomis saugos instrukcijomis. Kad kils su kokybe susijusių problemų, buvo numanoma, turint omenyje, kad prievolės buvo naujos ir plačios aprėpties. Tačiau tai nepriimtina ir toliau taip būti negali.

Trūkumų pavyzdžiai – neaiški cheminės medžiagos tapatybė; nepakankamai dokumentais pagrįstos arba neaiškios tyrimų santraukos; visiškai neatitiktimai arba informacijos apie pavojus stoka, taip pat darantys poveikį klasifikavimui ir ženklinimui; netikslūs cheminės saugos vertinimai ir neadekvatūs poveikio scenarijai. Ilgalaikiai tyrimai, kurių reikia siekiant įvertinti riziką žmonių sveikatai, dažnai pakeičiami išlygomis ar daugeliu atveju kruopščiai nepatikrintais pagrindimais. Daugiau informacijos apie šiuos trūkumus pateikiama oficialiose ECHA ataskaitose: „Bandymų su gyvūnais alternatyvų naudojimas REACH reglamento tikslais“⁵; metinėse vertinimo ataskaitose⁶.

Kad būtų galima sėkmingai įgyvendinti REACH, šie trūkumai turi būti pašalinti ir pramonės įmonės, teikiančios informaciją, turi prisiimti atsakomybę. ECHA ir nacionalinėms valdžios institucijoms tenka svarbus vaidmuo – užtikrinti teisiųjų reikalavimų aiškumą, veikti greitai ir ryžtingai, jei įmonės nesugeba įvykdyti prievolių, ir nedelsiant aiškiai informuoti apie įgytą patirtį.

Aišku, šios išvados pagrįstos ankstyvojo REACH įgyvendinimo etapo patirtimi, bet pagrįsta daryti prielaidą, kad su panašiais sunkumais teks susidurti ne tik iki kitų registracijos terminų, bet ir įgyvendinant Biocidinių produktų reglamentą, nes esama pavojų duomenų rengimo ir rizikos vertinimo metodų panašumų su REACH. Iš tikrųjų biocidų atveju naujuoju reglamentu pareiškėjams sudaryta daugiau galimybių taikyti alternatyvius informacijos apie pavojus gavimo būdus, įskaitant alternatyvius bandymų metodus, grupavimą ir analogiją, taip pat integruotas bandymų strategijas. Pagal BPR geros kokybės duomenys taip pat yra sėkmę lemiantis veiksnys, nes jie valdžios institucijoms padės atlikti vertinimą ir taip prisidės prie saugaus viešai platinamų duomenų naudojimo ir patikimumo.

Apibendrinant pažymėtina, kad ECHA vaidina pagrindinį vaidmenį ES cheminių medžiagų teisės aktu srityje, didina savo viešai prieinamos cheminių medžiagų duomenų bazės patikimumą, vykdo įgaliojimus priimti teisiškai privalomus sprendimus dėl chemijos pramonės įmonių ir informuoja, kaip ištaisyti registracijos dokumentacijų trūkumus. Todėl ji turi pagrindines galias gerinti informacijos apie cheminių medžiagų, naudojamų Europoje, kokybę ir prieinamumą. 2014–2018 m. laikotarpiu

⁵ Paskelbta 2011 m. birželio 29 d.

⁶ Paskelbta ECHA interneto svetainėje.

Agentūrai tenka iššūkis pasirūpinti, kad pagerėtų tos informacijos kokybė ir kad ji būtų naudojama efektyviai, siekiant užtikrinti saugią cheminių medžiagų gamybą ir naudojimą. Be to, imdamasi skubių veiksmų prieš įmones, kurių informacija neatitinka standarto, ECHA padės užtikrinti vienodas sąlygas visiems registruotojams.

ECHA naudosis ir savo teise leisti norminius teisės aktus, ir teikti paskatas. Šie reguliavimo įgaliojimai yra aiškūs – ECHA priims teisiškai privalomus sprendimus dėl įmonių ir toliau kartu su nacionalinėmis vykdymo institucijomis stebės jų atitiktį. Tokiu būdu bus užtikrinama, kad valstybės narės žinotų apie jų teritorijoje esančių įmonių keliamas problemas ir toliau remtų vykdymo užtikrinimo koordinavimą visoje ES dalyvaudamos forume. ECHA taip pat gali toliau rekomenduoti taikyti mokesčius ar baudas įmonėms, kurioms dėl netinkamo teisinių reikalavimų laikymosi lygio ji turi skirti neproporcingai daug laiko, už ką šiuo metu papildomų mokesčių nereikalaujama.

ECHA sukūrė saugos sistemą įmonėms, kurios mano, kad Agentūra netinkamai taikė savo, kaip reguliavimo institucijos, įgaliojimus. Bendrovės gali apskųsti daugelį ECHA sprendimų, kreipdamosi į Apeliacinę komisiją dėl nagrinėjimo ir sprendimo priėmimo. Apeliacinė komisija yra teisminės funkcijas atliekanti institucija, kuri sprendimus priima savarankiškai ir nešališkai. Apeliacinės komisijos priimti sprendimai irgi gali turėti poveikį REACH ir Biocidinių produktų reglamentų vykdymui ir įgyvendinimui.

Paskatos yra daug įvairesnio pobūdžio, jos teikiamos ECHA pagalbos forma: tai informuotumo didinimo ir informavimo kampanijos, siekiant užtikrinti, kad įmonės žinotų savo pareigas ir ko iš jų tikimasi; išsamios rekomendacijos; IT ir kitos priemonės, palengvinančios užduočių atlikimą ir įgyvendinimo sėkmę; gerosios patirties pavyzdžių pateikimas; priemonės, palengvinančios įvairių tiekimo grandinės dalyvių dialogą.

Kad informacija būtų aukštesnės kokybės, taip pat būtina toliau tobulinti ir integruoti ECHA IT sistemas. Tai pasakytina apie priemones, kurios numatytos siekiant padėti registruotojams tenkinti kokybės reikalavimus, taip pat priemones, kurias ECHA ir institucijos naudoja registracijos informacijai sistemingai peržiūrėti, prioritetams nustatyti, dokumentacijoms tvarkyti atliekant reguliavimo veiklą ir efektyviai sklaidai vykdyti.

Įgyvendinimo metodas apima tris veiklos sritis:

1. Dokumentacijų informacijos kokybės gerinimas.
2. Rizikos valdymo patarimų poveikio didinimas tiekimo grandinėje.
3. Informacijos sklaidos gerinimas.

3.1 Dokumentacijų informacijos kokybės gerinimas

3.1.1 Dokumentacijų paruošimas

Dokumentacijos turi apimti visą informaciją, kurios reikalaujama pagal teisės aktus, numatytu formatu, kad galėtų būti toliau efektyviai tvarkomos ir platinamos ir valdžios institucijoms, ir plačiau visuomenei. Būtų idealu, jei teigiamas poveikis informacijos kokybei būtų daromas dokumentacijos rengimo etape.

Nuo 2014 m. ECHA dės daugiau pastangų bendradarbiaudama su suinteresuotaisiais subjektais, kad būtų įgyvendintas reikalavimas atlikti registraciją pagal REACH iki 2018 m. termino. Prieš šį galutinį terminą tikimasi didžiausio registracijų skaičiaus, taip pat tikriausiai bus daug daugiau nepatyrusių ir pavienių registruotojų. Tad nacionalinių REACH ir CLP pagalbos tarnybų teikiami patarimai taps dar svarbesni, nes jos bus pirmosios pagalbininkės, konsultuojančios įmones gimtąja kalba. O ECHA skirs daugiau dėmesio nacionalinių pagalbos tarnybų mokymams, kad pagerėtų jų gebėjimai teikti konsultacijas.

ECHA taip pat peržiūrės ir bandys pritaikyti rekomendacijas ir mokymą, remdamasi registracijos iki 2013 m. termino patirtimi, ypač atsižvelgdama į MVĮ. Išskiriamos keturios sritys, kuriose bus teikiama papildoma pagalba: cheminės medžiagos identifikavimas; naudojimo būdų aprašymas; cheminės saugos ataskaitos; klasifikavimo ir ženklavimo pagal ekonominę veiklą suderinimas.

Iki šiol didžiausia gautų dokumentacijų silpnybė buvo nepakankama arba nenuosekli informacija apie cheminės medžiagos tapatybę. Jei cheminės medžiagos tapatybė neaiški, abejonių kelia visos dokumentacijos informacijos tinkamumas. Tai esminė problema. Daugiau rekomendacijų ir pagalbos gerokai prieš 2018 m. REACH registracijos terminą bus teikiama dėl sudėtinių cheminių medžiagų,

pvz., UVCB, ir cheminių medžiagų tapatumo. Prireikus ECHA taip pat daugiau dėmesio skirs dokumentacijų išsamumo patikrai.

Bus pateikiama daugiau paaiškinimų, kaip naudotis deskriptorių sistema, kuri yra ypač svarbi ryšiams tiekimo grandinėje. Reikia pašalinti tokius trūkumus kaip supratimo apie sistemos veikimą stoka ir nepakankama standartizacija visuose pramonės sektoriuose, atskiriant įvairius naudojimo būdus, nuo kurių priklauso skirtingas poveikis. Dėl šių trūkumų gali būti nepakankamai įvertintas poveikis ir todėl neužtikrinama visų naudojimo būdų sauga.

Trečioji sritis, kuriai reikės papildomos pagalbos, yra užtikrinimas, kad būtų rengiamos aukštos kokybės cheminės saugos ataskaitos (CSR). ECHA įvertins metodus ir priemones, skirtus poveikiui vertinti, srityse, kuriose yra didelių spragų, ir atitinkamai pritaikys IT priemonę „Chesar“. ECHA kartu su kitomis reguliavimo institucijomis įvertins, ar CSR „Chesar“ formatas turėtų tapti privalomas. Tuo pačiu metu turėtų būti teikiama pagalba, pavyzdžiui, skelbiami gerų CSR pavyzdžiai, tinkami realioms situacijoms. ECHA toliau glaudžiai bendradarbiaus su pramonės įmonėmis ir kitais suinteresuotaisiais subjektais, siekdama nustatyti ir kitas priemones, kurios efektyviai padėtų rengti geros kokybės CSR ir poveikio scenarijus.

Ketvirtoji sritis susijusi su pagalba pramonės įmonėms, joms vykdant prievoles pagal CLP reglamentą. CLP reglamento klasifikavimo ir ženklinimo taisyklės mišiniams bus privaloma taikyti tik nuo 2015 m. birželio 1 d. Kadangi daug įmonių (visų pirma MVĮ) šito gali nežinoti, bus vykdoma tikslinga informuotumo didinimo kampanija. ECHA toliau teiks pagalbą pramonės įmonėms ir visomis išgalėmis sieks, kad būtų pereita prie bendro cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklinimo ir atnaujinti diskusijos dėl klasifikavimo ir ženklinimo inventoriaus rezultatai.

Atskira tema taps nanomedžiagos. Agentūra pradės rengti visapusiškesnes rekomendacijas dėl nanoformos cheminių medžiagų registracijos, siekdama pateikti daugiau išsamios informacijos, kuri šiuo aspektu atspindėtų šiuolaikinio reguliavimo mokslo padėtį ir suteiktų galimybę pritaikyti informacijos reikalavimus REACH prieduose nurodomoms nanomedžiagoms. Ši veikla taip pat skatins sąveiką su BPR įgyvendinimo veiksmais, nes naujasis reglamentas įpareigoja tvirtinant veikliąsias chemines medžiagas nanomedžiagas vertinti atskirai. Galiausiai ECHA numatys, kaip geriausiai padėti nedidelių kiekių (nuo 1 iki 10 tonų) cheminių medžiagų registruotojams nuspręsti, ar jų cheminės medžiagos atitinka kurį nors iš kriterijų, rodančių, kad duomenims taikomi aukštesni reikalavimai, arba priešingai – kad jie gali laikytis supaprastintų reikalavimų. Šiame kontekste ECHA ketina iširti, kaip būtų galima panaudoti QSAR priemonių, skirtų savybėms prognozuoti ir duomenų spragoms užpildyti, komplektu. ECHA paskelbs arba atnaujins rekomendacijas dėl alternatyvių metodų, pvz., integruotų bandymų strategijos, skirtą odos dirglumui įvertinti, kai tik jos bus parengtos ir ji galės tai padaryti.

Kartu ECHA rengia rekomendacinius dokumentus, teikimo IT priemonės, biocidinių produktų dokumentacijų teikimo vadovus ir ketina pasinaudoti patirtimi, įgyta įgyvendinant REACH, siekdama sukurti geriausias įmanomas sistemas ir pagalbos daugeliui šiame sektoriuje veikiančių MVĮ struktūras.

