

Darba programma 2014. gadam



ATRUNA

Šajā darba programmā paustie uzskati vai nostāja juridiskā ziņā var atšķirties no Eiropas Ķīmikāliju aģentūras oficiālās nostājas. Eiropas Ķīmikāliju aģentūra neuzņemas atbildību vai juridiskas saistības attiecībā uz iespējamām kļūdām vai neatbilstību.

Dienests "Europe Direct" jums palīdzēs rast atbildes uz jautājumiem par Eiropas Savienību

Bezmaksas tālruna numurs (*):

00 800 6 7 8 9 10 11

(*). Daži mobilo sakaru operatori neļauj piekļūt 00 800 numuriem vai maksu par tiem iekļauj rēķinā.

Plašāka informācija par Eiropas Savienību pieejama internetā (<http://europa.eu>).
Katalogizācijas dati pieejami šīs publikācijas beigās.

Darba programma 2014. gadam

Helsinki, 2013. gada septembris
Dok.: MB/39/2013 galīgā redakcija

Atsauce: ED-AH-13-101-LV-N
ISBN: 978-92-9244-422-8
ISSN: 1831-7383
Publicēšanas datums: 2014. gada februāris
Valoda: LV

© Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, 2014

Titullapa © Eiropas Ķīmikāliju aģentūra

Pārpublicēšana ir atļauta, pilnībā norādot avotu šādā veidā:

"Avots: Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>", un ECHA Komunikācijas nodaļā ir jābūt iesniegtam rakstveida paziņojumam (publications@echa.europa.eu).

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

Šis dokuments būs pieejams 23 norādītajās valodās:

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

Ja jums ir jautājumi vai piezīmes saistībā ar šo dokumentu, lūdzam tos iesniegt, izmantojot informācijas pieprasījuma veidlapu (minot atsauces izdevumu un tā izdošanas datumu).

Informācijas pieprasījuma veidlapa ir pieejama ECHA tīmekļa vietnē:

<http://echa.europa.eu/contact>

Eiropas Ķīmikāliju aģentūra

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

Saturs

Saīsinājumu saraksts	4
Ievads	8
ECHA stratēģiskie mērķi 2014.–2018. gadam	9
Galvenie 2014. gada uzdevumi	10
1. Regulatīvo procesu īstenošana	12
1.1. Reģistrācija, datu koplietošana un izplatīšana (1. pasākums)	12
1.2. Izvērtēšana (2. pasākums)	19
1.3. Riska pārvaldība (3. pasākums)	23
1.4. Klasifikācija un marķēšana (C&L) (4. pasākums)	28
1.5. Biocīdi (16. pasākums)	31
1.6. PIC (17. pasākums)	33
1.7. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests (5. pasākums)	35
1.8. Zinātniskie IT rīki (6. pasākums)	38
1.9. Zinātniskais darbs un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām (7. pasākums)	41
2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi	44
2.1. Komitejas un forums (8. pasākums)	44
2.2. Apelācijas padome (9. pasākums)	50
2.3. Saziņa (10. pasākums)	52
2.4. Starptautiskā sadarbība (11. pasākums)	55
3. Pārvaldība, organizācija un resursi	57
3.1. Pārvaldība (12. pasākums)	57
3.2. Finances, iepirkumi un grāmatvedība (13. pasākums)	59
3.3. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi (14. pasākums)	61
3.4. Informācijas un sakaru tehnoloģijas (15. pasākums)	64
4. Aģentūras riski	67
1. PIELIKUMS ECHA organizatoriskā struktūra 2014. gadā	68
2. PIELIKUMS Pamatpieņēmumi	69
3. PIELIKUMS Resursu sadalījums 2014. gadam	72
4. PIELIKUMS Iepirkumu plāns	73

Saisinājumu saraksts

<i>BPC</i>	Biocīdu komiteja
<i>BPR</i>	Biocīdu regula
<i>C&L</i>	Klasifikācija un marķēšana
<i>CA</i>	Līgumdarbinieks
<i>CG</i>	Koordinācijas grupa
<i>CHESAR</i>	Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks
<i>CLH</i>	Saskaņotā klasifikācija un marķēšana
<i>CLP</i>	Klasifikācija, marķēšana un iepakošana
<i>CMR</i>	Kancerogēnas, mutagēnas vai toksiskas reproduktīvajai sistēmai
<i>CoRAP</i>	Kopienas rīcības plāns
<i>CSA</i>	Ķīmiskās drošības novērtējums
<i>CSR</i>	Ķīmiskās drošības ziņojums
<i>DNA</i>	Izraudzītā valsts iestāde
<i>eChemPortal</i>	ESAO Globālais portāls informācijai par ķīmiskām vielām
<i>ECA</i>	Eiropas Revīzijas palāta
<i>ECHA</i>	Eiropas Ķīmikāliju aģentūra
<i>ECM</i>	Uzņēmumu informācijas satura pārvaldība
<i>EDEXIM</i>	Eiropas bīstamo ķīmisko vielu eksporta un importa datubāze
<i>EFSA</i>	Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde
<i>EIES</i>	Elektroniskās informācijas apmaiņas procedūras sistēma
<i>ENES</i>	<i>ECHA</i> ieinteresēto personu Iedarbības scenāriju apmaiņas tīkls
<i>ES</i>	Eiropas Savienība
<i>FAQs</i>	Bieži uzdotie jautājumi
<i>Forums</i>	Ieviešanas informācijas apmaiņas forums
<i>HelpNet</i>	<i>REACH</i> un <i>CLP</i> palīdzības dienestu tīkls
<i>HR</i>	Cilvēkresursi
<i>HRMS</i>	Cilvēkresursu pārvaldības sistēma
<i>IAS</i>	Komisijas Iekšējās revīzijas dienests
<i>IPA</i>	Pirmspievienotās palīdzības instruments
<i>IQMS</i>	Integrētā kvalitātes vadības sistēma
<i>ISO</i>	Starptautiskā Standartizācijas organizācija
<i>IST</i>	Informācijas un sakaru tehnoloģija
<i>IR</i>	Informācijas prasības
<i>IT</i>	Informācijas tehnoloģija
<i>IUCLID</i>	Starptautiska vienotā ķīmisko vielu informācijas datubāze
<i>JRC</i>	Eiropas Komisijas Kopīgais pētniecības centrs
<i>MB</i>	Valde
<i>DV</i>	Dalībvalsts

<i>MSC</i>	Dalībvalstu komiteja
<i>MSCA</i>	Dalībvalsts kompetentā iestāde
<i>ESAO</i>	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
<i>Odyssey</i>	<i>ECHA</i> rīks, ko izmanto novērtēšanai
<i>PBT</i>	Noturīga, bioakumulatīva un toksiska
<i>PIC</i>	Iepriekš norunāta piekrišana
<i>PPORD</i>	Uz ražojumiem un procesiem orientēta pētniecība un tehnoloģiju izstrāde
<i>(Q)SAR</i>	(Kvantitatīvais) struktūras un aktivitātes attiecības modelis
<i>R4BP 3</i>	Biocīdu reģistrs
<i>RAC</i>	Riska novērtēšanas komiteja
<i>REACH</i>	Ķīmikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana
<i>REACH-IT</i>	Centrālā IT sistēma, kas nodrošina atbalstu <i>REACH</i>
<i>RIPE</i>	<i>REACH</i> informācijas portāls ieviešanai
<i>RMO</i>	Riska pārvaldības variants
<i>SEAC</i>	Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja
<i>SIEF</i>	Forums informācijas apmaiņai par vielām
<i>MVU</i>	Mazie un vidējie uzņēmumi
<i>SVHC</i>	Īpaši bīstama viela
<i>TA</i>	Pagaidu darbinieks
<i>TP</i>	Testēšanas priekšlikumi
<i>ANO</i>	Apvienoto Nāciju Organizācija
<i>ANO GHS</i>	ANO Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņotā sistēma
<i>DP</i>	Darba programma

ECHA juridiskās pilnvaras

Eiropas Ķīmikāliju aģentūra (*ECHA*) ir Eiropas Savienības (ES) struktūra, kas 2007. gada 1. jūnijā dibināta ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1907/2006, kas attiecas uz ķīmikāliju reģistrēšanu, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu (*REACH*).

ECHA tika izveidota, lai pārvaldītu un, dažos gadījumos, īstenotu *REACH* regulas tehniskos, zinātniskos un administratīvos aspektus un nodrošinātu atbilstību ES līmenī. Tā tika izveidota arī, lai pārvaldītu uzdevumus, kas saistīti ar ķīmisko vielu klasifikāciju un marķēšanu, kurus no 2009. gada reglamentē regula par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojumu (Eiropas Parlamenta un Padomes (EK) Regula Nr. 1272/2008 jeb *CLP* regula).

ECHA pilnvaras 2012. gadā tika paplašinātas ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu — "Biocīdu regula".

2012. gadā spēkā stājās arī "PIC" regulas pārstrādātā versija (Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (ES) Nr. 649/2012 par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu). Konkrēti Eiropas Komisijas Kopīgā pētniecības centra uzdevumi saistībā ar *PIC* 2014. gadā tiks uzticēti *ECHA*.

Šos tiesību aktus piemēro visās ES dalībvalstīs (DV), un tie nav jātransponē dalībvalstu tiesību aktos.

ECHA misija, redzējums un vērtības

Misija	Vērtības
<p>Regulatīvo iestāžu vidū <i>ECHA</i> ir virzītājspēks, kas nodrošina ES galveno tiesību aktu ieviešanu ķīmisko vielu jomā, lai uzlabotu cilvēku veselību un vides aizsardzību, kā arī inovāciju un konkurētspēju.</p> <p><i>ECHA</i> palīdz uzņēmumiem pildīt tiesību aktos noteiktās prasības, veicina ķīmisko vielu drošu lietošanu, sniedz informāciju par ķīmiskajām vielām un risina ar bīstamām ķīmiskām vielām saistītus jautājumus.</p>	<p>Pārredzamība Mēs aktīvi iesaistām darbībā regulatīvos partnerus un citas ieinteresētās personas un lēmumus pieņemam pārredzamā veidā. Mūsu darbs ir saprotams, un mēs esam viegli pieejami.</p> <p>Neatkarība Mēs esam neatkarīgi no jebkādām ārējām interesēm un savus lēmumus pieņemam objektīvi. Pirms daudzu lēmumu pieņemšanas mēs atklāti apspriežamies ar sabiedrības pārstāvjiem.</p> <p>Uzticamība Mūsu lēmumi ir zinātniski pamatoti un saskaņoti. Mūsu darbības pamatelementi ir pārskatatbildība un konfidencialas informācijas drošība.</p> <p>Efektivitāte Mūsu darbības ir mērķtiecīgas, mēs esam apņēmīgi un vienmēr cenšamies gudri izmantot resursus. Mūsu kvalitātes standarti ir augsti, un mēs ievērojam izpildes termiņus.</p> <p>Orientēšanās uz labklājību Mēs veicinām ķīmisko vielu drošu un ilgtspējīgu lietošanu, lai Eiropā uzlabotu cilvēku dzīves kvalitāti, kā arī aizsargātu un uzlabotu vides kvalitāti.</p>
<p>Redzējums</p> <p><i>ECHA</i> mērķis ir kļūt par pasaulē vadošo regulatīvo iestādi ķīmisko vielu drošības jomā.</p>	

Ievads

ES ķīmisko vielu jomas tiesību aktu mērķis ir nodrošināt augstu cilvēku veselības aizsardzības un vides aizsardzības līmeni un atvieglināt ķīmisko vielu brīvu apriti iekšējā tirgū. Vēl viens mērķis ir uzlabot konkurētspēju un inovāciju, kā arī veicināt tādu alternatīvu metožu izmantošanu, kas aizstātu izmēģinājumus ar dzīvniekiem, ko veic, lai novērtētu ķīmisko vielu iedarbību. ES tiesiskā regulējuma sistēmas pamatā ir princips, ka ražotājiem, importētājiem un pakārtotiem lietotājiem ir jānodrošina cilvēku veselībai vai videi nekaitīgu vielu ražošana, laišana tirgū vai izmantošana. Šie noteikumi ir pamatoti ar piesardzības principu.

ECHA ir pilnvarota pildīt uzdevumus, kas noteikti četrās regulās: *REACH*, *CLP*, *Biocīdu* un *PIC* regulā. Lai veiksmīgi īstenotu šīs regulas, vajadzīga labi funkcionējoša Aģentūra, kas spēj nodrošināt neatkarīgus un augstvērtīgus zinātniski pamatotus atzinumus, ievērojot juridiski noteiktus termiņus, kā arī nodrošināt vajadzīgo īstenošanas atbalstu attiecīgajām ieinteresētajām pusēm, tostarp nozarei, tādējādi nodrošinot ar darbību saistīto tiesību aktu aspektu atbilstīgu darbību. Tomēr regulu darbības efektivitāti ietekmē arī *ECHA* institucionālie partneri, jo īpaši ES dalībvalstis un Eiropas Komisija (turpmāk tekstā — "Komisija"), no vienas puses, un nozare, kam regulas pienācīgi jāīsteno, no otras puses. Vēl šajā procesā jāiesaistās izplatītājiem, mazumtirgotājiem un patērētājiem, kā arī darba ņēmējiem un to pārstāvjiem.

Plānojot šo darba programmu, ir izmantoti 3. pielikumā iekļautie pamatskaitļi, kas iegūti, atjauninot Komisijas aprēķinus minēto regulu sagatavošanas posmā. Pēc trīs svarīgu termiņu ievērošanas saistībā ar *REACH* reģistrāciju un *CLP* ziņojumiem, attiecīgi — 2010./2011. gadā un 2013. gadā, tagad *ECHA* dažas savas prognozes var pamatot ar reāliem datiem. Tomēr dažu pamatskaitļu daļa joprojām ir diezgan nekonkrēta, jo īpaši attiecībā uz *REACH* licencēšanas pieteikumiem un *Biocīdu* regulu. Tā kā dažas aplēses tieši ietekmēs ieņēmumus un *ECHA* iespējas pieņemt darbā darbiniekus, *ECHA* brīvi pārgrupēs darbiniekus no vienas jomas citā, ja ienākošās dokumentācijas apjoms būs ievērojami mazāks par plānoto.

ECHA galīgo budžetu un štatū sarakstu valde (*MB*) pieņems 2013. gada decembrī pēc tam, kad budžeta iestāde (Eiropadome un Parlaments) būs pieņēmusi Eiropas Savienības vispārējo budžetu. Ja kopējie ieņēmumi vai atļautais darbinieku skaits ievērojami atšķirsies no pašreizējām aplēsēm, darba programma tiks attiecīgi pārskatīta.

ECHA stratēģiskie mērķi 2014.–2018. gadam

ECHA stratēģiskie mērķi ir noteikti daudzgadu darba programmā 2014.–2018. gadam, ko valde pieņēma [2013. gada 26. septembrī]. Darba programma 2014. gadam ir pamatota ar četriem stratēģiskiem mērķiem, kuru sasniegšana tiks uzraudzīta, veicot ikgadējus mērījumus, kas šobrīd tiek izstrādāti, šo mērījumu rezultāti tiks izklāstīti vispārējā gada ziņojumā.

1. Palielināt kvalitatīvu datu pieejamību, lai veicinātu ķīmisko vielu drošu ražošanu un lietošanu

Mērāmie elementi

Kvantitatīvie/kvalitatīvie aspekti — panākumi dokumentācijas kvalitātes uzlabošanas jomā, vērtējot informācijas pieejamību (apjoms, veids), informācijas atbilstību, prasību izpildi un informācijas lietderību.

2. Aicināt iestādes izmantot datus gudri, lai noteiktu un risinātu jautājumus par bīstamajām ķīmiskajām vielām

Mērāmie elementi

Kvantitatīvie aspekti — panākumi skrīninga un ar skrīninga rezultātiem saistīto riska pārvaldības pasākumu jomā.

Kvalitatīvie aspekti — vai skrīnings ir bijis veiksmīgs un nākamajiem *RMO* un regulatīvajai riska pārvaldībai ir atlasītas vajadzīgās vielas un vai ir pietiekama informācija, lai sagatavotu atzinumu un pieņemtu lēmumus.

3. Risināt zinātnes uzdevumus, kļūstot par dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātniskās un regulatīvās veikspējas veidošanas centru

Mērāmie elementi

Kvalitatīvie aspekti — vai *ECHA* zinātniskā veikspēja ir pietiekama, lai nodrošinātu jaunākos norādījumus, konsultācijas un cita veida zinātnisko līdzdalību.

4. Efektīvi un lietderīgi pildīt pašreizējos un jaunus uzdevumus likumdošanas jomā, vienlaikus pielāgojoties paredzamajiem resursu ierobežojumiem

Mērāmie elementi

Kvantitatīvie/kvalitatīvie aspekti — daudzgadu darba programmas starpposma mērķu īstenošana, procesu efektivitātes uzlabošanas gaita, pārvaldības veikspējas maiņa.

Galvenie 2014. gada uzdevumi

2014. gada darba programma — nākotnes veidošana

Lai gan 2014. gadā tiesību aktos nav paredzēti galvenie termiņi, šajā gadā būs jārisina citi svarīgi uzdevumi. Šajā darba programmā (DP) uzmanība būs pievērsta ne tik daudz kvantitatīvu mērķu sasniegšanai, cik vajadzīgā kvalitatīvā pamata sagatavošanai, tādējādi — ņemot vērā līdz šim gūto pieredzi — virzoties uz vērienīgās piegādu stratēģijas veiksmīgu iznākumu. Šajā gadā Aģentūrai būs iespēja mācīties no iepriekš gūtās pieredzes un sākt pārmaiņas, lai, nosakot vajadzīgos pasākumus *REACH* paredzētā reģistrācijas galīgā termiņa ievērošanai 2018. gadā, izvirzot politiskos mērķus ķīmisko vielu drošai izmantošanai 2020. gadā un īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) un biocīdu vielu un produktu licencēšanas vienmērīgu procedūru, veidotu pamatu, kas nodrošinās stratēģiskā piegādu plāna veiksmīgu izpildi. *ECHA* arī izdarīs praktiskus secinājumus no Komisijas veiktās *REACH* regulas pārskatīšanas un ar to saistītām turpmākajām darbībām. Daudzus šīs pasākumu programmas mērķus iespējams sasniegt, intensīvāk sadarbojoties ar dalībvalstīm, Eiropas Komisiju un *ECHA* akreditētajām ieinteresēto dalībnieku organizācijām.

Lai izveidotu pamatu, kas nodrošinātu pirmā stratēģiskā mērķa — uzlabot informācijas kvalitāti — sasniegšanu, jāapvieno varas iestāžu un nozares centieni. *ECHA* būs jāpilnveido un jāīsteno savas pieejas un plāni attiecībā uz reģistrācijas atbilstības un kvalitātes uzlabošanu. Attiecībā uz reģistrācijas pieteikumiem, kas saņemti 2010. un 2013. gada termiņos, šis ilgtermiņa mērķis tiks sasniegts, apvienojot regulatīvās vērtēšanas pasākumus un uzlabojot ķīmiskās drošības novērtēšanas metodes, standartus un rīkus un tās rezultātu paziņošanu piegādes ķēdē. Attiecībā uz reģistrācijas pieteikumiem 2018. gada termiņā, kad daudziem maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU) pirmo reizi būs jāsaņem savi reģistrācijas pieteikumi — gan kā galvenajiem reģistrācijas pieteikumu iesniedzējiem jeb reģistrētajiem, gan kā reģistrācijas dalībniekiem —, *ECHA* vēlas izveidot daudzgažu plānu, lai pārskatītu savus rīkus un vadlīnijas nolūkā uzlabot to skaidrību un lietošanas ērtumu.

ECHA lielāku uzmanību pievērsīs arī pasākumiem, kas paredzēti nozares un dalībvalstu informēšanai un spēju veidošanai, lai nozare apzinātos savu pakārtoto lietotāju pienākumus piegādes ķēdē izplatīt informāciju, kas atjauninātajās drošības datu lapās iekļauta, ņemot vērā otrās reģistrācijas termiņā iegūtos iedarbības scenārijus. Vajadzīgi arī Eiropas mēroga pasākumi, lai informētu par *CLP* regulā noteiktajiem pienākumiem attiecībā uz maisījumiem, kas no 2015. gada jūnija būs jāpilda obligāti. Visbeidzot, *ECHA* sāks izstrādāt arī sava informācijas izplatīšanas tīkla daļas jaunāko versiju, padarot to ērtāku profesionāliem lietotājiem un plašai sabiedrībai.

Lai izveidotu pamatu otrā stratēģiskā mērķa sasniegšanai, *ECHA*, cieši sadarbojoties ar dalībvalstīm un Komisiju, sāks īstenot vērienīgo 2020. gada ceļvedi. Uzmanība būs pievērsta ne vien zināmajām, bet arī vēl nezināmajām *SVHC*. Nezināmās *SVHC* tiks identificētas, veicot reģistrācijas datubāzes pārdomātu skrīningu. Pareizi pieņemot pirmos atzinumus un Komisijas lēmumus par licencēšanas pieteikumiem, tiks nodrošināta iespēja risināt problēmas, kas saistītas ar ierakstiem kandidātvielu sarakstā un licencēšanas sarakstā, un radīt palīdzību uz sistēmas līdzsvarotu darbību.

Lai sasniegtu trešo stratēģisko mērķi, *ECHA* būs jāņem vērā Komisijas secinājumi un ieteikumi par *REACH* pielāgošanu nanomateriālu reģistrēšanai un izmantošanai un attiecīgi jāatjaunina darba plāns par nanomateriāliem un jāturpina to īstenot. *ECHA* būs arī jāizveido ekspertu grupa, lai palīdzētu identificēt vielas, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus. Aģentūra izveidos arī sistēmu zinātniskās kompetences attīstīšanai, tādējādi pildot savu uzdevumu attīstīt regulatīvo zinātni un sniegt likumdevējam zinātniskas konsultācijas par citiem regulējuma jautājumiem, kas saistīti

ar aktuālajiem jautājumiem ķīmiskās drošības jomā.

Lai izveidotu pamatu ceturtnā stratēģiskā mērķa sasniegšanai, *ECHA* būs jāracionalizē savas *REACH* un *CLP* paredzētās regulatīvās procedūras un jāuzlabo to efektivitāte un lietderīgums. Tādējādi būs iespējams izlīdzināt šiem tiesību aktiem paredzēto resursu nenovēršamā samazinājuma ietekmi. Pieredze, kas gūta saistībā ar šiem tiesību aktiem, *ECHA* būs jāizmanto arī, lai izveidotu gudrākas un ekonomiskākas procedūras biocīdiem un *PIC* noteikumiem. Paātrinot pārskatīšanas programmas īstenošanu, varēs uzlabot ES aktīvo vielu licencēšanas režīmu.

1. Regulatīvo procesu īstenošana

1.1. Reģistrācija, datu koplietošana un izplatīšana (1. pasākums)

Reģistrācija ir viens no *REACH* pamatelementiem, jo tas ir pirmais posms procesā, kas nodrošina ķīmisko vielu drošu ražošanu vai importēšanu un lietošanu. Uzņēmumiem, kuri gadā ražo vai importē vielas vienas tonnas vai lielākā apjomā, iesniedzot *ECHA* reģistrācijas dokumentāciju, ir jānorāda attiecīgo vielu īpašības un lietošanas veidi, kā arī jāpierāda, ka šīs vielas var droši lietot. Pirms reģistrācijas numura piešķiršanas *ECHA* pārliecinās par sniegtās informācijas pilnīgumu un reģistrācijas maksas samaksu. Lielākā informācijas daļa tiek publiskota *ECHA* tīmekļa vietnē.

Pateicoties reģistrācijas procedūrai, *ECHA* rīcībā ir unikāla ķīmisko vielu datubāze, kuru var produktīvi izmantot nākamajos regulatīvajos procesos, jo īpaši, nosakot, vai konkrētām ķīmiskām vielām ir jāpiemēro ES mēroga riska pārvaldības pasākumi, un informējot sabiedrību. Reģistrācijas informāciju izmanto arī uzņēmumi, lai izstrādātu savas drošības datu lapas, kurās tie nākamajiem piegādes ķēdes posmiem paziņo drošas lietošanas noteikumus un tādējādi garantē ķīmisko vielu drošu lietošanu desmitiem tūkstošu pakārtotiem lietotājiem un to klientiem.

Piegādes ķēdei 2014. gadā tiks nodotas drošības datu paplašinātās lapas, kurās būs iekļautas vielas, kas reģistrētas otrajā reģistrācijas termiņā 2013. gadā. Praktiskā pieredze, kas pakāpeniski kļūst pieejama, piemēram, *ECHA* ieinteresēto personu Iedarbības scenāriju apmaiņas tīklā (*ENES*), papildinās gan šīs drošības datu paplašinātās lapas, gan tās, kurās iekļautas 2010. gadā reģistrētās vielas. Tādēļ ir būtiski svarīgi, lai šīs informācijas ķēdes sākuma posmā esošai reģistrācijas informācijai būtu atbilstīga kvalitāte, kas nodrošinātu *REACH* galveno mērķu sasniegšanu. Praksē tas nozīmē, ka informācija atbilst regulās noteiktajām prasībām, ir piemērota paredzētajam mērķim un visām pusēm viegli pieejama. Piemēram, varas iestādes un pakārtotie lietotāji, kuri iedarbības scenārijus saņem kopā ar ķīmiskās drošības ziņojumu vai attiecīgi drošības datu lapu, spēj saprast paredzētos lietošanas veidus un drošas lietošanas nosacījumus.

1. Galvenie gada uzdevumi

Reģistrācija un dokumentācijas iesniegšana

Reģistrācija

Reģistrācijas jomā 2014. gadā *ECHA* darbībai būs divi galvenie uzdevumi — dokumentācijas kvalitātes uzlabošana un gatavošanās 2018. gada reģistrācijas termiņam. Turklāt arī atjauninājumiem, kas tiks iesniegti 2014. gadā, nekavējoties tiks veiktas vajadzīgās administratīvās un regulatīvās pārbaudes.

Dokumentācijas kvalitātes nodrošināšanas pasākumu pamats tika sagatavots jau iepriekšējos gados, izstrādājot datu skrīninga metodiku un rīkus, kā arī nosakot labāko rīcības veidu, kas var ietvert gan tikai reģistrētāju informēšanu, aicinot labot dokumentāciju, gan pareizības pārbaudes. Izmantojot gūto pieredzi, *ECHA* 2014. gadā turpinās pārbaudīt dokumentāciju, kas reģistrēta 2013. gada termiņā, izvirzot trīs galvenās prioritātes: 1) pārbaudīt derīgumu dokumentācijai, kas saņemta par vielām, kuras reģistrētas kā starpprodukti, lai pārliecinātos, vai norādītie lietošanas veidi atbilst starpproduktu lietošanas definīcijām un stingri kontrolētiem apstākļiem; 2) pārbaudīt vielu identitātes informāciju (sk. izklāstu turpmāk) un 3) apzināt dokumentācijas, tostarp

augstākas pakāpes parametru, kvalitātes pakāpi un konstatēt, kur vajadzīgi regulatīvi papildu pasākumi.

