

Helsinki, 2011. december 15.

Dokumentum: MB/56/2011 végleges

**AZ EURÓPAI VEGYIANYAG-ÜGYNÖKSÉG  
2012. ÉVI  
MUNKAPROGRAMJA  
FELÜLVIZSGÁLT VÁLTOZAT**

## Tartalomjegyzék

### A betűszavak jegyzéke

#### Bevezetés

#### Az ECHA 2012. évi kihívásai és prioritásai

#### 1. A szabályozási eljárások végrehajtása

1. tevékenység: Regisztrálás, adatmegosztás és ismeretterjesztés
2. tevékenység: Értékelés
3. tevékenység: Kockázatkezelés
4. tevékenység: Osztályozás és címkézés
5. tevékenység: Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatáson és az információs szolgáltatáson keresztül
6. tevékenység: Tudományos IT-eszközök
7. tevékenység: Tudományos tevékenység és technikai tanácsadás az EU intézményei és szervei számára

#### 2. Az ECHA testületei és horizontális tevékenységei

8. tevékenység: A bizottságok és a fórum
9. tevékenység: A fellebbezési tanács
10. tevékenység: Kommunikáció
11. tevékenység: Nemzetközi együttműködés

#### 3. Irányítás, szervezet és erőforrások

12. tevékenység: Irányítás
13. tevékenység: Pénzügy, beszerzés és számvitel
14. tevékenység: Humán erőforrás és szervezeti szolgáltatások
15. tevékenység: Információs és kommunikációs technológia

#### 4. 16. tevékenység: Biocid termékek

#### 5. 17. tevékenység: PIC

#### 6. Ügynökségi kockázatok

#### Mellékletek

1. melléklet: Az ECHA szervezeti felépítése, 2012
2. melléklet: Az alaphelyzet szerinti feltételezések

3. melléklet: Forráselosztás
4. melléklet: Beszerzési terv

## A betűszavak jegyzéke

AD	Adminisztrátor
AST	Asszisztens
C&L	Osztályozás és címkézés
CA	Szerződéses alkalmazott
Casper	A kiválasztásra, az elsőbbségi sorrend megállapítására, az értékelésre és a jelentéstételre szolgáló információs technológiai jellemzési alkalmazás
CCH	Megfelelőségi ellenőrzés
Chesar	Kémiai biztonsági értékelő és jelentéstételi eszköz
CLH	Harmonizált osztályozás és címkézés
CLP	Osztályozás, címkézés és csomagolás
CMR	Rákkeltő, mutagén vagy reprodukciót károsító
COM	Európai Bizottság
CoRAP	Közösségi gördülő cselekvési terv
CSA	Kémiai biztonsági értékelés
CSR	Kémiai biztonsági jelentés
DCG	Igazgatói Kapcsolattartó Csoport
DG JRC	Az Európai Bizottság Közös Kutatóközpontja
DU	Továbbfelhasználó
EB	Európai Bizottság
ECA	Számvevőszék
ECHA	Európai Vegyianyag-ügynökség
eChemPortal	Vegyí anyagokra vonatkozó információ globális portálja
ECM	Szervezeti tartalomkezelő rendszer
EGT/EFTA	Európai Gazdasági Térség/Európai Szabadkereskedelmi Társulás
EFSA	Európai Élelmiszer-biztonsági Hatóság
EIES	Elektronikus információcsere-rendszer
EMAS	Környezetvédelmi Vezetési és Hitelesítési Rendszer
ES	Expozíciós forgatókönyv
EU	Európai Unió
EU-OSHA	Európai Munkahelyi Biztonsági és Egészségvédelmi Ügynökség
Fórum	A végrehajtással kapcsolatos információcseréért felelős fórum
GYIK	Gyakran ismételt kérdések
HelpNet	A REACH és CLP információs szolgálatok hálózata
HR	Humán erőforrás
HRMS	Humán erőforrás-gazdálkodási rendszer
IDM	Személyazonosság-kezelési rendszer
IKT	Információs és kommunikációs technológia
IPA	Előcsatlakozási támogatási eszköz
IQMS	Integrált minőségirányítási rendszer
IR	Tájékoztatási követelmény
ISO	Nemzetközi Szabványügyi Szervezet
IT	Információs technológia
IUCLID	Egységes nemzetközi kémiai információs adatbázis

IUPAC-név	A kémiai vegyületek elnevezésének szisztematikus, az Elméleti és Alkalmazott Kémia Nemzetközi Uniója (IUPAC) által javasolt elnevezése
MB	Igazgatóság
MS	Tagállam
MSC	Tagállami bizottság
MSCA	Tagállami illetékes hatóság
OECD	Gazdasági Együtműködési és Fejlesztési Szervezet
Odyssey	Az ECHA értékelési feladatokat támogató eszköze
PBT	Perzisztens, bioakkumulatív és mérgező
PIC	Az előzetes tájékoztatáson alapuló jóváhagyási eljárásról szóló rotterdami egyezmény
PPORD	Termék- és folyamatorientált kutatás és fejlesztés
PPP	Növényvédő szerek
(Q)SAR	A molekulaszervezet és a biológiai hatás közötti (mennyiségi) összefüggés
R4BP	A biocid termékek nyilvántartása
RAC	Kockázatértékelési bizottság
REACH	Vegyí anyagok regisztrálása, értékelése, engedélyezése és korlátozása
REACH-IT	A REACH-IT a REACH számára támogatást biztosító központi információs technológiai rendszer
RIPE	REACH végrehajtási információs portál
RMO-elemzés	A legjobb kockázatkezelési lehetőség elemzése
SAICM	A nemzetközi vegyi anyag-kezelés stratégiai megközelítése
SDS	Biztonsági adatlap
SEAC	Társadalmi-gazdasági elemzéssel foglalkozó bizottság
KKV	Kis- és középvállalkozás
SIEF	Adatmegosztási és anyaginformációs cserefórum
SNE	Kirendelt nemzeti szakértők
SON	A biztonsági tisztviselők hálózata
SVHC	Különös aggodalomra okot adó anyag
TA	Ideiglenes alkalmazott
TAIEX	A technikai segítségnyújtásra és információcserére szolgáló, a partnerországoknak szánt eszköz
TP	Vizsgálati javaslat
UN GHS	Az ENSZ vegyi anyagok osztályozására és címkézésére szolgáló egyetemes harmonizált rendszere
WP	Munkaprogram

**Nyilatkozat:** Ez egy eredetileg angol nyelven közzétett dokumentum fordítása. Az eredeti dokumentum az ECHA weboldalán érhető el.

## **Az Európai Vegyianyag-ügynökség bemutatása**

A 2007. június 1-jén létrehozott Európai Vegyianyag-ügynökség (ECHA) az Európai Unió (EU) vegyi anyagok regisztrációjáról, értékeléséről, engedélyezéséről és korlátozásáról (REACH) szóló 1907/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletében létrehozott, új vegyi anyag-szabályozási rendszer középpontjában helyezkedik el. 2009 elején a REACH kiegészült az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról szóló 1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelettel (a CLP-rendelettel). Ezek a jogszabályok valamennyi EU-tagállamban közvetlenül alkalmazandók, a nemzeti jogba történő átültetés szükségessége nélkül.

A REACH-rendszer célja, hogy biztosítsa az emberi egészség és a környezet magas szintű védelmét, támogassa az állatkísérleteket helyettesítő alternatív módszerek terjedését a vegyi anyagok veszélyeinek értékelésével kapcsolatban, valamint elősegítse az anyagok szabad áramlását az egységes piacon, továbbá fokozza a versenyképességet és az innovációt. Gyakorlati értelemben az új rendszertől azt várják, hogy csökkentse az európai piacon 1981 előtt forgalomba hozott vegyi anyagokra vonatkozó ismeretek hiányát, felgyorsítsa a biztonságos és innovatív vegyi anyagok forgalomba hozatalát, és hatékonyabbá tegye ezeknek az anyagoknak a kockázatkezelését, különösen azáltal, hogy a kockázatok azonosításának és ellenőrzésének terhét a hatóságok felől a vállalatok irányába tolja el. A REACH (a vegyi anyagok regisztrálása, értékelése, engedélyezése és korlátozása) sikeres végrehajtása megköveteli, hogy az Ügynökség jól működjön, és képes legyen független, magas színvonalú, tudományos alapokra épülő vélemények megfogalmazására szigorú törvényes határidőkön belül, valamint képes legyen gondoskodni arról, hogy a jogalkotás műveleti aspektusai zökkenőmentesen működjenek. A REACH hatékony működése azonban az ECHA intézményi partnereitől is függ, különös tekintettel az EU tagállamaira, az Európai Parlamentre és az Európai Bizottságra.

A CLP-rendelet célja biztosítani az emberi egészség és a környezet magas szintű védelmét, valamint az anyagok, keverékek és egyes árucikkek szabad mozgását az anyagok és keverékek osztályozási kritériumai, valamint a címkézésre és a csomagolásra vonatkozó szabályok harmonizálása révén. A vegyi anyagok veszélyes tulajdonságai közé tartoznak a fizikai veszélyek, valamint az emberi egészséget és a környezetet érintő veszélyek, beleértve az ózonréteg veszélyeztetését is. Emellett a CLP-rendelet európai uniós hozzájárulást is jelent az osztályozás és címkézés kritériumainak globális összehangolásához, amelyet az Egyesült Nemzetek Szervezetén belül dolgoztak ki (ENSZ GHS).