3.1.2 Dokumentacijų teikimas

Antrasis etapas, kuriame sprendžiama apie dokumentacijų kokybę, yra dokumentacijų teikimas. Ruošdamasi 2018 m. registracijos terminui, ECHA IT portalus, per kuriuos vykdomas registracijos procesas (pvz., REACH-IT), padarys patogesnius, jie turės lankstesnę sąsają ir ryšius su registruotojais kanala. Ypač didelis dėmesys bus skiriamas teikimo priemonių diegimui daugeliu kalbų.

Užtikrinant registracijos vykdymo atitiktį svarbus etapas yra ECHA atliekama išsamumo patikra. ECHA nuolat peržiūrės dokumentacijų informacijos išsamumo ir aktualumo tikrinimo formas, priemones ir procesus, remdamasi dviejų pirmųjų registracijos terminų patirtimi.

Siekdama padėti registruotojams, ECHA atnaujins IUCLID papildinius ir rekomendacijas registruotojams, kad šie galėtų prieš teikdami patikrinti savo dokumentacijų išsamumą. Taip pat bus nauja priemonė, suteiksianti įmonėms galimybę prieš teikiant dokumentacijas patikrinti, ar pašalinti dažniausiai pasitaikantys trūkumai (dokumentacijos kokybės tikrinimo pagelbiklis).

ECHA ketina nustatyti dokumentacijas, dėl kurių turės būti atliekami tolesni veiksmai pasibaigus dokumentacijos vertinimo etapui. Pavyzdžiui, cheminės medžiagos, įregistruotos tik kaip tarpinės cheminės medžiagos, ir toliau bus nuolat tikrinamos, siekiant nustatyti, ar jų naudojimas atitinka tarpinės cheminės medžiagos naudojimo apibrėžtį, ar taikomos griežtai kontroliuojamos sąlygos.

3.1.3 Dokumentacijų vertinimas

Dokumentacijų turinio vertinimas yra ECHA pagrindinis būdas užtikrinti, kad būtų panaikintos informacijos spragos ir būtų galima pasitikėti, kad registracija atitinka teisinius reikalavimus. Prie bendros informacijos kokybės pagerinimo reikšmingai prisidės su tuo susiję sprendimai, kuriais bus reikalaujama daugiau informacijos.

ECHA ir toliau nagrinės visų dokumentacijų atitiktį – arba remdamasi atsitiktine atranka, arba pagal susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų kriterijus. Be to, ECHA ir toliau daug dėmesio skirs pasirinktiems dokumentacijų elementams, kurie yra ypač svarbūs siekiant saugiai naudoti cheminę medžiagą. Dauguma (iki 70 %) atitikties patikrų bus skirtos arba konkrečioms susirūpinimą keliančioms sritims, arba platesnėms sritims, pavyzdžiui, žmonių sveikatai ar informacijai apie aplinką. Tikslinga atitikties patikra susijusi ne tik su informacijos reikalavimais, taikomais pavojaus įvertinimui, bet ir su cheminės medžiagos tapatybe, poveikiu, naudojimo būdų informacija ir galimų naudojimo būdų poveikio scenarijais. Toks į susirūpinimą keliančias chemines medžiagas orientuotas, tikslingas požiūris bus grindžiamas sistemingu visų dokumentacijų atitikties tikrinimu, atsižvelgiant į rūpinimą klausimą. Dėl to tyrimų skaičius gerokai viršys reglamentais nustatytus mažiausiai penkis procentus.

ECHA turi tikslą nurodyti registracijos dokumentacijas, kurios kelia susirūpinimą nuo 2010 ir 2013 m. terminų, arba savo sprendimu, arba kitomis ryšių su registruotoju priemonėmis. Agentūra, siekdama minėto tikslo, naudos vis sudėtingesnes mokslines IT priemones, sistemingai peržiūrėdama visus aukštesnės pakopos įvertinimus registracijos dokumentacijose. Neatitiktims bus nurodyti atitikties patikros sprendimo projekte. ECHA ir toliau reguliariai informuos ir įtrauks ir valstybių narių kompetentingas institucijas, ir Valstybių narių komitetą, kad vertinimo sprendimų priėmimo mechanizmas veiktų kiek galima geriau. Dokumentacijos vertinimas apims ir moksliškai sudėtingus klausimus, pavyzdžiui, nanoformos cheminių medžiagų registracijos dokumentacijas. Atliekant šį darbą ypač svarbu užtikrinti, kad vertinimą atliekančių darbuotojų žinios aprėptų mokslo laimėjimus ir alternatyvius pavojų vertinimo metodus.

Neminint priimamų oficialių ir teisiškai įpareigojančių sprendimų, ECHA nori, kad įmonės savanoriškai atnaujintų ir gerintų savo dokumentacijų kokybę. Šiuo tikslu ECHA, pavyzdžiui, aktyviai dalyosis dokumentacijos vertinimo išvadomis.

ECHA ir po savo sprendimo tikrins registruotojų atnaujinimus, kad nenutrūktų procesas ir išvados apie kiekvieną dokumentaciją būtų pateikiamos kiek įmanoma greičiau po ECHA sprendime nustatyto termino. ECHA ypač atkreips dėmesį į būtinybę laiku ir efektyviai bendradarbiauti su nacionalinėmis institucijomis siekiant užtikrinti maksimalų sprendimų vykdymo efektyvumą. Ypatingais atvejais, jeigu REACH reglamento nuostatos negalės būti įgyvendinamos, ECHA svarstys galimybę registraciją pripažinti negaliojančia. Be to, ECHA svarstys galimybę paskelbti įmones, kurių dokumentacijoje net ir po galutiname sprendime nurodyto termino išlieka neatitiktimų.

ECHA dalyosis patirtimi, įgyta REACH dokumentacijos vertinimo procese, su nacionalinėmis institucijomis ir Biocidinių produktų komitetu, kad būtų galima nagrinėti galimybes sparčiau apdoroti veikliųjų cheminių medžiagų ir biocidų dokumentaciją.

3.2 Rizikos valdymo patarimų poveikio didinimas tiekimo grandinėje

Informacijos perdavimas tiekimo grandinėje turi derėti su teisiniais reikalavimais ir atitikti tikslą. Be to, ECHA veiks tikrinant CSR teisinių reikalavimų atitiktį ir jų poveikio scenarijus bus daugiausia susijusi su priemonėmis, skirtoms padėti registruotojams ir tolesniems naudotojams pagerinti patarimų dėl rizikos valdymo perdavimą tiekimo grandinėje, galiausiai apimant ir gaminius, skirtus darbuotojams ir vartotojams.

3.2.1 Poveikio scenarijai ir saugos duomenų lapai

Siekiant sėkmingai įgyvendinti saugaus naudojimo koncepciją pagal REACH, ypač svarbu, kad poveikio scenarijai, įtraukti į CSR, būtų perkelti į geros kokybės poveikio scenarijus, skirtus pateikti saugos duomenų lapuose (SDS). ECHA didins pagalbą registruotojams ir tolesniems naudotojams, jiems kuriant būtinus metodus, priemones ir standartinius formatus, kad būtų galima parengti geros kokybės poveikio scenarijus, skirtus pateikti su SDS. Atsižvelgiant į svarbų mišinių vaidmenį tiekimo grandinėje, ypač didelis dėmesys bus skiriamas moksliškai pagrįstos metodikos, pagal kurią bus rengiami poveikio scenarijai, kūrimui, siekiant, kad ji būtų lengvai suprantama. Taip pat daug dėmesio bus skiriama pavojui, kurį gali kelti cheminės medžiagos naudoti skirtuose gaminiuose per

eksploatavimo laikotarpį, taip pat tada, kai jos taps atliekomis. Ir toliau bus bandoma plėsti ir supaprastinti ECHA priemones, kurias vykdydami registracijos prievolės naudoja tolesni naudotojai.

ECHA taip pat didins su poveikio scenarijais susijusius registruotojų ir tolesnių naudotojų gebėjimus, skatindama pramonės įmonių ir valdžios institucijų bendradarbiavimą ir keitimąsi informacija apie efektyvų scenarijų, kaip naujos ryšių priemonės, įgyvendinimą (pvz., naudojantis ENES⁷ programa). Remiantis informacija, gauta iš tolesnių naudotojų ataskaitų, diskusijų su teisėsaugos institucijomis, gali reikėti skirti dėmesio atskiriems sektoriams, kuriuose kyla problemų įgyvendinant poveikio scenarijų koncepcijas.

3.2.2 Cheminės medžiagos gaminių sudėtyje

Gaminių gamintojai gali pasinaudoti informacija, sukurta REACH įgyvendinimo tikslu, siekdami laikytis kitų teisinių reikalavimų (pvz., Statybos produktų direktyvos arba Žaislų direktyvos). ECHA kartu su kitomis ES institucijomis, nacionalinėmis institucijoms ir sektoriaus organizacijomis nagrinės būdus, kaip gali būti bendrai vykdomas šių teisinių reikalavimų praktinis įgyvendinimas. ECHA didins gaminių importuotojų informuotumą apie galimą pavojų, kurį kelia gaminiuose esančios cheminės medžiagos, esamus apribojimus ir įpareigojimus perduoti informaciją ir pranešti apie kandidatiniame sąraše esančias chemines medžiagas. Specialiai atliekamas darbas su sektoriaus organizacijomis padės gaminių importuotojams nustatyti chemines medžiagas, esančias jų gaminiuose. Galiausiai ECHA ieškos būdų, kaip pagerinti bendrąsias žinias apie cheminių medžiagų buvimą gaminiuose ir jų keliamą riziką, ir išsiaiškinti, kaip šios žinios gali būti padarytos prieinamos atitinkamiems dalyviams, įskaitant plačiąją visuomenę. Siekiant užtikrinti, kad importuotuose gaminiuose esančios cheminės medžiagos atitiktų REACH reikalavimus, labai svarbus vykdymo institucijų ir muitinių dalyvavimas.

BPR taip pat įtvirtinti nauji platūs reikalavimai apdorotiems gaminiams. Pagal šio reglamento nuostatas gaminius galima apdoroti tik tokiais biocidiniais produktais, kurių veikliosios cheminės medžiagos įregistruotos ES. Be to, numatytas naujas apdorotų gaminių ženklavimo reikalavimas. Įgyvendinti šias nuostatas turėtų padėti konsultacijos, gairės ir su Komisija vykdoma informuotumo didinimo veikla.

3.3 Informacijos sklaidos gerinimas

3.3.1 Informacijos apie cheminę medžiagą sklaida

Skaidrumas yra svarbi paskata įmonėms pateikti patikimus, mokliškai pagrįstus ir suprantamus duomenis, kurie patvirtintų jų, kaip besilaikančių ES cheminių medžiagų saugos režimo, reputaciją. Pramonės įmonės ir pilietinė visuomenė gali pačios patikrinti informaciją ir atkreipti dėmesį į nenuoseklumą ar neatitikimus. ECHA pasiryžusi kuo geriau panaudoti unikalius duomenis, sukuriamus įmonių, joms vykdamas ES cheminių medžiagų teisės aktų reikalavimus.

ECHA informaciją apie beveik visas registruotas chemines medžiagas ir apie beveik visas chemines medžiagas, apie kurias pranešta klasifikavimo ir ženklavimo inventoriui, paskelbė savo interneto svetainėje. Šios laisvai prieinamos duomenų bazės atnaujinamos kas ketvirtį. Informacija papildoma kitų tipų duomenimis, gautais ECHA vykdamas reguliavimo veiklą, pvz., duomenimis iš preliminariai registruotų cheminių medžiagų sąrašo, labai didelį susirūpinimą keliančių medžiagų kandidatinio sąrašo, autorizacijos ir apribojimų sąrašo ir kt. Tai ilgas kelias iki vieno iš REACH reglamente numatytų tikslų, t. y. suteikti ES piliečiams „laisvą ir paprastą prieigą prie pagrindinių duomenų apie chemines medžiagas“, siekiant „leisti jiems priimti pagrįstus sprendimus dėl jų naudojamų cheminių medžiagų“. Ši informacija yra ir visada turi būti mokslinio ir techninio pobūdžio. Tačiau ECHA siekia padaryti, kad ši informacija būtų lengviau prieinama platesnei auditorijai. Stengiamasi geriau integruoti informaciją apie konkrečią cheminę medžiagą, susijusią su skirtingais teisės aktais ir reguliavimo procesais (pvz., REACH ir Biocidų reglamentais), kad vartotojas galėtų peržvelgti turimus duomenis apie šią cheminę medžiagą. ECHA taip pat planuoja leisti sinchronizuoti naudotojų interneto svetaines su savo svetaine, kad jie būtų informuojami apie paskelbtą naują informaciją. Agentūra ieškos galimybės pateikti informaciją tokiu būdu, kuris yra naudingesnis plačiajai visuomenei.