Skrīningā konstatētie fakti, papildinot tos ar kvalitātes uzlabošanas labākās prakses ieteikumiem, tiks paziņoti reģistrētājiem, lai mudinātu veikt brīvprātīgus atjauninājumus, tādējādi samazinot regulatīvu pasākumu nepieciešamību. Tā tiktu nodrošināta reģistrācijas dokumentācijas pastāvīga uzlabošana, kas papildinātu obligātos atjauninājumus, kuri jāveic saskaņā ar izvērtēšanas lēmumiem. Šāda veida darbību efektivitāte tika pierādīta jau 2012. gadā rīkotajās plaša mēroga mācībās par vielām, kas reģistrētas kā starpprodukti.

Tā kā visefektīvāk dokumentācijas kvalitāti iespējams uzlabot, ietekmējot reģistrētāju rīcību jau dokumentācijas sagatavošanas posmā, šajā jomā *ECHA* 2014. gadā paredzējusi vairākus pasākumus. Pirmkārt, *ECHA* turpinās pilnveidot "Dokumentāciju kvalitātes nodrošināšanas palīgu", kas pirmo reizi tika izdots 2013. gadā, lai pirms iesniegšanas palīdzētu reģistrētājiem pārbaudīt, vai pieteikumos nav to nepilnību, kas visbiežāk konstatētas *ECHA* veiktajā skrīningā. Pēc vielu identificēšanas un lietošanas aprakstu problēmu novēršanas pirmajā izdevumā 2014. gadā *ECHA* pievērsīs uzmanību bīstamības datiem. Otrkārt, *ECHA* izvērtēs pilnīguma pārbaudes procedūru, ņemot vērā abos pirmajos reģistrācijas termiņos gūto pieredzi, kā arī skrīninga un izvērtēšanas pasākumu rezultātus. Tiks izvērtēts, vai būtu jāpārbauda lielāks informācijas apjoms un/vai informācija dokumentācijā būtu jāatspoguļo atšķirīgi. Pamatojoties uz šā darba rezultātu, attiecīgi tiks izstrādāts tehniskā pilnīguma pārbaudes procedūras uzlabošanas plāns.

ECHA 2014. gadā sāks gatavoties 2018. gada reģistrācijas termiņam. Gaidāms, ka šis termiņš lielā mērā atšķirsies no abiem iepriekšējiem, jo daudz vairāk reģistrācijas pieteikumu (aptuveni 70 000, t. i., apmēram trīs reizes vairāk nekā 2010. gadā) sagatavos nelieli forumi informācijas apmaiņai par vielām (*SIEF*) vai individuāli reģistrētāji, un tie attieksies uz daudz lielāku skaitu MVU nekā iepriekš. Tādēļ *ECHA*, sadarbojoties ar ieinteresētajām personām, ir jāizstrādā atšķirīgas pieejas saziņai ar reģistrētājiem, un jāizvērtē reģistrētājiem piedāvātais atbalsts un rīki. Turklāt *ECHA* ir jāpaplašina iesniegšanas sistēmas un resursi, lai tiesību aktos noteiktajā termiņā spētu izskatīt lielu iesniegtās dokumentācijas apjomu.

Tā kā nozare ir norādījusi, ka reģistrācijas pieteikumi tiks iesniegti jau 2016. gadā, lai lielā dokumentācijas apjoma dēļ sadalītu darbu vairākos gados, sagatavošanas darbības jāsāk jau 2014. gadā. Sadarbojoties ar ieinteresētajām personām, *ECHA* plāno izstrādāt ceļvedi 2015.–2018. gadam, lai pielāgotu un racionalizētu procedūras, IT rīkus un reģistrētāju atbalstu. Ceļvedī būs paredzēts, kā īstenot Komisijas ieteikumus, kas pausti 2013. gadā publicētajā ziņojumā par *REACH* pārskatīšanu, īpašu uzmanību pievēršot MVU īpašajām vajadzībām. Šā ceļveža mērķis ir laikus atklāt iespējamās darbības šķēršļus, kas varētu MVU atturēt no veiksmīgas un efektīvas iesaistīšanās *SIEF* vai piedalīties kopīgā iesniegšanā (par datu koplietošanu sk. turpmāk).

Visbeidzot, 2014. gadā *ECHA* sniegs atbalstu Horvātijas atbildīgajām personām, kam pirmais reģistrācijas termiņš *CMR* vielām, kuras tās gadā ražo/importē vienu tonnu vai vairāk, un citām esošām vielām, kuras tās gadā ražo/importē 100 tonnas vai vairāk, iestājas 2014. gada 1. jūlijā.

Citu veidu dokumentācijas, tostarp biocīdu dokumentācijas un *PIC* paziņojumu, iesniegšana

Lai veicinātu inovācijas Eiropā, uzņēmumi var pieprasīt pagaidu atbrīvojumus no reģistrēšanas pienākumiem attiecībā uz vielām, ko lieto uz ražojumiem un procesiem orientētā pētniecībā un tehnoloģiju izstrādē (tā dēvētie "*PPORD* paziņojumi"). *ECHA* — jo

Īpaši MVU vidū — centīsies izplatīt plašāku informāciju par *PPORD* atbrīvojumiem. Darbības ziņā pirmo *PPORD* atbrīvojumu termiņš sāka izbeigties 2013. gada jūnijā, un gaidāms, ka 2014. gadā pakāpeniski tiks iesniegti pieprasījumi par termiņa pagarināšanu. Tādējādi 2014. gads būs pirmais pilnais gads, kurā *ECHA* darbosies saskaņā ar visiem *PPORD* noteikumiem, kas paredzēti *REACH*.

Lai Eiropā nodrošinātu ķīmisko vielu regulējuma efektīvu darbību, *ECHA* tika uzticēts apstrādāt dažos jaunajos tiesību aktos, proti, Biocīdu regulā un Regulā par iepriekš norunātas piekrišanas procedūru, noteikto dokumentāciju, kas regulatīvajām iestādēm jāiesniedz pirms *REACH* un *CLP* dokumentācijas. Ņemot vērā pirmo pieredzi, kas gūta, apstrādājot 2013. gada pēdējā ceturksnī iesniegto biocīdu dokumentāciju, 2014. gadā *ECHA* turpinās pilnveidot un automatizēt biocīdu dokumentācijas iesniegšanas procedūru, lai tā kļūtu produktīvāka dalībvalstu kompetentajām iestādēm (*MSCA*), nozarei un *ECHA*. *PIC* paziņojumu pārvaldība sākumā tiks nodrošināta, izmantojot esošo Eiropas bīstamo ķīmisko vielu eksporta un importa datubāzes (*EDEXIM*) sistēmu, šajā gadā vēlāk pārejot uz jaunākās IT paaudzes iesniegšanas sistēmu. *ECHA* darbība saistībā ar Biocīdu regulu un *PIC* regulu sīkāk izklāstīta 16. un 17. pasākumā.

ECHA arī turpmāk saņems pakārtoto lietotāju ziņojumus, paziņojumus par vielām izstrādājumos, licencēšanas pieteikumus, alternatīvu nosaukumu pieprasījumus un paziņojumus *CLP* sarakstam un tos atbilstīgi apstrādās.

Ķīmiskās drošības novērtējuma (CSA) attīstības programma

ECHA apņemas sadarboties ar ieinteresētajām personām, lai piegādes ķēdes dalībniekus izsmeļoši informētu par konsultācijām riska pārvaldības jomā un panāktu šo konsultāciju ietekmi. Visievērojamākie šā mērķa sasniegšanas pasākumi 2013. gadā dokumentēti *CSR/ES* ceļvedī¹, kur atspoguļoti *REACH* pārskatīšanas gaitā paustie ieteikumi, lai uzlabotu apkopošanu, paziņošanu un paplašināto drošības datu lapu izmantošanu. Lai īstenotu ceļvedī paredzētās darbības, *ECHA* sadarbosies ar ieinteresētajām personām. *ECHA* turpinās arī vadīt *ECHA* ieinteresēto personu Iedarbības scenāriju apmaiņas tīklu (*ENES*) — platformu, kuras mērķis ir atvieglināt šo darbību praktisku īstenošanu un rezultātu paziņošanu. *CSA/ES* ceļveža īstenošanas sākuma posmā būs vajadzīgi diezgan lieli resursi, kuru izmantošanu attaisno paredzamie galvenie pozitīvie ieguvumi, kad, īstenojot ceļvedī paredzētās darbības, Eiropā tiks panākta ķīmisko vielu droša lietošana.

ECHA 2014. gadā veiks pasākumus, lai paplašinātu to vielu klāstu, kurām tās IT rīkos ir pieejama *CSA* metodika. Pamatojoties uz analīzēm, kas 2013. gadā veiktas attiecībā uz metodikas pieejamību nestandarta *CSA* gadījumos, tiks turpināta ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīka (*CHESAR*) un Starptautiskās vienotās ķīmisko vielu informācijas datubāzes (*IUCLID*) specifikāciju pilnveidošana, lai to vajadzībām apkopotu esošās metodes. Cieši sadarbojoties ar ieinteresētajām personām, *ECHA* turpinās strukturēta elektroniskā ķīmiskās drošības ziņojuma (*CSR*) formāta pilnveidošanas procesu, kā arī izstrādās tādu iedarbības scenāriju paraugus, saistībā ar kuriem ir vajadzīgas plašākas konsultācijas.

Lai pastāvīgi uzlabotu ķīmisko vielu drošu lietošanu piegādes ķēdē, *ECHA* pastiprinās atbalstu un attiecīgos gadījumos izstrādās jaunus vai uzlabos esošos rīkus, ko pakārtotie lietotāji izmanto, lai pildītu savus pienākumus. Tostarp būs atbalsts reģistrētājiem, lai izstrādātu precīzus un pareizus iedarbības scenārijus nolūkā informēt un precizēt jautājumus, kas saistīti ar pakārtoto lietotāju *CSR* sagatavošanu, un konsultēšana par maisījumu drošu lietošanu. *ECHA* īpaši centīsies arī paplašināt saziņu ar pakārtoto

¹ Ceļvedis virzībai uz augstvērtīgu informāciju par ķīmisko vielu drošu lietošanu *REACH* ķīmiskās drošības ziņojumā un paplašinātajā drošības datu lapā.

lietotāju nozarēm, kas nav ķīmijas rūpniecības pārstāvji, bet kuriem tomēr ir jāpilda *REACH* noteiktie pienākumi.

Visbeidzot, pamatojoties uz 2013. gadā veikto darbības jomas izpēti, *ECHA* izvērtēs arī savu esošo atbalsta materiālu iedarbības novērtējumam un ierosinās stratēģiju tā pakāpeniskai pārskatīšanai un uzlabošanai, ņemot vērā to, ka pastāvīgi tiek papildinātas zināšanas par pašreizējām un izstrādes posmā esošām *CSA* metodikām.

Datu koplietošana un vielu identificēšana

Datu koplietošanai ir paredzēti divi atsevišķi veidi — izveidot forumus informācijas apmaiņai par vielām (*SIEF*), kas paredzēti provizoriski reģistrētām esošām vielām, un informācijas pieprasījumu procedūra, kas paredzēta citām vielām, kad uzņēmumi vērsas pie *ECHA*, lai sazinātos ar citiem tās pašas vielas reģistrētājiem. Iespējamu datu koplietošanas strīdu gadījumos *ECHA* pilda šķīrējtiesas funkcijas. Ņemot vērā iepriekšējos gados gūto pieredzi, paredzams, ka arī 2014. gadā būs diezgan liela darba slodze, kas saistīta ar informācijas pieprasījumu apstrādi, tostarp tādu datu paziņošanu iespējamajiem reģistrētājiem, kas vecāki par 12 gadiem. Paredzams, ka *ECHA* iesniegto strīdu izšķiršanas pieprasījumu skaits būs mazāks nekā 2013. gadā, kad kulmināciju izraisīja otrā reģistrācijas termiņa beigas.

Veiksmīga datu koplietošana ir iespējama tikai tad, ja visas puses skaidri izprot vielu identifikācijas būtību. Turklāt vielu identitāte ir visu *ECHA* pārvaldīto regulatīvo procedūru pamatelements, jo tikai viennozīmīga vielas identifikācija garantē visas sistēmas pareizu darbību. Tādēļ vielu identifikācijas kvalitātes uzlabošana ir viena no *ECHA* prioritārajām interesēm un paredzams, ka darba slodze šajā jomā arī 2014. gadā būs ļoti liela. Darbības, kas 2013. gadā sāktas, lai sistemātiski risinātu vielu identifikācijas problēmas reģistrācijas dokumentācijā, kulmināciju sasniegs 2014. gadā. Proti, *ECHA* veiks pārbaudes saistībā ar pirmajām vēstulēm, kas pēc 2013. gada termiņa tika nosūtītas reģistrētājiem, kuru dokumentācija automātiski tika atzīmēta kā tāda, kurā ir iespējamās nepilnības šajā jomā. Šajās pārbaudēs varētu būt iekļautas mērķtiecīgas identitātes pareizības pārbaudes tai dokumentācijai, kurā reģistrētāji nav ņēmuši vērā *ECHA* sākotnējos novērojumus un nav labojuši neatbilstības. Mērķis ir pašreizējos reģistrācijas pieteikumos pakāpeniski uzlabot vispārējo kvalitāti informācijai par vielu identifikāciju. Šajā darbībā gūtā pieredze tiks ņemta vērā, sagatavojot 2018. gada ceļvedi iekļautu plānu, kā sasniegt vēlamo kvalitātes pakāpi 2018. gada reģistrāciju pieteikumos.

Sagatavojot vielu identifikācijas un nosaukuma piešķiršanas vadlīniju atjauninājumu, *ECHA* turpinās 2013. gadā sāktu darbu, lai precizētu vielu vienādības noteikšanas metodiku un kritērijus. Izmantošanai svarīgi elementi būs divu 2013. gadā rīkoto vielu identifikācijas darbsemināru rezultāti, kā arī *REACH* IV pielikuma atjauninājums — ko Eiropas Komisija plāno ierosināt līdz 2013. gada beigām —, lai pieņemtu konkrētas prasības par vielām nanoformā.

Vēl viena darbības joma būs turpmākā pārbaude saistībā ar *REACH* pārskatīšanas ziņojumu, kur tika secināts, ka būtu jāpaplašina MVU vadlīnijas vai atbalsts saistībā ar regulatīvajām procedūrām, jo īpaši, lai *SIEF* apspriestos par piekļuvi datiem un kopīgu iesniegšanu. *ECHA* sadarbosies ar Komisiju un citām ieinteresētajām personām, lai noteiktu iespējamus risinājumus un uzraudzītu to efektivitāti.

Informācijas izplatīšana — elektroniskās informācijas publiska pieejamība

Reģistrācijas dokumentācijā iekļautās informācijas izplatīšanai ir divi svarīgi mērķi. Pirmkārt, tā Eiropas pilsoņiem nodrošina brīvu piekļuvi informācijai par vielām, kuru iedarbība viņus varētu ietekmēt, tādējādi nodrošinot iespēju pieņemt ar informāciju pamatotus lēmumus par ķīmisko vielu lietošanu. Otrkārt, *ECHA* tīmekļa vietnē publicētās informācijas pārredzamība mudina uzņēmumus sniegt ticamus, zinātniski pareizus un saprotamus datus, jo *ECHA* publicē informāciju tādu, kāda tā ir, to neapstiprinot.

Lai plašai sabiedrībai un pilsoniskajai sabiedrībai nodrošinātu maksimālu piekļuvi informācijai *ECHA* unikālajā datubāzē, Aģentūra 2014. gadā plāno publicēt pārējo reģistrācijas dokumentāciju, kas iesniegta 2013. gada termiņā. Gada laikā *ECHA* regulāri turpinās arī atjaunināt klasifikācijas un marķēšanas (*C&L*) sarakstu (sk. 4. pasākumu). Attiecībā uz biocīdu dokumentāciju informācijas par apstiprinātajām aktīvajām vielām un atļautajiem produktiem publicēšana, kas jau sāka 2013. gadā, tiks paātrināta 2014. gadā, atjauninot pašreizējās izplatīšanas sistēmas, lai šo jauno veidu dokumentāciju varētu apstrādāt laikus. Lai nodrošinātu globālu redzamību, visai informācijai būs saite uz Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācijas (*ESAO*) portālu *eChemPortal*.

ECHA 2014. gadā kritiski izvērtēs arī divus pētījumus, kas veikti 2013. gadā: pētījumu par ieinteresēto personu iesaistīšanos Aģentūras izplatīšanas portāla lietošanas ērtuma uzlabošanā un IT struktūras pārskatu. (sk. 6. pasākumu). Šis izvērtējums tiks izmantots, lai izveidotu nākamās paaudzes izplatīšanas sistēmu, kuru tiešsaistē plānots ieviest 2015. gadā un kura būs centrālais piekļuves punkts, kas neatkarīgi no regulatīvajām procedūrām (*REACH*, *CLP* vai Biocīdu regula) saistīs visu tīmekļa vietnē publicēto informāciju par ķīmiskajām vielām un nodrošinās iespēju pielāgot datus dažādu mērķgrupu vajadzībām, piemēram, īpaši atlasītu sadaļu vai kopsavilkumu publicēšanai. Gaidāms, ka šādas iespējas lielā mērā uzlabos lietošanas ērtumu un saprotamību.

Lai aizsargātu savas komerciālās intereses, uzņēmumi drīkst prasīt, lai konkrēta reģistrācijas dokumentācijā ietvertā informācija netiktu izplatīta. *ECHA* izvērtē šo pieprasījumu pamatotību un likumību. Pieprasījumu skaits līdz 2013. gada termiņa beigām iesniegtajā dokumentācijā nodrošina iespēju tos apstrādāt un pārbaudīt 2014. gadā. Prioritāte būs 2013. gadā sāktu lietu izskatīšanas pabeigšana un attiecībā uz jauniem pieprasījumiem — lietas par *IUPAC* nosaukumiem, jo īpaši dokumentācijā, kas attiecas uz priekšlikumiem par testēšanu, kurā izmanto mugurkaulniekus, lai sabiedriskās apspriešanas brīdī tiem būtu skaidri noteikta vielu identitāte. *ECHA* pārbaudīs arī ierosinājumus vispārpieņemtajā vielas nosaukumā atklāt vielas raksturīgās īpašības arī tad, ja pilnībā netiek atklāta šīs vielas ķīmiskā identitāte.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visai *REACH*, biocīdu un *PIC* dokumentācijai, jautājumiem un datu koplietošanas strīdiem ir veiktas nepieciešamās pārbaudes un ir pieņemti attiecīgi lēmumi, konfidencialitātes pieprasījumi ir izvērtēti saskaņā ar standarta kārtību un laikus apzinot problemātisko dokumentāciju, lai veicinātu tās atjaunināšanu un ietekmētu datu kvalitāti, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši iekšēji izvirzītiem mērķiem.
2. Lēmumi ir labi pamatoti un atbilst augstiem tehniskās un zinātniskās kvalitātes standartiem.
3. Ieinteresētajām personām un plašai sabiedrībai ir viegla piekļuve informācijai no

visas reģistrēto vielu dokumentācijas un klasifikācijas un marķējuma paziņojumiem, kā arī biocīdu dokumentācijas pieņemamā termiņā pēc reģistrācijas/paziņojuma iesniegšanas.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto reģistrācijas pieteikumu, <i>PPORD</i> paziņojumu, pieteikumu par biocīdiem un <i>PIC</i> paziņojumu procentuālā daļa	100 %	Laiks, kas reģistrēts <i>REACH-IT</i> Ikmēneša ziņojumi
Iekšēji noteiktajā termiņā (20 darba dienās) apstrādāto jautājumu procentuālā daļa.	80 %	Laiks, kas reģistrēts <i>REACH-IT</i> Ikmēneša ziņojumi
Tiesību aktos/ iekšēji noteiktajā termiņā apstrādāto datu koplietošanas strīdu procentuālā daļa.	100 %	Reģistrētais novērtēšanas laiks. Ikmēneša uzraudzība.
Līdz reģistrācijas termiņam 2013. gada 31. maijā sekmīgi iesniegtās reģistrācijas dokumentācijas publicēšanas apjoms.	98 %	Reģistrētais publicēšanas apjoms. Ikmēneša uzraudzība.
Ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar dokumentāciju iesniegšanu un <i>ECHA</i> izplatīšanas darbībām, kā arī ar <i>ECHA</i> darbībām saistībā ar <i>CSR</i> kvalitātes uzlabošanu un paziņošanai paredzētajiem iedarbības scenārijiem.	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

Reģistrācija un dokumentācijas iesniegšana

- Pilnīguma pārbaude veikta aptuveni 6000 reģistrācijas dokumentāciju (galvenokārt atjauninājumi) un 300 *PPORD* paziņojumu (tostarp termiņa pagarinājuma pieprasījumi), un tiem piešķirts attiecīgi reģistrācijas vai *PPORD* paziņojuma numurs.
- Pieņemti vismaz 40 lēmumi par *PPORD*.
- Apstrādāti un dalībvalstīm nosūtīti vismaz 30 pieteikumi par biocīdiem (jaunu aktīvo vielu pieteikumi, pieteikumi par atjaunināšanu vai pārskatīšanu, produktu licencēšanu Savienībā).
- Apstrādāti aptuveni 4000 *PIC* paziņojumu.
- Ceļvedis 2018. gada reģistrācijas termiņam.

Dokumentācijas kvalitāte

- Pilnīguma pārbažu atjaunināšanas plāns.
- Dokumentācijas kvalitātes nodrošināšanas palīga atjauninājums.
- Pārbaudīta 2013. gadā iesniegtā dokumentācija par vielām, kas reģistrētas kā starpprodukti, un reģistrētājiem paziņotas konstatētās nepilnības.

- Pārbaudīta 2013. gada termiņā un — attiecīgos gadījumos — 2010. gada termiņā iesniegtā dokumentācija par vielu identifikāciju, un reģistrētājiem paziņotas nepilnības, kas konstatētas saskaņā ar 2013. gadā noteikto stratēģiju.
- Plāns vielu identifikācijas kvalitātes nodrošināšanai 2018. gada reģistrācijās.
- Izstrādāta skrīninga/ prioritāšu noteikšanas rīku sistēma.

CSA programma

- Publicēta pārskatītā Praktiskā rokasgrāmata pakārtotajiem lietotājiem par iedarbības scenāriju izmantošanu, ietverot arī jaunus veiksmīgu iedarbības scenāriju piemērus.
- Publicēti ilustratīvi piemēri par pakārtoto lietotāju *CSR*.
- Strukturētu *CSR* datu priekšlikums.

Vielu identificēšana un datu koplietošana

- Paredzētajā termiņā pabeigta 1300 jaunu informācijas pieprasījumu apstrāde un apstiprināšanas gadījumā piešķirts informācijas pieprasījuma kods.
- Izšķirti aptuveni septiņi jauni un vēl neizskatītie strīdi par datu koplietošanu.

Izplatīšana

- Vismaz 750 konfidencialitātes pieprasījumiem, kas iesniegti 2013. gadā, notiek sākotnējā novērtēšana.
- *ECHA* tīmekļa vietnē publicēta informācija, kas iegūta no reģistrācijas, *C&L* saraksta un biocīdu dokumentācijas, un tā saistīta ar *ESAO eChemPortal*.

1.2. Izvērtēšana (2. pasākums)

Dokumentācijas izvērtēšana ietver pareizības pārbaudes un testēšanas priekšlikumu pārbaudi. Pareizības pārbaudes nolūks ir pārliecināties, vai reģistrācijas dokumentācija atbilst *REACH* regulā noteiktajām informācijas prasībām, savukārt testēšanas priekšlikumu pārbaudes mērķis ir nodrošināt, ka informācijas iegūšana par attiecīgo vielu ir pielāgota faktiskajām informācijas vajadzībām un ka netiek veikti lieki izmēģinājumi ar dzīvniekiem.

Vielas izvērtēšanas nolūks ir apkopot informāciju, lai noskaidrotu, vai attiecīgā viela apdraud cilvēku veselību vai vidi. Vielas novērtēšanu veic dalībvalstu kompetentās iestādes (*MSCA*), izvērtējot visu pieejamo informāciju un vajadzības gadījumā pieprasot reģistrētājiem papildu informāciju. Vielu izvērtēšanas pamatā ir Kopienas rīcības plāns (*CoRAP*) vielu novērtēšanai. Vielu novērtēšana konstruktīvi saista *ECHA* stratēģisko mērķi — uzlabot reģistrācijas dokumentācijas kvalitāti — ar citu stratēģisko mērķi, proti, nodrošināt datu gudru izmantošanu, lai efektīvi īstenotu ķīmisko vielu reglamentēto pārvaldību.

1. Galvenie gada uzdevumi

Dokumentācijas izvērtēšana

Veicot pareizības pārbaudes, *ECHA* arī turpmāk pievērsīs uzmanību konkrētiem dokumentācijas elementiem, kuri ir sevišķi svarīgi vielas drošai lietošanai. *ECHA* turpinās arī pārbaudīt dokumentācijas vispārējo pilnīgumu — izmantojot vai nu nejaušo atlasi, vai bīstamības kritērijus. Nozarei tiks sniegts konstruktīvs pārskats par konstatējumiem, īpaši mudinot nozari brīvprātīgi atjaunināt informāciju, piemēram, iesniedzot gada izvērtējuma ziņojumus un rīkojot tīmekļseminārus. IT rīki, kas svarīgākajām jomām un mērķtiecīgām pareizības pārbaudēm izstrādāti 2013. gadā, tagad pilnā mērā tiks izmantoti, lai veiktu efektīvu bīstamības datu skrīningu, kā arī lai atlasītu svarīgākās dokumentācijas pareizības pārbaudei. Atlasē tiks ņemtas vērā gan vielu izvērtēšanas, gan regulatīvo riska pārvaldības procesu vajadzības.

Ņemot vērā pieredzi, kas gūta, īstenojot mērķtiecīgākas pareizības pārbaudes pieeju, lai sasniegtu 2013. gada mērķus, 2014. gadā tiks pārskatīta izvēlētais pieejas efektivitāte un lietderīgums, lai arī nākamajos gados nodrošinātu tās atbilstību *ECHA* un tās ieinteresēto personu vēlmēm. Tiks pabeigta arī *CSR* pareizības pārbaudžu sistemātiskas pieejas plāna sagatavošana. Lai to panāktu, *ECHA* jo īpaši turpinās ciešu dialogu ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm (*MSCA*) un Komisiju.