Mindkét rendeletnek hozzá kell járulnia a 2006. február 6-án, Dubaiban elfogadott, nemzetközi vegyi anyag-kezelés stratégiai megközelítésének (SAICM) teljesítéséhez.

### **Az ECHA küldetése**

Az ECHA a szabályozó hatóságok között vezető szerepet tölt be a mérföldkönek számító, az emberi egészséget, környezetvédelmet, innovációt és versenyképességet előtérbe helyező, vegyi anyagokra vonatkozó uniós jogszabályok végrehajtásában.

Az ECHA segítséget nyújt a vállalatok számára a jogszabálynak való megfelelés terén, elősegíti a vegyi anyagok biztonságos felhasználását, tájékoztatást nyújt a vegyi anyagokról, és foglalkozik az aggodalomra okot adó vegyi anyagokkal.

### **Az ECHA jövőképe**

Az ECHA arra törekszik, hogy a kémiai biztonság területén a világ vezető szabályozó hatóságává váljon.

## **Az ECHA értékei**

### **Átláthatóság**

Az ECHA lehetővé teszi szabályozó partnerei és az érdekelt felek számára a tevékenységeiben való aktív részvételt, az Ügynökség döntéshozatali folyamata pedig átlátható. Érthetőek és könnyen elérhetőek vagyunk.

### **Függetlenség**

Függetlenek vagyunk valamennyi külső érdektől, és pártatlanok vagyunk a döntéshozatalban. Számos döntésünk meghozatala előtt nyilvános konzultációt szervezünk.

### **Hitelesség**

Döntéseink tudományosan megalapozottak és következetesek. A számonkérhetőség és a bizalmas információk biztonsága tevékenységeink sarokköveit jelentik.

### **Hatékonyság**

Célorientáltak és elkötelezettek vagyunk, és minden esetben az erőforrások bölcs felhasználására törekszünk. Szigorú minőségi követelményeket alkalmazunk, és betartjuk a határidőket.

### **A jólét melletti elkötelezettség**

Az európai emberek életminőségének javítása, valamint a környezet minőségének védelme és javítása érdekében ösztönözzük a vegyi anyagok biztonságos és fenntartható alkalmazását.

## Bevezetés

A munkaprogram az Európai Vegyianyag-ügynökség 2012. évi, azaz működésének ötödik teljes évére vonatkozó célkitűzéseit fogalmazza meg. Az éves munkaprogram alapját a 2012–2014. évi többéves munkaprogram képezi, amelyet 2011 júniusában, nyilvános konzultációt követően fogadott el az ECHA igazgatósága. A munkaprogram az ECHA tevékenység alapú igazgatási megközelítést követi, és tizenhét tevékenységre oszlik. Mindegyik tevékenység célkitűzésekkel és eredményekkel, továbbá az elért eredmények nyomán követését lehetővé tevő teljesítménymutatókkal rendelkezik.

2009 júniusában az Európai Bizottság (a Bizottság) új, a biocid termékek forgalomba hozataláról és felhasználásáról szóló rendeletre<sup>1</sup> tett javaslatot, amely jelenleg a második olvasatában van az Európai Parlament és a Tanács előtt. A javasolt rendelet további feladatokat ír elő az ECHA számára – különösen az egyes biocid termékekre vonatkozó engedélyezési kérelmek felülvizsgálatát 2013-tól kezdődően. Mivel az ECHA – a jogalap hatálybalépését megelőzően – további forrásokat kapott erre a célra, 2011-ben megkezdhetette a felvételi eljárásokat, az IT-eszközei módosításának vizsgálatát, továbbá a rendelettel kapcsolatos szaktudás kiépítését.

A Bizottság 2011 májusában a veszélyes vegyi anyagok kivitelére és behozatalára vonatkozó, az előzetes tájékoztatáson alapuló jóváhagyási eljárásról (PIC) szóló rendelet<sup>2</sup> átdolgozását javasolta, a felülvizsgált rendeletet várhatóan első olvasatában fogadja majd el az Európai Parlament és a Tanács. Az átdolgozás keretében 2013-tól egyes feladatok a Bizottság Közös Kutatóközpontjáról az ECHA-ra szállnak át, és ennél fogva várható, hogy az ECHA – kérésre – technikai és tudományos hozzájárulást és támogatást nyújt a Bizottságnak. Várakozásai szerint az ECHA a jogszabály hatálybalépése előtt megkezdheti az exportbejelentések feldolgozására való felkészülést, amennyiben kiegészítő forrást kap erre a célra.

Az ECHA végleges költségvetését és a humán erőforrás létszámtervét 2011 decemberében fogadja el az ECHA igazgatósága, miután a költségvetési hatóság (az Európai Tanács és a Parlament) végleg jóváhagyja az Európai Unió általános költségvetését. A jelen munkaprogram összeállításakor még bizonytalan volt, hogy az ECHA megkapja-e a 2006-ban a REACH-rendeletet kísérő pénzügyi kimutatásban a REACH és a CLP vonatkozásában előírt 20 új álláshelyet. A munkaprogram mindazonáltal feltételezi, hogy az ECHA 10 ideiglenes és 10 szerződéses alkalmazott formájában megkapja majd ezeket a humán erőforrásokat. Az ilyen humán erőforrásokhoz kapcsolódó tevékenységeket dőlt betűs szedés jelzi. Az ECHA végleges költségvetése a tárgyévre rendelkezésre álló díjbevétel újrabecslésén alapszik. Amennyiben a teljes bevétel vagy a jóváhagyott személyzeti számadatok jelentős mértékben eltérnek az aktuális becslésektől, a munkaprogramot ennek megfelelően kiigazítják.

---

<sup>1</sup> COM(2009) 267.

<sup>2</sup> A Bizottság 2011. május 5-i javaslata a veszélyes anyagok kiviteléről és behozataláról szóló 689/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet átdolgozására.



## Az ECHA 2012. évi kihívásai és prioritásai

Az év első kihívását annak biztosítása jelenti, hogy az ECHA készenlétben álljon a REACH szerinti második, 2013. május 31-i regisztrációs határidőre. Ez magában foglalja az ECHA információs szolgálata által a regisztrálóknak nyújtott támogatást, valamint a regisztrálással kapcsolatos igényekre vonatkozó iránymutatások aktualizálásának középpontba helyezését. Az ECHA a technikai dokumentáció és a kémiai biztonsági jelentések kiváló minőségben való elkészítéséhez támogatást nyújt a vezető regisztrálóknak. Szükség lesz a dokumentumbenyújtási folyamatok és a meglévő eszközök továbbfejlesztésére, valamint a kommunikációs és együttműködési tevékenységek célirányosítására. Az első regisztrációs határidővel kapcsolatos visszajelzések azt mutatták, hogy az ECHA-nak már 2012-ben, jóval a 2013-as határidő előtt készenlétbe kell állítania IT-alapú regisztrációs rendszereit és más eszközeit.

Az ECHA számára a második kihívást az értékelésekkel kapcsolatos elvárásoknak való megfelelés jelenti majd. Az értékelésnek és az iparág saját felelősségvállalásának együttesen bizalmat kell ébresztenie az uniós polgároknak az iránt, hogy az iparág regisztrációs dokumentációi jó minőségűek és megfelelnek a követelményeknek. Nagy lesz a munkaterhelés az értékelés területén, mivel a bevezetett anyagok 2010-es regisztrálásához kapcsolódó valamennyi vizsgálati javaslatot 2012. december 1-jéig kell megvizsgálni. Figyelemmel az ECHA azon megfigyelésére, hogy a dokumentáció minőségének javulnia kell, jelentős előrehaladást szükséges elérni a nagy mennyiségű vegyi anyagokra vonatkozó regisztrációs dokumentáció megfelelőségének ellenőrzése terén. Emellett az anyagok értékelésének az első közösségi gördülő cselekvési terv elfogadásával kell megkezdődnie, az ECHA-nak pedig segítséget kell nyújtania a tagállamok illetékes hatóságai számára az ilyen értékelésen áteső anyagok első tételéhez kapcsolódó esetleges szükséges információk megállapítását illetően.

A harmadik kihívás az engedélyezés területén jelentkezik majd, ahol az engedélyezési jegyzékben szereplő első anyagok esetében a közelgő kérelmezési határidők miatt 2012-ben valószínűleg sokkal nagyobb számú kérelem érkezik majd be. A Bizottság szakpolitikai célkitűzésként jelölte meg a 136 különös aggodalomra okot adó anyagot tartalmazó jelöltlistának az év végéig történő összeállítását. E célkitűzés eléréséhez a tagállamok és a Bizottság közötti intenzív együttműködésre van szükség az olyan anyagok meghatározását illetően, amelyekkel kapcsolatban az ECHA-tól támogatást kértek. Hosszú idő távlatában ezen anyagok közül sok kerül majd át az engedélyezési jegyzékbe.