⁷ Keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklas.

3.3.2 Sprendimų skelbimas

ECHA ketina būti vis atviresnė ir siekti skaidrumo, kiek tai susiję su jos veikla, informuodama apie reguliavimo proceso rezultatus arba nuomonės ar sprendimo pagrindą. ECHA įsipareigojo siekti skaidrumo ir informacijos bei sprendimų priėmimo atvirumo. Ji pradėjo skelbti dokumentacijos vertinimo sprendimus, nusprendė skelbti cheminių medžiagų vertinimo sprendimus ir taip pat svarstys galimybę skelbti kitus atitinkamus sprendimus.

4 PROTINGAS INFORMACIJOS NAUDOJIMAS, SIEKIANT NUSTATYTI SUSIRŪPINIMĄ KELIANČIAS CHEMINES MEDŽIAGAS IR SPRĘSTI SU JOMIS SUSIJUSIAS PROBLEMAS

Pagal REACH ir CLP, pradėti reguliuoti rizikos valdymą turi teisę atskiros valstybės narės ir Komisija.⁸ Kai kuriose valstybėse narėse pasiekta ribota pažanga rengiant reikiamus dokumentus dėl rizikos valdymo veiklos pradžios, be to, kai kuriais atvejais išryškėjo nepatyrimas. Tai priklausė nuo politikos pasirinkimo ir (arba) išteklių. Išteklių visada bus ribojantis veiksnys, tačiau patirtis įgyjama Agentūrai ir jos komitetams vykdant REACH ir CLP įgyvendinimo procesus.

Dėl REACH ir CLP reglamentų ECHA dabar turi didžiausią duomenų apie cheminių medžiagų poveikį bazę pasaulyje. Todėl labai svarbu, ypač ankstyvaisiais etapais, protingai naudoti šią informaciją ir pirmiausia ieškoti, kurios cheminės medžiagos atrodo kenksmingiausios ir kurių keliama rizika kol kas negali būti gerai valdoma. Žinoma, svarbu, kad būtų tinkamai vertinama ir valdoma gerai žinomų pavojingų cheminių medžiagų rizika, bet REACH suteikia unikalią galimybę sutelkti dėmesį į chemines medžiagas, kurios nėra rizikos valdymo radaro ekrane ir todėl negali būti tinkamai reguliuojamos.

Institucijos turi naudoti REACH ir CLP informaciją ir kuo anksčiau imtis reguliavimo veiklos, apimančios prioritetines chemines medžiagas ir naudojimo būdus, galinčius kelti didžiausią riziką. Su šiomis cheminėmis medžiagomis susijusios problemos turi būti sprendžiamos priimant gerai pagrįstus sprendimus dėl reguliavimo priemonių, kurios būtų proporcingos ir efektyvios mažinant riziką. Kad būtų sėkmingai pasiektas šis tikslas, būtina suformuoti bendrą institucijų požiūrį, kaip pasirinkti geriausią reguliavimo priemonę ir ją efektyviai naudoti.

Sutelkdama dėmesį į tai, kaip nustatyti naujas chemines medžiagas, kurių riziką būtina valdyti, ir jas įtraukdama į kandidatinių bei autorizacijos sąrašus, ECHA turi lemiamą įtaką skatinant pavojingiausių medžiagų pakeitimą kitomis Europos Sąjungoje. Daugiausia dėmesio diskusijose dėl autorizacijos skiriant galimų alternatyvų analizei, šiame procese ne tik pakils žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugos lygis, bet ir bus prisidedama prie Europos pramonės novatoriškumo ir konkurencingumo.

Biocidinių produktų reglamentas grindžiamas principu, kad veikliosios medžiagos yra patvirtintos ES lygiu ir biocidinius produktus leidžiama naudoti ES arba nacionaliniu lygiu. Jame yra nuostatų, kuriomis siekiama sutelkti dėmesį į didžiausią susirūpinimą keliančias chemines medžiagas, produktus ir naudojimo būdus, taikant atmetimo kriterijus ir nustatant keistinas medžiagas, o supaprastinta autorizacijos procedūra siekiama palengvinti produktų, kurių sudėtyje yra medžiagų, keliančių mažiausią susirūpinimą, autorizaciją. Be to, į REACH, CLP ir Biocidinių produktų reglamentuose esančių bendrų idėjų teikiamas galimybės bus atsižvelgta siekiant užtikrinti, kad išteklių ir tikrinimas būtų orientuoti į chemines medžiagas, kurios gali kelti didžiausią riziką.

Įgyvendinimo metodas apima tris veiklos sritis:

1. Institucijų sutelkimas ir požiūrių suderinimas.
2. Cheminių medžiagų, kurių keliama rizika turi būti valdoma, nustatymas.
3. Nustatytų problemų šalinimas remiantis REACH, CLP reglamentais ir kitais teisės aktais.

4.1 Institucijų sutelkimas ir požiūrių suderinimas

Valstybės narės ne tik atlieka pagrindinį vaidmenį kaip rizikos valdymo procesų iniciatorės, remdamosi REACH ir CLP reglamentais, bet ir yra pagrindinės dalyvės, kai proceso rezultatas priklauso nuo reguliavimo sprendimų priėmimo, taip pat esamų ir naujų reikalavimų vykdymo užtikrinimo. Greitas, efektyvus ir sėkmingas įgyvendinimas įmanomas tik kiek galima labiau suderinus reguliuojamų rizikos valdymo veiksmų supratimą ir požiūrį į reguliavimo prioritetus.

ECHA ir toliau bendradarbiaus su valstybėmis narėmis ir Komisija rengiant bendrą rizikos valdymo reguliavimo sistemą, suteikiančią galimybę pasirinkti geriausias reguliavimo priemones, kurių būtų galima imtis greičiau ir veiksmingiau. Tai turėtų padėti spręsti pagrindinius klausimus, pvz.: ar reikia papildomos informacijos ir kaip geriausiai užpildyti informacijos spragas, kad iš pradžių būtų galima nustatyti, kokį susirūpinimą kelia cheminė medžiaga; kada pateikti ir kada nepateikti reikalavimo autorizuoti chemines medžiagas, atitinkančias SVHC kriterijus – gal būtų tikslingiau taikyti

⁸ Valstybės narės arba įmonės gali inicijuoti pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo rengimą, o valstybės narės ir Komisija – pasiūlymų nustatyti labai didelį susirūpinimą keliančias medžiagas ir apribojimus rengimą.

apribojimą pagal REACH; ar reikia svarstyti galimybę pradėti veiksmus pagal kitus Europos Sąjungos teisės aktus; ar reikia geriau užtikrinti atitikties reikalavimų laikymąsi.

Rizikos valdymo procesuose ir sistemoje pagal savo kompetenciją taip pat dalyvauja visi ECHA REACH komitetai (MSC, RAC ir SEAC). Todėl ECHA sekretoriatas ir toliau informuos atitinkamus komitetus ir įtrauks juos į pagrindų programos kūrimą. O valstybės narės turės teikti mokslinę ir techninę pagalbą komitetų nariams.

Siekiant užtikrinti vykdymą svarbu protingai naudoti informaciją. ECHA didins pagalbą nacionalinėms vykdymo institucijoms, įskaitant bendro supratimo apie užtikrinimo reikmes ir prioritetus formavimą ir vykdymo užtikrinimo priemonių bei metodikų rengimą. Ypač didelis dėmesys bus skiriamas autorizacijos procesui, nes svarbūs šio naujo proceso tikslai gali būti pasiekti tik jei bus tenkinami paraiškai autorizacijai gauti taikomi reikalavimai ir laikomasi suteiktų autorizacijų sąlygų.

4.2 Cheminių medžiagų, kurių keliami rizika turi būti valdoma, nustatymas

Agentūros patirtis pradiniam etape sustiprino nuomonę, kad itin didelis dėmesys turėtų būti skiriamas toms naujai nustatytiems cheminėms medžiagoms, kurios gali kelti susirūpinimą ir kurios neturi rizikos valdymo priemonių (arba jos ribotos). Todėl labai svarbu cheminių medžiagų patikrinimas, remiantis informacija, pateikta REACH dokumentacijose ir CLP pranešimuose. Dabartinė cheminių medžiagų duomenų bazė jau yra didžiausia pasaulyje, bet laikui bėgant ji tampa vis naudingesnė kaip rizikos nustatymo priemonė, nes yra nuolat atnaujinama, įtraukiant naujesnių duomenų. Siekiant pagerinti informacijos kokybę atliktas darbas pirmiausia suteiks galimybę atnaujinti jau įregistruotų cheminių medžiagų – įskaitant labiausiai paplitusias ir pavojingiausias – pavojingumo ir rizikos profilius. Antra, turint omenyje, kad iki 2013 m. termino bus sukaupta informacijos apie chemines medžiagas, kurioms anksčiau nebuvo skirta dėmesio rizikos valdymo požiūriu, yra pagrindas manyti, jog bus cheminių medžiagų, kurias reikės ištirti detaliau. Trečia, yra papildomos informacijos šaltinis – klasifikavimo ir ženklinimo inventorių, galintis padėti nustatyti pramonės įmonių reikmes, susijusias su kenksmingų cheminių medžiagų pakeitimu, taip pat tolesniais reguliavimo veiksmais. Galiausiai yra ir kitų pramonės įmonių dokumentacijos, ypač tolesnių naudotojų ataskaitos ir pranešimai apie gaminiuose esančias chemines medžiagas. Jie irgi gali būti įtraukti į duomenų bazes.

ECHA taip pat tirs, kaip duomenų bazei išplėsti gali būti naudojama informacija, surinkta remiantis kitais Europos Sąjungos teisės aktais ir papildomais informacijos šaltiniais (pvz., vykdymo veiklos rezultatais). Atliekant kryžminius patikrinimus ir apžvelgiant turimą informaciją, turėtų pagerėti sprendimų apie tikslinės informacijos rinkimo ir rizikos valdymo priemonių poreikį priėmimas. Daug patikrinimo funkcijų bus automatizuotos ir ECHA intensyviau kurs patikimą integruotą IT duomenų bazę ir lanksčias IT patikrinimo priemones, padedančias užtikrinti, kad VNKI ir ECHA galėtų visapusiškai pasinaudoti pateikta informacija.

ECHA toliau kurs metodus, kuriais būtų galima nustatyti chemines medžiagas, keliančias tokį pat susirūpinimą kaip CMR, PBT ar vPvBs⁹. Be to, ECHA svarstys galimybę sukurti diskusijų forumus dėl kriterijų, pagal kuriuos būtų nustatomos naujos cheminių medžiagų grupės (pvz., endokrininę sistemą ardančios ir dirginančios cheminės medžiagos), naudojimo moksliniams ir reguliavimo tikslams.

Kad būtų priimami efektyvūs rizikos valdymo sprendimai ir nenutrūktų procesas, pagrįstas REACH atitikties patikra, būtina užpildyti informacijos spragas ir pagerinti dokumentaciją informacijos kokybę. Šių sprendimų rezultatas gali būti papildomos veiklos sąlygos ar rizikos valdymo priemonės įmonėje arba sprendimas pakeisti chemines medžiagas alternatyviomis. Be to, cheminės medžiagos vertinimas padeda valstybėms narėms rengti sprendimų, kuriais reikalaujama pateikti išsamesnę informaciją nei pagal standartinius informacijai keliamus reikalavimus, projektus siekiant išsiaiškinti galimą grėsmę žmonių sveikatai arba aplinkai. Cheminės medžiagos vertinimas apims nanoformos medžiagas, todėl prisidės prie informacijos aprėpties didinimo ir supratimo, kokį pavojų ir riziką kelia nanomedžiagos. Ateinančių penkerių metų tikslas – kurti visapusiškas cheminių medžiagų vertinimo srities funkcines sąsajas su kitais REACH procesais, taip pat su CLP ir Biocidinių produktų reglamentais. Surinkta ir gauta informacija turėtų padėti nustatyti chemines medžiagas, kurių keliami rizika turi būti valdoma.

⁹ Patvarios, bioakumuliacinės ir toksiškos ir (arba) labai patvarios ir didelės bioakumuliacijos.

Dėl pavojingų cheminių medžiagų, į Europos rinką patenkančių gatavuose gaminiuose, ECHA stengsis bendradarbiauti su valdžios institucijomis ir pramonės įmonėmis trečiojoje šalyje, kad būtų galima geriau informuoti apie REACH reikalavimus ES importuotojus ir pramonės įmonėms už ES ribų paaiškinti, kaip gali būti geriausiai užtikrinama REACH atitiktis.

Siekdama padidinti institucijų darbo efektyvumą, ECHA rengs priemones, palengvinančias VNKI bendradarbiavimą ir koordinavimo veiklą, susijusią su tam tikromis cheminėmis medžiagomis. Tai apims informacijos mainų programas ir reguliavimo dokumentų statusą turinčias, lengvai naudojamas įvairių cheminių medžiagų grupių apžvalgas.