Pēc tam, kad būs sasniegts mērķis pabeigt pareizības pārbaudes 5 % dokumentācijas divos augstākajos tonnāžas diapazonos, kas iesniegtas 2010. gada reģistrācijas termiņā, 2014. gadā *ECHA* pievērsīsies reģistrācijas dokumentācijai, kas iesniegta 2013. gada termiņā. Tomēr, lai sasniegtu mērķi izmantot IT rīkus visas 2010. gada dokumentācijas pareizības pārbaudēm un atklātu vairākumu visneatbilstīgāko dokumentāciju, *ECHA* arī turpmāk veiks pareizības pārbaudes 2010. gada termiņā iesniegtajai lielapjoma dokumentācijai.

Attiecībā uz testēšanas priekšlikumu pārbaudi — *ECHA* turpinās sistemātiski pabeigt šo priekšlikumu apstrādi. Ir jāpanāk, lai tiktu apstrādāti vismaz 376 testēšanas priekšlikumu dokumentācijas, kas iesniegtas 2013. gada reģistrācijas termiņā, prioritāti piešķirot priekšlikumiem, kas attiecas uz vielām, kurām varētu būt noturīgas, bioakumulatīvas un toksiskas (*PBT*), *vPvB*, sensibilizējošas vai *CMR* īpašības, vai vielām, kas klasificētas kā bīstamas, kuru lietošanas veidi rada plašu un izkliedētu iedarbību.

Svarīga resursu daļa būs jāpiešķir lēmumu pieņemšanas procedūrai, lai pieņemtu lēmumus par 2013. un pat 2012. gadā izdotajiem lēmumu projektiem. Ja dalībvalstu kompetentās iestādes turpinās iesniegt grozījumu priekšlikumus lielai daļai lēmumu projektu, lielais izskatāmo lietu skaits radīs lielu spriedzi dalībvalstu kompetentajām iestādēm un arī Dalībvalstu komitejai.

Aizvien lielāka daļa dokumentācijas izvērtēšanai paredzēto resursu būs jāpiešķir tam, lai vēlreiz pārbaudītu informāciju, kas iesniegta, atbildot uz *ECHA* pieņemtajiem lēmumiem par dokumentācijas izvērtēšanu, un valsts izpildiestādēm nodrošinātu stabilu pamatu, veicot pasākumus saistībā ar neatbilstīgo dokumentāciju.

ECHA turpinās pastāvīgi uzlabot procesus, lai nodrošinātu resursu rentablu izmantošanu un efektīvus rezultātus. *ECHA* ir paredzējusi būtiski uzlabot savu spēju efektīvi risināt zinātniski sarežģītas vērtēšanas problēmas, piemēram, toksiska ietekme uz reproduktīvo sistēmu, dokumentācija, kas pamatota ar analogiju vai kategoriju pieeju, nanomateriāli un vielas, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus. Šo jautājumu risināšanai būs vajadzīgs laiks un resursi.

Vielu novērtēšana

Atlasot nākamās *CoRAP* kandidātvielas, kurām jāprecizē attiecīgie riski cilvēku veselībai vai videi vai par kurām vajadzīga papildu informācija, ko nevar pieprasīt, veicot dokumentācijas izvērtēšanu, *ECHA* turpinās nodrošināt vielu novērtēšanas procesa efektīvu iekļaušanos riska pārvaldības procesos. Viens no šā uzdevuma izpildes priekšnosacījumiem ir dalībvalstu kompetento iestāžu veiksmīga sadarbība un iesaistīšana *CoRAP* (2015.–2017. gads) ceturtās ikgadējās atjaunināšanas pakāpeniskā sagatavošanā, pirms tā tiks oficiāli iesniegta dalībvalstīm un dalībvalstu komitejai. Tādējādi pirms ikgadējā *CoRAP* atjauninājuma oficiālas iesniegšanas dalībvalstīm un dalībvalstu komitejai dalībvalstu kompetentajām iestādēm būs iespēja paziņot interesējošās vielas un iesniegt piezīmes par *ECHA* priekšlikumiem. Šādas rīcības nolūks ir arī vienmērīgāk sadalīt dalībvalstu kompetento iestāžu līdzdalību vielu novērtēšanas procesā.

Ņemot vērā pirmo pieredzi saistībā ar vielu novērtēšanas procesu un *REACH* regulas pielikumu iespējamos grozījumus, tiks izvērtēti un, iespējams, pārskatīti 2011. gadā noteiktie kritēriji, ko piemēro, lai vielu novērtēšanai atlasītu prioritārās vielas. Svarīgs *CoRAP* turpmākās attīstības elements ir efektīva un lietderīga pieeja struktūras ziņā līdzīgu vielu novērtēšanai. Šis pasākums tiks pielīdzināts *SVHC* ceļvedī 2020. gadam plānotajiem skrīninga pasākumiem (sk. 3. pasākumu), kur aplūkotās vielu grupas.

Pēc vielu novērtēšanas otrā posma *ECHA* jāapstrādā lielāks skaits novērtējumu un dalībvalstu kompetento iestāžu sagatavoto galīgo lēmumu projektu. *ECHA* uzdevums ir nodrošināt dalībvalstu kompetento iestāžu sagatavoto lēmumu, novērtējuma ziņojumu un secinājumu saskaņotību, konsekvensi un juridisko pareizību, faktiskajā novērtēšanas procedūrā pildot tikai koordinatora funkcijas. *ECHA* nolūks ir nodrošināt vielu novērtēšanas efektīvu saskaņošanu ar notiekošiem dokumentācijas izvērtēšanas procesiem un regulatīvajiem riska pārvaldības pasākumiem, kas attiecas uz vienu un to pašu vielu, un publicēt vielu novērtējuma lēmumu un ziņojumu nekonfidenciālās versijas. Kopā ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm un Komisiju *ECHA* turpinās meklēt iespējas, kā *SVHC* ceļveža sistēmā vislabāk pielīdzināt vielu novērtējuma secinājumus un riska pārvaldības varianta (*RMO*) analīzes.

Rīkojot darbseminārus un tehniskas sanāksmes, izdodot praktiskas vadlīnijas un veicot lēmumu projektu atbilstības pārbaudi, *ECHA* turpinās atbalstīt dalībvalstu kompetentās

iestādes un sadarboties ar tām vielu novērtēšanas jautājumos. Vielu novērtēšanas procesa uzturēšanas un atbalstīšanas priekšnosacījums ir efektīva administratīvā darbība.

Ziņošana

ECHA izvērtējuma ziņojums² tiks publicēts līdz februāra beigām, un tajā būs ieteikumi potenciālajiem reģistrētājiem, lai uzlabotu turpmākās reģistrācijas kvalitāti. Turklāt *ECHA* Komisijai iesniegs otro ziņojumu par tādu testēšanas metožu un testēšanas stratēģiju īstenošanu un piemērošanu, kurās neizmanto izmēģinājumus ar dzīvniekiem.³

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Ir sagatavoti zinātniski un juridiski pamatoti lēmumu projekti un galīgie lēmumi par dokumentācijas izvērtēšanu atbilstīgi juridiskajām prasībām un daudzgadu plānam, ko nosaka *ECHA* stratēģiskā pieeja.
2. Lēmumu izpilde par dokumentācijas izvērtēšanu un vielu novērtēšanu ir uzraudzīta bez liekas kavēšanās pēc lēmumā norādītā termiņa iestāšanās, un dalībvalstu iestādes ir informētas par rezultātiem, kā arī par jautājumiem, kur nepieciešams iejaukties.
3. Visi vielu novērtējumi ir plānoti *CoRAP*, sagatavoti un apstrādāti augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi saskaņotajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādātās dokumentācijas un vielu novērtējumu procentuālā daļa.	100 %	Iekšējs ikmēneša ziņojums
Testēšanas priekšlikumu pārbaūžu, kas pabeigtas 2013. gada termiņā saņemtajai dokumentācijai, procentuālā daļa, lai izpildītu tiesību aktos noteikto prasību par lēmuma projekta sagatavošanu līdz 2016. gada 1. jūnijam.	33 %	Iekšējs ikmēneša ziņojums
Pabeigto pareizības pārbaūžu procentuālā daļa sasniedz 5 % mērķi attiecībā uz dokumentāciju, kas iesniegta līdz 2013. gada termiņam.	20 %	Iekšējs ikmēneša ziņojums
Turpinājuma novērtējumu	75 %	Iekšējs ceturkšņa ziņojums

² REACH 54. pants.

³ REACH 117. panta 3. punkts.

procentuālā daļa, kas jāasniedz attiecīgajā gadā, ir sasniegta sešu mēnešu laikā pēc termiņa, kas noteikts galīgajā lēmumā par dokumentācijas izvērtēšanu.		
MSCA apmierinātības līmenis ar ECHA atbalstu vielu novērtēšanā.	Augsts	Ikgadējs apsekojums.

3. Būtiskākie rezultāti

- Lēmumu pieņemšanas procedūrā apstrādāti un pieņemti vairāk nekā 300 dokumentācijas izvērtēšanas galīgie lēmumi, kas pieņemti 2012. un 2013. gadā.
- Pabeigtas 275 pareizības pārbaudes, ļaujot pieņemt aptuveni 150 lēmumu projektu.
- Pieņemot lēmuma projektu, pabeigtas vismaz 200 testēšanas priekšlikumu pārbaudes.
- Pabeigts CSR pareizības pārbaudžu sistemātiskas pieejas plāns.
- Otrais CoRAP atjauninājums iesniegts līdz 2014. gada marta beigām un trešais atjauninājuma projekts iesniegts Dalībvalstu komitejai līdz 2014. gada oktobra beigām.
- Pieņemti vismaz 35 galīgie lēmumi, pieprasot papildu informāciju vai secinājumus saistībā ar vielu novērtēšanu.
- Veiktas 300 dokumentāciju izvērtējuma turpinājuma pārbaudes.
- Gada izvērtējuma ziņojums (54. pants) un ar to saistītā saziņa.
- Zinātniskais, administratīvais un juridiskais atbalsts dalībvalstu kompetentajām iestādēm saistībā ar novērtēšanu.
- Vismaz viens darbseminārs par vielu novērtēšanu un dokumentācijas izvērtēšanu.
- Pabeigta dokumentācijas izvērtēšanas stratēģijas pārskatīšana un panākta vienošanās par 5 % mērķa sasniegšanu attiecībā uz 2013. gada termiņā iesniegtās dokumentācijas pareizības pārbaudēm.

1.3. Riska pārvaldība (3. pasākums)

ECHA uzdevumi saistībā ar riska pārvaldību ir īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) kandidātu saraksta atjaunināšana, regulāra ieteikumu sagatavošana Komisijai par kandidātu saraksta vielām, kuras būtu jāiekļauj licencēšanas sarakstā — vielas, kas jālicencē (*REACH* regulas XIV pielikums) —, un licencēšanas pieteikumu apstrāde. Bīstamas vielas, kas rada nepieņemamus riskus ES līmenī, var aizliegt pilnīgi vai ierobežot konkrētus to lietošanas veidus (*REACH* regulas VIII sadaļa). Komisija var pieprasīt *ECHA* sagatavot priekšlikumus par ierobežošanu vai pārskatīt esošos ierobežojumus. Arī dalībvalstis iesniedz ierobežošanas priekšlikumus, kuru atbilstība ir pārbaudīta un kuri nosūtīti *RAC* un *SEAC* atzinuma sagatavošanai.

1. Galvenie gada uzdevumi

Riska pārvaldības vajadzību noteikšana

2014. gads būs pirmais pilnais gads, kad *ECHA* kopā ar dalībvalstīm un Komisiju gatavosies *SVHC* 2020. gada ceļveža⁴ īstenošanai. Šā darba pamatā ir 2013. gadā sīki izstrādāts ceļveža īstenošanas plāns, un lielākā uzmanība tiks pievērsta galvenajām vielu grupām: *CMR*, vielām, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus, (elpceļu) sensibilizatoriem, *PBT/vPvBs* un naftas pārstrādes blakusproduktiem. Lai sasniegtu 2020. gada politisko mērķi — iekļaut kandidātvielu sarakstā visas būtiskās līdz šim zināmās *SVHC* — un nodrošinātu labu pamatu turpmākajam riska pārvaldības regulatīvajam darbam pēc 2020. gada, ir jāapvieno kopējā izpratne par darbībām un metodēm, kas vajadzīgas šā ceļveža īstenošanai. Turklāt tiks pastiprināti centieni šajā pasākumā iesaistīt vairāk dalībvalstu, lai nodrošinātu lielās darba slodzes pietiekamu sadalījumu visu partneru starpā. Šo uzdevumu sevišķi sarežģī ceļvedī paredzētais starpposma mērķis — 80 vielām līdz 2014. gada beigām veikt *RMO* analīzes.

ECHA īpašu atbalstu sniegs īstenošanas saskaņošanai, tostarp nodrošinot īpašu koordinēšanu un ekspertu grupas, kā arī riska pārvaldības ekspertu sanāksmes (*RiME*). Ekspertu grupa, kas atbalstīs endokrīnās sistēmas darbības traucējumus (potenciāli) izraisošu vielu skrīningu un identificēšanu, darbu sāks 2014. gadā. Tiks sākts darbs, lai izstrādātu pieeju attiecībā uz naftas un ogļu pārstrādes blakusproduktu vielām. *ECHA* turpinās arī pilnveidot *RMO* analīzes — kā rīku un atbalstu lēmuma pieņemšanai par vispiemērotāko regulatīvo instrumentu, kas papildus licencēšanai varētu būt arī ierobežojumi, klasifikācijas saskaņošana un marķēšana vai citi ES regulatīvie instrumenti. Joprojām nav precīzi zināms skaits priekšlikumiem par vielu, kas uzskatāmas par *SVHC*, identificēšanu, jo to skaits būs atkarīgs no sagatavoto *RMO* skaita un secinājumu veida. *ECHA* piedalīsies šajā darbā, atbalstot Komisiju *RMO* analīžu sagatavošanā un — attiecīgos gadījumos — riska pārvaldības pasākumu sagatavošanā vismaz piecām vielām.

ECHA līdzdalības galvenais virziens būs vielu skrīnings, nodrošinot tā saskaņošanu ar citu *REACH* procedūru skrīninga darbībām, piemēram, vielu novērtēšanu, un sniedzot pārskatus par dažādu vielu grupu regulatīvo stāvokli. Lai noteiktu, kāda papildu informācija un/vai regulatīvas darbības vajadzīgas, tiks pārbaudīti 2013. gada reģistrācijas dati, kā arī informācija, kas iegūta no pareizības pārbaudēm un brīvprātīgiem atjauninājumiem.

Iesaistītās varas iestādes skaidri atzinušas atvērtas un pārredzamas saziņas nozīmi ceļveža īstenošanas procesā. Tādēļ ceļveža īstenošanas pirmajā gadā īpaša uzmanība

⁴ Ceļvedis *SVHC* identificēšanai un *REACH* riska pārvaldības ieviešanai no šodienas līdz 2020. gadam.

būs jāpievērš saziņas plānam — vienai no būtiski svarīgākajām ceļveža īstenošanas plāna daļām. Svarīgs saziņas elements būs pirmais ikgadējais progresa ziņojums.

Licencēšana

Īpaši bīstamo vielu (SVHC) identificēšana un ieteikumi par XIV pielikumu

2020. gada ceļveža īstenošana veicinās nepārtrauktu kandidātvielu saraksta papildināšanu ar vielām, kuras īstermiņā vai ilgtermiņā būs jāaizvieto ar citām vielām. Gaidāms, ka *PBT* un endokrīnās sistēmas darbības traucējumus izraisošo vielu ekspertu grupu darba rezultāts būs iespējamo kandidātvielu identificēšana iekļaušanai kandidātu sarakstā. Tomēr šobrīd visticamāk šķiet, ka daudzos gadījumos, lai veiktu identifikāciju, būs vajadzīga papildu informācija no dokumentācijas vai vielu novērtējuma lēmumiem.

ECHA turpinās sagatavot vienu ieteikumu gadā vielu iekļaušanai licencēšanas sarakstā. Iespējams, ka paplašinātais kandidātvielu saraksts būs jāpielīdzina XIV pielikuma pieejai attiecībā uz prioritāru vielu noteikšanu, lai pilnībā atspoguļotu *SVHC* ceļveža īstenošanu.

Licencēšanas pieteikumi

Šīs darba programmas pieņemšanas brīdī *ECHA* saņēma pirmos licencēšanas pieteikumus un nozare paziņoja par vēl citiem pieteikumiem. Riska novērtēšanas komitejā (*RAC*) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejā (*SEAC*) *ECHA* sāka arī sarežģītu atzinuma sagatavošanas procesu, kas tiks pabeigts 2014. gadā. *ECHA* un tās komiteju mērķis ir pārredzami un efektīvi izskatīt pirmos pieteikumus un sagatavot augstas kvalitātes atzinumus, lai Komisija tos varētu konstruktīvi izmantot, pieņemot lēmumus par licences piešķiršanu vai nepiešķiršanu. *ECHA* plāno aktīvi veicināt trešo pušu piedalīšanos katra pieteikuma apspriešanas procesā, lai nodrošinātu, ka lēmumu pieņemšanā tiktu izmantota atbilstīga informācija par alternatīvām vielām vai metodēm, ja tāda ir pieejama.

Tiek prognozēts, ka iesniegšanai 2014. gadā nozare plāno sagatavot tikpat daudz pieteikumu dokumentācijas, cik bija 2013. gadā. Tādēļ *ECHA* ir gatava saņemt vismaz 20 jaunus licencēšanas pieteikumus. *ECHA* rūpīgi uzraudzīs šo procesu, lai vajadzības gadījumā laikus pielāgotu savas un komiteju darbības pirms gaidāmā krasā pieteikumu skaita pieauguma 2015. gadā. Īpašs uzdevums ir funkcionējošu un pārbaudītu rīku pieejamība efektīvai saziņai ar pieteikumu iesniedzējiem, trešām pusēm un komitejas locekļiem.

Pamatojoties uz pieteikumu iesniedzēju informāciju par nodomu iesniegt licencēšanas pieteikumus, *ECHA* nodrošinās pieteikumu iesniedzējiem iespēju pieprasīt informatīvu sesiju. Ir pierādīts, ka šīs sesijas ir piemērotas, lai sniegtu skaidrojumus par jebkādiem neskaidriem tehniskiem jautājumiem saistībā ar pieteikumu sagatavošanu un iesniegšanu.

Īpašs uzdevums 2014. gadā ir nodrošināt, lai pakārtotie lietotāji (tostarp MVU) apzinātos, ka ir jāiesniedz licencēšanas pieteikumi, un zinātu, kā to praktiski izdarīt. Lai uzlabotu ieinteresēto personu vispārējās informētības līmeni, *ECHA* turpinās rīkot darbseminārus potenciālajiem pieteikumu iesniedzējiem, kā arī, iespējams, rīkos komitejām darbsemināru par konkrētām vielām.

ECHA turpinās pārbaudīt kandidātvielu sarakstā iekļauto vielu reģistrēto lietošanas veidu starpprodukta statusu, jo tas var tieši ietekmēt prioritāšu noteikšanu XIV pielikumam, un sniegs skaidrojumu nozarei par to, vai tai ir jāgatavojas licencēšanas pieteikumu iesniegšanai.

Ierobežojumi

Katra ierobežošanas dokumentācija ir unikāla attiecībā uz jomu un vērtējamajiem zinātniskajiem un tehniskajiem aspektiem. Šā neviendabīguma dēļ *ECHA* — un jo īpaši tās komitejām — joprojām ir grūtības formulēt atzinumus un nodrošināt dokumentācijas apstrādi augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē, tādējādi nodrošinot stabilu pamatu Komisijai lēmumu pieņemšanā.

ECHA atbalstīs *RAC* un *SEAC* referentus atzinumu gatavošanā par ierobežošanas dokumentāciju. 2014. gadā sagatavoto atzinumu skaits būs atkarīgs no XV pielikuma ierobežošanas dokumentāciju skaita, kas tiks saņemtas 2013. gadā un 2014. gada sākumā⁵. *ECHA* sekretariāts turpinās laikus sniegt augstas kvalitātes atbalstu *RAC*, *SEAC* un Forumam atzinumu sagatavošanā. Tas arī sniegs palīdzību dalībvalstīm, kad tās gatavos XV pielikuma ierobežošanas dokumentāciju, piemēram, rīkojot darbseminārus un sniedzot konkrētas atsauksmes, ja saņems pieprasījumu. *ECHA* savā tīmekļa vietnē nodrošinās lietotājam ērtākus līdzekļus XVII pielikuma lasīšanai un turpinās atbildēt uz jautājumiem par ierobežojumu interpretāciju un izpildi.

ECHA atbalstīs Komisiju, kad tā identificē iespējami piemērotākās vielas, par kurām *ECHA* gatavos ierobežošanas dokumentāciju. Pēc Komisijas lūguma *ECHA* 2014. gadā XV pielikumam gatavos vismaz trīs ierobežošanas dokumentācijas vai pārskatis esošos ierobežojumus. Iespēju robežās *ECHA* turpinās sniegt ekspertu ieteikumus un pakalpojumus saistībā ar Komisijas zinātniskajiem pieprasījumiem, piemēram, saistībā ar XVII pielikumā jau iekļauto ierobežojumu pārskatīšanu. Ja vajadzēs, *ECHA* sniegs Komisijai tehnisko atbalstu lēmumu pieņemšanā par to ierobežošanas dokumentāciju, par kuru *RAC* un *SEAC* atzinums Komisijai tika nosūtīts 2013.–2014. gadā.

Attiecībā uz vielām, kas iekļautas XIV pielikumā, *ECHA* ir īpašs pienākums izvērtēt, vai pēc rieta datuma vielas lietošana izstrādājumos rada pienācīgi nekontrolētu risku. Ja tas tā ir, tai jāgatavo dokumentācija, kas atbilst XV pielikuma prasībām. Tā kā 2014. gadā rieta datums būs iestājies divām vielām, *ECHA* būs jādokumentē savas analīzes secinājumi par to, vai ir jāierobežo šo vielu lietošana izstrādājumos.

Citas ar riska pārvaldību saistītas darbības

ECHA turpinās paaugstināt zināšanu līmeni par sociālās un ekonomiskās analīzes (*SEA*) praktisko piemērošanu. Rezultāti pētījumam par veselības analīzi, kura mērķis ir novērst negatīvu ietekmi uz veselību, būs pieejami 2013. gada beigās vai 2014. gada sākumā. Tādējādi būs pieejamas atsauces vērtības gatavībai maksāt par pirmo cilvēku veselības parametru kopumu, un tās varēs lietot kopīgi ar attiecīgajām ieinteresētajām personām. *ECHA* turpinās izstrādāt metodes regulatīvās riska pārvaldības īstenošanas un izpildes izmaksu aplēšanai. *ECHA* turpinās atbalstīt darbseminārus par *SEA*, izmantojot *REACH* sociālās un ekonomiskās analīzes un alternatīvu praktiķu analīzes tīklu (*NeRSAP*) kopā ar ieinteresētajām personām par licencēšanas pieteikumiem un kopā ar *MSCA* par ierobežojumiem.

Kopā ar citām ES iestādēm, valstu iestādēm un nozares organizācijām *ECHA* turpinās informēt izstrādājumu importētājus un ražotājus par viņu pienākumiem attiecībā uz *SVHC* izstrādājumos.

⁵ Šā dokumenta sagatavošanas laikā Zviedrija ir informējusi par nodomu iesniegt XV pielikuma ierobežošanas ziņojumu par nonilfenolu (nonilfenola etoksilātu) audumos, Francija par bisfenolu A termopapīra sastāvā un Komisija ir norādījusi, ka tā lūgs *ECHA* sagatavot XV pielikuma ierobežošanas ziņojumus par kadmiju un tā savienojumiem krāsās un plastmasās, par hrizotilu diafragmās un par dekabromdifēnilēteri.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visa dokumentācija, kas saistīta ar licencēšanas un ierobežošanas procesiem, ir sagatavota un apstrādāta augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi *ECHA* pieņemtajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos un atbilstoši mērķiem. [Atbalsts Komisijai].
2. Nozarei, dalībvalstīm un Komisijai ir sniegts labākais iespējamais zinātniskais un tehniskais atbalsts un ieteikumi, lai noteiktu vielas, kam nepieciešama turpmāka riska pārvaldība, un definētu labāko riska pārvaldības metodes, tostarp lai papildus uzlabotu iedarbības scenāriju izmantošanu.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
To reģistrēto vielu procentuālā daļa, kas provizoriski izvērtētas turpmākai regulatīvā riska pārvaldībai.	25 %	Iekšējs gada ziņojums
To <i>SVHC</i> dokumentācijas, ierobežošanas dokumentācijas un licencēšanas pieteikumu procentuālā daļa, kas apstrādāta tiesību aktos paredzētajā termiņā.	100 %	Iekšējs ikmēneša ziņojums
Komisijas, <i>MSCA</i> , <i>ECHA</i> komiteju, nozares, <i>NVO</i> un citu ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Pirmais gada progressa ziņojums par *SVHC* 2020. gada ceļveža īstenošanas plānu.
- 2013. gada reģistrācijas datu sākotnējā analīze iespējamai regulatīvā riska pārvaldībai.
- Pēc Komisijas pieprasījuma sagatavotas vismaz piecas *RMO* analīzes.
- Publicēts viens no diviem kandidātvielu saraksta atjauninājumiem.
- Jauna ieteikuma sagatavošana *SVHC* iekļaušanai licencēšanas sarakstā (XIV pielikums).
- Pieejama datubāze par *CMR* regulatīvo statusu.
- Zinātnisks, administratīvs un juridisks atbalsts ierobežošanas priekšlikumu iesniedzējiem un *RAC* un *SEAC*, kā arī to referentiem, lai varētu izstrādāt atzinumus par ierobežojumiem un licencēšanas pieteikumiem.

- Sagatavotas vismaz trīs XV pielikuma ierobežošanas dokumentācijas (tostarp attiecīgā gadījumā — dokumentācijas vai ziņojumi saistībā ar esošo ierobežojumu pārskatīšanu).
- Dokumentācija ar secinājumiem par to, vai pēc rieta datuma ir jāierobežo XIV pielikumā iekļauto vielu lietošana izstrādājumos.
- Vismaz divi mācību pasākumi, darbsemināri un ieteikumi sniegti dalībvalstīm, lai palīdzētu tām izpildīt uzdevumus attiecībā uz XV pielikuma ierobežošanas dokumentācijas, tostarp *SEA*, sagatavošanu.
- Vismaz viena izstrādātāju importētājiem paredzēta informācijas kampaņa.
- Rīkots vismaz viens seminārs par licencēšanas pieteikumiem, tostarp *SEA*, nozarei un citām ieinteresētajām personām.
- Vismaz viens ar *SEA* saistīts darbseminārs/seminārs, kas rīkots ar *NeRSAP* starpniecību.
- Atsauces vērtības gatavībai maksāt par pirmo cilvēku veselības parametru kopumu.
- Darbseminārs par *REACH* un citu ES tiesību aktu saikni.