Az ECHA által leküzdendő negyedik kihívást a biocid termékekről szóló új rendelet várhatóan 2013 folyamán sorra kerülő hatálybalépésével kapcsolatos készenlétének biztosítása jelenti majd. Az ECHA-nak előre fel kell készítenie az IT-rendszereket a biocid termékekkel kapcsolatos dokumentációk különféle típusainak benyújtására; létre kell hoznia és működtetnie kell a biocid termékekkel foglalkozó bizottságot; továbbá fel kell vennie és ki kell képeznie a sokféle dokumentációtípus feldolgozását és értékelését végző tudományos és egyéb szakértőket. Emellett az ECHA-nak fel kell készítenie információs szolgálatát, valamint a tagállamok információs szolgálatait, hogy képesek legyenek az iparág kérdéseinek megválaszolására; az iparágat segítő iránymutatást, útmutatókat és más eszközöket kell kidolgoznia; valamint az iparágat, a tagállamok illetékes hatóságait és a más érdekelt feleket az új jogszabályokból eredő kötelezettségekre emlékeztető kommunikációs kampányt kell indítania.

Az ötödik, a biocid termékekkel egy töről fakadó, de kisebb léptékű kihívás az előzetes tájékoztatáson alapuló jóváhagyásról (Prior Informed Consent, PIC) szóló rendelet

átdolgozásából ered majd, amely útján az EU a rotterdami egyezményt végrehajtja. Az átdolgozás révén a rendelet technikai végrehajtási feladatai a várakozások szerint a Bizottságról az ECHA-ra szállnak át. Noha ennek az új rendeletnek a munkaterhelés tekintetében az ECHA-ra gyakorolt hatása sokkal kisebb, mint a biocid termékekről szóló rendeleté, mindezek ellenére hasonló kihívásokat támaszt, mivel – a jogalkotási javaslat várhatóan korai elfogadása alapján – az előkészületi szakasz szintén rövid lesz, és részben átfedéseket mutat a biocid termékekkel kapcsolatos előkészületi szakasszal.

Az öt említett kulcsfontosságú prioritás mellett számos más kihívás is vár magára. A következő főbb kihívások vagy intenzívebbé teszik az aktuális tevékenységeket, vagy pedig teljes mértékben újak:

- A REACH szerinti első regisztrációs határidőig benyújtott dokumentációkban szereplő valamennyi bizalmas kezelés iránti kérelem felülvizsgálatának elvégzése annak ellenőrzése érdekében, hogy megfelelő indokolást fűztek-e hozzájuk, továbbá annak biztosítása érdekében, hogy amennyiben az indokolás nem volt megfelelő, ezt az információt a lehető leghamarabb nyilvánosságra hozzák.
- Véleménynyilvánítás a Bizottság számára a különféle korlátozási javaslatokról.
- Az annak meghatározására szolgáló általános kritériumok kidolgozása, hogy mikor kell megkövetelni az iparág általi regisztrációt vagy az árucikkekben lévő különösen veszélyes anyagokra vonatkozó kockázatkezelési intézkedések bevezetését.
- A tagállamok támogatása a különös aggodalomra okot adó anyagokkal azonos szintű aggodalomra okot adó anyagok (például a hormonháztartást megzavaró anyagok és a perzisztens, bioakkumulatív és mérgező (PBT) anyagokhoz hasonló anyagok, továbbá az esetlegesen túlérzékenységet kiváltó tulajdonsággal rendelkező anyagok) meghatározásában.
- Vélemények benyújtása a Bizottságnak a 2010-ben és 2011-ben a harmonizált osztályozással és címkézéssel kapcsolatban benyújtott dokumentációk nagy számára vonatkozóan, mivel e vélemények megformálása az RAC és az ECHA titkársága munkaterhelésének számottevő növekedését eredményezi.
- Az útmutatók frissítése, például a nanoanyagokra vonatkozó, a REACH szerinti tájékoztatási követelményeket és kémiai biztonsági értékeléseket illetően.
- Annak biztosítása, hogy az iparág által benyújtott adatokat tartalmazó IT-rendszer biztonságos, hatékonyabb és felhasználóbarát hozzáférést tegyen lehetővé a tagállamok illetékes hatóságai és végrehajtó hatóságai számára jogszabályi köteleességeik ellátásához.
- A harmadik országokkal való, a bizalmas információk és a teljes értékelések kicserélését lehetővé tevő első együttműködési megállapodás(ok) létrehozására irányuló, a REACH-kompatibilis jogszabályokat végrehajtó hatóságok erőfeszítései közötti szinergiák megteremtését célzó munka.
- Az ECHA közreműködik a REACH rendelet felülvizsgálatában, amelyet a Bizottságnak 2012. június 1-jéig kell elvégeznie, továbbá segítséget nyújt a Bizottság számára az esetleges nyomon követési intézkedéseknél is.
- Az ECHA erőfeszítéseket tesz annak érdekében, hogy a kkv-kat a lehető legnagyobb mértékben támogassa.

Az ECHA 2012-ben önálló ügynökséggé válik, mivel finanszírozása különféle jogi forrásokból történik majd. Az új rendeletek várhatóan akkor lépnek hatályba, amikor az ECHA REACH és CLP szerinti feladatai még mindig növekedést mutatnak volumenük tekintetében, így aktuális munkatársai közül egyetlen sem vonható el jelenlegi feladataitól az új feladatok ellátására. Mindamelllett az ECHA továbbra is a lehető legmagasabb szintű szinergia megteremtésére törekszik a különféle jogszabályok végrehajtása között azért, hogy a lehető legkisebb legyen az iparágra és az európai adófizetőkre nehezedő teher.

# 1. A REACH- és a CLP-folyamatok végrehajtása

## 1. tevékenység: Regisztrálás, adatmegosztás és ismeretterjesztés

### 1. A 2012. év fő kihívásai

#### *A regisztrálások és a dokumentáció benyújtása*

A REACH azon az elven alapszik, hogy egy adott anyagban rejlő kockázatok azonosítása és kezelése az anyagot gyártó, importáló, forgalmazó, illetve felhasználó vállalat felelőssége. Az anyagokat évi legalább 1 tonna mennyiségben gyártó vagy importáló vállalatoknak bizonyítaniuk kell, hogy az ECHA-hoz benyújtott regisztrációs dokumentáció révén vállalták ezt a felelősséget. Az ECHA ezt követően – a regisztrációs szám hozzárendelését megelőzően – elvégzi a kapott információ teljességének és a regisztrálási díj kifizetésének ellenőrzését.

A beérkező regisztrálások tekintetében 2012 átlagos év lesz: a beérkező dokumentációkat várhatóan főként a korábban benyújtott regisztrálások aktualizálása alkotja majd, kisebb részben pedig a későbbi, 2013-as vagy 2018-as regisztrációs határidejű bevezetett anyagok vállalatok által történő korai regisztrálásai, továbbá a nem bevezetett anyagok új regisztrálásai. A dokumentációk aktualizálására várhatóan üzleti vagy tudományos okból kerül sor, például akkor, amikor a regisztrált anyag mennyisége vagy felhasználása megváltozott, vagy új ismeretek válnak hozzáférhetővé az anyag kockázatairól; vagy szabályozási okokból, például az ECHA megfelelés-ellenőrzési határozatait vagy a bizalmas adatkezelés iránti kérelem ECHA általi értékelését követő további információigény benyújtását követően. Emellett a 2011-ben a regisztrálók nevének nyilvánosságra hozataláról hozott határozat arra ösztönözheti a vállalatokat, hogy nevük bizalmas kezelését kérik, ami további nagy számú aktualizálást vonna maga után, ez pedig olyan forgatókönyvet eredményezhet, amelynek számszerűsítése még nem történt meg. Végezetül az is előfordulhat, hogy az intermedierként regisztrált anyagok esetében megállapítást nyerne, hogy nem felelnek meg az enyhébb információs követelményeket lehetővé tevő követelményeknek, és ilyen módon a megfelelő dokumentációkat aktualizálni kellene annak érdekében, hogy magukba foglalják a regisztrálási adatok teljes sorát.

Az ECHA másik fontos feladata a REACH szerinti 2013-as regisztrálási határidőre való felkészülés. Ez a tevékenységek egész sorát indítja el, köztük a piaci információk tervezési célokból történő gyűjtését; a regisztrálók részére való, a technikai dokumentáció és a kémiai biztonsági jelentések kiváló minőségben való elkészítését lehetővé tevő tanácsadást; a dokumentációbenyújtási folyamatok és a meglévő eszközök továbbfejlesztésének végrehajtását; végezetül pedig a kommunikációs és együttműködési tevékenységeket.

A 2010-es határidő után nyert elismerést, hogy a Bizottság, az ECHA és az iparági szervezetek igazgatóiból álló Igazgatói Kapcsolattartó Csoport (DCG) meghatározó szerepet játszott a sikeres eredmény elérésében: emiatt a DCG úgy határozott, hogy munkáját a következő határidőig folytatja. 2012 elsődleges célkitűzését a 2013-as határidővel kapcsolatban folyamatban lévő előkészületek és a vállalatok felkészültségének figyelemmel kísérése és megvitatása, valamint a továbbfelhasználókkal és az osztályozási és címkézési jegyzékkel kapcsolatos munkák nyomán követése jelenti. A DCG megerősíti az iparági regisztrálási szándékokat is, lehetővé téve ilyen módon az ECHA számára, hogy hatékonyabban tervezze meg emberi és technikai erőforrásait. A DCG emellett szükség esetén foglalkozik az újonnan felmerülő problémákkal is.