4.3 Nustatytų problemų šalinimas remiantis REACH, CLP reglamentais ir kitais teisės aktais

Remdamosi patikrinimais ir vėlesne veikla, institucijos turėtų gebėti padaryti išvadą, kokia rizikos valdymo priemonė geriausia ir leis pašalinti nustatytas problemas. 2020 m. veiksmų plano¹⁰, kuri Komisija parengė kartu su ECHA ir valstybėmis narėmis, kontekste bus toliau plėtojama, paprastinama ir reguliariai peržiūrima RVG analizės sistema, kad institucijos galėtų veiksmingai priimti pagrįstus sprendimus. ECHA ne tik tęsia mėginimus rengti RVG analizes, taip pat SVHC ir apribojimų dokumentacijas, bet ir ketina vaidinti aktyvų vaidmenį koordinuojant veiksmus, numatytus pagal šį veiksmų planą siekiant užtikrinti, kad visos atitinkamos susirūpinimą keliančios medžiagos, kurias jis apima, būtų nustatytos ir joms taikomas tinkamiausias rizikos valdymo būdas. Tikrasis skaičius labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų arba apribojimo dokumentacijų, kurios galiausiai turės būti tvarkomos, priklausys nuo išvadų, padarytų iki 2020 m. atlikus daugiau nei 400 RVG analizių.

ECHA bendradarbiaus su valstybių narių valdžios institucijomis, siekdama susitarti dėl bendrųjų principų, pagal kuriuos būtų atrenkamos cheminės medžiagos, dėl kurių turėtų būti inicijuotas klasifikavimo ir ženklinimo suderinimo procesas ES lygiu. Apskritai pateikus suderintą klasifikaciją bus stengiamasi iš esmės sumažinti bendrą dokumentacijų apdorojimo laiką. Be to, bus analizuojama informacija klasifikavimo ir ženklinimo inventoriuje, siekiant nustatyti prioritetus pramonės įmonėms dedant pastangas suderinti jų pačių atliktą klasifikaciją.

ECHA padarys paraiškų dėl autorizacijų pateikimo procesą ir RAC ir SEAC nuomonių rengimą kiek galima skaidresnį ir veiksmingesnį, taip pat užtikrins kokybiškos informacijos kūrimą, kad galimi pareiškėjai galėtų išanalizuoti labai didelį susirūpinimą keliančių medžiagų alternatyvas ir priimti pagrįstą sprendimą, ar jas pakeisti, ar teikti paraišką dėl autorizacijos. Esant geros kokybės informacijai, ECHA moksliniai komitetai gali veiksmingai teikti savo nuomones.

ECHA aktyviai naudos savo interneto svetainę per viešąsias konsultacijas dėl cheminės medžiagos ir jos alternatyvų, siekdama užtikrinti, kad autorizacija būtų suteikiama tik tuomet, kai nėra tinkamų alternatyvų. Kai įmanoma, bus skatinamas aktyvus įmonių, gaminančių alternatyvias chemines medžiagas, dalyvavimas. ECHA dar labiau stengsis skatinti visų dalyvaujančių šalių pasitikėjimą ir teikti praktinę informaciją galimiems pareiškėjams, ypač tolesniems naudotojams, kad jie galėtų rengti paraiškas iškeltiems tikslams tinkamu ir ekonomiškai veiksmingu būdu ir prisiimtų atsakomybę už jų kokybę. ECHA taip pat ketina patobulinti instrukcijas trečiojojiems šalims, siekdama užtikrinti, kad vykstant nuomonės formavimo procesui būtų efektyviai pateikiama išsamesnė informacija apie alternatyvas.

Sėkmingas 2020 m. veiksmų plano įgyvendinimas greičiausiai lems apribojimų skaičiaus padidėjimą. Be to, tai įpareigos valstybes nars dirbti efektyviau ir parengti konkretesnes metodikas. ECHA tikisi, kad per šį laikotarpį bus parengti pirmieji pasiūlymai, kaip apriboti cheminių medžiagų naudojimą importuojamuose gaminiuose po to, kai praeis nustatytas autorizacijos proceso saulėlydžio terminas.

Kalbant apie reguliavimo veiksmus, gali būti atvejų, kai REACH reglamentas nebus efektyviausia priemone siekiant išspręsti problemas, susijusias su cheminės medžiagos poveikiu ją naudojant tam tikru būdu. Tokiais atvejais ECHA tarsis su Komisija ir kitomis atitinkamomis institucijomis dėl būtynybės imtis teisinių ar kitų reguliavimo veiksmų. Tokiu pat būdu galima naudoti REACH reglamentą siekiant išspręsti su aplinka ar sveikata susijusias problemas, nustatytas įgyvendinant kitus ES teisės aktus. Dėl to gali būti teikiami prašymai suteikti informaciją apie registruotas chemines medžiagas ar net prašymai, kad ECHA parengtų XV priedo apribojimus arba SVHC

¹⁰ SVHC nustatymo ir REACH rizikos valdymo priemonių įgyvendinimo planas nuo dabar iki 2020 m.

dokumentacijas; arba gali būti pasiūlyta, kad VNKI imtųsi veiksmų REACH reglamento kontekste (pvz., cheminių medžiagų vertinimo ir klasifikacijos).

ECHA kartu su Komisija sieks padidinti supratimą, kaip REACH reglamentu galėtų būti remiamasi kituose ES teisiniuose procesuose, ir prisidėti prie efektyvaus atitinkamų šalių ryšio palaikymo. Apskritai ECHA ieškos būdų, kaip gerinti darnų įvairių Europos Sąjungos teisės aktų, susijusių su cheminėmis medžiagomis, įgyvendinimą.

ECHA ims formuoti veiksmingą ir pragmatišką metodiką, padėsiančią Biocidinių produktų komitetui į savo nuomones įtraukti siūlomas paraiškų Sąjungos leidimui gauti rizikos mažinimo priemones. Ji taip pat įvertins patirtį, įgytą abipusiai pripažįstant nacionalinius leidimus.

5 MOKSLINIAI UŽDAVINIAI TAMPANT VALSTYBIŲ NARIŲ, EUROPOS INSTITUCIJŲ IR KITŲ DALYVIŲ MOKSLINIŲ IR REGULIAVIMO GEBĖJIMŲ UGDYMO CENTRU

ECHA yra reguliavimo organizacija, turinti misiją moksliniame ir techniniame kontekste. Mokslinės žinios, susijusios su cheminių medžiagų valdymu, tampa vis reikšmingesnės visuose frontuose. Vyksta reikšminga ir sparti raida, ypač (eko)toksikologijoje, stengiantis geriau suprasti biologinius mechanizmus, kurie sukelia neigiamą poveikį, o ne tik stebėti poveikį. Sistemų biologija, bioinformatika, pagerėjęs veikimo būdų ir nepalankaus poveikio nustatymo būdų supratimas turės įtakos cheminių medžiagų bandymų arba jų savybių prognozavimo būdams. Taip bus galima sumažinti įprastinių bandymų su gyvūnais skaičių. Kiti mokslo pokyčių pavyzdžiai apima poveikį žmonių endokrinei sistemai ir gyvūnijai bei augalijai, pavojus ir riziką, kylančius dėl nanomedžiagų, ir sudėtinį cheminių medžiagų poveikį. Neminant geresnio cheminių medžiagų poveikio supratimo, poveikio vertinimo srityse vyksta metodologinė pažanga. Iššūkių ir pokyčių, kurie svarbūs ECHA, yra ne tik gamtos mokslų, bet ir kitose srityse – pvz., socialinio ir ekonominio vertinimo. Tai ypač susiję su pasiūlytų rizikos mažinimo priemonių naudos vertinimu.

Minėtas sritis ECHA laiko prioritetinėmis. Agentūra turi būti išsamiai informuojama apie minėtus pokyčius priimant sprendimus dėl įmonių pateiktos informacijos mokslinio adekvatumo, kai rengiamos su reguliavimu susijusios nuomonės ir sprendimai arba kai teikiamos rekomendacijos, kaip turi būti vykdomi teisės aktų reikalavimai. Todėl ECHA turi toliau gerinti savo mokslinius ir reguliavimo gebėjimus, didinti patirtį ir žinias, palaikydama partnerystę ir dialogą su mokslo bendruomene, ir aprępti naujus mokslo pokyčius ir atsirandančias reguliavimo reikmes.

Esminis ECHA reguliavimo mokslo gebėjimų elementas yra jos darbuotojų patirtis ir žinios, jų profesionalumas ir atsidasavimas. ECHA taip pat reikia atsižvelgti į savo komitetų, valstybių narių institucijų, kitų įstaigų, tarptautinių partnerių ir atitinkamų dalyvių mokslinius gebėjimus.

Kitas ECHA mokslinių gebėjimų aspektas susijęs su jos aktyviu dalyvavimu specialistų ir mokslininkų mokslo bendruomenėje.

Šie tarpusavyje susiję, sinergiški ECHA mokslinių gebėjimų aspektai, t. y. institucinė patirtis ir žinios, ryšiai bei įtaka mokslo bendruomenėje, prisideda prie galutinio, trečiojo ECHA strateginio tikslo – būti reguliavimo mokslo centru, vadovaujant ir skatinant tobulinimus ir pokyčius cheminių medžiagų saugos srityje. Tam reikia nuosekliai palaikomų ryšių su valstybėmis narėmis, ES institucijomis, OECD ir kitais atitinkamais dalyviais. Trečiasis strateginis tikslas neatskiriamas nuo kitų trijų tikslų: be šiuolaikiškų mokslinių ir techninių gebėjimų, kurie yra reguliariai peržiūrimi ir tobulinami, negali būti pasiekti kiti strateginiai tikslai.

Įgyvendinimo metodas apima tris veiklos sritis:

1. Patirtis ir žinios bei gebėjimų ugdymas.
2. Tapimas reguliavimo mokslo kompetencijos centru.
3. ECHA reguliavimo mokslo strategija.

5.1 Patirtis ir žinios bei gebėjimų ugdymas

ECHA reikia informacijos koordinavimo sistemos, kuri padėtų nustatyti tolesnio gebėjimų stiprinimo reikmes ir remti jų įgyvendinimą kaip sudėtinę bendros strategijos ir kasdienio valdymo dalį. Nors daugelis reikiamų elementų jau įdiegti, turi būti kuriamas nuoseklesnis požiūris. Ši sistema užtikrins, kad ECHA galėtų iniciatyviai taikyti savo mokslinius ir reguliavimo gebėjimus per mokymus ir plėtrą, siekdama įveikti naujus iššūkius kompetencijos srityje. Pavyzdžiai sričių, kuriose mokslas sparčiai žengia į priekį, apima alternatyvius bandymo metodus, įskaitant *in vitro* techniką, analogijos metodą ir kiekybinį struktūros ir savybių ryšį (angl. QSAR) ir nanomedžiagas. Dėl dinamiškos mokslo ir reguliavimo srities pažangos teks reguliariai atnaujinti kompetencijų sąrašą, kuris sudarys sistemos pagrindą.

Atspirties taškas bus informacijos koordinavimo sąvokų lyginamasis tyrimas ir praktika atitinkamose institucijose. Lyginamoji analizė gali būti atliekama apimant kitas ES agentūras (pvz., EFSA ir EMA), taip pat gali būti pasitelkiami ECHA tarptautiniai partneriai ir atitinkami nacionaliniai institutai. Tai

suteiks pagrindą kurti kompetencijos planą, siekiant nustatyti dabartines stiprybes ir tobulinimo poreikius vidutinės trukmės laikotarpiu.

Kitas etapas – užtikrinimas, kad nustatytoms tobulinimo reikmėms būtų suteikti tinkami prioritetai; jie atspindės ir dabartines veiklos reikmes, ir numatomus iššūkius vidutinės ir ilgesnės trukmės laikotarpiu. Taigi bus oficialiai ir aiškiai atsižvelgiama į gebėjimų ugdymo veiklos reguliavimo tinkamumą, daugiausia dėmesio skiriant patirties ir žinių įgijimui pačioje Agentūroje, tose srityse, kurios ypač svarbios ECHA darbui, ten, kur yra spragų, ir naujų mokslo pokyčių srityje.

Svarbu nuolatinis profesinis darbuotojų įgūdžių ugdymas. Tai apima jaunesniojo personalo mokymą ir kvalifikacijos kėlimą, taip pat visų darbuotojų ugdymą ir jų srities kompetencijos atnaujinimą. Be mokymosi darbo vietoje, tai gali būti, pavyzdžiui, aktyvus dalyvavimas moksliniuose ir profesiniuose posėdžiuose ir seminaruose, bendradarbiavimas rengiant mokslines publikacijas, pakviestų ekspertų paskaitos ir profesinės akreditacijos sistemos.