1.4. Klasifikācija un marķēšana (C&L) (4. pasākums)

Vielu un maisījumu klasificēšana un marķēšana garantē ķīmisko vielu drošu ražošanu un lietošanu. Ražotājiem, importētājiem un pakārtotajiem lietotājiem ir pienākums vielas un maisījumus klasificēt un marķēt saskaņā ar tiesību aktu prasībām un paziņot bīstamo vielu klasifikāciju. ECHA uztur datubāzi, kur visi šie paziņojumi iekļauti C&L sarakstā. Konkrētos gadījumos dalībvalstis vai nozare var ierosināt vielas klasifikācijas saskaņošanu ES līmenī, tādējādi visiem ražotājiem, importētājiem un pakārtotajiem lietotājiem uzliekot pienākumu klasificēt šo vielu atbilstīgi saskaņotajai klasifikācijai. ECHA atbalsta dalībvalstis un RAC referentus šīs saskaņošanas priekšlikumu sagatavošanā un RAC atzinumu sagatavošanā. Parasti saskaņošanu veic kancerogēnām, mutagēnām un reproduktīvai sistēmai toksiskām (CMR) vielām, kā arī elpceļu sensibilizatoriem, bet citas bīstamības klases var saskaņot pēc vajadzības.

1. Galvenie gada uzdevumi

Priekšlikumu apstrāde saskaņotai klasifikācijai un marķēšanai (CLH)

Visām augu aizsardzības līdzekļu (PPP) un biocīdu (BP) aktīvajām vielām parasti piemēro saskaņoto klasifikāciju. Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde (EFSA) novērtē šo aktīvo vielu radīto risku, bet ECHA novērtē tikai bīstamību, ar ko pamatota klasifikācija. Tomēr, kā paredzēts Regulā Nr. 1107/2009 par augu aizsardzības līdzekļu (PPP) laišanu tirgū, klasificējot kancerogēnu, mutagēnu vai reproduktīvai sistēmai toksisku vielu (CMR) 1.A kategorijā vai 1.B kategorijā, šī viela kopumā netiks apstiprināta kā aktīva viela lietošanai PPP. PPP iekļauto aktīvo vielu paralēlā apstrāde rada problēmas saistībā ar atšķirīgu viedokļu riska novērtēšanu un abu procesu pielīdzināšanu attiecīgajiem tiesību aktos noteiktajiem lēmumu pieņemšanas termiņiem, vienlaikus uzlabojot efektivitāti. Cieši sadarbojoties ar EFSA un Komisiju, ECHA cenšas pielīdzināt minētos procesus termiņa ziņā, nodrošināt būtiskas informācijas apmaiņu, kā arī tālredzīgus risinājumus strīdīgiem jautājumiem, kas izvirzīti RAC, EFSA un dalībvalstu ekspertu veiktā bīstamības novērtējumā.

Jau 2013. gadā PPP un BP sastāvā esošās aktīvās vielas bija CLH dokumentācijas lielākā daļa. Gaidāms, ka tāda pati situācija būs arī 2014. gadā, arī tad, ja paredzams, ka palielināsies nozares iesniegto CLH priekšlikumu skaits attiecībā uz rūpnieciskajām ķīmiskajām vielām. Lielais apstrādes procesā esošo dokumentāciju skaits (2013. gadā aptuveni 100), kā arī prasība par pielīdzināšanu PPP un BP regulējumam, rada ECHA sekretariātam reālas problēmas. Lai reaģētu uz milzīgo pieprasījumu, pastāvīgi tiks racionalizēti darba paņēmieni un procedūras (piemēram, rīkojot ekspertu sanāksmes, informatīvus pasākumus, izstrādājot kritērijus jaunās informācijas apstrādei, kas saņemta procesa laikā). ECHA sekretariāts apņemas intensīvāk palīdzēt dalībvalstīm priekšlikumu sagatavošanā un atbalstīt RAC referentus, lai RAC atzinuma sagatavošanai būtu atbilstīgs pamats un Komisija, pieņemot galīgo lēmumu, varētu izmantot gatavos atzinumus.

Klasifikācijas un marķēšanas saraksts (C&L saraksts)

C&L saraksts ir unikāla datubāze, kas sniedz pārskatu par gandrīz visu ES tirgū esošo vielu klasifikāciju un marķējumu. Tik pamatīga informācija nav pieejama nekur citur pasaulē. Lai gan saraksts ir pieejams kopš 2012. gada, tā uzturēšana un atjaunināšana būs svarīgs uzdevums arī 2014. gadā. Būs jāveic papildu pasākumi, lai uzlabotu šā rīka lietošanas ērtumu.

Sarakstā iekļautie paziņotie dati, papildinot citas pieejamās datubāzes, aizvien vairāk tiks izmantoti, lai palīdzētu dalībvalstīm atlasīt konkrētas vielas, kurām jāpiešķir prioritāte turpmākai riska pārvaldībai.

2013. gadā aptuveni 25 % vielu bija paziņotas atšķirīgas klasifikācijas. Lai nozare spētu pildīt savu pienākumu, proti, vienoties par reģistrējamo informāciju, ECHA ir izveidojusi IT platformu, kas nodrošina iespēju vienas un tās pašas vielas paziņotājiem sazināties, neatklājot savu identitāti. ECHA turpinās paspriesties ar nozares organizācijām, lai apsvērtu iespējamus pasākumus, kas mudinātu nozari maksimāli izmantot piedāvātos rīkus.

Alternatīvi ķīmiskie nosaukumi

Noteiktos apstākļos ražotāji, importētāji un pakārtotie lietotāji var pieprasīt lietot alternatīvus ķīmiskos nosaukumus, lai maisījumu noteiktu sastāvdaļu precīzos nosaukumus aizsargātu kā konfidencialus. Līdz 2015. gada jūnijam nozare var pieprasīt alternatīvus ķīmiskos nosaukumus dalībvalstīm vai ECHA. Pēc šā datuma tikai ECHA var izskatīt šos pieteikumus.

Alternatīvo ķīmisko nosaukumu pieprasīšanas process sākās 2011. gadā. Šis process tika veidots efektīvs un elastīgs, lai apstrādātu lielu skaitu pieprasījumu tiesību aktos paredzētos termiņos un spētu novērst pieprasījumu apjoma radītus sastrēgumus. Gadā iesniegto pieprasījumu skaits pakāpeniski palielinās līdz plānotajam skaitam — aptuveni 100 pieprasījumiem.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visa dokumentācija, kas saistīta ar saskaņoto klasifikāciju un marķēšanu, ir apstrādāta pārredzamā un prognozējamā procedūrā un augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi ECHA pieņemtajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši mērķiem.
2. Visi pieprasījumi par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu ir apstrādāti tiesību aktos noteiktajos termiņos.
3. Klasifikācijas un marķēšanas saraksts un C&L saziņas platforma ir regulāri atjaunināta, papildus ir uzlabotas tās funkcijas un lietošanas ērtums.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Priekšlikumu saskaņotai klasifikācijai un marķēšanai, kā arī pieprasījumu par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu procentuālā daļa, kas izskatīta tiesību aktos noteiktajos termiņos.	100 %	Iekšējs ceturkšņa ziņojums
Komisijas, MSCA, RAC un nozares apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Zinātnisks, administratīvs un juridisks atbalsts saskaņotas klasifikācijas un marķēšanas priekšlikumu iesniedzējiem, RAC un tās referentiem, lai varētu izstrādāt atzinumus un pamatdokumentus, kā arī Komisijai, lai pēc pieprasījuma atbalstītu turpmāko izskatīšanu.
- Atjaunināts un uzlabots *C&L* saraksts.
- Atjaunināta un vajadzības gadījumā uzlabota saziņas platforma vienas un tās pašas vielas paziņotājiem un reģistrētājiem.
- Vismaz 100 juridiski un zinātniski pareizu lēmumu par alternatīvo ķīmisko nosaukumu lietošanu.
- Datubāzu analīze nolūkā sniegt informāciju dalībvalstīm un nozarei, kas vajadzīga, lai noteiktu prioritārās vielas saskaņotajai klasifikācijai.

1.5. Biocīdi (16. pasākums)

Jauno Biocīdu regulu (*BPR*) piemēro no 2013. gada 1. septembra. Šī regula paplašina *ECHA* regulatīvo atbildību attiecībā uz administratīvajiem, tehniskajiem un zinātniskajiem uzdevumiem saistībā ar *BPR* ieviešanu, jo īpaši attiecībā uz aktīvo vielu apstiprināšanu un biocīdu licencēšanu Savienībā. Salīdzinot ar iepriekšējo Biocīdu regulu, ar jauno regulu ieviesti vairāki uzlabojumi un jauni elementi. Tie ir, piemēram, vienkāršotas un racionalizētas apstiprināšanas un licencēšanas procesa procedūras, īpaša uzmanība pievērsta visbīstamāko aktīvo vielu neizmantošanai, noteikumiem attiecībā uz dzīvnieku izmantošanu izmēģinājumos un obligātai datu koplietošanai, kā arī izstrādājumiem, kas apstrādāti ar biocīdiem.

1. Galvenie gada uzdevumi

Šajā laikposmā *ECHA* centīsies nodrošināt Biocīdu regulā paredzēto darbību efektivitāti un produktivitāti. *ECHA* turpinās cieši sadarboties ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm, lai nodrošinātu kopēju redzējumu un vienmērīgu darbību *BPR* īstenošanā. Šajās darbībās paredzēta Aģentūras jaunās IT (*R4BP 3* un *IUCLID*) iespējami labākā izplatīšana. Tādējādi būs iespējams nodrošināt augstas kvalitātes lēmumus, nodrošinot efektīvu regulas īstenošanas koordinēšanu un atbilstīgu atbalstu dalībvalstīm un Komisijai.

Īpašs un būtiski svarīgs uzdevums būs pārskatīšanas programmas veiksmīga pārņemšana no Komisijas Kopīgā pētniecības centra un novērtējuma būtiska paātrināšana salīdzinājumā ar iepriekšējo tiesību aktu — 2014. gada mērķis ir pabeigt 50 aktīvo vielu novērtējumu, kas ir piecas reizes vairāk nekā gada vidējais apjoms iepriekšējos gados. Lai sasniegtu šo ļoti vērienīgo mērķi, ir jāizpilda divi nosacījumi: *MSCA* jāspēj nodrošināt kvalitatīvu novērtējuma ziņojumu paredzēto daudzumu un salīdzinošās izvērtēšanas procesam jāklūst daudz efektīvākam nekā līdz šim. *ECHA* līdzdalība nozīmēs šā procesa stingru pārvaldību, sanāksmju efektīvu pārvaldību, zinātnisko atbalstu problēmu risināšanā un augšupēju mijiedarbību ar kompetentajām iestādēm, kas veic novērtēšanu, lai nodrošinātu novērtējumu kvalitāti un saskaņotību.

Tā kā *ECHA* nespēja pabeigt visas sagatavošanās darbības *BPR* paredzēto jauno uzdevumu un jautājumu risināšanai, tā šo procesu pabeigs 2014. gadā, lai būtu iespējams nodrošināt visus iesniegšanas veidus, dokumentēt visas atlikušās regulatīvās procedūras un pildīt atbilstīgi norādījumiem. Piemēram, jābūt izstrādātiem un aktīviem procesiem, kas saistīti ar visām aktīvajām vielām, kuras paredzēts aizstāt. Pēc pirmo Savienības licences pieteikumu apstrādes Aģentūra varēs arī pilnveidot šīs procedūras.

ECHA 2014. gadā racionalizēs arī tehniskās atbilstības un datu nodrošināšanas procedūras, kā arī biocīdu datu koplietošanas strīdu izskatīšanu. Gaidāms, ka 2014. gadā strauji palielināsies tehniskās atbilstības pieteikumu skaits un vajadzīgo lēmumu pieņemšanai tiesību aktos noteikto īso termiņu dēļ radīs *ECHA* īpašas problēmas. Turklāt, lai pēc vairāku dalībvalstu kompetento iestāžu pieprasījuma risinātu nozares vajadzības attiecībā uz dažādu, vēl neapstiprinātas aktīvās vielas avotu ķīmiskās līdzības novērtēšanu, *ECHA* plāno sniegt pakalpojumu, par kuru piemēros administratīvo maksu. Šis pakalpojums saskaņā ar 95. pantu paredzēts iespējamajiem pieteikumu iesniedzējiem, kuri vēlētos noteikt līdzību pirms sarunām par datu koplietošanu.

Vēl *ECHA* jāveido spēja atbalstīt pareizības novērtējumu pieteikumiem, ko iesnieguši citi aktīvo vielu piegādātāji. Koordinācijas grupai būs jāsāk ne vien ierastais darbs, lai rastu risinājumus jebkuriem strīdiem, kas saistīti ar savstarpējās atzīšanas procedūru, bet jāstrādā arī tā, lai palīdzētu novērst augšupējās domstarpības. *ECHA* koordinācijas grupai nodrošinās sekretariātu.

Būs vajadzīga arī *ECHA* līdzdalība un ieguldījums pašreizējos Eiropas pasākumos, lai saskaņotu un koordinētu vienas un tās pašas ķīmiskās vielas novērtējumus, kas veikti atbilstīgi atšķirīgām tiesību aktu piemērošanas jomām (piemēram, augu aizsardzības līdzekļi, pārtikas piedevas, kosmētika).

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visa dokumentācija tiek apstrādāta saskaņā ar standartizētajām procedūrām, ko pieņēmusi *ECHA*, un ievērojot tiesību aktos paredzētos termiņus vai mērķus.
2. *ECHA* veiksmīgi spēj nodrošināt zinātnisku un tehnisku atbalstu *MSCA* novērtēšanas darbībām.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
To dokumentāciju procentuālā daļa, kas apstrādāta saskaņā ar standarta procedūrām un tiesību aktos noteiktajos termiņos.	100 %	Uzraudzība reizi ceturksnī (sākot no 2013. gada 1. septembra)
Apmierinātības līmenis ar <i>BPC</i> un <i>CG</i> dalībniekiem, Komisijai, <i>MSCA</i> un nozarei sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Zinātniskais, tehniskais un administratīvais atbalsts Savienības licencēšanas pieteikumu izvērtēšanai un aktīvo vielu novērtējumam, ko veic *MSCA*.
- Piegādātāju aktīvo vielu pieteikumu izvērtējums un apstiprināto piegādātāju saraksta uzturēšana — vismaz 300 lēmumi.
- Tehniskās atbilstības pieteikumu izvērtējums — vismaz 50 lēmumi.
- Aktīvo vielu ķīmiskās līdzības novērtējums — vismaz 100 gadījumu.
- Pārbaudīta saņemtās dokumentācijas apstrādes darba plūsmu un procedūru lietojamība un vajadzības gadījumā tās pilnveidotas.
- Piedalīšanās zinātnes pasākumos un darbsemināros un to veicināšana, lai paplašinātu izpratni par biocīdu novērtēšanas nozīmi (aktīvās vielas un biocīdi).
- Izveidota sadarbība un galvenās darba procedūras ar *EFSA*, *EMA* un attiecīgajiem Komisijas dienestiem, lai nodrošinātu saskaņotību vielu novērtējumiem, kas veikti atbilstīgi dažādiem tiesību aktiem.

1.6. PIC (17. pasākums)

Regula par iepriekš norunātu piekrišanu (*PIC*, Regula (ES) Nr. 649/2012) attiecas uz konkrētu bīstamu vielu importu un eksportu un uzliek pienākumus tiem uzņēmumiem, kas vēlas eksportēt šīs ķīmiskās vielas uz valstīm ārpus ES. Tās mērķis ir veicināt atbildības dalīšanu un sadarbību bīstamu ķīmisko vielu starptautiskās tirdzniecības jomā un aizsargāt cilvēku veselību un vidi, sniedzot jaunattīstības valstīm informāciju par bīstamu ķīmisko vielu drošu glabāšanu, pārvadāšanu, lietošanu un likvidēšanu. Ar šo regulu Eiropas Savienībā tiek īstenota Roterdamas konvencija par procedūru, saskaņā ar kuru starptautiskajā tirdzniecībā dodama iepriekš norunāta piekrišana attiecībā uz dažām bīstamām ķīmiskām vielām un pesticīdiem.

Ar minēto regulu Komisijas Kopīgā pētniecības centra (*JRC*) administratīvie un tehniskie uzdevumi tika uzticēti *ECHA*. *ECHA* arī sniegs atbalstu un tehniskus un zinātniskus norādījumus nozarei, ES un trešo valstu izraudzītajām valsts iestādēm (*DNA*) un Eiropas Komisijai.

1. Galvenie gada uzdevumi

2014. gada martā sāks piemērot Regulas par iepriekš norunātu piekrišanu (*PIC*) pārstrādāto versiju un *ECHA*, sadarbojoties ar Vides ĢD un attiecīgajām *DNA*, būs jāatbild par šīs regulas īstenošanu Eiropas līmenī. Aģentūra sāks apstrādāt un nosūtīt eksporta paziņojumus importētājvalstīm ārpus ES un uzturēs datubāzi, kurā būs paziņojumi un nepārprotama piekrišana, ko sniegušas importētājvalstis, kuras izmanto pašreizējo IT rīku *EDEXIM*.

ECHA centīsies nodrošināt veiksmīgu pāreju no pašreizējā tiesību akta piemērošanas, lai nodrošinātu regulā paredzēto ikdienas darbību nepārtrauktību. Praksē tas nozīmē, ka *ECHA* darbinieki ir atbilstīgi apmācīti, lai veiktu visus ar regulu saistītos uzdevumus; ka tiek veikta pienācīga turpinājuma pārbaude *JRC* apstrādātajiem paziņojumiem, kuriem varētu būt vajadzīgi īpaši pasākumi; ka *ECHA* ir gatava apstrādāt paziņojumus saskaņā ar jauno regulu, kā arī sniegt atbilstīgu atbalstu uzņēmumiem. *ECHA*, sadarbojoties ar attiecīgajām ieinteresētajām personām, pabeigs arī jaunā, *PIC* paziņojumu apstrādei paredzētā IT rīka izveidi un ieviešīs to 2014. gada vasarā, tāpēc rudenī saņemto paziņojumu apstrādei izmantos jauno rīku.

ECHA raudzīsies arī, lai turpinātos pašreizējā veiksmīgā sadarbība starp *DNA* ES dalībvalstīs un valstīs ārpus ES, tādējādi atvieglinot regulas īstenošanu. *ECHA* ir arī gatava pēc pieprasījuma sniegt tehniskas un zinātniskas konsultācijas un atbalstu Komisijai *PIC* regulas un Roterdamas konvencijas īstenošanas procesā.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Nodrošināt veiksmīgu *PIC* pasākumu īstenošanas sākumu 2014. gada martā un pirmā paziņojumu kulminācijas posma 2014. gada beigās efektīvu pārvaldību.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto <i>PIC</i> paziņojumu procentuālā daļa.	100 %	Ikmēneša ziņojumi
Apmierinātības līmenis ar Komisijai, dalībvalstu <i>DNA</i> un nozarei sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Procedūras un darba plūsmas sagatavotas paziņojumu iesniegšanai un apstrādei.
- Informēšanas kampaņa par pārstrādātās versijas stāšanos spēkā.
- Apstrādāti vismaz 4000 paziņojumu.

1.7. Konsultācijas un palīdzība, ko nodrošina vadlīnijas un palīdzības dienests (5. pasākums)

ECHA palīdzības dienests sniedz ieteikumus uzņēmumiem par augstas kvalitātes dokumentācijas, paziņojumu un ziņojumu sagatavošanu; tas izskaidro regulās paredzētos pienākumus un sniedz atbalstu *ECHA* zinātnisko IT rīku lietotājiem (piemēram, *IUCLID*, *CHESAR*, *REACH-IT* un Biocīdu reģistrs (*R4BP 3*)), tostarp palīdzību datu iesniegšanā. *ECHA* palīdzības dienesta pakalpojumu klāstā ir arī jautājumu un atbilžu sesijas tīmekļsemināros, individuālas sesijas darbsemināros un *ECHA* ikgadējā Ieinteresēto personu diena, kā arī zinātnisko IT lietošanas apmācība.

Valstu *REACH*, *CLP* un *BPR* palīdzības dienestu tīkls (*HelpNet*) tiecas sekmēt valstu palīdzības dienestu kopīgu izpratni par *REACH* un *CLP* (un *BPR*) pienākumiem un tādējādi saskaņo sniegtās atbildes uz nozares uzdotajiem jautājumiem. Izmantojot *HelpNet*, valstu palīdzības dienesti turpinās pilnveidot zināšanas, kas vajadzīgas, lai kļūtu par pirmo kontaktpunktu uzņēmumiem. *ECHA* pārvalda *HelpNet*, vada tā koordinācijas grupu, valstu palīdzības dienestiem nodrošina Palīdzības dienesta apmaiņas platformu (*HelpEx*) un atvieglo vienošanos par *REACH*, *CLP* un *BPR* bieži uzdotajiem jautājumiem (*FAQ*), kas jāpublicē *ECHA* tīmekļa vietnē.

REACH, *CLP*, Biocīdu un *PIC* regulā paredzēts, ka *ECHA* nodrošina nozarei, *MSCA* un citām ieinteresētām personām tehniskas un zinātniskas vadlīnijas un rīkus.

1. Galvenie gada uzdevumi

ECHA palīdzības dienests un palīdzības tīkls "HelpNet"

Arī 2014. gadā jautājumi par *BPR* būs gan *ECHA* palīdzības dienesta, gan dalībvalstu biocīdu jomas palīdzības dienestu aktualitāte. Tas sarežģīs citā ziņā veiksmīgo *ECHA* un dalībvalstu dienestu darbību. *ECHA* 2014. gadā galvenokārt atbalstīs gatavošanos 2018. gada *REACH* reģistrācijas termiņam, īpašu uzmanību pievēršot palīdzības dienestu un rīku pielāgošanai mazāk pieredzējušu uzņēmumu vajadzībām un ņemot vērā no ieinteresētajām personām, tostarp MVU pārstāvjiem, iegūtos datus (sk. 1. pasākumu). Tādējādi īpaši tiks iesaistīti valstu *REACH* palīdzības dienesti, kas kļūs par pirmo kontaktpunktu maziem un vidējiem reģistrētājiem. *ECHA* palīdzības dienests atbalstīs arī visus piegādes ķēdes dalībniekus un jo īpaši palīdzēs pakārtotiem lietotājiem pildīt pienākumus, galveno uzmanību pievēršot iedarbības scenārijiem. Šā atbalsta dēļ, iespējams, vairāki MVU kļūs par attiecīgajiem *ECHA* klientiem.

ECHA palīdzības dienests 2014. gadā sniegs palīdzību saistībā ar pirmajiem licencēšanas pieteikumiem 2013. un 2014. gadā, apsverot iespēju pieteikumu augšupielādei izmantot *REACH-IT*. Tā kā arī pakārtotajiem lietotājiem, iespējams, vajadzēs iesniegt licencēšanas pieteikumus, konsultācijas par licencēšanu būs vajadzīgas arī pakārtotajiem lietotājiem. *ECHA* palīdzības dienests iesaistīsies maisījumu klasificēšanas un marķēšanas 2015. gada jūnija termiņa sagatavošanas pasākumos un palīdzēs mudināt nozari optimāli izmantot *C&L* sarakstu un platformu, lai vienotos par klasifikāciju.

Vadlīnijas

Nākamais *REACH* reģistrācijas termiņš (2018. gada 1. jūnijs) attiecas uz vielām, kuru tonnāžas diapazons ir līdz 100 reizēm mazāks nekā vielām 2013. gada reģistrācijas termiņā (t. i., viena tonna pret 100 tonnām, nevis 100 pret 1000 tonnām). Tādējādi 2018. gada termiņa reģistrētāju starpā, visticamāk, būs lielāka daļa mazāk pieredzējušu un mazāku uzņēmumu nekā 2013. gada termiņā. Tā kā šai grupai mērķtiecīga uzmanība tiks pievērsta laikposmā no 2014. līdz 2017. gadam, 2014. gadā *ECHA* izdos vairākus

vienkāršus paskaidrojošus dokumentus, kas papildinās vadlīnijas, piemēram, vadlīnijas īsumā un praktiskās rokasgrāmatas. *ECHA* turpinās atbalstīt MVU, nodrošinot attiecīgo dokumentu tulkojumus no angļu valodas vēl 22 ES oficiālajās valodās.

Pēc 2013. gada reģistrācijas termiņa ķīmisko vielu piegādātājiem ir jāpilnveido drošības datu lapas, kuras tie izsniedz klientiem. Tas veicinās drošības norādījumu uzlabošanu visas Eiropas ražošanas nozares piegādes ķēdēs. Atjaunināto Vadlīniju pakārtotajiem lietotājiem un Vadlīniju par drošības datu lapu aizpildīšanu pieejamība visās ES valodās ir konkrēti starpposma mērķi, kas attiecīgi noteikti 2014. un 2015. gadam. Nākamais atjauninājums Vadlīnijām par saskaņotās klasifikācijas un marķēšanas dokumentācijas sagatavošanu ("CLH vadlīnijas") palīdzēs sasniegt 2014. gada starpposma mērķi "papildu informēšanas kampaņa ar mērķi veicināt pašklasifikāciju saskaņošanu" (un 2015. gadā — "C&L priekšlikumu vidējā apstrādes laika samazināšana par 20 %"), paskaidrojot *ECHA* un kompetento iestāžu vēlmes šajā saistībā. *ECHA* darbs šajā jomā 2014. gadā būs minēto uzdevumu sagatavošana un pabeigšana.

Esošās vadlīnijas par *REACH* un *CLP* regulu tiks atjauninātas, lai tās atbilstu jaunākajām nanomateriālu attīstības tendencēm un iespējamiem pielāgojumiem tehniskajam progresam vai citiem pieejamās metodikas attiecīgiem atjauninājumiem. Šim pasākumam tiks pievērsta īpaša uzmanība, ja aktuālāka pieejamā informācija, iespējams, samazinās vajadzību veikt izmēģinājumus ar dzīvniekiem un/vai samazinās izmēģinājumos vajadzīgo dzīvnieku skaitu.