Előre látható, hogy 2013-ban a regisztrálók között nagyobb arányban lesznek jelen a kisebb vállalatok, de jelenleg még nem ismert, hogy ez 2010-hez képest jelentős különbséget okoz-e majd a kkv-regisztrálók arányát illetően. Ezzel összefüggésben az ECHA a lehető legnagyobb mértékben optimalizálni fogja a regisztrációs eljárásokat és a támogatási mechanizmusokat, ideértve az „Útmutató a regisztráláshoz” című dokumentum aktualizálását is. Emellett 2012 közepére az iparág rendelkezésére kell állnia annak a tanácsadásnak, iránymutatásnak és eszköztárnak – különösen a Chesar eszköznek –, amely a regisztrálások második hulláma során az iparág, és különösen a vezető regisztrálók támaszául szolgálhat a kémiai biztonsági jelentések jó minőségben történő benyújtásához. Az említett eszközök kifejlesztésére a kémiai biztonsági értékelés fejlesztésével foglalkozó ECHA-programmal kapcsolatban kerül sor. Az ECHA készen áll arra is, hogy például webszemináriumok vagy a vezető regisztrálóknak nyújtott specializált támogatás útján reagáljon a regisztrálók specifikus igényeire, amennyiben ilyen igény merülne fel.

Az ECHA intenzívebbé teszi az intermedierek regisztrálásának ellenőrzését annak megerősítése érdekében, hogy a regisztrálások megfeleljenek a REACH-rendelet 17. vagy 18. cikke által megállapított feltételeknek. A könnyített tájékoztatási követelmények alkalmazása kizárólag abban az esetben lehetséges, ha a felhasználás összhangban van az intermedierként történő felhasználásnak a 3. cikk (15) bekezdésében szereplő meghatározásával, és ha szigorúan ellenőrzött feltételek állnak fenn. Az intermedierként történő regisztrálás indokolatlan alkalmazása a kockázatok ellenőrzésének biztosítása szempontjából releváns információ hiányát eredményezi. Emellett azzal az eredménnyel is járhat, hogy indokolatlanul csökken az anyag prioritása a különös aggodalomra okot adó anyagként a jelöltlistába történő felvételre való kiválasztás tekintetében; mindez a jelöltlistán szereplő anyag indokolatlanul alacsonyabb rangsorolásához vezethet a további kockázatkezelés szempontjából, és a XIV. mellékletben szereplő anyagok felhasználásának az engedélyezési követelmények alóli megalapozatlan mentesítését eredményezheti. Ennélfogva az ECHA ellenőrizni fogja, hogy az adott anyagot ténylegesen intermedierként használják-e, vagy a szigorúan ellenőrzött feltételeknek kell vonatkozniuk rá. Szükséges esetben a regisztrálót felkéri a feltételek teljesülését alátámasztó meglévő anyagok benyújtására. A tagállami illetékes hatóságokat és végrehajtó hatóságokat az ECHA felkéri, hogy járjanak el az országaikban működő érintett regisztrálókkal folytatott levelezés ügyében, hogy megtehessek a végrehajtási intézkedéseket, amennyiben az intermedierek státusz feltételei nem teljesülnek. Abban az esetben, ha a REACH-rendelet 17. és 18. cikkében előírt feltételek nem teljesülnek, további megfelelőségi ellenőrzésekkel kapcsolatos határozatok alkalmazhatók annak biztosítása érdekében, hogy a dokumentáció megfeleljen a rendes tájékoztatási követelményeknek.

Az ECHA 2012-ben is továbbfejleszti valamennyi dokumentációbenyújtási eljárást. Várhatóan beépíti majd az ECHA-IT rendszerébe az engedélyezési kérelmeket és a CLP-rendelet 24. cikke szerinti alternatív kémiai név használatára vonatkozó kérelmeket.

### ***Adatmegosztás és anyagazonosítás***

Az ugyanazon terméket gyártó vagy importáló vállalatoknak – az adataik megosztását és a további vizsgálatok szükségességének közösen való meghatározását követően – együttesen kell benyújtaniuk regisztrációjukat, elősegítve a szükségtelen állatkísérletek elkerülését és a regisztrálók költségeinek csökkentését. A REACH lehetőséget biztosít a regisztrálóknak az úgynevezett kereszthivatkozással megközelítés alkalmazására is, azaz hogy a saját anyagukkal azonos anyagkategóriába tartozó más anyagok tulajdonságai és hatásai alapján jelezzék előre anyaguk tulajdonságait és hatásait. A sikeres közös regisztrálás, a pontos adatmegosztás és a megfelelő kereszthivatkozással megközelítés

kizárólag abban az esetben lehetséges, ha valamennyi fél világosan átlátja az anyagoknak a REACH rendszerében való azonosítását. Következésképpen valamennyi REACH- és CLP-folyamat a pontos anyagazonosításon alapul, mivel mindkét rendelet az anyag fogalma alapján működik.

2012-ben várhatóan intenzív marad az anyagazonosítással kapcsolatos tevékenység, mivel az Ügynökség a REACH szerinti más folyamatok révén vizsgálat alá vonja az első határidőig regisztrált anyagok azonosságát. Az adott anyagra vonatkozó vizsgálati javaslatok értékelése kizárólag akkor végezhető el, ha az anyagot a regisztrációs dokumentáció azonosítja. Annak biztosítása érdekében, hogy az anyagazonosítás a REACH és a CLP szerinti valamennyi folyamatban következetes módon történjék, az ECHA valamennyi folyamatot felülvizsgálja az anyagazonosítás szempontjából, és szükség esetén dokumentálja a megközelítést, majd aktualizálja az iránymutatást. Az ECHA támogatást nyújt az iparági szervezeteknek és a regisztrálóknak ahhoz, hogy a 2013-as regisztrálásokra – amennyiben szükséges – tisztázni tudják anyagaik azonosítását.

Várható, hogy a regisztrálásaikat a 2013-as határidőre tevékenyen előkészítő társaságok az anyagazonosítás mellett az adatmegosztásról és a költségmegosztásokról folyó tárgyalásokba is bekapcsolódnak. Az ECHA a 2010-es tanulságok alapján támogatja ezeket a folyamatokat, hogy valamennyi érdekelt fél számára megkönnyítse a REACH szerinti követelmények megértését, és előmozdítsa a legjobb gyakorlatok terjedését. Ezt a törekvést tükrözi majd az adatmegosztási útmutatónak a tervek szerint 2012-ben megjelenő, aktualizált változata is. Az ECHA a kkv-k körében ismeretterjesztő tevékenységet kíván folytatni a REACH keretében őket megillető adatmegosztási jogokról, valamint emlékeztetni kívánja valamennyi vállalatot arra, hogy a második regisztrációs határidővel kapcsolatos információigény mérséklése érdekében az adatmegosztás feltételeinek, így az adatmegosztás költségeinek nemcsak méltányosnak, átláthatónak és megkülönböztetéstől mentesnek kell lenniük, hanem arányosnak is. A cél a tényleges adatmegosztási viták keletkezésének minimalizálása.

Azonban még a tervbe vett erőfeszítések ellenére is arra lehet számítani, hogy a közelgő második határidő miatt 2012-ben növekedni fog az új adatmegosztási kérelmek és az ECHA elé kerülő vitarendezési kérelmek száma. Az ECHA meglehetősen korlátozott szerephez jut ebben a folyamatban. Röviden összefoglalva: az ECHA-nak értékelnie kell a két fél közötti levelezést, és meg kell határoznia, hogy melyikük volt a felelős a tárgyalás sikertelenségéért abban az értelemben, hogy nem tett ésszerű erőfeszítést a pozitív eredmény elérése érdekében. Mindazonáltal a 2010-es tapasztalatok fényében az Ügynökség felülvizsgálja vitarendezési eljárásait annak érdekében, hogy a lehető legeredményesebbé tegye azokat az érdekelt felek szempontjából. Az ECHA emellett tájékoztatást nyújt a tagállamok illetékes hatóságainak a viták jellegéről, valamint a viták eredményéről is.

A megkeresési folyamaton keresztül bonyolított adatmegosztási tevékenységek – például a 12 évnél régebbi adatoknak a potenciális regisztrálókkal való közlése – várhatóan szintén elég magas szinten marad 2012-ben. Folytatódni látszik az a 2010 őszén elindult tendencia, hogy az ECHA meglepően nagy számban kap a bevezetett anyagokra vonatkozó megkereséseket, és minél több anyagot regisztrálnak, annál több kapcsolatot kell létrehozni egy-egy megkeresést követően. A 2011-ben elért előrehaladást követően az ECHA fenntartja a kitűzött határidőn belül feldolgozott megkeresések szintjét. E cél érdekében az ECHA a még nagyobb mértékben az adatok hatékony megosztására összpontosító, gyors eljárás biztosítása érdekében tovább ésszerűsíti a megkeresésekkel kapcsolatos folyamatot. Végezetül újabb és újabb olyan vállalatok jelennek meg az uniós piacon, amelyek első alkalommal gyártanak vagy hoznak be bevezetett anyagot legalább 1 tonna mennyiségben. Az ECHA a rájuk vonatkozó regisztrációs határidő előtt legfeljebb

egy évig fogadja az e társaságoktól érkező késői előzetes regisztrációkat, és adott esetben támogatást nyújt az (előzetes) SIEF-tevékenységekhez, különösen az újonnan alakult SIEF-ek és a vezető regisztrálók tekintetében.