Planavimo ir gebėjimų ugdymo rezultatai bus tiesiogiai susiję su ECHA reguliavimo veikla (pvz., nanomedžiagų arba bandymo metodų darbo planų atnaujinimas; metodikų, skirtų spręsti su endokrininę sistemą ardančiomis cheminėmis medžiagomis susijusias problemas, rengimas; atitinkamų sričių rekomendacijų rengimas). Ir planavimas, ir gebėjimų ugdymo įgyvendinimo planas bus reguliariai peržiūrimas.

ECHA planuoja pradėti kurti šią sistemą ir visų pirma naudoti viduje, bet taip pat padidinti jos aprėptį, kad galėtų naudotis moksliniai komitetai. Tai būtina, nes didžioji dalis ECHA mokslinio įnašo yra komitetų nuomonės ir susitarimai. Komitetų nariai turi labai daug vertingų mokslinių žinių ir patirties, sudarančių didžiulę dalį bendro žinių turto, kuriuo naudojasi ECHA. Po šių pirmųjų žingsnių ECHA taip pat įvertins galimybę išplėsti metodiką, kad ji apimtų valstybių narių institucijas ir kitus pagrindinius ECHA partnerius ir būtų galima užtikrinti veiksmingą koordinavimą ir optimalų visų susijusių dalyvių išteklių naudojimą.

Tikimasi, kad dėl šios veiklos ECHA galės greitai pritaikyti naujausias naujų sričių mokslines žinias rengdama rekomendacijas, patarimus ir priemones pramonės įmonėms, reguliavimo nuomonės ir sprendimus, teikdama konsultacijas ir paramą ES institucijoms.

5.2 Tapimas reguliavimo mokslo kompetencijos centru

Svarbus trečio strateginio tikslo elementas – ECHA siekis spręsti mokslines problemas ir tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslinių ir reguliavimo pajėgumų stiprinimo centru. Tai apima ir sąsajų su mokslo bendruomene, tarptautinėmis organizacijomis, dalyvaujančiomis vertinant chemines medžiagas (pvz., OECD ir PSO), ir ECHA tarptautiniais partneriais stiprinimą. Orientavimasis į išorę yra pagrįstas, nes moksliniai ir reguliavimo klausimai, kuriuos Agentūra turi laikyti savo žinių valdymo dalimi, daugeliu atvejų – tie patys, su kuriais susiduria mūsų užsienio partneriai ir suinteresuotieji subjektai. Be to, žinių valdymo sistema, kaip aprašyta pirmiau, laikoma gebėjimų ugdymo išorės dimensijos pagrindu.

Vis dėlto sąvoka „centras“ nereiškia, kad ECHA būtų aukščiausios kategorijos ekspertė visose srityse. Tai daugiau patirties ir žinių programos bei tinklo suteikimas. Jame ECHA ekspertai kartu su ekspertais iš valstybių narių, Komisijos, kitų agentūrų, tarptautinių organizacijų ir akademinės bendruomenės gali kartu svarstyti atitinkamas temas. Kitas svarbus centro veiklos aspektas yra tai, kad nenumatyta daugiausia dėmesio skirti akademinėms tyrimų temoms, priešingai – jis bus itin orientuotas į poreikius ir padės priimti reguliavimo srities sprendimus bei formuoti ECHA mokslinę nuomonę. Be to, tai padės ECHA teikti mokslines rekomendacijas Komisijai, pvz., dėl tarptautiniu mastu pripažįstamų bandymo gairių rengimo. ECHA jau turi naudingų elementų ir struktūrų, atitinkančių centro koncepciją. Pavyzdžiui, yra PBT ekspertų grupė ir nanomedžiagų ekspertų grupė. Be to, kasmet vyksta daugelis specialių seminarų daug dėmesio skiriant mokslui reguliavimo sprendimų priėmimo procese, pvz., cheminės medžiagos tapatybei, naujų bandymų metodų taikymui ar alternatyviems bandymų metodams. Kad būtų sukurta sinergija, ECHA kviečia valstybių narių valdžios institucijas į mokymų sesijas, sukurtas jos pačios darbuotojams. Be to, ECHA prisideda prie kitų dalyvių veiklos ir pati turi iš to naudoti; tai, pavyzdžiui, Komisijos darbas, susijęs su endokrininę sistemą ardančiomis cheminėmis medžiagomis ir sudėtinu poveikiu, OECD darbas, susijęs su neigiamo poveikio nustatymo būdais.

Ši metodika taip pat reiškia, kad bus stiprinama ir plėtojama veikla pagal esamus susitarimus ar susitarimo memorandumus su kitais atitinkamais ES ir tarptautiniais partneriais. Konkrečiai ECHA investuos į partnerystės ir bendradarbiavimo su Komisijos Jungtinių tyrimų centru (JRC) plėtojimą, siekdama kiek galima labiau padidinti tyrimų ir plėtros bei reguliavimo veiklos sinergiją tokiose

sirtyse kaip alternatyvių bandymų metodai, skaičiuojamoji toksikologija ir kiti ne bandymų metodai, integruotosios bandymų strategijos, taip pat nanomedžiagos.

Norėdama sukurti glaudesnę dialogą tarp akademinės bendruomenės ir reguliavimo mokslo atstovų, ECHA planuoja organizuoti aktualius mokslinius seminarus, pavyzdžiui, skirtus naujausių mokslinių pokyčių reguliavimo poveikiui tam tikroje srityje įvertinti ir aptarti, kaip jie galėtų būti perkelti į taikomas metodikas, ECHA parengtas rekomendacijas ir priemones. Seminarai labai orientuoti į reguliavimo perspektyvą ir pasižymi gana dideliu matomumu. ECHA taip pat planuoja įtraukti valstybes nares, Komisiją ir kitus atitinkamus dalyvius, kurie dalyvautų organizuojant arba vykdant šiuos seminarus, rengiamus pagal centro koncepcijos sampratą. ECHA dalyvaus ir prisidės prie kitų atitinkamų dalyvių lygiaverčių iniciatyvų.

Prioritetinės reguliavimo mokslo temos dabar ir ateityje apims endokrininę sistemą ardančias chemines medžiagas, nanomedžiagas, sudėtinį poveikį, analogijos ar cheminių medžiagų grupavimo metodus, integruotas bandymo strategijas, nestandartinius 2018 m. registracijos termino informacijos metodus, prognozuojamų savybių neapibrėžtumą, pasireiškiantį atliekant rizikos vertinimą ir klasifikavimą.

Kiek tai susiję su nanomedžiagomis, ECHA siekia užtikrinti, kad sprendžiant problemas, susijusias su nanoformos cheminių medžiagų keliamais pavojais ir rizika, būtų galima visiškai įgyvendinti reguliavimo reikalavimus pagal REACH, CLP ir BPR reglamentus. ECHA toliau plėtos savo vidaus pajėgumus apibūdinimo, pavojingumo ir saugos vertinimo, nanomedžiagų keliamos rizikos valdymo srityje; Agentūra suteiks galimybę gebėjimų ugdymo veikloje dalyvauti valstybių narių ekspertams ir dalyvis patirtimi su suinteresuotaisiais subjektais. ECHA dalyvaus atitinkamoje mokslo ir reguliavimo veikloje ES ir OECD lygiu, siekdama parengti reikiamas rekomendacijas pramonės įmonėms ir efektyviai vertinti registracijos dokumentacijas, kuriose pateikiama informacija apie nanomedžiagų keliamus pavojus, riziką ir rizikos valdymą.

Nauda, kurios tikimasi iš šios veiklos:

- pagrindinių veikėjų gebėjimų ugdymo optimizavimas, kad būtų išvengta spragų ir nereikalingo dubliavimo.
- tikslingesnis mokslinis bendradarbiavimas tarp ECHA ir kitų atitinkamų ES agentūrų, tarptautinių organizacijų ir ECHA tarptautinių partnerių organizacijų;
- spartesnė mokslo plėtros integracija, padėsianti priimti reguliavimo sprendimus, įskaitant alternatyvių bandymo ir vertinimo metodų priėmimo paspartinimą ir integruotas bandymo strategijas, ypač atsižvelgiant į 2018 m. registracijos terminą.

5.3 ECHA reguliavimo mokslo strategija

Dėl mokslinio ECHA patikimumo būtina, kad jos darbuotojai aktyviai dalyvautų naujausiuose reguliavimo mokslo procesuose, ypač pavojaus ir rizikos vertinimo bei valdymo srityse. Todėl ECHA peržiūrės įvairius elementus, susijusius su savo moksline veikla bei sąsajomis ir bendradarbiavimu su mokslo organizacijomis ir projektais. Tai reiškia, kad bus kuriama darnesnė strategija, iš pradžių grindžiama keturiais strateginiais tikslais ir galinti nustatyti ECHA mokslinės veiklos bendruosius tikslus.

Strategija padės aiškiai ir nuosekliai išskirti prioritetus siekiant prisidėti prie mokslinių tyrimų veiklos. ECHA nuolat prašoma būti partnere ar informacijos centru mokslinių tyrimų projektuose, pavyzdžiui, vykdomuose pagal pagrindų programą. Kadangi ECHA negali naudoti savo išteklių moksliniams tyrimams faktiškai vykdyti, dalyvavimas paprastai numatomas kaip narystė valdančiosiose tarybose ir prisidėjimas prie projektų planų bei mokslinių tyrimų programų, siekiant užtikrinti tinkamą šios veiklos reguliavimą. Be to, bus atsižvelgiama į mokslinių tyrimų, kuriuos apima ECHA reguliavimo veikla, skelbimą ir sklaidą. Kurdama strategiją ECHA gali nustatyti bendruosius principus ir prioritetus, kurie suteiktų galimybę vykdant mokslinių tyrimų projektus naudotis jos duomenų bazėmis ir sukaupta informacija.

Kaip nurodyta ankstesniame skirsnyje, ECHA siekia sustiprinti strateginį bendradarbiavimą su Komisijos Jungtinių tyrimų centru (JRC), kad būtų sukurta abiem pusėms naudinga reguliavimo mokslo partnerystė. Tai bus detalizuojama kuriant mokslo strategiją. Ši strategija taip pat turėtų turėti įtakos susitarimo su kitomis ES agentūromis ir kitais minėtais partneriais memorandumams, kad būtų galima nustatyti sinergiją. Dalis šios veiklos bus dabartinė ECHA studijų sistema, skirta jaunų mokslininkų, dirbančių reguliavimo mokslo srityje, karjerai skatinti.

Nauda, kurios tikimasi iš šios veiklos:

- Nuoseklūs ir aiškūs prioritetai ir metodai, kuriais būtų prisidedama prie pokyčių mokslo srityje, įskaitant bendradarbiavimą su pagrindinėmis mokslinėmis draugijomis ir asociacijomis.
- Padidėjęs mokslinės bendruomenės informuotumas apie įvairių mokslinių tyrimų veiklos reguliavimo svarbą ir poslinkį problemos formulavimo ir mokslinių tyrimų finansavimo remiant reguliavimo darbą link.

6 VEIKSMINGAS IR EFEKTYVUS ESAMŲ IR NAUJŲ SU TEISĖS AKTAIS SUSIJUSIŲ UŽDUOČIŲ VYKDYMAS, PRISITAIKANT PRIE BŪSIMO IŠTEKLIŲ APRIBOJIMO

Kaip minėta skyriuje apie ECHA uždavinius, Agentūra išgyvena iššūkių kupiną laikotarpį. Tai nulemta kelių priežasčių: numatomo išteklių apribojimo ES 2014–2020 m. daugiamečiu finansiniame projekte; nuolat didelio reguliavimo darbo krūvio vykdant REACH ir CLP reglamentus; darbo, susijusio su būsimais strateginiais tikslais; naujų reguliavimo užduočių, pvz., susijusių su biocidais ir IPS, skyrimu ECHA.

Nepasiekusi didesnio efektyvumo ir nepadidinusi savo užduočių vykdymo sinergijos, ECHA negalės įgyvendinti ambicingų siekių, numatytų šiame penkerių metų plane. Tačiau didesnis veiksmingumas neturi reikšti mažesnio efektyvumo. Nuolatinis brandesnio lygio veiklos tobulinimas turėtų prisidėti ir prie veiksmingumo, ir prie efektyvumo padidėjimo.

Iš pradžių svarbiausias darbo, susijusio su biocidais ir IPS, tikslas buvo įdiegti naujus procesus ir struktūras, kurie padėtų susidoroti su naujomis užduotimis ir sparčiai didėjančiu darbo krūviu, o tikrasis iššūkis – parodyti, kad perdavus šias užduotis ECHA iš tikrųjų pasiektas bendras našumo augimas, kaip numatyta ES reguliuotojo.