Tūlīt pēc Biocīdu regulas stāšanās spēkā 2013. gada 1. septembrī pabeidzot pirmo biocīdu vadlīniju dokumentu kopumu, *ECHA* centīsies paplašināt pieejamās vadlīnijas, papildinot tās ar Biocīdu regulu, lai iekļautu turpmāko procesuālo un zinātnisko aspektu pilnveidi 2014. gadā. *PIC* regulas (Iepriekšēja informēta piekrišana) pārskatītās versijas stāšanās spēkā ir paredzēta 2014. gada 1. martā. Pildot jaunus pienākumus, *ECHA* 2014. gadā nodrošinās atbalsta vadlīnijas.

Turklāt *ECHA* arī turpmāk uzlabos vadlīniju pieejamību visām ieinteresētajām personām, izstrādājot un uzturot atbalsta dokumentāciju un tīmekļa vietnes (jautājumu un atbilžu pārus, vienkāršotus dokumentus "Vadlīnijas īsumā", tīmekļa lapas par īpašiem *REACH* un *CLP* procesiem, *REACH* navigatora rīku un *REACH* terminoloģijas datubāzi (*ECHA-term*) 23 ES valodās).

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Nozare (atbildīgās personas) laikus saņem efektīvu atbalstu no *ECHA* palīdzības dienesta un ar augstas kvalitātes vadlīniju dokumentu palīdzību izpilda savus pienākumus saskaņā ar *REACH*, *CLP*, *BPR* un *PIC*.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
To <i>ECHA</i> palīdzības dienestam iesniegto jautājumu procentuālā daļa, kas atbildēti noteiktajā termiņā (15 darba dienās).	90 % (<i>REACH/CLP</i>) 70 % (<i>BPR</i>)	Darbības mērķa ziņojums/ikmēneša ziņojums
Lietotāju apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> palīdzības dienesta pakalpojumu kvalitāti.	Augsts	Klientu apsekojums
Apmierinātības līmenis, ko atsauksmēs norādījuši vadlīniju lietotāji.	Augsts	Ikgadējs klientu apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti*ECHA* palīdzības dienests

- Saņemtas atbildes uz visiem jautājumiem (*ECHA* palīdzības dienesta saziņas veidlapa, individuālas sesijas un tīmekļsemināra jautājumu un atbilžu sesijas).
- Vismaz viena *HelpNet* koordinācijas grupas sanāksme, trīs *FAQ* atjauninājumi (pa vienam *REACH*, *CLP* un *BPR*), apmācības pasākumi dalībvalstu *REACH*, *CLP* un *BPR* palīdzības dienestiem (izmantojot dažādus līdzekļus).

Vadlīnijas

- 2013. gadā sāko vadlīniju pasākumu pabeigšana (visi atjauninājumi, ja vien nav apzīmēti kā "jauni"):
 - Vadlīnijas par *CLP* dokumentācijas sagatavošanu (specifikācijas nozares dokumentācijas iesniedzējiem);
 - Vadlīnijas par *PIC* (jauni);
 - Vadlīnijas par *PPORD* (lai ietvertu arī *REACH* integrēšanu pētniecībā un tehnoloģiju izstrādē un inovāciju procesos);
 - Vadlīnijas par prasībām saistībā ar līdzīgiem nosacījumiem attiecībā uz Savienības licencēm biocīdiem.
- Vadlīniju projekti, kuri jāsāk un kuru gaitā 2014. gadā jāizstrādā apspriešanas dokumentu projekti (visi atjauninājumi, ja vien nav apzīmēti kā "jauni"):
 - Vadlīnijas par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu, R.6. nodaļa: (Kvantitatīvais) struktūras un aktivitātes attiecības modelis (*QSAR*) un ķīmisko vielu grupēšana;
 - Vadlīnijas par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu atkarībā no darbības jomas pētījuma, kas sākts 2013. gadā;
 - Vadlīnijas par vielu identifikāciju;
 - Vadlīnijas par biocīdiem aktīvās vielās un biocīdiem (jauns):
 - B daļas novērtējums,
 - C daļas izvērtējums,
 - Vadlīnijas par maisījumu toksiskumu.

1.8. Zinātniskie IT rīki (6. pasākums)

ECHA izstrādā, uztur un atbalsta IT sistēmas un rīkus, kas Aģentūrai un tās ieinteresētajām personām nodrošina iespēju efektīvi un produktīvi pildīt regulatīvos pienākumus, kas noteikti attiecīgajās regulās.

1. Galvenie gada uzdevumi

2014. gadā tiks izstrādāta jauna, tehniski pārskatīta *IUCLID* versija. Izstrāde tiks pabeigta 2014. gadā, un gada laikā to intensīvi testēs *ECHA* iekšējie darbinieki un ārējās ieinteresētās personas. Kad 2015. gada sākumā *IUCLID 6* tiks nodota lietošanai, tā nodrošinās labāku atbalstu dažādu veidu un lielumu organizācijām, to daudz veiksmīgāk būs iespējams savienot ar citām lietojumprogrammām, tai būs lielāka veikspēja un paplašināts drošības modelis.

Ciešā saistībā ar *IUCLID* pilnveidi tiks pilnveidots arī *CHESAR*, pielīdzinot to prioritātēm, kas noteiktas *CSA* attīstības programmā (sīkāku informāciju sk. 1. pasākumā).

Saistībā ar ceļvedi 2018. gada reģistrācijas termiņa sagatavošanai (sk. 1. pasākumu) ir sāka ievērojama *REACH-IT* pilnveidošana, lai izmantotu iespēju koplietojot atlasītus funkcionālus elementus un tehniskos risinājumus, kas sākotnēji tika ieviesti jaunajās *R4BP 3* un *PIC* lietojumprogrammās. Lai *REACH-IT* pielāgotu dažādām 2018. gada termiņa vajadzībām, tiks analizēti arī tehniskie risinājumi, kas uzlabotu *REACH-IT* lietojamību un daudzvalodību.

Lai atbalstītu Biocīdu regulas piemērošanu, *ECHA* 2013. gadā ieviesa pārskatīto *R4BP 3* (Biocīdu reģistrs) lietojumprogrammu. Sākotnējā versijā vēl netiek atbalstīti visi *BPR* procesi, un, lai ietvertu pārējos procesus, nodrošinātu jaunas un uzlabotas funkcijas un palielinātu automatizācijas līmeni lietotājiem varas iestādēs, 2014. gadā *ECHA* turpinās *R4BP 3* pilnveidošanu, pamatojoties uz gūto pieredzi ar jauno sistēmu un procesiem. Laikus tiks veikta arī lietotāju apmācība.

Lai atbalstītu *PIC* regulu, gada laikā būs gatava jauna sistēma, tāpēc jaunajā sistēmā varēs apstrādāt visus 2015. gada paziņojumus, bet pašreizējā *EDEXIM* sistēma tiks izmantota 2014. gada paziņojumu apstrādei. Jaunajai sistēmai un *R4BP* lietojumprogrammai būs koplietojamās funkcijas un tehniskā arhitektūra, un, salīdzinot ar pašreizējo sistēmu, tā vairāk atbalstīs procesus, tai būs labākas saziņas spējas un gadījumu izsekošana, kā arī uzlabota drošība.

Pamatojoties uz pētījumu par ieinteresēto personu iesaistīšanos un arhitektūras pārskata rezultātiem, *ECHA* 2013. gadā sāka izstrādāt nākamās paaudzes izplatīšanas sistēmu. Šis izstrādes process turpināsies līdz 2015. gadam, un uzlabojumi tiks ieviesti pakāpeniski. Izplatīšanas portālam būs piekļuve datiem un funkcijām, kas izstrādātas datu integrācijas iniciatīvā un portāla palīdzības dienestā.

Datu integrācijas iniciatīva nodrošinās 2013. gadā sāktā īstenošanas posma galīgos rezultātus. Jaunā platforma nodrošinās saskaņotu, integrētu, konsekventu un tehniski vienkāršu piekļuvi *ECHA* datubāzu datiem — arī attiecībā uz dažādām regulām —, un tā atbalstīs vairāku citu lietojumprogrammu vajadzības, piemēram, portāla palīdzības dienestu, izplatīšanu, ziņošanu un skrīningu.

Portāla palīdzības dienesta pilnveidošana turpinās, pamatojoties uz pieredzi, kas gūta, lietojot 2013. gadā izdoto pirmo versiju, lai nodrošinātu *MSCA* piekļuvi pilnīgai *ECHA* informācijai par vielām un atbalstītu to darbības saistībā ar *REACH* regulu.

ECHA īsteno savu Uzņēmumu informācijas satura pārvaldības (*ECM*) programmu, lai ar IT darba plūsmām un dokumentu pārvaldības sistēmām atbalstītu regulatīvās un administratīvās procedūras. Pamatojoties uz pieredzi, kas gūta, lietojot *ECM_DEP* (Dokumentāciju izvērtēšanas darba plūsmas), lietojumprogramma tiks pilnveidota, nodrošinot tās labāku integrāciju citās IT sistēmās. *ECHA* 2013. gadā sāka jaunu projektu — *Dynamic Case*, lai paplašinātu minētos *ECM* risinājumus, iekļaujot *REACH* un *CLP* procesus. *Dynamic Case* ieviešana šajos procesos notiks 2014. gadā, un uzlabojumi tiks ieviesti pakāpeniski.

ECHA turpinās uzlabot un attīstīt lēmumu pieņemšanas sistēmu *Odyssey*, lai turpinātu uzlabot dokumentācijas izvērtēšanas un informācijas pieprasījumu dokumentācijas izvērtēšanas veikspēju un efektivitāti. Galvenā uzmanība 2014. gadā būs pievērsta *Odyssey* integrēšanai citās *ECHA* IT sistēmās. Lietojumprogrammas papildu uzlabojumi 2014. gadā būs saistīti ar vielu identitātes atbalstu *PPORD* procedūrai un *Odyssey* drošības modeļa stiprināšanai.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* nodrošina īpaši pielāgotus IT rīkus un saistītus pakalpojumus, kas produktīvi atbalsta *MSCA* un nozares ieinteresētās personas dokumentācijas sagatavošanā un iesniegšanā *ECHA*.
2. Funkcionētspējīgi IT rīki nodrošina *ECHA* iespēju saņemt un veiksmīgi apstrādāt procesu iesniegumus, veikt izvērtēšanu un riska novērtēšanas pasākumus, kā arī izplatīt publiskojamo informāciju saskaņā ar attiecīgajiem tiesību aktiem.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Ārējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT rīkiem (<i>IUCLID</i> , <i>REACH-IT</i> , <i>R4BP 3</i> , <i>CHESAR</i> un Izplatīšana).	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Izstrādāta jaunākās paaudzes *IUCLID*, un to testējušas ieinteresētās personas, lai 2015. gadā nodotu to publiskai lietošanai.
- Lietošanai nodotas jaunas *R4BP 3* versijas, lai iekļautu jaunas funkcijas un pārējās procedūras.
- Izstrādāta sistēma biocīdo vielu un produktu informācijas un saistīto lēmumu izplatīšanai.
- Lietošanai nodota jauna sistēma, kas atbalsta *PIC* regulu, un tā ir gatava apstrādāt 2015. gada paziņojumus.
- Tiek turpināta informācijas portāla *REACH MSCA* izveide.

-
- Tiek turpināta *CHESAR* pilnveidošana, pamatojoties uz ieinteresēto personu iesaistīšanās pētījuma rezultātiem.
 - Datu integrēšanas platforma nodrošina galīgos rezultātus un darbojas kā galvenais vielu informācijas centrs.
 - *Dynamic Case* ievieš kopējas funkcijas, lai atbalstītu daudzas *ECHA* darba plūsmas.

1.9. Zinātniskais darbs un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām (7. pasākums)

ECHA stratēģiskais mērķis ir kļūt par dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātniskās un regulatīvās kompetences veidošanas centru un izmantot šo jauno kompetenci ķīmisko vielu tiesību aktu ieviešanas uzlabošanai.

1. 2014. gada galvenie uzdevumi

ECHA sāk īstenot sistemātisku pieeju, lai kļūtu par centru dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo spēju veidošanā. Šī spēja ir vajadzīga, lai nodrošinātu atbalstu, sniedzot visjaunākās zināšanas gan par tiesību aktu īstenošanu, gan par to turpmāko attīstību. Lai sasniegtu šo mērķi, *ECHA* būs:

- o jāgūst ievērojami panākumi sistemātiskas zināšanu pārvaldības sistēmas izveidē, lai savas zinātniskās un regulatīvās spējas spētu pielāgot jaunajām vajadzībām un uzdevumiem;
- o sadarbojoties ar partneriem, jāpastiprina savas parastās darbības, lai veidotu regulatīvās zinātnes bāzi, un īpaša uzmanība jāpievērš stratēģiskās partnerības izveidei ar Komisijas Kopīgo pētniecības centru;
- o jāizstrādā pieeja divpusējai mijiedarbībai ar zinātnes kopienu, lai vadītu zinātnisko attīstību labākas regulatīvās atbilstības panākšanai un jaunākās zinātnes atziņas iekļautu regulatīvajā darbā.

ECHA turpinās veicināt alternatīvu metožu un pieeju izstrādi un izmantošanu, lai novērstu liekus izmēģinājumus ar dzīvniekiem. *ECHA* veiks otro novērtējumu un sagatavos ziņojumu saskaņā ar *REACH* regulas 117. panta 3. punktu par tādu testēšanas metožu un testēšanas stratēģiju izmantošanu, kurās neizmanto izmēģinājumus ar dzīvniekiem, lai radītu informāciju par vielas raksturīgākajām īpašībām un lai novērtētu risku.

ECHA intensīvāk atbalstīs testēšanas metožu izstrādi starptautiskajā līmenī, tostarp alternatīvas testēšanas metodes un integrētas testēšanas stratēģijas, lai, pildot tiesību aktos noteiktās informēšanas prasības, uzlabotu visjaunāko metožu pieejamību reģistrētājiem. Tas būs noderīgi trešajam reģistrācijas termiņam 2018. gadā, kad gaidāms, ka palielināsies ar testēšanu nesaistītu metožu vai *in vitro* testēšanai pielīdzinātu metožu skaits. *ECHA* gatavojas šai pārmaiņai, sadarbībā ar ieinteresētajām personām jau iepriekš apgūstot zināšanas un rīkus. *ECHA* vēlas arī nodrošināt, lai testēšanas vadlīniju un alternatīvu metožu sagatavošanas posmā pietiekami agri tiktu pilnībā ievērota regulatīvā atbilstība.

ECHA, veicot vairākus pasākumus, turpinās veicināt alternatīvu metožu attīstīšanu, lai novērstu liekus izmēģinājumus (ar dzīvniekiem). Papildus turpmākai *QSAR* izstrādei un veicināšanai īpaša uzmanība tiks veltīta analogijas principa un kategoriju pieejas atbalstīšanai. Attiecībā uz metodēm, kas nav saistītas ar testēšanu, īpaša uzmanība tiks pievērsta sadarbībai ar ESAO par negatīvu rezultātu ķēdes (*AOP*) iespējām, kurai ir plašs starptautisks atbalsts.

ECHA paplašinās centienus saskaņā ar *REACH*, *CLP* un Biocīdu regulu efektīvi pārvaldīt *PBT* vielām līdzīgas vielas, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus, iesaistot *PBT* ekspertu grupu un endokrīnās sistēmas darbības traucējumus izraisošu vielu ekspertu padomdevēju grupu. Uzmanība tiks pievērsta saskaņā ar šīm regulām veikto novērtējumu atbilstībai, ņemot vērā kritērijus, kurus Komisija paredzējusi endokrīnās sistēmas darbības traucējumus izraisošu vielu identificēšanai.

Iesaistot nanomateriālu darba grupu, *ECHA* turpinās analizēt vielas nanoformā saskaņā

ar REACH, CLP un BPR. ECHA turpinās atbalstīt regulatīvos procesus, veicot ekspertīzes vielām nanoformā attiecībā uz identifikāciju, raksturojumu, bīstamību, iedarbību un riskiem, tostarp riska pārvaldības un mazināšanas pasākumus. Vienlaikus ECHA turpinās sniegt norādījumus un konsultācijas reģistrētājiem. ECHA gaida, ka Komisija turpinās darbu pie REACH pielikumu grozījumiem attiecībā uz vielām nanoformā, un turpinās atbalstīt šo procesu. ECHA plāno atjaunināt savas vadlīnijas un IT rokasgrāmatas. ECHA izmantos arī pieredzi, kas gūta, veicot pirmās pareizības pārbaudes un vielu novērtējumus reģistrācijai pieteiktajām vielām nanoformā. Koordinējot regulatīvo iestāžu sadarbību ES un sekmējot starptautiskās darbības nolūkā saskaņot testēšanas, novērtēšanas metodes un testēšanas stratēģijas, ECHA turpinās arī veicināt diskusiju par nanomateriālu vispārējo drošību.

ECHA, nodrošinot ekspertu slēdzienu, atbalstīs Komisiju REACH un citu ķīmisko vielu tiesību aktu turpmākajā izstrādē, jo īpaši attiecībā uz turpmākajiem pasākumiem saistībā ar REACH pārskatīšanu 2012. gadā. Šie pasākumi jo īpaši attieksies uz iesaistīšanos vielu vienādības noteikšanā, iespējams, ar īstenošanas tiesību aktu, lai pārskatītu reģistrācijas prasības vielām, kuru tonnāža ir nelielā diapazonā, un pārskatītu vajadzību reģistrēt konkrētus polimēru veidus.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. ECHA pēc pieprasījuma sniedz augstas kvalitātes zinātniskas un tehniskas konsultācijas par ķīmisko vielu drošību, tostarp par nanomateriāliem un vielām, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus, PBT līdzīgām vielām, maisījumu toksiskumu, iedarbības novērtēšanu, testēšanas metodēm un alternatīvu metožu lietošanu.
2. ECHA zinātnes atziņas un jaunās vajadzības spēj izmantot regulatīvajā zinātnē.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Apmierinātības līmenis ar Komisijai un MSCA sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Izstrādāta zināšanu pārvaldības sistēma, lai atbalstītu sistemātisku un pastāvīgu ECHA zinātniskās un regulatīvās bāzes attīstību.
- Vismaz divi zinātniski darbsemināri par aktuālajiem tematiem.
- Līdz 2014. gada 1. jūnijam publicēts ECHA otrais ziņojums saskaņā ar 117. panta 3. punktu.
- Atjaunināts ECHA divu gadu darba plāns nanomateriālu jomā.
- Divas ECHA nanomateriālu darba grupas sanāksmes.

- Piedalīšanās starptautiskajos pētniecības projektos par nanomateriālu identifikāciju, bīstamību, iedarbību un risku un/vai atbalsts šādiem projektiem.
- Atbalsts ESAO testēšanas vadlīniju un testēšanas stratēģiju izstrādē, jo īpaši attiecībā uz kodīgām vielām vai ādas un acu kairinātājiem, ādas sensibilizāciju, genotoksiskumu, endokrīnās sistēmas darbības traucējumus izraisošām vielām, reproduktīvo toksiskumu un ekotoksisko iedarbību uz ūdens un zemes organismiem.
- Turpinājuma sanāksme, lai ņemtu vērā ESAO mērķi pilnībā aizstāt *in vitro* testēšanas stratēģiju ādas jutīguma noteikšanai nolūkā atjaunināt vadlīnijas.
- Reģistrētāju informēšana par jaunākajām testēšanas vadlīnijām un to izmantošanas veicināšana, lai pildītu *REACH* regulas prasības par informēšanu.
- Paplašināta ilustratīvo piemēru galerija par analogijas un kategoriju pieejas izmantošanu.
- Atbalsts Komisijas veiktās *REACH* regulas pārskatīšanas turpmākajiem pasākumiem un otrajam regulatīvajam pārskatam par nanomateriāliem.
- Atbalsts iesāktajām Komisijas iniciatīvām attiecībā uz endokrīnās sistēmas darbības traucējumus izraisošām vielām un to kombinēto iedarbību.
- Atbalsts jaunu kategoriju vadlīniju atjaunināšanai ar ESAO starpniecību.
- Negatīvo rezultātu ķēde — atbalsts ar ESAO un PVO starpniecību un īstenošana, izmantojot ESAO instrumentāriju.
- Alternatīvas metodes — alternatīvo pieeju piemēru galīgā izveidošana, izmantojot *QSAR* instrumentāriju.

2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi

2.1. Komitejas un forums (8. pasākums)

Komitejas — Dalībvalstu komiteja (*MSC*), Riska novērtēšanas komiteja (*RAC*) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja (*SEAC*) — ir neatņemamas *ECHA* sastāvdaļas, un tām ir būtiska nozīme, sniedzot zinātniskas un tehniskas konsultācijas (t. i., saskaņojumus un atzinumus), kas ir *ECHA* un Komisijas lēmumu pieņemšanas pamatā. Ieviešanas informācijas apmaiņas forums ir tīkls, ko izmanto dalībvalstu varas iestādes, kas atbild par *REACH* un *CLP* regulas īstenošanu, lai saskaņotu īstenošanas pieejas.

1. Galvenie gada uzdevumi

Kopumā 2014. gadā *ECHA* galvenokārt turpinās sniegt zinātniskus atzinumus un saskaņojumus, kas tiks izmantoti *ECHA* un Komisijas lēmumu pieņemšanas procesos. Proti, komitejām un to sekretariātiem būs jāpārvalda lielā darba slodze, vienlaikus iekļaujoties īsos termiņos, ko paredz tiesību akti, un nodrošinot zinātnisko un tehnisko konsultāciju augstu kvalitāti; jānodrošina, lai atzinumos un citos dokumentos uzmanība tiktu pievērsta attiecīgajiem regulatīvā konteksta elementiem; jāuztur aktīva saziņa gan starp komiteju locekļiem un sekretariātiem, gan *MSCA*; jānodrošina augsts pārredzamības līmenis, vienlaikus izpildot konfidencialitātes prasības; efektīvi jārisina komiteju iespējamie interešu konflikti. Palielinoties darba slodzei, *ECHA* komiteju aktīvajiem locekļiem regulāri jāpilda referentu pienākumi. Lai palielinātu aktīvo referentu skaitu, sekretariāts arī turpmāk prasīs, lai kompetentās iestādes apņemtos gan nodrošināt norīkoto/iecelto locekļu regulāru iesaistīšanos referenta pienākumu izpildē, gan sniegt viņiem pienācīgu atbalstu. Sekretariāts turpinās uzraudzīt komiteju locekļu iesaistīšanos komiteju darbā.

Dalībvalstu komiteja (*MSC*)

Visi *MSC* procesi (t. i., *SVHC* identificēšana, atzinumi par *ECHA* ieteikumu projektiem saistībā ar XIV pielikumu, dokumentācijas izvērtēšana un vielu novērtēšana) 2014. gadā noritēs maksimālā apjomā. Gaidāms, ka *SVHC* 2020. gada ceļveža īstenošana palielinās *SVHC* priekšlikumu skaitu.

Paredzams, ka dalībvalstis ierosinās grozījumus ievērojamai daļai pilnīgo un mērķtiecīgo pareizības pārbaūžu, savukārt *MSC* būs jāiesaistās ievērojami mazākā skaitā lēmumu projektu par pareizības pārbaudēm, kas veiktas saskaņā ar "bīstamu jomu" koncepciju. Testēšanas priekšlikumi tiks izskatīti retāk, bet ierastākā veidā. Gaidāms, ka pēc tam, kad Eiropas Komisija būs pielāgojusi atbilstīgās *REACH* informācijas prasības, pēc divu gadu strupceļa *MSC* spēš panākt vienošanās par toksiskumu reproduktīvajai sistēmai.

MSC turpinās pildīt savus uzdevumus attiecībā uz vielu novērtēšanu un 2014. gada februāra beigās sniegs atzinumu par Kopienas rīcības plāna (*CoRAP*) otro atjauninājumu un — vajadzības gadījumā —, prasot papildu informāciju par vielām no pirmā un otrā *CoRAP* saraksta, mēģinās panākt vienošanos par lēmumu projektiem. Lēmumu projekti par vielu novērtējumu kļūs sarežģītāki, jo tiks vērtētas arī *UVCB* vielas⁶ un vielu grupas, tādējādi izskatīšanai *MSC* tiks nosūtīti sarežģīti gadījumi.

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

⁶ Vielas, kuru sastāvs nav zināms vai ir mainīgs, kuras ir kompleksi reakcijas produkti vai bioloģiski materiāli.

komiteja (SEAC)

Šīs komitejas izskatīs ievērojami lielāku skaitu licencēšanas pieteikumu, toties *CLH* un ierobežošanas priekšlikumu skaits, visticamāk, saglabāsies 2013. gada līmenī. Tāpēc referentiem būs vajadzīgs lielāks sekretariāta atbalsts. Arī turpmāk tiks nodrošināta veiksmīga *RAC* un *SEAC* sadarbība par atzinumu sagatavošanu attiecībā uz ierobežošanas priekšlikumiem un licencēšanas pieteikumiem. Ir arī svarīgi apsvērt, kā vislabāk izmantot foruma konsultācijas, jo īpaši atzinumu sagatavošanas un pieņemšanas noslēguma posmos.

Komitejas turpinās sadarbību ar citām ES riska novērtēšanas zinātniskajām komitejām (*SCOEL*, *SCCS*, *SCHER* un *SCHENIHR*) un *EFSA* Zinātnisko komiteju un komisijām, lai novērstu un ātri atrisinātu atzinumu iespējamās atšķirības.

Biocīdu komiteja (BPC)

BPC galvenais uzdevums 2014. gadā būs nodrošināt ļoti efektīvu atzinumu sagatavošanu par bioloģiski aktīvām vielām saskaņā ar pārskatīšanas programmu, kas varētu ievērojami paātrināt darbu, kad *ECHA* to pārņems no Eiropas Komisijas. Vienlaikus komitejām būs jā sagatavo pamats pirmo Savienības licencēšanas pieteikumu apstrādei un jāizveido procedūras rīcībai ar aktīvām vielām, kas iekļautas aizstāšanai paredzēto kandidātvielu sarakstā. Tā kā nākamajos gados paredzama liela darba slodze, sekretariāts turpinās atbalstīt *BPC*, gan plenārsēdēm, gan darba grupām izveidojot un pildot ļoti racionalizētas procedūras. Tas ietvers arī darba režīmu izveidi attiecībā uz ieinteresēto personu pārstāvēto novērotāju un pieteikumu iesniedzēju atbilstīgu piedalīšanos procesos.

Ieviešanas informācijas apmaiņas forums

Ieviešanas informācijas apmaiņas forums koordinē tīklu, ko izmanto dalībvalstu varas iestādes, kas atbild par *REACH*, *CLP* un *PIC* regulas īstenošanu, lai saskaņotu šo iestāžu pieeju attiecībā uz ieviešanu. *ECHA* Forumas sekretariāts ir starpnieks, kas atbalsta Forumu ieviešanas pasākumu koordinēšanā.