### **Tájékoztató – az információkhoz való nyilvános elektronikus hozzáférés**

A vegyi anyagokra vonatkozó információknak az ECHA webhelyén történő díjmentes közzététele 2012-ben is kiemelt feladata lesz az ECHA-nak, mivel a REACH-ben egyértelműen megfogalmazódik az a törekvés, miszerint a polgárokat tájékoztatni kell az általuk használt vegyi anyagok potenciális kockázatairól. 2012-ben az ECHA továbbfejleszti eljárásait annak érdekében, hogy a hozzá beérkező különféle típusú dokumentációk nyomán gyorsabban terjeszthesse a vegyi anyagokra vonatkozó információkat. Az ECHA emellett a már közzétett információkat kiegészíti a regisztrálók azonosságával, valamint az ilyen anyagokhoz rendelt regisztrációs számokkal, továbbá az anyagok tulajdonságaira vonatkozó további információkkal, például a PBT-értékelés eredményével. Az ECHA emellett folyamatosan használhatóbbá és felhasználóbarátabbá igyekszik tenni az ismeretterjesztő webhelyen közzétett adatokat. Annak érdekében, hogy a nyilvánosságnak a lehető legszélesebb köre férhessen hozzá az ECHA által terjesztett adatokhoz, az ECHA webhelyén terjesztett információkat továbbra is folyamatosan az OECD eChemPortal portáljára mutató hivatkozásokkal látjuk el.

A REACH lehetővé teszi a vállalatok számára, hogy bizalmas üzleti információik védelme érdekében kérjék dokumentációik bizonyos elemeinek bizalmas kezelését. A dokumentációkban benyújtott, bizalmas adatkezelés iránti kérelmeket bevett, átlátható kritériumok szerint értékeljük, a bizalmasnak minősülő információkat pedig nem hozzuk nyilvánosságra. Amennyiben az IUPAC-név bizalmas jellegét kérik, az ECHA ellenőrzi a regisztráló által javasolt nyilvános nevet annak biztosítása érdekében, hogy a név megfelelő módon fejezze ki az anyag kémiai karakterét. 2012-ben lezárul a 2010-es határidőig benyújtott valamennyi bizalmas adatkezelés iránti igény értékelése, hogy az ECHA a legteljesebb tájékoztatást nyújthassa a nyilvánosságnak.

## **2. Célkitűzések és mutatók**

### Célkitűzések

1. Valamennyi dokumentáció és adatmegosztási vita feldolgozása, valamint a bizalmas adatkezelésre vonatkozó kérelmek értékelése az ECHA által elfogadott szabványos eljárásokkal összhangban és a jogszabályban megállapított határidőkön belül, illetve a célkitűzéseknek megfelelően történik. A határozatok jól megindokoltak és magas technikai és tudományos színvonalat képviselnek.
2. A nyilvánosság a regisztrálást követően ésszerű időn belül és egyszerűen férhet hozzá az összes regisztráltanyag-dokumentációból származó információkhoz.

### Teljesítménymutatók és célok

<b>Mutató</b>	<b>2012. évi cél</b>	<b>Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága</b>
A jogszabályban megállapított határidőn belül feldolgozott regisztrációk, PPORD-bejelentések és adatmegosztási viták százalékaránya	100%	A REACH-IT havi jelentésében rögzített idő

A célul kitűzött határidőn (20 munkanapon) belül feldolgozott megkeresések százalékaránya	80%	A REACH-IT havi jelentésében rögzített idő
A 2011 végéig regisztrációs számot kapott regisztrációs dokumentációkkal összefüggő bizalmas kezelés iránti kérelmek értékelésének szintje	100%	A munkafolyamat-rendszerben rögzített értékelés. Havi ellenőrzés
Az ECHA által a működésének megkezdése óta kapott valamennyi regisztrációs dokumentációból közzétett nyilvános információ százalékaránya	90%	A rögzített közzétételek aránya. Havi ellenőrzés
Az érdekelt felek elégedettségének szintje a tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével kapcsolatban	Magas	Éves felmérés

### 3. A legfontosabb eredmények

- Körülbelül 5000 regisztrálás, 200 PPORD feldolgozása és 30 PPORD értékelése.
- Körülbelül 1800 megkeresési dokumentáció és 75 adatmegosztási vita feldolgozása.
- Megközelítőleg 750 a 2010–2011-es időszakból származó, és legalább 160 új kérelem értékelése.
- Az ECHA webhelyén közzétett és az OECD eChemPortal portálra mutató hivatkozással ellátott, regisztrációs dokumentációkból származó információk.
- Aktualizált útmutatók és más megfelelő információk.
- Gyakorlati tanácsadás (például műhelytalálkozók és képzés) arról, hogy miként javíthatják CSR-jeik minőségét és a szállítói lánc további tagjaival közölt expozíciós forgatókönyv minőségét. Tartalmazza a jó minőségben összeállított kémiai biztonsági jelentés példáit is.

## **2. tevékenység: Értékelés**

### **1. A 2012. év fő kihívásai**

#### ***Dokumentációk értékelése***

A dokumentációk értékelése a vizsgálati javaslatok vizsgálatából és a megfelelőségi ellenőrzésekből tevődik össze. A megfelelőség ellenőrzésének célja annak vizsgálata, hogy a regisztrációs dokumentáció megfelel-e a REACH-rendelet követelményeinek, a vizsgálati javaslatok vizsgálatának célja pedig annak biztosítása, hogy az adott anyagra vonatkozó információk gyűjtése a valós információs igényekhez igazodjon, és elkerüljék a szükségtelen állatkísérleteket. A dokumentáció értékelése magában foglalja a különböző tudományágakból eredő szakértői ismereteket felhasználó tudományos döntéshozatalt. Az ECHA döntéseinek tudományos és jogi ellenőrzését az érintett regisztrálók és a tagállamok végzik el. Ehhez mindazonáltal az szükséges, hogy a tudományos értéktételek jól megalapozottak legyenek. Ez jelentős kihívást jelent az ECHA titkársága számára, különösen az évi több száz dokumentációértékelés nagy sebességű feldolgozása iránti igénnyel és a valamennyi tagállamot magában foglaló, több eljárásbeli lépésből álló döntéshozatali folyamattal együtt.

Az ECHA kötelessége, hogy megvizsgálja a regisztrálók vagy a továbbfelhasználók által benyújtott összes vizsgálati javaslatot, és a REACH-rendeletben előírt határidőkön belül határozattervezetet készít. 2012-ben az ECHA folytatja a 2010-es határidőig benyújtott regisztrációkban szereplő vizsgálati javaslatok elemzését, amelyek vonatkozásában a határozattervezeteket 2012. december 1-jéig kell elkészítenie. Emellett a regisztrált, nem bevezetett anyagra vonatkozó vizsgálati javaslatok esetében a határozattervezeteket 180 napon belül kell elkészíteni. Figyelemmel a 2010-es regisztrációs dokumentációkban előforduló vizsgálati javaslatok nagy számára, az ECHA-nak erőforrásai jelentős részét kell a vizsgálati javaslatok elemzésével kapcsolatos értékelésre fordítania.

A megfelelőség ellenőrzése az a szabályozási feladat, amelyet az ECHA a REACH-rendelet (65) preambulumbekzdésében előírt célkitűzések teljesítése, azaz a regisztrációk általános minősége iránti bizalom felkeltése és a REACH követelményeinek való megfelelőség érdekében alkalmaz. A feladat még fontosabbá vált, mivel az ECHA megfigyelése szerint általános igény támadt a regisztráció minőségének javítása iránt. Az ECHA kötelessége a megfelelőségi ellenőrzések mennyiségi tartományonkénti elvégzése a benyújtott regisztrációk legalább 5%-ának esetében. A 2010-es első regisztrálási határidőig benyújtott dokumentációk tekintetében az ECHA elkötelezte magát az 5%-os cél 2013 végéig történő elérése mellett. E terv alapján 2012-ben 250 megfelelőségi ellenőrzést kell elvégezni. A megfelelőségi ellenőrzések fontossági sorrendjének megállapítása kiterjed majd az olyan anyagok dokumentációira is, amelyeket nanotechnológiával előállított formájukban regisztráltak, illetve amelyek esetében ismert, hogy nanotechnológiával előállított formájukban alkalmazzák őket.

A REACH mellékletei szerinti tájékoztatási követelmények kielégítésére szolgáló alternatív módszerek végrehajtásáról szóló, a 117. cikk (3) bekezdése alapján elkészített, 2011-ben közzétett jelentés feltárta, hogy a hosszabb távú vizsgálatokkal kapcsolatos tájékoztatási követelményeket gyakran interpolációval elégítik ki, illetve megindokolják az egységesen előírt tájékoztatás elhagyását. A megfelelőség ellenőrzésének eredményei ugyanakkor azt jelzik, hogy az interpoláció minősége és a vizsgálatok elhagyásának indokolásai gyakran elégtelenek, és az osztályozás és a címkézés, illetve a kockázatértékelés szempontjából nem megfelelőek. A jövőbeni megfelelőségi ellenőrzésekkel kapcsolatos rangsorolás és célirányosítás figyelemmel lesz majd ezekre a tényekre. Az ECHA támogatja a regisztrációs dokumentációk minőségének javítását, és



2013-as regisztrációs kampányában különös figyelmet fordít a regisztrációs dokumentációk minőségére (például az expozíció alapuló adatelhagyásra és az alternatív módszerek használatára), mivel a regisztrálók gyakran nem felelnek meg az elvárásoknak, és továbbra is arra kéri a regisztrálókat, hogy előretekintő módon aktualizálják regisztrációs dokumentációikat.