Kalbant apie organizaciją, ECHA naujų teisės aktų reikalavimų diegimo metodą pagrindė dviem principais. Pirma, ji integravo naujus procesus, turinčius svarbių panašumų su esamais REACH ir CLP procesais, tuose pačiuose organizaciniuose padaliniuose, kurie juos vykdo. Pavyzdžiai – dokumentacijos teikimo funkcija, IT plėtra, pagalbos tarnyba, rekomendacijų rengimas, ryšiai, žmogiškieji ištekliai ir pan. Antra, ji pritaikė naujus, unikalius teisės aktų elementus prisiimdama atsakomybę už specifinę biocidų funkciją. Prireikus ECHA organizacijos tinkamumas bus peržiūrimas.

Įgyvendinimo metodika apima tris veiklos sritis:

1. Esamų ir naujų darbo procesų efektyvumo didinimas.
2. Integruotų ir pakartotinai naudojamų IT sistemų ir paslaugų teikimas.
3. ŽI išteklių politika ir iniciatyvos siekiant padidinti personalo potencialą ir susidoroti su krūviu mažėjant personalo skaičiui.

6.1 Esamų ir naujų darbo procesų veiksmingumo ir efektyvumo didinimas

Visi keturi teisės aktai (REACH, CLP, Biocidų ir IPS reglamentai) turi daug panašumų. Šie bendrumai rodo, kad daugelis procesų ir priemonių, naudotų įgyvendinant REACH ir CLP, turėtų būti tinkami naudoti panašiu būdu įgyvendinant Biocidų ir IPS reglamentus. Taigi gali reikėti mažiau laiko, pinigų ir pastangų. Taip pat galima naudoti kalbant apie galimybę susieti informaciją apie chemines medžiagas, kad būtų naudingiau ir patogiau visuomenei. Tačiau pažymėtina, jog įsigilinus procesai, kurių reikia skirtingiems teisės aktams įgyvendinti, nėra identiški, todėl reikia atlikti tam tikrą darbą ir juos pakeisti, kad būtų tinkami įgyvendinant visus keturis teisės aktus.

Biocidų srityje ypač svarbi Agentūros užduotis – perimti iš Europos Komisijos biocidų veikliųjų medžiagų peržiūros programą. ECHA siekia padidinti efektyvumą ir paspartinti šios programos rezultatų pateikimą, bendradarbiaudama su valstybėmis narėmis. Tai labai svarbu norint pasiekti pageidaujama BRP poveikį ir tiesiogiai paveiks būsimus mokesčius, kurie bus mokami ECHA už produkto autorizaciją. Kad šis labai plataus užmojo tikslas būtų pasiektas, reikės įvykdyti dvi sąlygas. VNKI turės gebėti laiku pateikti numatytą kiekį kokybiškų vertinimo ataskaitų, o tarpusavio vertinimo procesas turės tapti gerokai veiksmingesnis nei iki šiol. ECHA prisidės griežtai valdydama procesą, veiksmingai valdydama susitikimus, savo moksliniu indėliu padėdama spręsti problemas ir bendradarbiaudama su kompetentinga vertinimo institucija ir taip užtikrindama aukštą vertinimų kokybę ir nuoseklumą. Įvertinusi pirmąsias paraiškas išduoti Sąjungos leidimą, Agentūra galės šiuos procesus tobulinti. Tai labai svarbu norint išplėsti Sąjungos leidimo taikymo sritį, taip pat atsižvelgiant į numatomą paraiškų skaičiaus bei ECHA ir valstybių narių darbo krūvio didėjimą.

Nuo 2014 m., po antrojo REACH registracijos termino, bus apžvelgiamas REACH ir CLP darbo procesų veiksmingumas ir efektyvumas. Tokios apžvalgos bus atliekamos ir iš vidaus, ir iš išorės, t. y. atsižvelgiant į klientų požiūrį ir ypač didelį dėmesį skiriant MVĮ reikmėms. Remiantis šia apžvalga, bus planuojamas patobulinimų ar pakeitimų poreikis. Reikiamus pakeitimus bus siekiama padaryti dar prieš pasirengimą 2018 m. REACH terminui.

ECHA taip pat apžvelgs darbo procesų, kuriuose dalyvauja kiti Europos reguliavimo srities dalyviai (Europos Komisija ir valstybių narių kompetentingos institucijos), bendrąjį efektyvumą ir veiksmingumą. Bus galima perimti patirtį iš pirmųjų dviejų terminų ir pirminio vykdymo užtikrinimo veiklos. Tikimasi, kad ECHA moksliniai komitetai dirbs veiksmingiau ir susidoros su didėjančiu darbo krūviu.

Per visą programos laikotarpį taip pat bus siekiama į esamus procesus didžiausiu įmanomu mastu integruoti naujus, kad būtų iki minimumo apribotas naujų darbo procesų kūrimas, kaip ir įgyvendinant Biocidų reglamentą.

6.2 Integruotųjų ir pakartotinai naudojamų IT sistemų ir paslaugų teikimas

IT tenka esminis vaidmuo siekiant padidinti veiksmingumą. Siekiant teikti pagalbą Agentūros moksliniam ir reguliavimo darbui, gali būti automatizuojami procesai ir kuriami duomenų gavimo metodai. Visi keturi teisės aktai labai priklauso nuo automatinių IT sistemų naudojimo – didelio masto pateikimo procesams valdyti tvarkant raštiškus dokumentus reikėtų tūkstančių darbuotojų. 2012 ir 2013 m. teko iššūkis pasinaudoti priemonėmis ir praktine patirtimi, sukaupia dirbant su REACH ir CLP reglamentais, ir tai pritaikyti tobulinant ir integruojant priemones, būtinas naujiems teisės aktams. Nuo 2014 iki 2018 m. į esamas ECHA sistemas bus integruojami Biocidų ir IPS reglamentams sukurti nauji komponentai ir paslaugos, siekiant suderinti ir konsoliduoti bendrus sprendimus, kad verslo procesai ir būsimas techninės priežiūros darbas taptų veiksmingesnis.

ECHA pasiryžusi kuo geriau panaudoti savo IT žinias, komponentus ir paslaugas, kad būtų teikiama integruota IT pagalba vykdant naujų teisės aktų įgyvendinimo užduotis ir išvengta naujų sistemų ir technologijų kūrimo. Svarbiausia remtis tuo, kas veiksminga, ir sukurti priemonių, suteikiančių galimybę atsisakyti daugiausia laiko atimančių ir fiziškai atliekamų užduočių, kuriose padaroma daugiausia klaidų. ECHA šias IT sistemas diegs naudodama modulinę architektūrą, kad užtikrintų daugkartinį bendrų komponentų naudojimą. Įgyvendinant duomenų ir sistemų integravimo programą, pradėtą 2011 m., šio laikotarpio pirmojoje pusėje bus paleista duomenų integravimo programa ir interaktyvus portalas.

Ypač daug dėmesio bus skiriama tiems decentralizuotiems procesams, kuriuose ir ECHA, ir VNKI atlieka tam tikrą vaidmenį ir kuriems, siekdamas išvengti neveiksmingumo ir rizikos, kad duomenys iš vienos sistemos į kitą bus perkeliama fiziniu ar prastai automatizuotu būdu, jos turi naudoti tas pačias IT priemones. Tai visų pirma ECHA IT priemonės, padedančios įgyvendinti Biocidinių produktų reglamentą, kurias naudoja ir valstybių narių valdžios institucijos, nagrinėdamos paraiškas dėl leidimo nacionaliniams produktams išdavimo.

Be to, 2014–2018 m. laikotarpiu ECHA planuos IT sistemų patobulinimą, susijusį su sklaida. Įgyvendinant REACH, CLP, Biocidų ir IPS reglamentus, susidarys daugybė duomenų apie chemines medžiagas Europoje – tai bus vertingas šaltinis suinteresuotiesiems subjektams visame pasaulyje. Nuo 2012 m., atlikusi suinteresuotųjų subjektų poreikių tyrimą, ECHA planuoja padidinti duomenų tvarkymo automatizavimą, gerinti duomenų šaltinių integravimą, didinti sistemos tinkamumą naudoti ir paieškų rezultatyvumą, taip pat pasirengti savo duomenų šaltinių jungimui su duomenimis, gaunamais iš kitų dalyvių, įskaitant reguliavimo institucijas, mokslo įstaigas, vartotojų grupes ir pramonės įmones. Tokiu būdu bus geriausiai naudojami duomenys, sukuriama ES.

Vidaus lygiu IT plėtra per šį laikotarpį suteiks galimybę toliau automatizuoti ir supaprastinti kai kuriuos valdymo procesus, planavimo ir ataskaitų teikimo elementus.

Žinoma, daugelį užduočių patikint IT reikia užtikrinti, kad technologijos būtų pakankamai patikimos ir būtų išvengta didelių incidentų ar sutrikimų. Todėl ECHA toliau investuos, kad IRT infrastruktūra būtų patikimesnė, lengviau valdoma ir lankstesnė, lengviau plečiama ir atsparesnė incidentams.

Galiausiai, atsižvelgiant į greitą technologijos evoliuciją ir IT sistemų natūralų gyvavimo ciklą, per šį laikotarpį bus atlikta viena didelė plataus masto IT sprendimų ir paslaugų technologinė ir architektūrinė peržiūra.

6.3 Žmogiškųjų išteklių politika ir iniciatyvos siekiant kuo labiau didinti žmonių potencialą ir susidoroti su darbo krūviu mažėjant darbuotojų skaičiui

ECHA sėkmingai suranda žmonių, turinčių aukšto lygio profesinės patirties – net ir tose srityse, kuriose kompetentingų asmenų yra nedaug, pavyzdžiui reguliavimo mokslo srityje. Tačiau įdarbinimas – tik pirmas žingsnis, darbuotojų įgūdžiai ir žinios turi būti nuolat tobulinami.

Todėl Agentūros žmogiškųjų išteklių politiką ir praktiką būtina pritaikyti prie dabartinių reikmių (nustatant trumpalaikius tikslus, vertinant veiklą, rengiant mokymus ir t. t.), tačiau ji turi būti ir pakankamai lanksti, kad aprėptų naujas darbo sritis ir padėtų mažėjant personalo skaičiui (numatant ilgalaikę organizacijos plėtrą ir lanksčias priemones, nustatant prioritetus, formuojant kultūrą ir vadovavimą).

Vykdomojo personalo išlaikymas yra ECHA tolesnės sėkmės pagrindas. Pagrindiniai klausimai, kuriuos reikia spręsti šiuo laikotarpiu – efektyvus veiklos valdymas; pagrindinių žmonių identifikavimas, profesinis augimas ir atlygis; pareigų skyrimas prioritetinėse srityse ir strateginė žmogiškųjų išteklių plėtra. Be to, tai bus pagrindinis valdymo iššūkis šiuo požiūriu siekiant aktyviai daryti įtaką, motyvuoti ir suteikti galių darbuotojams, kurie įgyvendins prioritetus.

7 IŠTEKLIŲ PERSPEKTYVOS

Ši daugiametė darbo programa parengta remiantis tam tikromis prielaidomis, susijusiomis su 2014–2018 m. ECHA turėsima darbuotojais ir finansiniais ištekliais, kurios buvo žinomos 2013 m. rugsėjo mėn.

2 priede pateikiamos darbuotojų skaičiaus prognozės. Etatų plane (kuriame daugiausia laikinųjų darbuotojų etatų) numatyta, kad ECHA įgyvendins 2013 m. reformuojant ES tarnybos nuostatus Tarybos ir Europos Parlamento priimtą išvadą, įpareigojančią visas ES institucijas, įstaigas ir agentūras savo darbuotojų skaičių sumažinti 5 proc. Kad galėtų šitaip sumažinti darbuotojų skaičių nekliudydama darbo programos įgyvendinimui, 2013 m. ECHA pradėjo taikyti rezultatyvumo didinimo ir pagrindinės veiklos optimizavimo priemones. Kitos tarnybos nuostatose numatytos reformos taip pat turėtų padėti iš dalies kompensuoti šį etatų mažinimą, pvz., nuo 2014 m. taikoma 40 valandų darbo savaitė (žinant, kad dauguma ECHA darbuotojų 2013 m. jau dirbo daugiau nei numatytas 37,5 valandas).

Kai buvo rengiamas šis dokumentas, Komisija buvo ką tik išleidusi komunikatą Europos Parlamentui ir Tarybai dėl 2014–2020 m. decentralizuotų agentūrų žmogiškųjų ir finansinių išteklių^[1] Šis komunikatas bus pagrindas institucijų diskusijoms dėl būsimo Europos Sąjungos agentūrų finansavimo. Komisijos komunikate ECHA ir kitų agentūrų darbuotojų skaičių siūloma sumažinti daug daugiau nei visoms institucijoms, įstaigoms ir agentūroms sutartieji 5 proc. Jeigu tai bus įgyvendinta, ECHA reikės įvertinti, ar ji turės pakankamai darbuotojų (pagal visą darbo dienos ekvivalentą) daugiametei darbo programai įgyvendinti. Jeigu tai nebus įmanoma, Agentūra tarsis su valdančiąja taryba dėl būtinų darbo programos pakeitimų.