Līdz 2014. gadam jau darbosies ievērojams daudzums *ECHA*, *MSCA* un *NEA* (valsts izpildiestādes) savstarpējo saišu un tādējādi uzlabos *ECHA* lēmumu izpildi. *ECHA* Forumas sekretariāts turpinās Forumam sniegt tehnisko, zinātnisko un administratīvo atbalstu, palīdzot rīkot tā darba grupas sanāksmes, ikgadējos ieinteresēto personu darbseminārus un plenārsēdes.

Forums 2014. gadā rīkos apmācības pasākumus izpildes nodrošināšanas iestādēm. Saziņa starp *ECHA* un *NEA* par konkrētiem izpildes gadījumiem, izmantojot konkrētus kontaktpunktus, veicinās *ECHA* stratēģijas īstenošanu. *ECHA* kontaktpunkts Forumas sekretariātā pārsūtīs informāciju, tostarp pieprasītos lēmumu tulkojumus, starp Aģentūru un *NEA* kontaktpunktiem, lai nodrošinātu informācijas plūsmu starp dalībniekiem, kā noteikts Savstarpējās sasaistes sarakstā, tādējādi drošai saziņai izmantojot *REACH* informācijas portālu ieviešanai (*RIPE*). *ECHA* vāks regulāros statusa ziņojumus no *MSCA* un *NEA* par *ECHA* lēmumu izpildes stāvokli, kas iesniegti, izmantojot *ECHA* kontaktpunktu.

ECHA turpinās izstrādāt un uzlabot *RIPE*, lai pielāgotu to inspektoru jaunajām vajadzībām. *RIPE* tiks saglabāts kā pagaidu risinājums elektroniskās informācijas apmaiņas sistēmai (*EIES*), kas galu galā nodrošinās drošu saziņu starp dalībvalstu izpildiestādēm. Forumam 2014. gadā būs jāpieņem lēmums, vai Komisijas *ICSMS* sistēmu pieņemt par pastāvīgo *EIES* sistēmu un pielāgot to *REACH* un *CLP* inspektoru vajadzībām.

Forums 2014. gadā pabeigs trešo koordinēto *REACH* ieviešanas projektu — *REF-3* — par reģistrācijas pienākumiem, vienīgo pārstāvju veiktajām reģistrācijas pārbaudēm un sadarbību ar muitas iestādēm.

Lai nodrošinātu regulāru *REF* projektu ciklu, tiks izveidota jauna Foruma pastāvīgā darba grupa jautājumos par prioritāšu noteikšanu saskaņotas ieviešanas projektiem. Izmantojot Foruma koordinēto projektu atlases, prioritāšu noteikšanas, īstenošanas un novērtēšanas saskaņoto metodiku, Forums vienosies par ceturto Foruma projektu 2014. gadam.

Turpināsies Komisijas vai no valstu budžeta finansēti mācību apmeklējumi un piemērotu mācību programmu izstrāde inspektoru vajadzībām, lai apmainītos ar paraugpraksi. Tiks uzlabota *ECHA* un *NEA* sadarbība, izmantojot kopējas izpildes veidnes un īpašus mērķorientētus darbseminārus.

Forums turpinās veicināt saskaņotu izpildi, pastāvīgi paplašinot savu Secinājumu rokasgrāmatu. Tas vāks un apkopos Foruma secinājumus par praktiskās izpildes gadījumiem un nodos tos visu inspektoru rīcībā.

Forums turpinās sniegt konsultācijas par ierosināto vielu ierobežojumu izpildes iespējām. Tādēļ, apstrādājot ierobežošanas priekšlikumus, būs vajadzīga laba koordinēšana, pienācīgi ņemot vērā dialogus ar Komitejas locekļiem un *RAC* un *SEAC* jautājumus un atzinumus. Vēl Forumam tiks lūgts sākt izmēģinājuma projekta īstenošanu par licencēšanu, kura sagatavošana tika sākta 2013. gada beigās.

Forums turpinās sadarboties ar akreditētajām ieinteresētajām personām, aicinot tās reizi gadā atklāt Foruma plenārsēdes. Forums, ņemot vērā Foruma locekļu, *ECHA*, Komisijas un ieinteresēto personu organizāciju iesniegtos priekšlikumus, dalībvalstīm ierosinās arī nākamā saskaņotā ieviešanas projekta izpildi.

Foruma un Foruma sekretariāta pārstāvji būs koordinācijas komitejā saistībā ar Komisijas pētījumu "*REACH* un *CLP* paredzētu izpildes rādītāju izveide", lai tā rezultāts pienācīgi atspoguļotu Aģentūras vajadzības.

Visbeidzot, Forums turpinās arī koordinēt tīklu, kurā ir dalībvalstu varas iestādes, kas atbild par *PIC* regulas ieviešanu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Sekretariāts efektīvi un produktīvi atbalstīs un atvieglinās komiteju darbu, lai komitejas varētu:
 - ievērot tiesību aktos paredzētos termiņus; un
 - sniegt augstas kvalitātes zinātniskas un tehniskas konsultācijas, atzinumus un saskaņojumus, kas atvieglina regulatīvo lēmumu pieņemšanu pārredzamā veidā, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti.
2. Sekretariāts efektīvi un produktīvi atbalstīs un atvieglinās Foruma darbu, lai tas varētu:
 - papildus nostiprināt un saskaņot *REACH* un *CLP* regulas ieviešanu ES/EEZ dalībvalstīs, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti; un
 - veicināt saskaņotu *REACH*, *CLP* un *PIC* regulas ieviešanu.

3. Apmainoties ar informāciju un koordinējot pasākumus, par kuriem ir abpusēja interese, ir novērstas un atrisinātas zinātnisko komiteju un citu ES struktūru viedokļu pretrunas.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā sniegto atzinumu/saskaņojumu procentuālā daļa.	100 %	Iekšējs gada ziņojums
Vienprātīgi pieņemto MSC lēmumu procentuālā daļa.	80 %	Iekšējs gada ziņojums
Vienprātīgi apstiprināto komitejas atzinumu procentuālā daļa.	80 %	Iekšējs gada ziņojums
To Komitejas atzinumu skaits, kas ir ņemti vērā, Komisijai pieņemot galīgo lēmumu.	Augsts	Iekšējs gada ziņojums
Komiteju locekļu un citu dalībnieku apmierinātības līmenis ar komiteju darbību (piemēram, ECHA sniegto atbalstu, tostarp mācību un vadības jomā, vispārējo pārredzamību, komiteju procesu rezultātu publicēšanu) un Foruma darbību.	Augsts	Apsekojums katrā otrajā gadā ⁷
Pretrunīgi viedokļi ar citu ES struktūru zinātniskajām komitejām.	Tikai pienācīgi pamatotos gadījumos.	Iekšējs novērtējuma ziņojums

⁷ Komiteju locekļi un citi komiteju dalībnieki — rādītāja novērtējums būs pabeigts 2015. gadā.

3. Būtiskākie rezultāti

Dalībvalstu komiteja

- Vienprātīgi *MSC* lēmumi (vai atzinumi) par vismaz 30 priekšlikumiem īpaši bīstamo vielu (*SVHC*) identificēšanai.
- Vismaz 300 vienprātīgi *MSC* lēmumi par lēmumu projektiem attiecībā uz testēšanas priekšlikumiem un pareizības pārbaudēm.
- Vismaz 40 vienprātīgu lēmumu sagatavošana par vielu novērtēšanas lēmumu projektiem.
- Atzinums par *ECHA* ieteikuma projektu attiecībā uz XIV pielikumu.
- Atzinums par otro *CoRAP* atjauninājuma projektu.
- Atjauninājumi Lēmumu rokasgrāmatai.
- Sešas *MSC* plenārsēdes.

Riska novērtēšanas komiteja

- Vismaz 55 *RAC* atzinumi par *CLH* dokumentāciju.
- Vismaz astoņi *RAC* atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem.
- Vismaz 20 *RAC* atzinumi par licencēšanas pieteikumiem.
- Izpilddirektora pieprasījumu izskatīšana (*REACH* 77. panta 3. punkta c) apakšpunkts).
- *RAC* Secinājumu un ieteikumu rokasgrāmatas uzturēšana.
- Četras *RAC* plenārsēdes.

Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja

- Vismaz astoņi *SEAC* atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem.
- Vismaz 20 *SEAC* atzinumi par licencēšanas pieteikumiem.
- Izpilddirektora pieprasījumu izskatīšana (*REACH* 77. panta 3. punkta c) apakšpunkts).
- *SEAC* Secinājumu un ieteikumu rokasgrāmatas uzturēšana.
- Četras *SEAC* plenārsēdes.

Biocīdu komiteja

- Vismaz 50 atzinumi par aktīvajām vielām.

- Vismaz 30 atzinumi par tehniskiem un zinātniskiem jautājumiem, kas saistīti ar savstarpējas atzišanas procesu.
- Piecas *BPC* plenārsēdes un vismaz piecas katras pastāvīgās darba grupas sanāksmes.

Forums

- Ziņojums par trešā koordinētā ieviešanas projekta pabeigšanu, ja paredzēts termiņa pagarinājums.
- Prioritāšu noteikšana un kopēja izpratne par kopējo izpildes pasākumu prioritātēm.
- Jauna saskaņotas izpildes projekta priekšlikums.
- Uzlaboti inspektoriem paredzētie IT rīki (*RIPE* un *EIES*).
- Izmantojot kontaktpunktus starp *ECHA*, valstu izpildiestādēm un dalībvalstu kompetentajām iestādēm un papildinot tos ar Foruma Savstarpējās sasaistes darbsemināru, nostiprināta mērķtiecīga saziņa par *ECHA* lēmumu izpildi.
- Kopēja izpratne par kopējo izpildes pasākumu prioritātēm.
- Sadarbojoties ar *RAC* un *SEAC*, laikus sniegtas konsultācijas par ierosināto vielu ierobežojumu izpildes iespējām.
- Uzlabota Foruma darba pārredzamība, publicējot vairāk informācijas par tā darbībām *ECHA* tīmekļa vietnē.
- Instruktoru apmācības pasākums.
- Aicinājums *ASO* reizi gadā atklāt Foruma sanāksmi.
- Atbalsts *REACH* un *CLP* izpildes rādītāju izstrādei.

2.2. Apelācijas padome (9. pasākums)

Apelācijas padome tika izveidota ar *REACH* regulu, lai ieinteresētajām personām nodrošinātu tiesiskās aizsardzības iespēju. Tas tiek darīts, izskatot un pieņemot lēmumus par noteiktu Aģentūras lēmumu pārsūdzēšanu⁸. No 2013. gada septembra *BoA* ieguva pilnvaras izskatīt apelācijas pret konkrētiem Aģentūras lēmumiem, kas pieņemti saskaņā ar jauno *BioCīdu* regulu (*BPR*).⁹

1. Galvenie gada uzdevumi

Pirmās apelācijas saistībā ar *BPR BoA* varētu saņemt jau 2014. gadā. Lai pildītu *BoA* uzticētos jaunus pienākumus, būs jāveido spējas šajā jaunajā kompetences jomā, lai tā būtu gatava laikus pieņemt augstas kvalitātes lēmumus par visām saņemtajām apelācijām. Turpināsies arī ieinteresēto personu informēšana par apelāciju tvērumu un *BPR* paredzēto apelācijas procedūru.

Pēc otrā reģistrācijas termiņa 2013. gada maija beigās bija neliels skaits noraidījumu, kas pamatoti ar tehniskā pilnīguma pārbaudi. Tomēr ir palielinājies lēmumu skaits par reģistrācijas numuru atsaukšanu nesamaksātas pareizās reģistrācijas maksas dēļ. Par šiem lēmumiem 2013. gada beigās tika iesniegtas vairākas apelācijas, kuras *BoA* izskatīs 2014. gadā.

Paredzams, ka būs liels skaits dokumentācijas izvērtēšanas un vielu novērtēšanas lēmumu, kas var izraisīt zinātniski un juridiski sarežģītas apelācijas. Proti, 2014. gadā gaidāmas pirmās apelācijas pret vielu novērtēšanas lēmumiem. Šādas apelācijas var īpaši apgrūtināt *BoA* darbu. Piemēram, iespējams, ka vienu un to pašu *ECHA* lēmumu pārsūdzēs vairāki reģistrētāji, un var tikt apstrīdēti *ECHA* lēmumi par zinātniskiem jautājumiem.

Lēmumi par apelācijām var palīdzēt noskaidrot noteiktus *REACH* un *BPR* regulas aspektus, kurus var interpretēt atšķirīgi. Tāpēc šie lēmumi, precizējot noteiktus interpretācijas jautājumus, var palīdzēt uzlabot to datu kvalitāti, kurus nozare iesniegusi reģistrācijai.

BoA turpinās publicēt savus galīgos lēmumus, paziņojumus par apelācijām un lēmumus par konfidencialitātes pieprasījumiem un iejaukšanās pieteikumus. Tā turpinās arī sadarbību ar ieinteresētajām personām, lai izskaidrotu apelāciju procedūru un *BoA* darbu. Veicot šos pasākumus, *BoA* centīsies nodrošināt, lai visas ieinteresētās personas to uzskatītu par neatkarīgu un objektīvu.

Lai gan saņemto apelāciju skaita ziņā *BoA* nespēj kontrolēt darba slodzi, tai jārīkojas pietiekami elastīgi un radoši, lai nodrošinātu spēju reaģēt uz izvirzītajām prasībām, joprojām, lieki nekavējoties, pieņemot augstas kvalitātes lēmumus. Tādēļ *BoA* būs jāpārskata savi darba paņēmieni, lai nodrošinātu to piemērotību izvirzītajām mainīgajām prasībām.

⁸ *REACH* regulas 91. pants.

⁹ *BPR* 77. pants.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *BoA* bez liekas kavēšanās pieņem augstas kvalitātes lēmumus.
2. Apelācijas procesa un ar to saistītās saziņas efektīva pārvaldība.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
To galīgo lēmumu procentuālā daļa, kas pieņemti 90 darba dienu laikā pēc rakstveida vai mutvārdu procedūras noslēguma.	90 %	<i>BoA</i> gada ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Pieņemti vismaz 15 galīgie lēmumi.
- Vajadzības gadījumā pieņemti procesuālie lēmumi.
- Tiešsaistē publicēti svarīgi augstas kvalitātes lēmumi.
- Efektīva (t. i., skaidra, precīza un savlaicīga) saziņa ar (iespējamiem) apelācijas procedūru dalībniekiem.

2.3. Saziņa (10. pasākums)

ECHA saziņas darbību primārais mērķis ir Aģentūras labās reputācijas saglabāšana, laikus sniedzot pareizu informāciju atbildīgajām personām un sabiedrībai kopumā, kā arī samērīga iepazīstināšana ar Aģentūras darbu specializētajos un vispārējos plašsaziņas līdzekļos. Ārējo saziņu papildina *ECHA* iekšējā saziņa, izmantojot *ECHANet* (*ECHA* iekštīkls) un īpašus darbinieku informēšanas pasākumus. Darbinieku pilnīga informēšana un iesaistīšana ir svarīga *ECHA* lieluma ES regulatīvās aģentūras veiksmīgas darbības nodrošināšanai.

1. Galvenie gada uzdevumi

ECHA 2014. gadā plāno ieguldīt nākotnes attīstībā, turpinot uzlabot dažus no galvenajiem saziņas līdzekļiem, piemēram, tīmekļa vietni un iekštīklu, un veidojot bāzi, kas palīdzētu uzrunāt jaunas un specifiskas mērķgrupas un informēt tās par ES ķīmisko vielu tiesību aktos paredzētajām tiesībām, pienākumiem un iespējām. Svarīgas mērķgrupas ir uzņēmumi, kas pilda prasības, kuras noteiktas Biocīdu regulā un *PIC* regulas pārstrādātajā versijā; mazie uzņēmumi, kas gatavojas pildīt prasības saistībā ar *REACH* 2018. gada termiņu; pakārtotie lietotāji; patērētāji; darba ņēmēji; mazumtirgotāji un zinātnieki.

ECHA attīstīs arī savas attiecības ar akreditēto ieinteresēto personu organizācijām, lai nodrošinātu to viedokļu uzklauššanu, speciālo zināšanu izmantošanu un kopēju darbu ar Aģentūru, lai uzrunātu mērķgrupas un tādējādi gūtu kopēju labumu.

Vēl paredzēts uzlabot lietojamību informācijai par ķīmiskajām un lēmumiem, kas tiek izplatīti *ECHA* tīmekļa vietnē. Tādēļ *ECHA* uzlabos veidu, kāds tiek izmantots, lai sniegtu meklētu un integrētu informāciju par ķīmiskajām — ar mērķi uzlabot tās pieejamību plašākam cilvēku lokam. Tas ir ilgtermiņa projekts, kura īstenošana sāksies 2014. gadā, lai 2015. gadā tīmekļa vietnē būtu izdarīti grozījumi. *ECHA* uzlabos arī savu lēmumu pamanāmību tīmekļa vietnē.

Sākot piemērot *PIC* regulu un ieviešot jaunas iesniegšanas papildu iespējas biocīdu piegādātājiem, būs vajadzīga mērķtiecīga saziņa ar atbildīgajām personām.

Tā kā no 2015. gada 1. jūnija *CLP* regulas noteikumi par maisījumu klasifikāciju un marķēšanu būs jāpilda obligāti, 2014. gadā *ECHA* kopā ar attiecīgajām nozares ieinteresēto personu organizācijām un partneriestādēm plāno sagatavot mērķtiecīgas informēšanas darbības, galveno uzmanību pievēršot maisījumu sintezētājiem un jo īpaši MVU.

ECHA veicinās arī kopēju informēšanas pasākumu rīkošanu ar nozari un dalībvalstīm, lai nozari informētu par tās pakārtoto lietotāju pienākumiem izplatīt informāciju visā piegādes ķēdē. Rīkojot šos pasākumus, tiks izmantota pieredze, kas gūta pēc atjaunināto drošības datu lapu saņemšanas, kurās ir iedarbības scenāriji vielām, kas reģistrētas 2013. gada termiņā. Tiks izmantotas arī atjauninātās pakārtotajiem lietotājiem paredzētās vadlīnijas un ar tām saistītais darbs *ENES*.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* efektīvi sazinās ar ārējām mērķgrupām 23 ES valodās, ja vajadzīgs, un gūst labumu no rūpīgi pārdomātas un līdzsvarotas klātbūtnes plašsaziņas līdzekļos.

2. Akreditētās ieinteresētās personas ir iesaistītas *ECHA* darbā un ir apmierinātas, ka viņu viedoklis tiek uzklauts un ņemts vērā.
3. *ECHA* darbinieki ir pietiekami informēti un jūtas piederīgi kopīgajiem administratīvajiem centieniem.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Lasītāju apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> rakstveida izdevumiem, arī ar pieejamību dažādās valodās (tīmekļa vietne, e-jaunumi, apkārtraksts, paziņojumi presei un ziņu lapas). To novērtē pēc savlaicīguma, satura un lietojamības.	Augsts	Ikgadējās lasītāju atsauksmes un apsekojumi
Akreditēto ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar saņemto informāciju un iesaisti <i>ECHA</i> darbā.	Augsts	Ikgadējs apsekojums, atsauksmes par pasākumiem, atsauksmes par pieteikumu novērtējumu
Darbinieku apmierinātības līmenis ar iekšējo saziņu.	Augsts	Ikgadējs iekšējās saziņas apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Publicēti vismaz 100 paziņojumi 23 valodās — dokumenti, tīmekļa vietnes utt.
- Koordinēti saziņas pasākumi konkrētām mērķgrupām, piemēram, maziem uzņēmumiem, pakārtotajiem lietotājiem, patērētājiem, darba ņēmējiem, mazumtirgotājiem un zinātniekiem, lai informētu par tiesību aktos paredzētajām tiesībām, pienākumiem un iespējām. Daži no šiem pasākumiem rīkoti kopā ar ES partneriem, dalībvalstīm un akreditētajām ieinteresēto personu organizācijām.
- Turpināts atbalsts *CLP* paziņojumu saskaņošanai.
- Kopīgi informēšanas pasākumi ar nozari un dalībvalstīm par pakārtoto lietotāju pienākumiem, kas noteikti *REACH* un *CLP* regulā.
- Atbildīgajām personām paredzēta informācijas kampaņa par *PIC* regulu un mērķtiecīga informācija biocīdu nozares atbildīgajām personām.
- Izdoti vismaz 25 paziņojumi presei un rīkota viena preses konference plašsaziņas līdzekļiem.
- Sagatavotas vismaz 50 jaunumu lapas, 50 iknedēļas e-bijeteni un bijetens, ko izdod katru otro mēnesi.
- Rīkoti vismaz seši tīmekļsemināri un publicēti plašai sabiedrībai paredzēti videoklipi.

-
- Rīkotas vismaz divas Ieinteresēto personu dienas, viens darbseminārs akreditēto ieinteresēto personu organizācijām un ieinteresēto personu *ad hoc* pasākumi.
 - Reizi divos mēnešos publicēts akreditēto ieinteresēto personu organizācijām paredzēts ieinteresēto personu saraksta atjauninājums.
 - Iekšējā informācija darbiniekiem ik dienas tiek sniegta iekštīklā un iekšējās informācijas ekrānos. Atjaunota un darbojas korporatīvā iekštīkla vietne.
 - Apsekojumi, lai izvērtētu apmierinātību vai izprastu ieinteresēto personu pieredzi (piemēram, ieinteresēto personu apmierinātības apsekojums, lasītāju apsekojums, tīmekļa vietnes lietotāju apsekojums, iekšējās saziņas apsekojums un reģistrētāju apsekojums).

2.4. Starptautiskā sadarbība (11. pasākums)

Pildot Eiropas Komisijas uzticētos uzdevumus, *ECHA* darbība starptautiskās sadarbības jomā galvenokārt vērsta uz ķīmisko vielu pārvaldības rīku un pieeju saskaņošanu. Ķīmisko vielu tirdzniecība būtībā ir globāla, tāpēc sadarbība ar starptautiskajiem partneriem rada sinerģiju ne vien varas iestādēm, bet arī Eiropas ražošanas nozarei.

Viena no Aģentūras galvenajām starptautiskās sadarbības platformām ir ESAO un, mazākā mērā, Apvienoto Nāciju Organizācija. Tādējādi *ECHA* var uzraudzīt pašreizējo situāciju un pielāgoties ķīmisko vielu pārvaldības starptautisko režīmu grozījumiem, kā arī nodrošināt *REACH*, *CLP*, Biocīdu regulas un *PIC* regulas mērķu ievērošanu starptautiskā līmenī. Pateicoties sadarbībai starptautiskās organizācijās, pasaules līmenī tiek atzīta *ECHA* nozīme ķīmiskās drošības pārvaldības jomā un Aģentūrai ir iespēja nodot savu pieredzi starptautiskajiem partneriem un apgūt tās jomas, kurās šiem partneriem ir lielāka pieredze. Aģentūra galveno uzmanību pievērš saskaņotu vadlīniju, pamatnostādņu un riska un iedarbības novērtēšanas rīku izveidošanai. Prioritāte ir arī datu paziņošanas formātu izstrāde un informācijas apmaiņa un publiskošana tiešsaistē par ķīmisko vielu īpašībām.

Pildot noslēgtos sadarbības nolīgumus, *ECHA* uztur pastāvīgu saziņu ar tai līdzīgām galvenajām regulatīvajām aģentūrām Austrālijā, Kanādā, Japānā un ASV.

1. Galvenie gada uzdevumi

Saistībā ar ESAO darbībām 2014. gadā tiks turpināta intensīvāka formātu un rīku izveide. Attiecībā uz *IUCLID* — *IUCLID 6* (sk. 6. pasākumu) sagatavošanas darbs noritēs ciešā sadarbībā ar ESAO *IUCLID* ekspertu grupu. Tiks turpināts arī atbalsts ESAO saskaņoto veidņu — *IUCLID* galvenā elementa — izstrādei, uzlabojot un pilnveidojot veidnes atbilstīgi ESAO locekļu ierosinājumiem.

Attiecībā uz ESAO *QSAR* instrumentāriju galvenā uzmanība tiks pievērsta instrumentārija projekta nākamā posma sagatavošanai, lai, paplašinot rīku kopuma funkcijas, uzlabotu tā pieejamību lietotājiem. Turklāt projektā tiks atbalstīta negatīvo rezultātu ķēdes turpmākā ieviešana.

Aģentūra, cieši sadarbojoties ar ESAO koordinācijas grupu, turpinās arī attīstīt ESAO portālu *eChemPortal*, pievienojot jaunu *ECHA* informāciju un ESAO dalībvalstu informāciju par ķīmiskajām, jo īpaši biocīdiem, un uzlabojot piekļuvi datiem. Vēl viena prioritāra joma būs ESAO darbs nanomateriālu jomā.

Sadarbībā ar trešām valstīm galvenā uzmanība būs pievērsta savstarpēji interesējošiem tematiem, piemēram, prioritāro ķīmisko vielu atlase novērtēšanai un vērtēšanas metodika, paraugprakses piemēru apmaiņa un jaunu problēmu risināšana kopā ar partneru regulatīvajām iestādēm, ar kurām *ECHA* ir nolīgumi. Saskaņā ar kopīgi pieņemtu darba plānu Aģentūra sniegs arī tehnisku un zinātnisku atbalstu Eiropas Komisijai tās starptautisko darbību vadībā. 2014. gadā uzmanība būs pievērsta ES kandidātvalstu un pirmspievienšanās palīdzības instrumenta (*IPA*) iespējamo kandidātvalstu saņēmēju spēju izveides otrā projekta pabeigšanai. Tāpat tiks atbalstīts Apvienoto Nāciju Organizācijas apakškomitejas tehniskais darbs saistībā ar ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņoto sistēmu (*ANO GHS*), vajadzības gadījumā piedaloties apakškomitejas izveidoto nozaru komiteju darbā. Turklāt Aģentūra turpinās iepazīstināt ar informāciju mērķgrupas valstīs ārpus Eiropas Savienības.