Szükség lesz az ECHA munkatársai tudományos és adminisztratív kapacitásának bővítésére, mivel a 2010. december 1-jéig regisztrált, nagy mennyiségben gyártott, bevezetett anyagok esetében lesz majd a legnagyobb a dokumentációnkénti információtartalom. Az ECHA tapasztalatai eddig azt mutatták, hogy ezen információ tetemes részét nem az aktuálisan elfogadott és minőségbiztosítással rendelkező vizsgálati módszerekkel állítják elő. Emellett a 117. cikk (3) bekezdése szerinti, az alternatív módszerek alkalmazásáról szóló jelentés azt mutatta ki, hogy a regisztrálók nagy számban alkalmazták a kereszthivatkozásos és a csoportosításon alapuló megközelítést az olyan bonyolultabb veszélyességi végpontokkal kapcsolatos tájékoztatási kötelezettségek kielégítésére, amelyek nagyobb költségekkel és több állatkísérlettel jártak volna, ha a rendes tájékoztatási követelményeknek kellett volna megfelelni. Ez szükségszerűen megnehezíti majd a dokumentációk értékelését és összetett, tudományos szempontból is kihívást jelentő kérdéseket fog felvetni. A jelen helyzet szerint betervezett erőforrásokkal és az aktuális feltételezéseknek megfelelően az ECHA azt várja, hogy évente körülbelül 600 dokumentációértékelést tud párhuzamosan végezni.

Az értékelési folyamatok 2011-es általános eredményeit az ECHA által 2012. február végén közzétett éves előrehaladási jelentés tartalmazza. A jelentés tartalmazni fogja a potenciális regisztrálóknak tett, a jövőbeni regisztrációk minőségének javítására irányuló ajánlásokat, amelyek kitérnek az alternatív állatkísérleti módszerek alkalmazásának optimalizálásáról és az értékelési megközelítésekre. Annak érdekében, hogy általánosan hozzájáruljon a REACH-rendelet sikeréhez és az anyagok ellátási láncban belüli biztonságos használatához, az ECHA összegyűjti és közli a szükséges információkat. Az ECHA különféle kommunikációs eszközöket és csatornákat, például az érdekelteknek szóló rendezvényeket, műhelytalálkozókat és adatlapokat is felhasznál majd annak biztosítására, hogy az iparág megfelelően megismerje a dokumentációértékelést, illetve megfelelő visszajelzést kapjon belőle. A dokumentáció értékelésével összefüggésben az ECHA az adott helyzetnek megfelelően közli az iparág egészével a kémiai biztonsági jelentések és az expozíciós forgatókönyvek minőségével kapcsolatos megállapításait, illetve a minőség javítását célzó ajánlásait.

Annak érdekében, hogy az első határidőig benyújtott regisztrációkkal kapcsolatban megszerzett ismeretek fényében javítani lehessen a regisztrációk minőségét, a következő, 2013. májusi regisztrálási határidőig intenzívebb kommunikációt és interakciót kell folytatni az iparágakkal. Folyamatos további kommunikációra van szükség a többi érdekelt féllel is, különösen a vizsgálati javaslatok folyamatos értékelésével és az *in vivo* állatkísérleteket kérő potenciális határozatokkal kapcsolatban. Az érdekelt felek mindkét típusára vonatkozóan külön stratégiákat dolgozunk ki.

### ***Az anyagok értékelése***

Az anyagok értékelésének célja annak megállapítása, hogy az adott anyag kockázatot jelent-e az emberi egészségre vagy a környezetre. Az anyagok értékelését a tagállamok illetékes hatóságai végzik, amelynek részeként elemezni kell az összes rendelkezésre álló információt, és adott esetben további adatokat kell bekérni a regisztrálótól. Az összegyűjtött és az anyagok értékelésének eredményeként kapott információkat, valamint a levont következtetéseket rendelkezésre bocsátjuk, hogy a REACH vagy a CLP, illetve más jogszabályi keretek szerinti más folyamatok során felhasználják azokat.

## **A közösségi gördülő cselekvési terv**

Az ECHA meghatározó szerepet tölt be a Közösség anyagokra vonatkozó gördülő cselekvési tervének (CoRAP) létrehozásában és aktualizálásában. Az első CoRAP elfogadására 2012. február 28-án kerül sor; a terv 2012-re, valamint – amilyen mértékben csak lehetséges – 2013-ra és 2014-re vonatkozóan tartalmazza majd az anyagok és az egyes anyagok értékelését végző tagállamok jegyzékét. A CoRAP-ot évente, február 28-ig kell aktualizálni; az első éves aktualizálásra várhatóan 2013. február 28-ig kerül sor.

Az egyes éves aktualizálásokra vonatkozóan az ECHA lépésről lépésre haladó kiválasztási és rangsorolási eljárást alkalmaz. 2012-ben kiemelt feladatunk lesz a 2011. évre elfogadott CoRAP kiválasztási kritériumainak további pontosítása és végrehajtása. A jelölt CoRAP-anyagok kiválasztása az elsőbbségi sorrend megállapítására szolgáló, a 2012. év során folyamatosan finomhangolt IT-eszközök alkalmazásán alapul majd. A kiválasztás és a rangsorolás egyaránt szükségessé teszi az IT-eszközökkel kiválasztott regisztrációs dokumentációk alapos szakértői és manuális ellenőrzését. Hasonló szakértői tanácsra lesz szükség az új jelölt CoRAP-anyagok kiválasztását alátámasztó támogató dokumentáció összeállításához. Az ECHA biztosítani fogja a CoRAP kidolgozásának a többi folyamattal történő megfelelő összekapcsolását, ami (a Közösség egészére kiterjedő) kockázatkezelési intézkedések létrehozását eredményezheti (engedélyezés, korlátozás, osztályozás és címkézés).

A tagállamokkal a CoRAP éves aktualizálásaival kapcsolatban folytatott együttműködés kiterjed a tagállami illetékes hatóságokkal a kiválasztási és rangsorolási folyamatok szükségszerű szinergiáinak megteremtése érdekében való együttműködésre is.

## **Az anyagértékelési folyamat**

Az ECHA ezenfelül részt vesz a teljes anyagértékelési folyamat koordinációjában. Az első CoRAP 2012. február 28-ig történő közzétételét követően a tagállamok illetékes hatóságai megkezdik a saját értékelő munkájukat. Mivel a folyamatot most hatják végre először, előfordulhat, hogy a tagállami illetékes hatóságoknak támogatásra és képzésre lesz szükségük munkájuk elvégzéséhez. Az ECHA 2012-ben is egyértelmű folyamatátogatást nyújt. Az ECHA – a tagállamok illetékes hatóságaival együtt – meghatározza a folyamat megfelelő lépéseit, és hozzáférhetővé teszi a munka rögzítéséhez szükséges sablonokat és a vonatkozó utasításokat. 2012-ben teljes mértékben végrehajtjuk a gyakorlatban az anyagértékelési folyamatot, és a tagállami illetékes hatóságokkal együtt gyakorlatias és hatékony párbeszéd keretében határozzuk meg a további eljárási fejlesztéseket. A tagállami illetékes hatóságok által 2011-ben jelzett kapacitás alapján úgy becsülhető, hogy 2012-ben körülbelül 40 anyag esetében kerül sor anyagértékelésre. A 2011 májusában az anyagok értékeléséről tartott ECHA-műhelytalálkozón a tagállami illetékes hatóságok azt a kívánságukat fejezték ki, hogy szeretnének a tagállami illetékes hatóságok munkatársainak tartott speciális szemináriumok és képzési események formájában jogi és tudományos támogatást kapni, különösen 2012-ben, amely az új folyamat végrehajtásának első éve.

Az anyagértékelés eredményeként a tagállamok illetékes hatóságai az észlelt problémákat tisztázó tájékoztatási követelményeket kérő határozattervezetet javasolhatnak. Ha a tagállamok a jelentéstevő tagállam határozattervezetével kapcsolatban módosításokat javasolnak, akkor – ahogyan az a dokumentáció értékelése esetében is fennáll – a döntéshozatali folyamatban mind a 27 tagállam és a tagállami bizottság is részt vesz. A végén azonban – a tagállami bizottságon belüli egyhangúság esetén – az ECHA hozza meg a végső döntést. Ha nincs egyhangú álláspont, akkor a

határozatot a Bizottság hozza meg. Az ECHA ennél fogva annak biztosítására törekszik, hogy a tájékoztatási követelményekre vonatkozó határozattervezetek a jogszabályban előírt határidőn belül elkészüljenek, továbbá hogy tudományos szempontból következetesek és jogilag megalapozottak legyenek. A tagállamok illetékes hatóságai által feldolgozható első 40 anyag esetében az ECHA katalizátorként jár el. A becslések szerint ennek eredményeképpen az ECHA munkatársainak legfeljebb 40 jelentést és 30 határozattervezetet kell a jogi és tudományos következetesség szempontjából ellenőrizniük.