Dėl ECHA biudžeto numatoma, kad iki 2015 m. Agentūra bus išnaudojusi savo REACH ir CLP veiklos pajamų iš mokesčių rezervą. Tuomet ji taps iš dalies priklausoma nuo ES indėlio į jos biudžetą už REACH, CLP ir biocidų veiklą, papildančio metines įplaukas iš mokesčių. ES įnašas bus balansuojamasis. Jeigu konkrečiais metais faktinės pajamos iš mokesčių bus mažesnės nei prognozuota, prireikus ES įnašą reikės atitinkamai pakoreguoti per finansinius metus. 2014 m. pradedama IPS veikla bus visiškai finansuojama ES įnašo lėšomis. Komisija 2019 m. numato įvertinti, ar IPS veiklą reikėtų apmokestinti.

Minėtame Komisijos komunikate Europos Parlamentui ir Tarybai dėl 2014–2020 m. decentralizuotų agentūrų žmogiškųjų ir finansinių išteklių ECHA numatytas maksimalus įnašas, kuris yra šiek tiek mažesnis nei pačios agentūros prognozuota. ECHA stengsis šią darbo programą įgyvendinti iš šių finansinių išteklių. Tačiau visiškai neaišku, kiek pajamų bus gauta iš mokesčių, visų pirma už biocidus arba chemines medžiagas, kurios bus registruojamos iki paskutinio REACH registracijos termino 2018 m. Todėl, norint sėkmingai įgyvendinti šią daugiametę darbo programą, bus labai svarbu, kad ECHA REACH, CLP, biocidų ir IPS įgyvendinimo darbui gautų visą šiuo metu numatytą ES finansinį indėlį. Be to, ECHA turi būti prieinamas visas pajamų iš REACH mokesčių rezervas ir ji negali patirti nenumatytų administracinių išlaidų, kurias tektų dengti iš turimo rezervo.

^[1] 2013 m. liepos 10 d. COM(2013)519 final.

PRIEDAI

1 priedas. Gairės

1 Aukštos kokybės informacija, susijusi su saugia gamyba ir naudojimu							
1.1 strateginių veiksmų sritis. Dokumentacijų informacijos kokybės gerinimas							
Veikla pagal darbo programą	Prioritetinė sritis	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
1, 5, 6, 10	1.1.1 Dokumentacijų rengimas	Pramonės įmonių gebėjimas geriausiai pasinaudoti ECHA patarimais, mokymais ir priemonėmis, teikiamomis registruotojams ir tolesniems naudotojams	<p>Pasiūlymas dėl struktūrinio CSR duomenų formato</p> <p>Klasifikavimo ir ženklavimo pranešimų duomenų bazės patikrinimas, siekiant nustatyti chemines medžiagas, kurias reikia tirti papildomai</p>	<p>Cheminių medžiagų tapatumo nustatymo kriterijai</p> <p>Strategija, metodai ir priemonės (pvz., susiję su (Q)SAR priemone), padedantys 2018 m. termino registruotojams ir susiję su REACH III priedu</p> <p>„Chesar“ priemonė, atnaujinta dėl sudėtinių cheminių medžiagų (pvz., UVCB) CSA</p>	<p>Rekomendacijų dėl cheminių medžiagų identifikavimo ir pavadinimo joms suteikimo peržiūra</p> <p>Naujos ir peržiūrėtos dokumentacijos rengimo priemonės ir vadovai</p>	<p>Supaprastintos rekomendacijos, padedančios MVĮ</p> <p>Internetiniai seminarai ir seminarai, susiję su 2018 m. terminu</p> <p>Mokymai (žinių atnaujinimas) nacionalinių pagalbos tarnybų korespondentams apie dokumentacijos rengimą</p>	<p>Mokymai (žinių atnaujinimas) nacionalinių pagalbos tarnybų korespondentams apie dokumentacijos teikimą</p>

2,6,10	1.1.2. Dokumentacijų teikimas	Pramonės įmonių gebėjimas naudotis IT priemonėmis, kad sėkmingai atliktų registraciją ir suteiktų galimybę institucijoms naudoti informaciją	Nauja IUCLID versija, skirta duomenų struktūrai pagerinti IT priemonėmis pagrįstas visų parengtų 2013 m. termino tarpinių cheminių medžiagų dokumentacijų patikrinimas Prireikus – atitikties patikros proceso ir atnaujinimo plano patikra	Išsamumo patikros proceso plano įgyvendinimas atnaujinimas, ypač susijęs su saugos ar su biocidų informacijos patikra Nustatyti tarpinių cheminių medžiagų dokumentacijų neatitikimai		REACH-IT sistema paruošta 2018 m. registracijos terminui Teikiama daugiakalbė pagalba Informavimo kampanija rengiantis 2018 m. terminui	Sėkmingas 2018 m. registracijos termino valdymas
2, 6, 10	1.1.3 Dokumentacijų vertinimas	IT priemonės atitikties patikrų atrankai ir procesui (ir aukštesniojo lygio) VNKI pagalba, susijusi su pasirinkta metodika	Sukurta atrankinės patikros / prioritetų nustatymo priemonių programa, skirta IUCLID duomenų atitikties patikroms CSR atitikties patikros sistemingo metodo planas Ataskaitoje pagal	Atliktas visų 2010 m. dokumentacijų patikrinimas ir dauguma dokumentacijų, kuriose aptikta svarbių neatitikimų, patikrintos pagal atitikties kriterijus	Patikrinta 5 % 2013 m. termino dokumentacijų atitiktis	Ataskaitoje pagal 173 straipsnio 3 dalį pateikti atitinkami duomenys dėl registracijos dokumentacijos kokybės	Atliktas visų 2013 m. dokumentacijų patikrinimas ir dauguma dokumentacijų, kuriose aptikta svarbių neatitikimų, patikrintos pagal atitikties kriterijus

			173 straipsnio 3 dalį pateikti atitinkami duomenys dėl registracijos dokumentacijos kokybės				
1.2 strateginių veiksmų sritis. Rizikos valdymo patarimų poveikio didinimas tiekimo grandinėje							
Veikla pagal darbo programą	Prioritetas	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
1, 3, 5, 10	1.2.1 Poveikio scenarijai ir saugos duomenų lapai	Veiksmingas pramonės įmonių koordinavimas ir pramonei skirtų priemonių plėtra	Atnaujintos rekomendacijos tolesniems naudotojams ES kalbomis Nauji gerų poveikio scenarijų pavyzdžiai Ilgalaikis registruotojų ir tolesnių naudotojų informuotumo didinimo kampanijų planas	ES kalbomis pateiktos atnaujintos SDS rekomendacijos CSA veiksmų plano peržiūra	Pagalbos priemonių tolesniems naudotojams peržiūra	Pažangos pagal CSA veiksmų planą apžvalga (bendras suinteresuotųjų subjektų veiksmų planas siekiant užtikrinti CSA tikslumą ir aiškumą)	
3, 10	1.2.2 Cheminės medžiagos	0,1 % kriterijų aiškinimo	Gaminių importuotojų informavimo	Tikslingo bendradarbiavimo reguliavimo srityje			

	gaminuose	aiškumas	kampanija (-os)	su ne ES šalimis, siekiant padidinti REACH reikalavimų supratimą, pradžia			
1.3 strateginių veiksmų sritis. Informacijos sklaidos gerinimas							
Veikla pagal darbo programą	Prioritetas	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
1	1.3.1. Informacijos apie cheminę medžiagą sklaida	Integruotos IT sistemos, skirtos REACH, klasifikavimo ir ženklavimo, biocidų ir IPS reglamentams, kad būtų paprastesni procesai ir sumažėtų paskelbimo laikas Suinteresuotųjų subjektų dalyvavimas	Informacijos, susijusios su 2013 m. registracijos terminu ir esamomis biocidų dokumentacijomis, paskelbimas GHS informacijos pateikimas „eChemPortal“	Naujų visiškai funkcionalių REACH ir klasifikavimo ir ženklavimo informacijos sklaidos interneto svetainių naudojimo pradžia, remiantis 2012–2013 m. suinteresuotųjų subjektų tyrimu Baigtas su 2013 m. termino registracijos dokumentacija pateiktų prašymų laikyti informaciją konfidencialia			Paskelbtos 2018 m. registracijos termino dokumentacijos

				vertinimas			
1, 2, 3, 4	1.3.2 Sprendimų skelbimas		Pradėta vykdyti priegigos prie duomenų ir REACH bei CLP sprendimų skelbimo politika	Sprendimai dėl dokumentacijų, paskelbti pagal politiką dokumentacijų			

2 Protingas informacijos naudojimas identifikuojant susirūpinimą keliančias chemines medžiagas

2.1 strateginių veiksmų sritis. Institucijų sutelkimas ir jų požiūrių suderinimas

Veikla pagal darbo programą	Prioritetinė sritis	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
2, 3, 4, 8	2.1.1 Institucijų sutelkimas ir jų požiūrių suderinimas	Politikos parama; išteklių prieinamumas valstybėse narėse	Pažangos apžvalgos seminaras Suderintų sprendimų logika reikmėms nustatyti ir problemoms spręsti naudojant RVP Bendras supratimas	Bendras pradėtos autorizacijos vykdymo užtikrinimo projektas	Pažangos apžvalgos seminaras Metodų, rekomenduojamų vykdant XIV priedo reikalavimus, peržiūra	Bendro vykdymo užtikrinimo projekto užbaigimas	Pažangos apžvalgos seminaras

3, 7	2.2.2 Kriterijai, metodai ir priemonės	Komisijos nustatyti endokrininę sistemą ardančių cheminių medžiagų kriterijai	Cheminės medžiagos, pvz., ardančios endokrininę sistemą, rizikos valdymo ekspertų grupės sudarymas 2020 m. veiksmų plano įgyvendinimo programos vykdymas		Apžvalginė ataskaita apie 2020 m. veiksmų plano įgyvendinimą		Apžvalginė ataskaita apie 2020 m. veiksmų plano įgyvendinimą
2, 3	2.2.3 Informacijos spragų užpildymas	VNKI ir ECHA aprūpinimas ištekliais	Pateiktų vertinti cheminių medžiagų registracijos 2013 m. termino patikrinimo rezultatai	Cheminės medžiagos vertinimo proceso per pirmuosius 3 metus (2012–2014 m.) rezultatų įgyvendinimo ir atitikimo įvertinimas, atsižvelgiant į RVP	Ataskaita apie vertinimo rezultatus ir rekomendacijos (ataskaitoje pagal 117 straipsnio 2 dalį)	Rekomendacijų įgyvendinimas	Antrasis cheminių medžiagų vertinimo proceso (2015–2017 m.) vertinimas
3, 4		Efektyvus patikrinimas ir susitarimas dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo proceso prioritetų	Tolesnė informuotumo didinimo kampanija, skirta pačių atliktos klasifikacijos suderinamumui užtikrinti	Klasifikavimo ir ženklinimo pasiūlymo vidutinio apdorojimo laiko sumažinimas 20 % Ataskaita, kurioje nustatomos	Funkcionuojanti Komisijos sprendimų dėl autorizacijų duomenų bazė Pirmieji pasiūlymai		

		Geras galimų pareiškėjų, įskaitant tolesnius naudotojus, informuotumas apie reikalavimus, keliamus paraiškai dėl autorizacijos	Pasiryžimas mokėti suderintas sumas už sveikatos įverčių pirmąjį rinkinį Pirmasis konkrečiai cheminei medžiagai skirtas RAC ir SEAC seminaras dėl autorizacijos paraiškų	prioritetinės sritys pramonės įmonėms siekiant suderinti pačių atliktą klasifikaciją Teikimo priemonių pritaikymas ir rekomendacijos MVĮ ir tolesniems naudotojams Pasiryžimas mokėti suderintas sumas už sveikatos įverčių antrąjį rinkinį	dėl XIV priede nurodytų cheminių medžiagų, esančių gaminiuose Seminaras apie apribojimų dokumentacijų rengimą		
3	2.3.4 Nustatytų problemų šalinimas remiantis REACH, CLP reglamentais ir kitais teisės aktais		1–2 seminarai dėl kitų teisės aktų sąsajų	Atnaujintos rekomendacijos, jei dubliuojasi su kitais ES teisės aktais Patobulintas teisės aktų, susijusių su cheminėmis medžiagomis, įgyvendinimo koordinavimo mechanizmas	1–2 seminarai dėl kitų teisės aktų sąsajų	Atitinkamas rekomendacijų atnaujinimas	1–2 seminarai dėl kitų teisės aktų sąsajų