Tā kā zinātnes attīstībā lielā mērā tendences notiek starptautiskos forumos un jo īpaši ESAO, dažos gadījumos zināmā mērā tiek dublētas 7. pasākumā aprakstītās darbības un

šis pasākums.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Komisija saņem augstas kvalitātes zinātnisko un tehnisko atbalstu starptautiskajiem pasākumiem, jo īpaši daudzpusējās organizācijās, un jo īpaši *ECHA* atbalstīs ESAO pasākumus, kas attiecas uz ķīmiskajām vielām, lai sekmētu pieeju, formātu un IT rīku saskaņošanu, palielinot mijiedarbību un novēršot darba dublēšanos, kad vien iespējams.
2. *ECHA* veido un uztur divpusējas attiecības zinātniskai un tehniskai sadarbībai ar galvenajām trešo valstu regulatīvajām aģentūrām, kas ir noderīgas *REACH* un *CLP* regulas īstenošanai, un efektīvi un produktīvi sniedz atbalstu ES kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm *IPA* programmā.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Ieinteresēto personu (tostarp Komisijas) apmierinātības līmenis ar Aģentūras starptautiskās sadarbības pasākumiem (tostarp zinātnisko un administratīvo atbalstu Komisijai).	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

- ESAO projekti — informācija par klasifikāciju un marķēšanu un biocīdiem pieejama portālā *eChemPortal*. ESAO *QSAR* instrumentārija jaunākās versijas pirmais izlaidums nodots *ECHA* un ESAO rīcībā.
- Komisijai sniegts zinātniskais un tehniskais atbalsts, tostarp, darbojoties ANO *GHS*, piemēram, iespējamā līdzdalība un ieguldījums ANO *GHS* sanāksmēs.
- Turpinās sadarbība ar Austrālijas, Kanādas, Japānas un ASV regulatīvajām aģentūrām, ar kurām *ECHA* noslēgusi saprašanās memorandus.
- Spēju attīstīšanas pasākumi, kas paredzēti ES kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm saskaņā ar *ECHA* otro *IPA* projektu, un tupinājuma projekta izveidošana. Uzstāšanās semināros/darbsemināros/konferencēs galvenajās trešās valstīs (personiski vai videokonferencēs) un šo valstu pārstāvju apmeklējumu uzņemšana.

3. Pārvaldība, organizācija un resursi

3.1. Pārvaldība (12. pasākums)

ECHA pārvalda valde ar 36 locekļiem, tai palīdz sekretariāts, ko nodrošina izpilddirektors. Ikdienas darbā izpilddirektoram iekšējās vadības funkcijas palīdz pildīt augstākā līmeņa vadība (direktori). *ECHA* izmanto pasākumos un projektos balstītu vadības un kvalitātes sistēmu, lai organizētu savas darbības saskaņā ar hierarhijas vai matricas struktūru. Informācijas pārvaldība tiek īstenota, līdzsvarojot atvērtības un drošības principus.

1. Galvenie gada uzdevumi

ECHA sekretariāts arī turpmāk efektīvi palīdzēs valdei pildīt Aģentūras vadības struktūras uzdevumus. Valdei, ko atbalsta tās darba grupas, ir galvenā nozīme četru stratēģisko mērķu sasniegšanā, jo īpaši, pieņemot gada darba programmas un tādējādi atvieglinot 2014.–2018. gada daudzgadu darba programmas īstenošanu. Citi valdes svarīgākie uzdevumi ir budžeta un gada ziņojuma pieņemšana, kā arī Aģentūras iekšējo noteikumu pieņemšana un pārskatīšana. Vēl valde cieši uzrauga Aģentūras darbību un stratēģisko mērķu sasniegšanu. Lai pildītu šo uzdevumu, valde reizi ceturksnī saņem izpilddirektora ziņojumus un konkrētiem tematiem veltītus sekretariāta ziņojumus.

ECHA turpinās stiprināt attiecības ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm un pilnvarotajām valstu iestādēm un uzlabos saziņu un koordinēšanu, apmainoties ar informāciju, veicot apmeklējumus un rīkojot kompetento iestāžu direktoru ikgadējās plānošanas sanāksmes. Īpaša uzmanība 2014. gadā būs pievērsta attiecību veicināšanai ar varas iestādēm, kas atbild par *BPR*, un attiecību veidošanai ar valstu iestādēm, kas izraudzītas saskaņā ar *PIC* regulu. *ECHA* veicinās dialogu ar galvenajiem institucionālajiem partneriem, tostarp Eiropas Komisiju, Parlamentu un Ministru padomi, kā arī turpinās atbalstīt ES aģentūru tīkla darbu.

Īpaša uzmanība 2014. gadā būs pievērsta Aģentūras darba efektivitātes un produktivitātes pilnveidei ar dažādiem līdzekļiem. Sevišķi svarīgi ir pabeigt Aģentūras sagatavošanu ISO 9001 sertifikācijai, lai nodrošinātu procesu efektivitāti un atbilstību, tādējādi Aģentūra būs gatava vēlamajai ISO 9001 sertifikācijai, ko veiks neatkarīga struktūra. Lai ierobežotu lieku kontroļu skaitu, *ECHA* vairāk izmantos ar risku pamatotu pieeju. Lai atklātu uzlabošanas iespējas un labotu nepilnības, tiks veiktas revīzijas un rīkotas apspriešanās. Gada plānošanas ciklā tiks izmantoti ieteikumi, kas izriet no izvērtējumiem un revīzijām. Tajā ņems vērā arī ieinteresēto personu atsauksmes. Turpināsies informācijas pārvaldības stiprināšana, lai racionalizētu un integrētu procesus un nodrošinātu izsekojamību. Tiks uzlabota dokumentu pārvaldība, lai nodrošinātu svarīgas informācijas ilglaicīgu saglabāšanu un piekļuvi šai informācijai.

Veicot ticamības revīzijas, personas datu aizsardzību, efektīvi pārvaldot darbinieku, valdes un komitejas locekļu interešu deklarācijas, kā arī nodrošinot personu un nozares konfidencialas informācijas aizsardzību ar augstākiem standartiem atbilstīgu aizsardzības sistēmu, Aģentūra nodrošinās atbilstību attiecīgajām regulām un iekšējās politikas virzieniem, procedūrām un norādījumiem. Turklāt, lai nodrošinātu *ECHA* lēmumu juridisko kvalitāti, pastāvīgi jāpilnveido juridiskās zināšanas. *ECHA* uzturēs arī visaptverošu darbības nepārtrauktības sistēmu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūras pārvaldība ir efektīva un produktīva, tā nodrošina pareizu darba plānošanu, resursu sadali, risku novērtējumu un pārvaldību, darbinieku, aktīvu un informācijas drošību un garantē darba rezultātu atbilstību un kvalitāti.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
ISO 9001 prasību izpildes pakāpe attiecībā uz kvalitātes vadības sistēmas elementiem.	95 %	Kvalitātes vadītāja novērtējums
Ļoti svarīgu revīzijas ieteikumu procentuālā daļa, kas izpildīti termiņā (IAS).	100 %	Iekšējā revidenta gada ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Rīkotas četras valdes sanāksmes un attiecīgo darba grupu sanāksmes, lai valde varētu pieņemt visus nepieciešamos lēmumus.
- Rīkota vismaz viena dalībvalstu/*MSCA* direktoru sanāksme.
- Sniegts stingrs juridiskais atbalsts *ECHA* lēmumu sagatavošanai un efektīvai aizstāvībai.
- Pārskatīti darbības nepārtrauktības plāni.
- Drošības pārvaldnieka ziņojums par Aģentūras drošības riskiem ar rīcības plāna priekšlikumu 2014.–2018. gadam.
- Viena/divu resursus visvairāk tērējošo procesu efektivitātes revīzija/analīze.
- Sākta *EMAS* vai līdzvērtīga vides standarta īstenošana. Datu aizsardzības sarakstā ir 100 % apstrādes darbību, kas saistītas ar personas datiem, ko noteicis datu aizsardzības inspektors.
- Rīkota vismaz viena drošības inspektoru tīkla sanāksme.
- Pieņemti 100 lēmumi par piekļuvi dokumentiem, kas saistīti ar aptuveni 700 dokumentiem.
- Pirmsrevīzijas ziņojums par ISO 9001 sertifikāciju.
- Izstrādāti regulatīvie plāni un ziņojumi.

3.2. Finanšes, iepirkumi un grāmatvedība (13. pasākums)

ECHA finanšu pārvaldības noteikumus ir pieņēmusi Aģentūras valde pēc apspriešanās ar Eiropas Komisiju, un tiem jāatbilst finanšu noteikumu regulējumam, ko piemēro Savienības vispārējam budžetam (Finanšu regula)¹⁰. Arī pārskatos jānošķir *REACH*, Biocīdu un *PIC* regulas finansējums.

1. 2014. gada galvenie uzdevumi

ECHA finanšu pārvaldības vispārējais mērķis arī 2014. gadā būs pieejamo finanšu resursu maksimāli efektīva izmantošana, ievērojot taupības, iedarbības un efektivitātes principus.

Lai gan 2013. bija otrais *REACH* reģistrācijas termiņš, 2014. gadā būs jāveic saistīto finanšu un grāmatvedības turpmākā izvērtēšana. Aģentūras ieņēmumi no *REACH/CLP* pasākumiem 2014. gadā ietvers maksas, kas saistītas ar licencēšanas pieteikumiem, apelācijām, papildu maksu ieņēmumiem pēc MVU statusa pārbaudes, administratīvajām maksām, kā arī ieņēmumiem no procentiem. 2014. gadā rūpīgi tiks uzraudzīta arī izstrādātās naudas līdzekļu ieguldīšanas politikas īstenošana un vispārējās likviditātes situācija. *EACH/CLP* pasākumu finansiālo patstāvību ilgtermiņā arī turpmāk nodrošinās piesardzīga ieņēmumu pārvaldība un izdevumu stingra kontrole.

2014. gads būs pēdējais *REACH* pasākumu pilnīgas pašfinansēšanas gads. Šajā ziņā notiek gatavošanās *REACH/CLP* jaukta tipa finansēšanas režīma ieviešanai 2015. gadā, daļu izdevumu sedzot no maksu ieņēmumiem, bet pārējos izdevumus atlīdzinot ar ES subsīdijām.

Joprojām prioritāte būs *REACH*, *CLP* un Biocīdu regulā paredzēto maksājumu pareiza īstenošana. Tādēļ tikpat intensīvi kā 2013. gadā tiks īstenota kontroles funkcija, kas izveidota, lai sistemātiski pārbaudītu MVU piešķirto *REACH* maksu samazinājumu pareizību un tādējādi *ECHA* samaksāto nodevu pareizību. Attiecībā uz Biocīdu regulu *ECHA* pārbaudīs uzņēmumus, kas atbilstīgi MVU statusam prasa samazināt maksu; atkarībā no pieprasījumu skaita daļa resursu tiks piešķirti MVU pārbaudēm attiecībā uz Biocīdu regulu. Piešķirot resursus, 2014. darba programmā šis pārbaudes pasākums joprojām būs prioritāte.

Tā kā *PIC* pasākumi arī turpmāk tiks finansēti no ES subsīdijām, ar biocīdiem saistītajiem pasākumiem finansējums aizvien vairāk būs atkarīgs no iekasētajām maksām. Tā kā ieņēmumi no darbībām, kas saistītas ar *REACH/CLP* un Biocīdu regulu, nav precīzi paredzami, *ECHA* katru mēnesi uzraudzīs savu ieņēmumu un izdevumu prognozes, lai par iztrūkumu varētu ziņot Komisijai un tiktu veikti atbilstīgi pasākumi budžeta līdzsvarošanai.

Aģentūra arī turpmāk nošķirs savas budžeta, grāmatvedības un ziņošanas sistēmas, lai nodrošinātu *REACH*, Biocīdu regulas un *PIC* regulas pasākumiem paredzēto līdzekļu nošķiršanu. *ECHA* uzraudzīs arī, lai pārnesums atbilstu Eiropas Revīzijas palātas (*ECA*) noteiktajām robežvērtībām, izņemot darbības izdevumus, kas saistīti ar daudzgadu projektiem.

Attiecībā uz iepirkumiem un līgumiem — lai atbalstītu darba programmas īstenošanu, *ECHA* ārpakalpojumu sniedzējiem nodos arī daļu pasākumu. Saskaņā ar šim nolūkam izstrādātiem atbilstīgiem līgumslēgšanas noteikumiem arī turpmāk tiks noteiktas rentablu iepirkumu prasības. Īpaša uzmanība būs jāpievērš tam, lai visefektīvāk un

¹⁰ *REACH* regulas 99. pants.

ekonomiskāk izmantotu lielo skaitu pamatlīgumu, ko noslēgusi Aģentūra. 2014. gadā paredzams arī ievērojams skaits jaunu iepirkumu iniciatīvu un jaunu līgumu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūrai ir pareiza, stabila un efektīva finanšu pārvaldība, kas atbilst piemērojamajiem normatīvajiem aktiem finanšu jomā.
2. Naudas rezervju pārvaldība ir apdomīga un rūpīga.
3. Aģentūrā ir izveidotas efektīvas finanšu sistēmas, lai nodrošinātu pārvaldi un ziņojumus par vairākiem finansiāli nošķirti tiesiskajiem pamatiem.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Iebildumu skaits Revīzijas palātas gada ziņojumā par finanšu un grāmatvedības jautājumiem	0	Revīzijas palātas gada ziņojumi
Saistību apjoms (attiecībā uz saistību apropriācijām gada beigās)	97 %	Gada ziņojums
Maksājumu apjoms (attiecībā uz maksājumu apropriācijām gada beigās)	80 %	Gada ziņojums
Pārnesto līdzekļu procentuālā daļa (uz 2015. gadu pārnesto piešķirto līdzekļu procentuālā daļa)	< 20 %	Gada ziņojums
2013. gadā atlikto pārnesto maksājumu apropriācijas	< 5 %	Gada ziņojums
Atbilstība valdes norādījumiem par naudas rezervēm (MB/62/2010 galīgā redakcija)	100 %	Gada ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Stingra budžeta un likviditātes pārvaldība.
 - Aģentūras naudas rezervju rūpīga uzraudzība un pārvaldība.
 - Līdzekļu nodalīšana atbilstīgi atšķirīgiem tiesību aktiem.
 - Pārbaudīts 600 reģistrētāju MVU statuss.
 - Uz pasākumiem balstīta izmaksu uzskaites sistēma.
 - Budžeta turpmākā kontrole un izpilde, lai sasniegtu paredzēto saistību izpildes mērķi.
- Laikus sagatavoti gada finanšu pārskati par 2013. gadu.

3.3. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi (14. pasākums)

ECHA savi pasākumi jāveic saskaņā ar ES Civildienesta noteikumiem un Eiropas Kopienų pārējo darbinieku nodarbināšanas kārtību (Civildienesta noteikumi). Visiem *ECHA* darbiniekiem jāievēro arī *ECHA* labas administratīvās prakses kodekss un Eiropas Ombuda izdotie civildienesta principi, kas paredzēti Eiropas civildienesta darbiniekiem. Lai nodrošinātu darbinieku labklājību, *ECHA* vadība atbild arī par *ECHA* sociālās labklājības politikas un saistīto gada rīcības plānu īstenošanu.

1. 2014. gada galvenie uzdevumi

Cilvēkresursi

Lai radītu stabilāku organizatorisko vidi, kas būtu efektīva, pareiza un nodrošinātu elastību jaunu uzdevumu pieņemšanā un integrēšanā, cilvēkresursu stratēģija arī turpmāk būs pamatota ar sākotnējo izaugsmes prioritāti.

Darbības vidi 2014. gadā joprojām ietekmēs dominējošā ekonomikas situācija Eiropā un resursu ietekme uz valsti un ES pārvaldes iestādēm; tiek samazināts *REACH* un *CLP* pasākumiem paredzētais *ECHA* galveno darbinieku skaits.

ECHA cilvēkresursu politikā arī 2014. gadā būs jārisina uzdevumi, kuru mērķis ir radīt stabilu, efektīvu darba vidi, kas veicina komandas darba kultūru, cilvēku integrāciju un pielāgošanās spēju; nodrošinās mācību, apmācības un profesionālās izaugsmes pasākumus, lai uzlabotu darbinieku ieguldījumu un darbību organizācijā; iemācīt pašreizējiem un nākamajiem pārvaldītājiem un vadītājiem jau laikus ietekmēt, motivēt un iedvesmot darbiniekus Aģentūras prioritāro mērķu sasniegšanai un īstenot darbinieku saglabāšanas iniciatīvas, kas izstrādātas 2013. gadā.

Administratīvie pakalpojumi

Administratīvie pakalpojumi attiecas uz Aģentūras ēkas un biroja infrastruktūras un konferenču telpu pārvaldību; fizisko drošību; komandējumu un sanāksmju rīkošanu; un tādu pakalpojumu sniegšanu kā vēstuļu reģistrācija, biroja preču piegādes, arhivēšana un bibliotēkas pārvaldība. Mērķis ir nodrošināt pietiekami lielas, pareizi uzturētas un drošas telpas, kas darbiniekiem piedāvā efektīvu un drošu darba vidi un spēj apmierināt Aģentūras struktūru un citu ieinteresēto personu sanāksmju un sakaru vajadzības.

Lai pilnā mērā īstenotu pasākumus, kas saistīti ar biocīdiem un *PIC*, būs jāizmanto visas ēkas iespējas un visi administratīvie pakalpojumi. Turpinot iepriekšējo gadu tendences, palielināsies sanāksmju skaits, kā arī virtuālo pakalpojumu apjoms, piemēram, tālkonferencēšana un tīmekļsemināri. Papildus vajadzīgajiem ēkas uzturēšanas darbiem, ko veic ēkas īpašnieks, 2014. gadā paredzēta elektrības tehniskās infrastruktūras atjaunošana. 2014. gadā tiks izvērtētas biroja un telpu vajadzības ilgtermiņā, lai palīdzētu pieņemt plānotos lēmumus par *ECHA* telpu izmantošanas nākotnes stratēģiju.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

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

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Štatu sarakstā aizpildīto amata vietu procentuālā daļa gada beigās	95 %	Gada iekšējs ziņojums
Pagaidu darbinieku mainība	< 5 %	Gada iekšējs ziņojums
Vidējais mācību un attīstības dienu skaits katram štata darbiniekam. ¹¹	10	Gada iekšējs ziņojums
Komitejas, Foruma un valdes locekļu apmierinātības līmenis ar konferenču centra darbību	Augsts	Ikgadējs apsekojums
Darbinieku apmierinātības līmenis ar administratīvajiem pakalpojumiem	Augsts	Ikgadējs apsekojums

3. Būtiskākie rezultāti

Cilvēkresursi

- Štata darbinieku algu saraksts un citu darbiniekiem, norīkotajiem valstu ekspertiem (SNE) un stažieriem maksājamo maksājumu saraksts (aptuveni 600 personām).
- Saskaņā ar aplēsēm jāsāk 15 darbinieku atlases procedūras
- Saskaņā ar aplēsēm jāsāk 30 darbinieku pieņemšana darbā.
- Vidēji 10 apmācības dienas vienam darbiniekam.
- Aptuveni 550 štata darbinieku darba kvalitātes novērtējums un pārkvalifikācija.
- Konsultācijas un palīdzība darbiniekiem un vadībai par cilvēkresursu jautājumiem, jo īpaši par individuālajām tiesībām un labklājību.
- Analizēti 2013. personāla apsekojuma rezultāti un izstrādāti turpmākie plāni.

¹¹ Kopā ar apmācību darba vietā.

- Cilvēku un darbības pārvaldības procesu un metožu aktīva pilnveide.

Administratīvie pakalpojumi

- Laikus veikta aprīkojuma, materiālu un pakalpojumu iegāde, izmantojot atbilstīgas iepirkuma procedūras.
- Laikus veikti komandējumu un ceļa naudas aprēķini un atlīdzināšana.
- Drošs biroja aprīkojums.
- Kvalitatīvs sanāksmju un konferenču nodrošinājums.
- Pienācīgi funkcionējošs audiovizuālais aprīkojums ar kvalitatīvu atbalstu.
- Efektīvi pasta pakalpojumi.
- Pienācīgi organizēta un pareizi vadīta bibliotēka un arhīvi.
- Atjaunināta un precīza aktīvu, kas nepieder IT, inventarizācija.

3.4. Informācijas un sakaru tehnoloģijas (15. pasākums)

Aģentūras IST funkcija ietver plašu pakalpojumu klāstu un atbalsta plašu klāstu darbības vajadzību. Mērķis ir panākt, lai darbības nebūtu saistītas ar papīra formātu un garantētu datu drošību, kā arī nodrošināt vajadzīgos informācijas tehnoloģijas (IT) rīkus.

1. 2014. gada galvenie uzdevumi

Tā kā Aģentūras 2014. gada darba programmā galvenā uzmanība pievērsta kvalitatīvam pamatam piegādu stratēģijas veiksmīgai īstenošanai, IST prioritāte būs iepriekšējos gados sagatavoto risinājumu ieviešana, lai palielinātu vairākuma *REACH* un *CLP* regulatīvo procesu un dažu svarīgu administratīvo procesu, proti, cilvēkresursu pārvaldības, efektivitāti. Pēc integrētās cilvēkresursu pārvaldības sistēmas (*HRMS*) iepirkuma procedūras pabeigšanas 2013. gadā un darba sākšanas 2014. gada galvenais panākums būs projekta pirmā posma pabeigšana, kas ietver galvenās administratīvās funkcijas, ko izmanto personu datu, līgumu, individuālo tiesību un laika sadalījuma pārvaldībai.

Projekts, kas sākts 2013. gadā, nodrošināja *ECHA* ierakstu pārvaldības integrēto sistēmu, kas tika izmēģināta dažos procesos; 2014. gadā šis ierakstu pārvaldības sistēmas izmantošana tiks paplašināta, iekļaujot visus dokumentus, kurus procesa īpašnieki ir deklarējuši un definējuši kā ierakstus. Vienlaikus ierakstu pārvaldības sistēma, ko plaši izmanto *ECHA* iekšējie lietotāji, lai rediģētu, kopīgi apstrādātu, publicētu un glabātu dokumentus, pilnībā tiks pārvietota uz atjauninātu platformu, tādējādi atrisinot tos veiktspējas un darbības nepārtrauktības aspektus, kas jau 2013. gadā radīja nopietnas problēmas iepriekšējai platformai.

Tā kā *ECHA* aizvien plašāk izmanto IT, jānodrošina, lai tā būtu pietiekami stabila un spētu izturēt lielus negadījumus un traucējumus. Tādēļ *ECHA* turpinās darbu, lai uzlabotu IST infrastruktūras spēju pielāgoties, vienkāršotu tās lietošanu un padarītu to elastīgāku. Proti, jaunajām sistēmām, kas paredzētas biocīdiem un *PIC*, tiks izstrādāti atbilstīgi IT darbības nepārtrauktības risinājumi.

Attiecībā uz IST pārvaldības infrastruktūras lietošanas ērtumu un spēju pielāgoties 2014. gads būs gads, kas veltīts IST veiktspējas pārvaldības optimizācijai — satura mitināšanas pakalpojumus gudri uzticot ārpuskalpojumu sniedzējiem — un atbilstīgas "infrastruktūras" sagatavošanas ceļveža izstrādei, lai nostiprinātu Aģentūras stratēģisko piegādu plānu, kur iekļauti arī ar to saistītie resursu ierobežojumi.

2014. gadā *MSCA* attālināti varēs piekļūt vairākām IT sistēmām, kurās ir konfidenciāla informācija: *REACH IT*, centrālās *IUCLID* datubāzes, portāla palīdzības dienests regulatīviem pasākumiem, *R4BP 3* un jaunā IT sistēma *PIC* vajadzībām — visas būs pieejamas, izmantojot vienotu drošu attālu savienojumu. Lai piekļūtu šīm sistēmām, attālinātiem lietotājiem būs jāizpilda pārskatīts un vienots drošības prasību kopums, ko 2013. gadā apstiprinājusi valde. Tā kā atkarība no interneta kļūst aizvien intensīvāka, *ECHA* būs jānodrošina pastāvīga apdraudējuma uzraudzība un IT drošības riska pārvaldības pastāvīga uzlabošana, ietverot mehānismus, kas attiektos uz visiem IT aspektiem, kas potenciāli ietekmē drošību. *ECHA* 2013. gadā sistematizēja IT drošības risku pārvaldību, kas integrēta integrētajā kvalitātes vadības sistēmā (*IQMS*). Integrācija 2014. gadā būs pabeigta un nostiprināta.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* administratīvo procesu un pārvaldības ziņojumu atbalstam tiek izmantoti pienācīgi funkcionējoši IT rīki. *ECHA* efektīvi izmanto savu informāciju; darbinieku saņemtie, izveidotie un izmantotie dokumenti un ieraksti tiek pienācīgi uzraudzīti.
2. Aģentūras tehniskā IST infrastruktūra darbojas augstā pakalpojumu sniegšanas līmenī un nodrošina maksimālu nepārtrauktību, efektivitāti un drošību attiecībā uz visām apstiprinātajām darbībām.
3. IT darbības nepārtrauktības plāns atbilstīgi regulē *ECHA* misijai būtiski svarīgās sistēmas, kas paredzētas jaunajiem tiesību aktiem, par kuriem kopš 2013. gada atbild *ECHA*: Biocīdu regula, *PIC* un iekšējo dokumentu pārvaldības un sadarbības atjauninātā platforma.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2014. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
<i>ECHA</i> misijai būtiski svarīgo sistēmu pieejamība ārējiem klientiem (t. i., darbības laiks pakalpojuma nodrošināšanas laikā).	Vidēji 98 %	Datu centra statistika
Iekšējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT pakalpojumiem, ņemot vērā personāla/atbalsta attiecību.	Augsts	Ikgadējs klientu apsekojums un <i>ad hoc</i> atsauksmes
<i>ECHA</i> misijai būtiski svarīgo sistēmu aptvēruma pakāpe darbības nepārtrauktības risinājumā, kas ietver ārējo(-s) datu centru(-s).	Paplašināta, iekļaujot divas misijai būtiski svarīgas sistēmas: <i>R4BP 3</i> , IT sistēmas <i>PIC</i> vajadzībām un iekšējās dokumentu pārvaldības un sadarbības platforma	Gada iekšējs ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Pirmais cilvēkresursu pārvaldības sistēmas modulis, kas aptver cilvēkresursu pārvaldības sistēmas administrēšanas galvenās īpatnības.
- Ierakstu pārvaldības sistēma, kas atbalsta *ECHA* politiku dokumentu un ierakstu kontroles jomā.
- *R4BP 3*, IT sistēma *PIC* vajadzībām un iekšējā dokumentu pārvaldības sistēma ir iekļauta IT darbības nepārtrauktības risinājumos. Sagatavots ceļvedis, lai nodrošinātu atbilstīgu un ilgtspējīgu IST infrastruktūru Aģentūras piecgadu

stratēģijas īstenošanai un ir pienācīgi nodrošināta tā atbilstība plānotajiem resursiem.

- IT drošības riska pārvaldība ir nostiprināta un integrēta Aģentūras IQMS.