Az ECHA emellett adminisztratív tekintetben is összehangolja az anyagértékelési folyamatot. Ez – többek között – az ECHA és az egyes tagállami illetékes hatóságok közötti (a hatályos keretszerződésen belüli) egyedi szolgáltatási szerződések megkötését, a tagállamok illetékes hatóságai által elvégzendő és dokumentálandó anyagértékelési feladatok kiosztását, valamint az ECHA-nak küldött számlák feldolgozását foglalja magában. Bizonyos esetekben a teljes összeg 25%-át előlegként kell megfizetni a szolgáltatási szerződés aláírását követően.

Az anyagértékelés eredményeinek a regisztrálókkal és a nyilvánossággal való közlése szintén az ECHA feladatkörébe tartozik. A CoRAP-anyagok kiválasztásának kritériumait és az elfogadott CoRAP-jegyzéket az Ügynökség 2012-ben teszi közzé.

## 2. Célkitűzések és mutatók

### Célkitűzések

1. A jogszabályi követelményeknek és a többéves tervezésnek megfelelő, tudományos és jogi szempontból megbízható dokumentációértékelési határozattervezetek készítése.
2. Az ECHA az első CoRAP közzétételével eredményesen elindította az anyagértékelési folyamatot, és gondoskodott a tényleges értékelő munkát végző tagállami illetékes hatóságok megfelelő koordinációjáról és támogatásáról.

### Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
A jogszabályban megállapított határidőn belül elvégzett megfelelési ellenőrzések százalékaránya	100%	Havi belső jelentés
A jogszabályban megállapított határidőn belül ellenőrzött vizsgálati javaslatok százalékaránya	100%	Havi belső jelentés
A 2010-es határidőig benyújtott, a legmagasabb mennyiségi besorolásba tartozó dokumentációkkal kapcsolatos 5%-os célkitűzés elérése érdekében elvégzett megfelelési ellenőrzések aránya	35%	Negyedéves belső jelentés
A tagállami bizottság által egyhangúan elfogadott	90%	Havi belső jelentés

határozattervezetek százalékaránya		
A tagállamok illetékes hatóságai elégedettségének szintje az anyagértékeléshez nyújtott ECHA-támogatás vonatkozásában	Magas	Éves felmérés

### 3. A legfontosabb eredmények

- 360 megvizsgált vizsgálati javaslat és elkészített határozattervezet.
- 250 elvégzett megfelelőségi ellenőrzés.
- Az első CoRAP közzététele 2012. február 28-ig.
- Legfeljebb 40, a tagállamok által a CoRAP szerint kezdeményezett anyagértékelés, hogy az értékelések a jogszabályban előírt határidőig (2013 februárjáig) lezárulhassanak; a folyamatot az ECHA sikeresen irányítja és koordinálja.
- A REACH 54. cikke szerinti értékelési jelentés közzététele 2012. február 28-ig.
- Az iparággal való kapcsolattartás és együttműködés a következő regisztrálási határidőre való felkészülés érdekében.

### **3. tevékenység: Kockázatkezelés**

#### **1. A 2012. év fő kihívásai**

##### ***Engedélyezés***

A REACH szerinti engedélyezési folyamat célja a belső piac megfelelő működésének biztosítása, valamint – egyidejűleg – a különös aggodalomra okot adó anyagok (SVHC-k) felhasználásából eredő kockázatok megfelelő ellenőrzésének és annak biztosítása, hogy ezeket az anyagokat fokozatosan megfelelő alternatívákkal helyettesítsék, amennyiben az gazdaságilag vagy műszakilag megvalósítható.

##### **A különös aggodalomra okot adó anyagok azonosítása és a XIV. melléklet szerinti ajánlások**

A 2010 márciusában az ECHA-nál tett látogatásukkor Antonio Tajani bizottsági alelnök és ipar- és vállalkozáspolitikai biztos és Janez Potočnik környezetvédelmi biztos által bejelentett szakpolitikai célkitűzés teljesítéséhez 2012-ben több mint 60<sup>3</sup> SVHC-dokumentációnak kell beérkeznie az ECHA-hoz. Az ECHA továbbra is eleget tesz a legalább öt dokumentáció előkészítésére és arra irányuló kötelezettségvállalásainak, hogy támogatást nyújt a Bizottságnak a lehető legjobb jelöltek meghatározásához.

A különös aggodalomra okot adó anyagok dokumentációinak feldolgozása végül a jelöltjegyzékeknek az év közepéig és majdnem az év végéig történő aktualizálásához vezet. Annak elősegítése érdekében, hogy a lehető legtöbb tagállamból nyújthassanak be jó minőségű dokumentációkat, az ECHA eszközöket és lehetőséget biztosít a tagállamoknak a különös aggodalomra okot adó anyagokkal kapcsolatos munkájuk összehangolásához, és képzést és más támogatást biztosít számukra a különös aggodalomra okot adó anyagokra vonatkozó, a XV. melléklet szerinti dokumentációk összeállításával kapcsolatban. Az ECHA emellett támogatást nyújt a tagállamoknak a különös aggodalomra okot adó anyagokkal azonos szintű aggodalomra okot adó anyagok (például a hormonháztartást megzavaró anyagok és a perzisztens, bioakkumulatív és mérgező (PBT) anyagokhoz hasonló anyagok, továbbá a túlérzékenységet kiváltó tulajdonsággal rendelkező esetleges anyagok) meghatározásában.

2012-ben az ECHA új elsőbbségmeghatározási folyamatot indít, amely végül az anyagoknak a REACH XIV. mellékletébe (az engedélyköteles anyagok jegyzékébe, más néven az engedélyezési jegyzékbe) való belefoglalására vonatkozó új javaslatához vezet, amelyet 2012 végéig terjesztenek a Bizottság elé.

##### **Engedélyezési kérelmek**

Figyelembe véve azt, hogy az engedélyezési lista első öt anyagára vonatkozóan a legutolsó kérelmezési határidők 2013 februárja és augusztusa közé esnek, az ECHA arra számít, hogy 2012 végéig legfeljebb 30 engedélyezési kérelem érkezik majd be. Noha az ECHA számít ezekre a kérelmekre, egyértelmű, hogy – ahogyan az anyagok első regisztrálása esetében is – a kérelmezők, az ECHA és az érdekelt felek is a gyakorlat útján tanulnak. Ennélfogva a kérelmezők bejelentései alapján az ECHA azt tervezi, hogy lehetőséget nyújt a kérelmezőknek arra, hogy tájékoztatást kérjenek a kérelmeik elkészítését és benyújtását érintő bármilyen fennmaradó technikai jellegű kérdés tisztázására. Sajátos kihívást jelent majd a 2013-tól kezdődően egyre nagyobb számban beérkező kérelmek kezelésére való felkészülés és az IT-rendszer (a munkafolyamat-rendszer) fokozatos kialakítása. Összességében az ECHA – és az ECHA bizottságai –

<sup>3</sup> Ezt a számot a CL-be való felvételtől szóló, decemberi végleges döntés után erősítik meg.

számára a fő kihívást e kérelmek sikeres kezelése jelenti majd, valamint az, hogy olyan, kiváló minőségű véleményeket állítsanak össze a kérelmekről, amelyek hatékonyan tudják támogatni az engedélyek megadásával vagy elutasításával kapcsolatos bizottsági döntéshozatalt.

### **Korlátozások**

A REACH az egyes anyagok gyártását, forgalomba hozatalát és felhasználását szabályozó korlátozási folyamatot ír elő, amennyiben az ilyen anyagok elfogadhatatlan kockázatot jelentenek az egészségre vagy a környezetre nézve. A korlátozás az iparág által még nem megfelelően ellenőrzött, illetve a más REACH-folyamatok által még nem szabályozott kockázatokat kezelő mentőhálóként szolgál.

Amennyiben arra felkérést kap, az ECHA technikai támogatást nyújt a Bizottságnak az első négy olyan korlátozási dokumentáció elfogadásához<sup>4</sup>, amelyekkel kapcsolatban a RAC és a SEAC véleményét 2011-ben továbbították a Bizottságnak.

Az ECHA támogatást nyújt a Bizottságnak azoknak a lehető legjobb anyagoknak a meghatározásához, amelyekre vonatkozóan az ECHA állítja össze a korlátozási dokumentációkat. A Bizottság kérésére az ECHA 2012-ben legalább egy, a XV. melléklet szerinti korlátozási dokumentáció elkészítését készíti elő vagy véglegesíti.

Tervei szerint az ECHA 2–4, a XV. melléklet szerinti korlátozási dokumentációról szóló véleményen dolgozik majd. A véleményeket 2012-ben és 2013-ban kapja meg a Bizottság. Ez azonban a 2011-ben beérkező, a XV. melléklet szerinti korlátozási dokumentációk számától függ<sup>5</sup>. Az ECHA titkársága továbbra is magas színvonalú és időbeni támogatást nyújt véleményeik kialakításához a Kockázattértékelési Bizottságnak és a társadalmi-gazdasági elemzéssel foglalkozó bizottságnak.