3 Mokslinių problemų sprendimas ir tapimas valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslinių ir

reguliavimo gebėjimų didinimo centru							
3.1 strateginių veiksmų sritis. Patirtis ir žinios bei gebėjimų ugdymas							
Veikla pagal darbo programą	Prioritetinė sritis	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
7	3.1.1 Patirtis ir žinios bei gebėjimų ugdymas	Pakankami ir nuolat ugdomi, siekiant tenkinti reikmes, ECHA moksliniai ir reguliavimo gebėjimai	Parengta informacijos koordinavimo sistemos (IKS) koncepcija ir pradėtas reguliariai pildyti kompetencijos planas Atnaujintas ECHA darbo planas, skirtas nanomedžiagoms	IKS išplėtimas apimant ECHA komitetus Analizuojama ir daromos išvados apie galimybę plėsti IKS įtraukiant išorės partnerius Atnaujintas ECHA darbo planas, skirtas bandymo metodams	ECHA mokslinių gebėjimų išorinė apžvalga	Veiksmai, kurie yra 2016 m. REACH peržiūros rezultatas	
3.2 strateginių veiksmų sritis. Reguliavimo mokslo kompetencijos centras							
Veikla pagal darbo programą	Prioritetinė sritis	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
	3.2.1	Tinklo metodas,	Reguliavimo mokslo	1–2 reguliavimo	1–2	1–2 reguliavimo	1–2

	Reguliavimo mokslo kompetencijos centras	naudojamas mokslinių ir reguliavimo gebėjimų ugdymo efektyvumui ir veiksmingumui didinti	<p>seminaras;</p> <p>Valstybių narių ir suinteresuotųjų subjektų tinklo kūrimas, naudojant apribojimų ir autorizacijos paraiškų SEA</p> <p>ECHA antroji ataskaita apie cheminių medžiagų bandymo alternatyvas pagal REACH. Tolesni veiksmai, numatyti teikiant rekomendacijas 2018 m. termino registruotojams</p> <p>Dvišalių bendradarbiavimo susitarimų su ECHA tarptautiniais partneriais peržiūra, siekiant geriau atspindėti naujus mokslinius pokyčius</p> <p>Sukurta vertinimo pagal analogiją sistema (RAAF)</p>	<p>mokslo seminarai</p> <p>Į gebėjimų ugdymo planavimą įtraukti ECHA komitetų nariai ir VNKI</p> <p>Patobulinti analogijų ir grupavimo naudojant naują metodą duomenys, pagrįsti SEURAT-1</p>	<p>reguliavimo mokslo seminarai</p> <p>Patobulintas odą jautrinančių cheminių medžiagų vertinimas naudojant IBS strategiją, pagrįstą JRC / OECD AOP metodu</p>	<p>mokslo seminarai</p> <p>Į gebėjimų ugdymo planavimą įtraukti kiti atitinkami dalyviai (pvz., kitos agentūros)</p>	<p>reguliavimo mokslo seminarai</p>
3.3 strateginių veiksmų sritis. ECHA reguliavimo mokslo strategija							

Veikla pagal darbo programą	Prioritetinė sritis	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
	3.3.1 ECHA reguliavimo mokslo strategija	ECHA gebėjimas ir daryti įtaką, ir gauti naudos iš atitinkamos mokslinės darbotvarkės	Sukurta ECHA mokslo strategija Parengti ECHA prioritetai dėl kitos mokslinių tyrimų pagrindų programos ir apie juos informuojama	Peržiūrėtas ir sustiprintas ECHA ir JRC bendradarbiavimas	ECHA mokslinių gebėjimų išorinė apžvalga	Mokslo strategijos atnaujinimas, susijęs su 2016 m. REACH peržiūra	

4 Veiksmingas ir efektyvus esamų ir naujų su teisės aktais susijusių užduočių vykdymas, prisitaikant prie būsimo išteklių apribojimo

4.1 strateginių veiksmų sritis. Esamų ir naujų darbo procesų veiksmingumo ir efektyvumo didinimas

Veikla pagal darbo programą	Prioritetinė sritis	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
Visa	4.1.1 Kokybės sistema	Vadovų ir darbuotojų supratimas, kam naudojamos IQMS Įdiegti visi atitinkami sistemos elementai		ISO 9001 sertifikatas			
1–6, 8	4.1.2		REACH ir CLP procesų			Užbaigtas	

		(įdiegtos 2011–2013 m.) pagrindas – gera programa nuolatinei veiksmingai IT plėtrai				paskutiniajam REACH terminui	
	4.2.2 IT pagalbos administravimo procesams teikimas	Įgyvendintas vidaus dalyvių pokyčių valdymas	Teikiama IT pagalba ŽI valdymo procesams	Teikiama IT pagalba integruotosioms planavimo ir ataskaitų teikimo funkcijoms			
Veikla pagal darbo programą	Prioritetinė sritis	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
	4.2.3 IRT infrastruktūros adekvatumo užtikrinimas	IT strategijos (įdiegtos 2011–2013 m.) pagrindas – gera programa nuolatinei veiksmingai IT plėtrai	Plėtojamos IT, skirtos verslo tęstinumui (palaikomos atsarginės aplinkos) ir veiksmingam funkcionavimui užtikrinti	Sukurtos išplėstinės IT su ryšių ir bendradarbiavimo funkcijomis (vietinio tinklo, balso, mobiliojo ryšio, el. pašto ir kt.)	Galimas pertvarkymas	Pasiruošta paskutiniajam REACH terminui	
4.3 strateginių veiksmų sritis. Žmogiškųjų išteklių politika ir iniciatyvos							
Veikla pagal darbo programą	Prioritetinė sritis	Svarbiausi sėkmės veiksniai	2014	2015	2016	2017	2018
14	4.3.1 Žmogiškųjų išteklių politika ir		Informacijos koordinavimo sistemos	ŽI valdymo sistemos	Ilgalaikės ŽI reikalavimų	ŽI 5 metų strategijos	Aprėpties didinimas

	iniciatyvos		įdiegimas	įdiegimas	vizijos kūrimas	kūrimas	
--	--------------------	--	-----------	-----------	-----------------	---------	--

2 priedas. Daugiametis etatų planas

	2014	2015	2016	2017	2018
REACH ir CLP					
Laikinieji darbuotojai	446	442	438	434	434
Sutartininkai	96	97	98	99	100
Iš viso	542	539	536	533	534
Biocidai					
Laikinieji darbuotojai	48	49	50	60	63
Sutartininkai	11	11	11	9	12
Iš viso	59	60	61	69	75
IPS					
Laikinieji darbuotojai	6	6	6	6	6
Sutartininkai	1	1	1	1	1
Iš viso	7	7	7	7	7

3 priedas. Orientaciniai 2014–2018 m. skaičiai¹¹

Pagrindiniai ECHA veiklos uždaviniai	2014	2015	2016	2017	2018
Pateikiamos REACH ir CLP dokumentacijos					
Registracijos dokumentacijos (įskaitant atnaujinimus)	5800	5700	5000	6700	69000
Pasiūlymai atlikti bandymus	20	70	70	70	70
Konfidencialumo prašymai	250	240	320	390	3460
Prieiga prie senesnių kaip 12 metų duomenų	270	290	320	350	390
PPORD pranešimai (įskaitant prašymus pratęsti)	300	400	420	420	420
Užklauskos (pradinės)	1300	1400	1600	1700	1900
Ginčai dėl dalijimosi duomenimis	3	7	8	10	50
Pranešimų pagal REACH 7 straipsnio 2 dalį skaičius	70	70	70	70	70
Ataskaitų ir pranešimų pagal 38 straipsnį skaičius	4400	270	120	220	310
Apribojimų pasiūlymai (REACH XV priedas)	8	9	10	11	12
ECHA parengti apribojimų pasiūlymai	3	3	4	5	6
Suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pasiūlymai (CLP VI priedas)	70	70	70	70	70
Pasiūlymai identifikuoti kaip SVHC (REACH XV priedas) ¹²	30	50	50	50	50
Paraiškos autorizacijai gauti	20	40	100	100	100
Prašymai suteikti alternatyvų pavadinimą	150	200	250	250	250
Valstybių narių vertintinos cheminės medžiagos, įtrauktos į Koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą	50	50	50	50	50
ECHA sprendimai dėl REACH ir CLP					
Vertinimo sprendimai					
- Bandymo pasiūlymas	150	180	180	70	70
Atitikties patikra	150	180	180	180	350
- Cheminių medžiagų vertinimas	35	45	45	45	45
Sprendimai dėl dalijimosi	3	0	0	0	4

¹¹ Orientaciniai skaičiai pagrįsti rengiant DDP darytomis prielaidomis, norint nurodyti būsimą darbo krūvį. Šie skaičiai priklauso nuo pirminių Komisijos skaičiavimų, kurie atnaujinami ECHA gavus naujos informacijos.

¹² Faktinis gaunamų SVHC dokumentacijų skaičius priklausys nuo RVG analizių rezultatų.

Pagrindiniai ECHA veiklos uždaviniai	2014	2015	2016	2017	2018
duomenimis					
Sprendimai dėl išsamumo patikrų (neigiami)	190	180	164	213	2084
Sprendimai dėl konfidencialumo prašymų (neigiami)	50	30	39	49	350
Sprendimai dėl prašymų suteikti prieigą prie dokumentų	100	120	140	160	200
Apeliaciniai skundai					
Apeliaciniai skundai	20	20	20	20	50
Kita					
Koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano atnaujinimai informacija apie chemines medžiagas, kurias reikia įvertinti	1	1	1	1	1
Rekomendacijos Europos Komisijai dėl autorizacijos sąrašo	1	1	1	1	1
Atsakytini klausimai ir suderinti klausimai (REACH patarimai, REACH-IT, IUCLID 5, kita)	6 000	6 000	6000	6000	6000
Bendrojo pobūdžio užklausos telefonu ir elektroniniu paštu	600	600	600	600	600
Žiniasklaidos užklausos	2 000	1 500	1 500	2 000	2 500
Pranešimai spaudai ir naujienų pranešimai					
MVĮ patikros	600	600	600	600	600
Valdančiosios tarybos posėdžiai	4	4	4	4	4
MSC posėdžiai	6	6	6	6	6
RAC posėdžiai	4	6	6	6	6
SEAC posėdžiai	4	6	6	6	6
Forumo posėdžiai	3	3	3	3	3
Įdarbinimas dėl darbuotojų kaitos	25	25	25	25	25
Biocidai					
Prašymai dėl naujos veikliosios medžiagos patvirtinimo	5	5	5	5	5
Prašymai dėl veikliųjų medžiagų atnaujinimo ar peržiūros	3	3	0	2	4
Nuomonės dėl veikliųjų medžiagų, kurioms taikoma peržiūros programa	50	50	50	50	50
Prašymai Europos Sąjungos	20	60	60	90	100

Pagrindiniai ECHA veiklos uždaviniai	2014	2015	2016	2017	2018
autorizacijai gauti					
Techninio lygiavertiškumo vertinimas	50	50	20	20	20
BPK posėdžiai	5	6	7	7	7
Naujų laisvų su Biocidinių produktų reglamentu susijusių darbo vietų laikiniams darbuotojams ir sutartininkams skaičius	2	0	0	10	3
Skundai dėl biocidų	3	3	1	1	1
IPS					
Pranešimai	4 000	4 400	4 900	5 400	5 900
Naujos darbo vietos su IPS reglamentu susijusiems laikiniams darbuotojams	1	0	0	0	0

KAIP ĮSIGYTI EUROPOS SĄJUNGOS INSTITUCIJŲ LEIDINIUS

Nemokamus leidinius rasite:

- svetainėje *EU Bookshop* (<http://bookshop.europa.eu>);
- Europos Sąjungos atstovybėse arba delegacijose. Jų kontaktinius duomenis rasite internete (<http://ec.europa.eu>) arba gausite užsisakę faksu +352 2929-42758.

Parduodamus leidinius galite įsigyti:

- svetainėje *EU Bookshop* (<http://bookshop.europa.eu>).

Prenumeruoti leidinius (pvz., metinę *Europos Sąjungos oficialiojo leidinio* seriją ir pranešimus apie Europos Sąjungos Teisingumo Teisme naginėjamas bylas) galite:

- per Europos Sąjungos leidinių biuro platintojus (http://publications.europa.eu/others/agents/index_lt.htm).

EUROPEAN CHEMICALS AGENCY
9217-864-2
Annankatu 18, P.O. Box 400,
FI-00121 Helsinki, Finland
echa.europa.eu

ISBN: 978-92-



Publications Office