4. Aģentūras riski

ECHA veic riska novērtējumu vienreiz gadā, lai noteiktu, novērtētu un kontrolētu iespējamus notikumus, kas var apdraudēt darba programmā definēto mērķu sasniegšanu. Pamatojoties uz šo novērtējumu, *ECHA* vadība noteica norādītos galvenos riska veidus.

Biocīdu regula un *PIC* regula izvirzīs *ECHA* jaunus uzdevumus. Ņemot vērā īsos termiņus, jauno uzdevumu daudzveidību un sarežģītību un visu biocīdu un *PIC* darbību atbilstīgai sagatavošanai, tostarp IT rīku attīstīšanai paredzētos ierobežotos finanšu resursus, *ECHA* var neizdoties sasniegt visus ar biocīdiem saistītos mērķus un tai varētu rasties problēmas, sākot īstenot *PIC* pasākumus. Lai mazinātu šos riskus, *ECHA* uzskata, ka rūpīgi noteiktas prioritātes nodrošinās efektīvu darbības jomas pārvaldību IT projektos, kas attiecas uz biocīdiem un *PIC*. Paredzēts arī atbalstīt *MSCA* spēju veidošanu. Attiecībā uz cilvēkresursiem *ECHA* vajadzēs elastīgāk pārvirzīt iekšējos resursus, ja saistībā ar *BPR* saņemtā maksa nebūtu pietiekama darbā pieņemto darbinieku skaitam.

Vairāki darba programmas mērķi lielā mērā ir atkarīgi no IT vadības sistēmas un IT infrastruktūras. IT sistēmas ir tieši saistītas ar *ECHA* ceturtnā stratēģiskā mērķa "Efektīvi un lietderīgi pildīt pašreizējos un jaunus uzdevumus likumdošanas jomā, vienlaikus pielāgojoties paredzamajiem resursu ierobežojumiem" sasniegšanu. 2014. gadā jāpabeidz liels skaits vērienīgu IT projektu, kas atbalsta darba plūsmas, tādējādi atbalstot *ECHA* efektivitātes mērķu sasniegšanu. Šī vērienīgā plānošana 2013. un 2014. gadā ietver prioritāšu dublēšanas risku, kas varētu ietekmēt projektu kvalitāti un/vai laicīgu īstenošanu, kas savukārt varētu negatīvi ietekmēt Aģentūras efektivitātes plānus. Lai mazinātu šos riskus, Aģentūra cenšas nodrošināt ciešu sadarbību ar iekšējiem un ārējiem iesaistītajiem dalībniekiem un izvirza reālus mērķus un prognozes, izmantojot IT vadības sistēmu. IT portfeļa rūpīga pārvaldība un prioritāšu noteikšanas nostiprināšana korporatīvā līmenī arī ir paredzēta kā riska mazināšanas pasākumu daļa.

SVHC ceļveža 2020. gadam īstenošanai un saziņai pamatā ir plāni, kurus *ECHA* izstrādājusi 2013. gadā un par kuriem vienojusies ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm un Komisiju. 2014. gads būs svarīgs gads, kurā tiks izveidots pamats *ECHA* otrā stratēģiskā mērķa "Aicināt iestādes izmantot datus saprātīgi, lai noteiktu un risinātu jautājumus par bīstamajām ķīmiskajām vielām", panākot vienošanos starp *ECHA*, Komisiju un dalībvalstīm par vērienīgā ceļveža 2020. gadam politisko mērķu īstenošanas plānu, metodēm un darbu sadalījumu. Aģentūra ir noteikusi ārējos riska faktorus, kas, iespējams, varētu ietekmēt vienas vai vairāku sadarbības pušu prioritāšu noteikšanas plānus, tādējādi kavējot ceļveža īstenošanas veiksmīgu sākumu. Lai mazinātu risku, *ECHA* cieši sadarbosies ar visām attiecīgajām pusēm un nodrošinās ceļveža starpposma mērķu pastāvīgu uzraudzību. Tomēr šajā procesā *ECHA* nevar aizstāt citus partnerus.

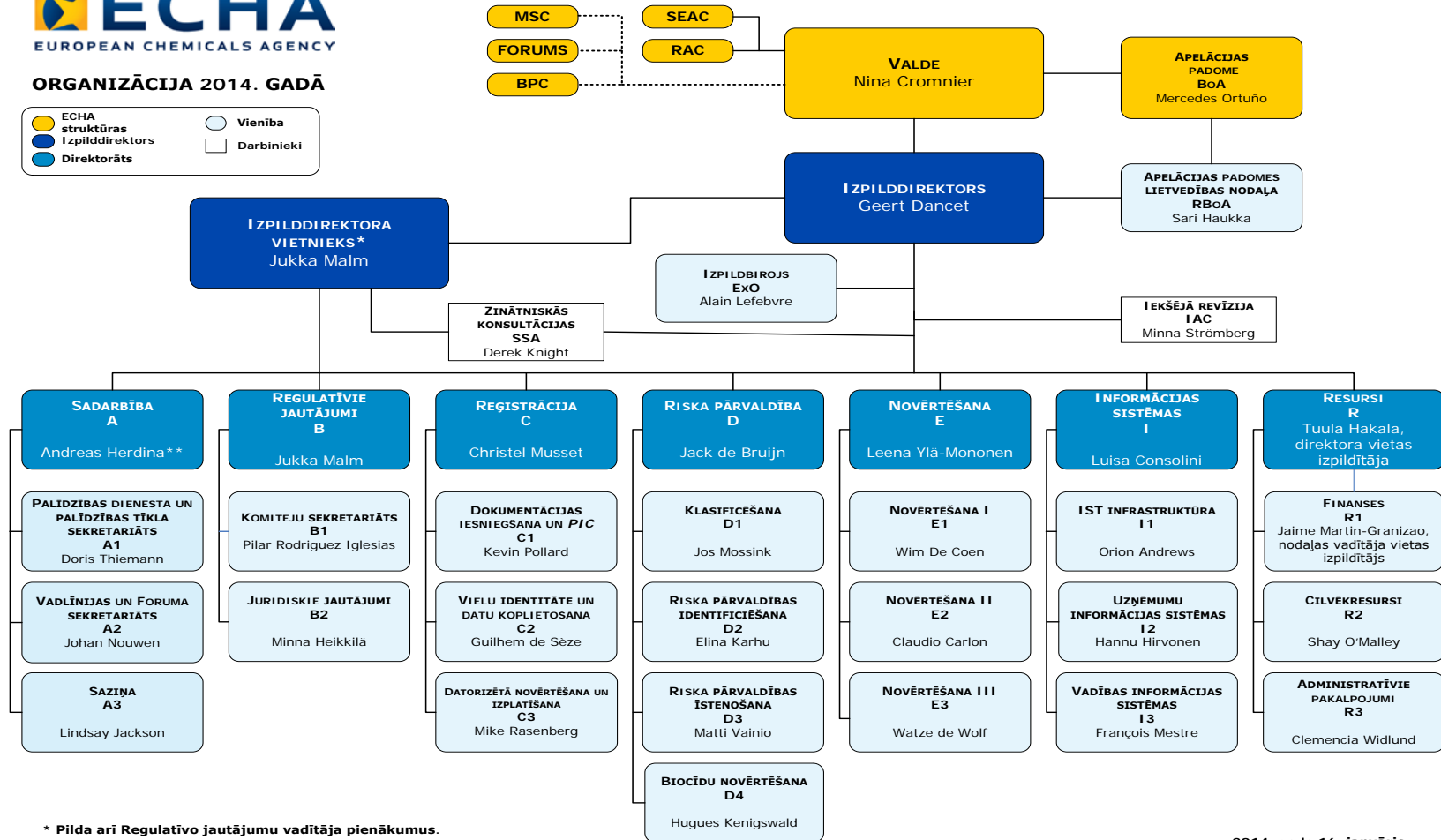
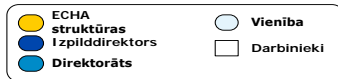
Tā kā Aģentūra apstrādā lielu apjomu konfidencialas komercinformācijas, tā ir neaizsargāta pret riskiem, kas saistīti ar drošību. Lai mazinātu šos riskus, Aģentūra ir uzņēmusies vairākus pasākumus, kuru starpā ir, piemēram, vienota pieeja attiecībā uz drošu attālinātu piekļuvi IT sistēmām, sadarbības platformas drošības uzlabošana, iekšējās drošības kontroles pasākumu pastāvīga uzlabošana, jo īpaši attiecībā uz piekļuves pārvaldību un IT drošības pārvaldības sistēmas noformēšanu, pamatā izmantojot ar risku pamatotu pieeju.

1. PIELIKUMS ECHA organizatoriskā struktūra 2014. gadā

MB/54/2013
Helsinki, 18.12.2013.



ORGANIZĀCIJA 2014. GADĀ



* Pilda arī Reglatīvo jautājumu vadītāja pienākumus.
** Pilda arī MVU sūtņa pienākumus.

2014. gada 16. janvāris

2. PIELIKUMS Pamatpieņēmumi

REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2014. gadam:
Saņemtās dokumentācijas	
Reģistrācijas dokumentācijas (tostarp atjauninājumi)	5 800
Testēšanas priekšlikumi	70
Konfidencialitātes pieprasījumi	250
Piekļuve datiem, kas vecāki par 12 gadiem	270
PPORD paziņojumi (tostarp termiņa pagarinājuma pieprasījumi)	300
Informācijas pieprasījumi	1 300
Datu koplietošanas strīdi	3
Ierobežošanas priekšlikumi (XV pielikums)	8
No tiem ECHA izstrādātie ierobežošanas priekšlikumi	3
Priekšlikumi par saskaņotu klasifikāciju un marķējumu (CLP regulas VI pielikums)	70
Priekšlikumi vielas identificēšanai par SVHC (XV pielikums) ¹²	30
Licencēšanas pieteikumi	20
Alternatīva nosaukuma pieprasījumi	100
Vielas CoRAP, kuras 2014. gadā jānovērtē dalībvalstīm	50

¹² Iesniegto SVHC dokumentāciju faktiskais skaits būs atkarīgs no pabeigto RMO analīžu skaita. Pēc Komisijas pieprasījuma ECHA iesaistīsies vismaz piecu RMO analīžu sagatavošanā.

REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2014. gadam:
ECHA lēmumi	
Lēmumi par dokumentācijas izvērtējumu un vielu novērtējumu	
- Testēšanas priekšlikumi	200
- Pareizības pārbaudes	150
- Vielu novērtēšana	35
Lēmumi par datu koplietošanu	3
Lēmumi par pilnīguma pārbaudēm (negatīvi, t. i., atteikumi)	190
Lēmumi par konfidencialitātes pieprasījumiem (negatīvi)	50
Lēmumi par <i>PPORD</i>	40
- Papildinformācijas pieprasījumi	30
- Nosacījumu piemērošana	8
- Termiņa pagarinājuma piešķiršana	20
Lēmumi par pieprasījumiem attiecībā uz piekļuvi dokumentiem	100
Reģistrācijas numuru atsaukumi	40
MVU statusa noraidījumi	300

REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2014. gadam:
Citi	
Iesniegtās apelācijas	20
Lēmumi par apelācijām	15
<i>CoRAP</i> projekts par novērtējamām vielām	1
Ieteikumi Komisijai attiecībā uz Licencēšanas sarakstu	1
Atbildamie jautājumi (<i>REACH</i> , <i>CLP</i> , <i>BPR</i> un <i>PIC</i> , kā arī attiecīgie IT rīki)	6 000
Dokumentāciju izvērtējuma pēcpārbaudes	300
MVU statusa pārbaudes	600
Valdes sanāksmes	4

MSC sanāksmes	6
RAC sanāksmes	4
SEAC sanāksmes	4
Foruma sanāksmes	3
Vispārēja informēšana pa tālruni vai e-pastu	600
Informācija preseī	600
Paziņojumi preseī un ziņu lapas	75
Pieņemšana darbā darbinieku mainības dēļ	25

Biocīdu un PIC pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2014. gadam:
Aktīvo vielu skaits, kurām jāveic novērtēšana saskaņā ar pārskatīšanas programmu	50
Jaunu aktīvo vielu skaits, par kuru novērtēšanu pieteikumi iesniegti pirms regulas piemērošanas sākuma	10
Pieteikumi par jaunu aktīvo vielu apstiprināšanu	5
Pieteikumi par aktīvo vielu atjaunošanu vai pārskatīšanu	3
Savienības licencēšanas pieteikumi	20
Pieteikumi aktīvo vielu piegādātājiem (95. pants)	300
Tehniskās atbilstības pieteikumi	50
ķīmiskās līdzības pieteikumi	100
Apstrādāto pieteikumu kopējais skaits	3 000
MVU statusa pārbaudes	30
Apelācijas	3
BPC sanāksmes	5
BPC darba grupas sanāksmes	26
PIC paziņojumi	4 000
Jaunizveidotas pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amata vietas Biocīdu regulas īstenošanai	2
Jaunizveidotas pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amata vietas PIC regulas īstenošanai	1

3. PIELIKUMS Resursu sadalījums 2014. gadam

MB/54/2013
Helsinki, 18.12.2013.

3. pielikums. ECHA pasākumi un resursu sadalījums 2014. gadam*

	REACH					BIOCIDĪ					PIC					ECHA (kopā)				
	Personālrесursi 2014. gadā				2014. gada budžets	Personālrесursi 2014. gadā				2014. gada budžets	Personālrесursi 2014. gadā				2014. gada budžets	Personālrесursi 2014. gadā				2014. gada budžets
Tālāk norādītie kārtas numuri attiecas uz 2012. gada darba programmu, nevis uz numerāciju budžetā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā
Regulatīvo procesu īstenošana (darbības budžets)																				
1. pasākums. Reģistrācija, datu koplietošana un izplatīšana	37	9	13	59	9 812 517	4	1	4	9	1 114 913				0	0	41	10	17	68	10 927 429
2. pasākums. Izvērtēšana	75	13	5	93	16 965 628				0	0				0	0	75	13	5	93	16 965 628
3. pasākums. Riska pārvaldība	35	5	5	45	7 763 826				0	0				0	0	35	5	5	45	7 763 826
4. pasākums. Klasifikācija un marķēšana	14	2	2	18	2 834 611				0	0				0	0	14	2	2	18	2 834 611
5. pasākums. Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība	20	8	5	33	5 261 671	1		1	2	341 448				0	13 790	21	8	6	35	5 616 909
6. pasākums. IT atbalsts darbībai	29	11	4	44	19 533 296	1	1	1	3	696 538	1	1		2	565 979	31	13	5	49	20 795 812
7. pasākums. ES institūciju un struktūru zinātniskās un tehniskās konsultācijas	9	0	1	10	1 953 329				0	0				0	0	9	0	1	10	1 953 329
ECHA struktūras un atbalsta pasākumi8																				
8. pasākums. Komitejas un forums	22	7	5	34	6 740 746	3	2		5	1 180 131					17 100	25	9	5	39	7 937 977
9. pasākums. Apelācijas padome	6	3	3	12	1 974 240	1			1	138 879					0	7	3	3	13	2 113 120
10. pasākums. Saziņa	9	8	7	24	6 876 981		1	1	2	599 693					45 509	9	9	8	26	7 522 183
11. pasākums. Starptautiskā sadarbība	3			3	856 435				0	0					0	3	0	0	3	856 435
Pārvaldība, organizācija un resursi																				
12. pasākums. Pārvaldība	26	16	6	48	9 667 896	1			1	374 464					0	27	16	6	49	10 042 361
13.-15. pasākums Organizācija un resursi (II sadaļa. Infrastruktūra)	28	46	42	116	17 648 823	2	1	4	7	867 154		1		1	108 589	30	48	46	124	18 624 567
Personāla izmaksas - REACH/CLP (tikai par 2012. gadu)					0					0							0	0	0	0
16. pasākums. Biocīdi						26	3	3	32	4 078 974						26	3	3	32	4 078 974
17. pasākums. PIC												3	1	4	546 257		0	3	1	4
Kopā	313	128	98	539	107 890 000	39	9	14	62	9 392 194	1	5	1	7	1 297 224	353	142	113	608	118 579 418

* Šī tabula nav tieši salīdzināma ar attiecīgo Aģentūras 2013. gada darba programmas tabulu, jo ir mainījušies nosacījumi darbinieku piesaistei dažādiem pasākumiem. Šo grozījumu nolūks bija faktiskās situācijas labāks atspoguļojums. Zinātniskajiem darbiniekiem novērtēšanas jomā piešķirto resursu apjoms nesamazināsies.

4. PIELIKUMS Iepirkumu plāns

MB/54/2013
Helsinki, 18.12.2013.

DP pasākums	Apakšpasākums (ja piemērojams)	Līguma priekšmets	Plānotais budžets (EUR)	Provizorisks iepirkuma veids	Paredzētais iepirkšanas sākuma datums	Paredzētais līguma parakstīšanas datums
1.0. Reģistrācija, datu koplietošana un izplatīšana	1.2. Informācijas pieprasījums	Spektrālo datu datubāze — IT konsultācijas	10 000,00	FWC ECHA/2011/103	2. cet.	2. cet.
1.0. Reģistrācija, datu koplietošana un izplatīšana	1.8. 1. pasāk. Konkrētas darbības	Ziņojumi par <i>SID</i> zinātniskajiem tematiem	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	2. cet.	2. cet.
1. Reģistrācija, datu koplietošana un izplatīšana	1.9. CSA programma	Sarežģītu gadījumu <i>CSA</i>	300 000,00	Atklāts konkurss	2. cet.	2. cet.
2. Novērtēšana	2.1. Dokumentācijas izvērtēšana	Pakalpojumu pieprasījumi / zinātniskie pakalpojumi, kas paredzēti konkrētiem jautājumiem dokumentāciju	100 000,00	FWC ECHA/2011/01 vai sarunu procedūras par nelielu vērtību	2. cet.	2. cet.

		izvērtēšanā (t. i., saskaņoti izvērtēšanas forumos un/vai attiecas uz vides un cilvēkresursu jautājumiem)				
3. Riska pārvaldība	3.1. Riska pārvaldības sagatavošana	Pakalpojumi darbam, kas saistīts ar konkrētām vielām	50 000,00	FWC ECHA/201 1/01	2. cet.	2. cet.
3. Riska pārvaldība	3.1. Riska pārvaldības sagatavošana	Vielu skrīnings riska pārvaldības vajadzībām	100 000,00	FWC ECHA/201 1/01	2. cet.	2. cet.
3. Riska pārvaldība	3.4. Licencēšanas pieteikumi	Devas un atbildes reakcijas funkcijas	50 000,00	FWC ECHA/201 1/01	1. cet.	4. cet.

3. Riska pārvaldība	3.5. Ierobežojumi	Atbalsta pakalpojumi Komisijai	80 000,00	FWC ECHA/201 1/01	2. cet.	1.–4. cet.
3. Riska pārvaldība	3.6. Riska horizontālā pārvaldība	Ķīmisko vielu ietekme uz veselību, izmantojot kvalitātei pielāgotus dzīves gadus	50 000,00	FWC ECHA/201 1/01 vai sarunu procedūras par nelielu vērtību	2. cet.	2. cet.
3. Riska pārvaldība	3.6. Riska horizontālā pārvaldība	Materiālu projekti	80 000,00	FWC ECHA/201 1/01	2. cet.	4. cet.
3. Riska pārvaldība	3.6. Riska horizontālā pārvaldība	Projekts par administratīvā sloga novērtēšanu	40 000,00	FWC ECHA/201 1/01	2. cet.	3. cet.
3. Riska pārvaldība	3.6. Riska horizontālā pārvaldība	Projekts par aizvietošanas izmaksām	80 000,00	FWC ECHA/201 1/01	1. cet.	3. cet.
6. IT atbalsts darbībām	6.1. IT projekti	SharePoint pakalpojumi	6 000 000 - 8 000 000	Atklāts konkurss	2. cet.	4. cet.

6. IT atbalsts darbībām	6.1. IT projekti	<i>Data Warehouse</i> konsultācijas uz vietas	2 500 000 - 3 000 000	HANSEL	2. cet.	4. cet.
6. IT atbalsts darbībām	6.1. IT projekti	IT pakalpojumi <i>ECHA</i> lietojumprogrammām	8 000 000 - 12 000 000	Atklāts konkurss	2. cet.	4. cet.
6. IT atbalsts darbībām	6.1. IT projekti	<i>REACH-IT, IUCLID, CHESAR, Izplatīšana, C&L, DIP, RIPE, Odyssey, ECM, biocīdi, PIC</i>	EUR 9 650 000,00	FWC ECHA/201 1/103, FWC ECHA/201 2/150	1.–3. cet.	1.–4. cet.
6. IT atbalsts darbībām	6.2. Programmatūras apkalpošana	<i>SciSoft, Remedy, SharePoint, IT testēšana</i>	EUR 2 495 000,00	SACHA II FWC, HANSEL, FWC ECHA/201 1/103	1.–3. cet.	1.–4. cet.
6. IT atbalsts darbībām	6.3. Programmatūras izstrāde	Mitināšanas pakalpojumi	1 447 000,00	FWC ECHA/201 0/95N	1.–3. cet.	1.–4. cet.

10. Saziņa		<i>ECHA</i> tīmekļa vietnes uzturēšana un pilnveide	271 200,00	FWC ECHA/201 0/124	1. cet.	1. cet.
10. Saziņa		Iekštīkla uzturēšana un pilnveide	54 240,00	FWC ECHA/201 0/124	1. cet.	1. cet.
10. Saziņa		3 video izveide	150 000,00	FWC ECHA/201 1/111	1.–3. cet.	1.–4. cet.
10. Saziņa		Drukāšanas pakalpojumi	100 000,00	FWC ECHA/201 1/183	1.–4. cet.	1.–4. cet.
10. Saziņa		Reklāmas materiāli	30 000,00	ECHA/201 0/66	1. cet.	4. cet.
10. Saziņa		Ieinteresēto personu diena, ASO darbseminārs, Šūmaņa diena	100 000,00	Sarunu procedūras par nelielu vērtību	1. cet.	2. cet.
10. Saziņa		Plašsaziņas līdzekļu uzraudzība	76 000,00	FWC ECHA/201 1/278	2. cet.	3. cet.

10. Saziņa		Apsekojumi	55 000,00	Sarunu procedūras par nelielu vērtību	2. cet.	3. cet.
11. Starptautiskā sadarbība	11.1. Starptautisko attiecību koordinēšana	Struktūru izveide kompleksām vielām (<i>UVCB</i>) un nepareizu ierakstu labošanai datubāzēs, kas saistītas ar <i>QSAR</i> instrumentāriju	100 000,00	FWC ECHA/201 1/01	2. cet.	3. cet.
11. Starptautiskā sadarbība	11.1. Starptautisko attiecību koordinēšana	<i>QSAR</i> 2. instrumentārijs	300 000,00	FWC ECHA/201 3/109	1. cet.	1. cet.
11. Starptautiskā sadarbība	11.1. Starptautisko attiecību koordinēšana	Portāla <i>E-chem</i> progresīva uzturēšana	100 000,00	FWC ECHA/201 1/103	1. cet.	1. cet.
11. Starptautiskā sadarbība	11.1. Starptautisko attiecību koordinēšana	Portāla <i>E-chem</i> progresīva uzturēšana	100 000,00	FWC ECHA/201 1/103	4. cet.	1. cet./2015.

12. Pārvaldība	12.1. Aģentūras stratēģijas plānošana	Īpašas konsultācijas par <i>ECHA</i> darbību un resursu plānošanu un uzraudzību (1. posms) (iekļaujot <i>PM</i> sistēmas specifikācijas) (<i>REACH</i> un Biocīdu regula)	85 000,00	FWC ECHA/201 1/93	1. cet.	1. cet.
12. Pārvaldība	12.3. Izpildes pārvaldības nodrošināšana	Konsultācijas par <i>IQMS</i> (<i>REACH</i> un Biocīdu regula)	495 000,00	FWC ECHA/201 0/93	1. cet.	1. cet.
12. Pārvaldība	12.3. Izpildes pārvaldības nodrošināšana	Droši ārējās un iekšējās sadarbības rīki (<i>Fabasoft</i> , <i>Groupcamp</i>)	85 000,00	SACHA II (DI-6820)	1. cet.	1. cet.
12. Pārvaldība	12.3. Izpildes pārvaldības nodrošināšana	Konsultācijas par pārmaiņu pārvaldību (<i>REACH</i> un Biocīdu regula)	20 000,00	Sarunu procedūras par nelielu vērtību	1. cet.	1. cet.

12. Pārvaldība	12.3. Izpildes pārvaldības nodrošināšana	Konsultācijas par informācijas un zināšanu pārvaldības rīku uzlabošanu (<i>Share Point</i>)	400 000,00	ECHA/2011/103	1. cet.	1. cet.
12. Pārvaldība	12.3. Izpildes pārvaldības nodrošināšana	Konsultācijas par efektivitāti (<i>REACH</i> un Biocīdu regula)	140 000,00	FWC ABC3 (DIGIT) Lot 2	1. cet.	2. cet.
12. Pārvaldība	12.5. Uzraudzība, uzlabošana, pārvaldība un ziņošana	Konsultācijas par iekšējo revīziju (IT drošība)	55 000,00	FWC ECHA/2010/93. Lot 4	2. cet.	3. cet.
12. Pārvaldība	12.5. Uzraudzība, uzlabošana, pārvaldība un ziņošana	ISO 1001 sertifikācija iepriekšēja revīzija un revīzija	60 000,00	Sarunu procedūras par nelielu vērtību	1. cet.	1. cet.
		Kopsumma	EUR 40 388 440,00			

Iepirkumu plānā iekļauti darbības izdevumi, kas pārsniedz EUR 10 000, attiecībā uz Aģentūras 2014. gadā paredzētajiem iepirkumiem

ES PUBLIKĀCIJAS IESPĒJAMS SAŅEMT**Bezmaksas publikācijas:**

- ES grāmatu veikalā (<http://bookshop.europa.eu>);
- Eiropas Savienības pārstāvniecībās vai delegācijās. Kontaktinformācija pieejama internetā (<http://ec.europa.eu>) vai nosūtot faksu uz +352 2929-42758.

Maksas publikācijas:

- ES grāmatu veikalā (<http://bookshop.europa.eu>).

Parakstīšanās par maksu (piemēram, *Eiropas Savienības Oficiālā Vēstneša* gada sērijas un ziņojumi par Eiropas Savienības Tiesā izskatītajām lietām):

- pie Eiropas Savienības Publikāciju biroja izplatīšanas aģentiem (http://publications.europa.eu/others/agents/index_en.htm).

EUROPEAN CHEMICALS AGENCY
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, FINLAND
ECHA.EUROPA.EU

ED-AH-13-101-LV-N - ISBN 978-92-9244-422-8 - ISSN: 1831-7383 - doi: 10.2823/81394



Publications Office