### **A kockázatkezeléssel kapcsolatos egyéb tevékenységek**

Az ECHA tovább bővíti a társadalmi-gazdasági elemzés gyakorlati alkalmazásával kapcsolatos ismereteket. Közzéteszik, megosztják és az érdekelt felekkel megvitatják a 2011-ben a fizetésre való hajlandósággal és az alternatív anyagok használatával, valamint az egészségkárosodással/életminőséggel korrigált életévekre vonatkozóan indított projektek eredményeit. Az ECHA emellett további támogatást nyújt a legmegfelelőbb kockázatkezelési lehetőségek kiválasztásához a különös aggodalomra okot adó anyagokkal, illetve az olyan egyéb anyagokkal kapcsolatban, amelyek esetében a kockázatkezelést szükségesnek ítélik.

Az ECHA a potenciális aggodalmak azonosítása, továbbá a további kockázatkezelés esetleges szükségességének meghatározása érdekében folytatja a REACH szerinti folyamatok által összegyűjtött információk szűrésére szolgáló megközelítések

---

<sup>4</sup> Ezek a javaslatok a következőkhöz kapcsolódnak: (1) a dimetil-fumarát kezelt árucikkekben való alkalmazása, (2) az ékszerekben előforduló ólom és ólomvegyületek, (3) a fenil-higany-vegyületek gyártása, forgalomba hozatala és használata, (4) a higanynak a vérnyomásmérőkben és más egészségügyi mérőeszközökben történő felhasználása, valamint egyéb szakmai és ipari alkalmazás céljaira való forgalomba hozatala és alkalmazása.

<sup>5</sup> Ennek a munkaprogramnak a megírásáig Dánia négy osztályozott ftalátra vonatkozóan nyújtott be a XV. melléklet szerinti korlátozási jelentést, a Bizottság pedig jelezte, hogy azt fogja kérni az ECHA-tól, hogy három anyagra vonatkozóan készítsen a XV. melléklet szerinti korlátozási jelentést.

kidolgozását. Ez magában foglalja az árucikkekben lévő anyagokra vonatkozó információk szűrését, valamint az annak meghatározására szolgáló általános kritériumok kidolgozását, hogy mikor szükséges a (behozott) árucikkekben lévő különös aggodalomra okot adó anyagokkal (XIV. melléklet) kapcsolatos további kockázatkezelési intézkedések megfontolása. A 2011-ben elindult munka alapján az ECHA továbbfejleszti a korlátozási szükségletek vagy más kockázatkezelési intézkedések meghatározására szolgáló keretrendszert azzal a céllal, hogy 2012 első negyedévében megvitassa azt a tagállamokkal és a Bizottsággal.

Az ECHA 2012-ben is támogatja az iparágat (a regisztrálókat és továbbfelhasználókat egyaránt) olyan, a kémiai biztonsági jelentéseibe (CSR) és biztonsági adatlapjaiba (SDS) belefoglalandó jó minőségű expozíciós forgatókönyvek (ES) kidolgozására szolgáló kapacitás megteremtésében, amelyek a gyakorlatban is végrehajthatók a vegyi anyagok biztonságos felhasználásának biztosítása érdekében. Különösen a keverékekben és a fogyasztási cikkekben használt anyagokkal, valamint a hasznos és a hulladék-életciklussal kapcsolatos átfogó módszertant, illetve példákat kidolgozó munkát folytat majd. Az ECHA kialakítja/továbbfejleszti azokat a tényadatait, amelyekre hagyatkozva az iparágnak (regisztrálóknak és továbbfelhasználóknak egyaránt) nyújtott támogatását a rendelkezésre álló kémiai biztonsági jelentések és biztonsági adatlapok rendszerezőbb jellegű felülvizsgálatával tudja célirányosítani.

Az ECHA támogatja a különféle kezdeményezéseket, például az expozíciós forgatókönyvekkel kapcsolatos kérdéseket illetően az érdekelt felek ismereteit és feladatképességét bővítő, illetve az expozíciós forgatókönyvekkel kapcsolatos elvek hatékony végrehajtására vonatkozó információk közzétételét, illetve az iparággal és a hatóságokkal történő megosztását támogató szemináriumokat és képzéseket. Ezzel összefüggésben kulcsfontosságú szerepet játszik „az expozíciós forgatókönyvekkel foglalkozó, az ECHA-t és az érdekelt feleket tömörítő információcsere-hálózat”, amely 2011-ben jött létre.

Az ECHA feltárja annak lehetőségeit, hogy más szervezetekkel és bizottságokkal együttműködve határozhassa meg a REACH rendszerén belüli expozíciós forgatókönyvek a más jogi keretekben, különösen a munka-, a fogyasztó- és a környezetvédelem területén, továbbá meghatározott ipari ágazatokban történő eredményes és hatékony végrehajtásának lehetőségeit.

## **2. Célkitűzések és mutatók**

### Célkitűzések

1. Az engedélyezési és a korlátozási folyamatokhoz kapcsolódó valamennyi dokumentáció magas tudományos, technikai és jogi színvonalon történő, az ECHA által elfogadott szabványos megközelítések és eljárások szerint, a jogszabály szerinti vagy a célként kitűzött határidőn belüli előkészítése és feldolgozása.
2. A lehető legjobb tudományos és technikai támogatás és tanácsadás nyújtása az iparágnak, a tagállamoknak és a Bizottságnak a további kockázatkezelést szükségessé tevő anyagok azonosítása, valamint a legjobb kockázatkezelési megközelítés meghatározása érdekében, az expozíciós forgatókönyvek használatának továbbfejlesztésével együtt.

## Teljesítménymutatók és célok

<b>Mutató</b>	<b>2012. évi cél</b>	<b>Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága</b>
A különös aggodalomra okot adó anyagok jogszabályban megállapított határidőn belül kezelt dokumentációinak százalékaránya	100%	Havi belső jelentés
A jogszabályban megállapított határidőn belül kezelt korlátozási dokumentációk százalékaránya	100%	Havi belső jelentés
A jogszabályban megállapított határidőn belül kezelt engedélyezési kérelmek százalékaránya	100%	Havi belső jelentés
A Bizottság, a tagállamok illetékes hatóságai, az ECHA-bizottságok és a más érdekelt felek elégedettségének szintje a kapott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével kapcsolatban	Magas	Éves felmérés

### **3. A legfontosabb eredmények**

- A jelöltlisták két aktualizált változatának közzététele.
- Az anyagokra vonatkozóan rendelkezésre álló információk vizsgálata alapján a kockázatkezeléssel kapcsolatos további munka tárgyát képező anyagok meghatározása, a kiválasztott anyagok esetében RMO-elemzés.
- A Bizottság kérésére a különös aggodalomra okot adó anyagok XV. melléklet szerinti öt dokumentációjának előkészítése.
- A különös aggodalomra okot adó anyagoknak az engedélyezési listába (XIV. melléklet) való felvételére vonatkozó új ajánlás kidolgozása.
- A Bizottság kérésére legalább egy előkészített és véleményezett céljából a bizottságok elé terjesztett, a XV. melléklet szerinti korlátozási dokumentáció.
- Az árucikkek gyártóival és importőreivel szemben az árucikkekben lévő anyagokra vonatkozóan támasztott regisztrációs kötelezettség kritériumainak kidolgozása és az annak megállapítására szolgáló megközelítés kidolgozása, hogy az árucikkekben lévő XIV. cikk szerinti anyagok elfogadhatatlan kockázatot jelentenek-e.
- Az alternatív anyagok alkalmazásával összefüggő költségekkel kapcsolatos adatbázis vagy más információforrás létrehozása.
- A tagállamok számára képzések, műhelytalálkozók és tanácsadás biztosítása annak elősegítése érdekében, hogy elláthassák feladataikat a XV. melléklet szerinti dokumentációk elkészítése és a nyilvános konzultáció során kapott észrevételek megválaszolása terén.
- Az expozíciós forgatókönyvek gyakorlati példái (1) az anyagokra vonatkozóan az életciklusfázison keresztül és (2) a fogyasztói felhasználású anyagokra és a keverékekre vonatkozóan, ideértve a továbbfelhasználók sajátos igényeinek kielégítésével kapcsolatos ajánlásokat is.
- Az expozíciós forgatókönyvekkel foglalkozó, az ECHA-t és az érdekelt feleket tömörítő információcsere-hálózat két-három ülése.



## **4. tevékenység: Osztályozás és címkézés**

### **1. A 2012. év fő kihívásai**

#### ***A harmonizált osztályozással és címkézéssel (CLH) kapcsolatos javaslatok kezelése***

A harmonizált osztályozás és címkézés folyamata biztosítja azt, hogy bizonyos anyagok vonatkozásában megfelelően származtassák és uniós szinten harmonizálják az osztályozást és a címkézést. A tagállamok illetékes hatóságai (MSCA) harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó javaslatokat (CLH-javaslatokat) nyújthatnak be a rákkeltő, mutagén vagy a szaporodásra nézve mérgező anyagokra, a légzőszervi szenibilizáló anyagokra, illetve a közösségi szintű intézkedést igénylő, más veszélyes hatással rendelkező anyagokra vonatkozóan. Emellett a gyártók, az importőrök és a továbbfelhasználók az anyagok olyan veszélyességi osztályai tekintetében nyújthatnak be CLH-javaslatokat valamely tagállam illetékes hatóságának, amellyel kapcsolatban még nincs harmonizált bejegyzés. Az ECHA az iparág által benyújtott első ilyen CLH-javaslatot 2010-ben kapta meg.

A növényvédő szerekben (PPP) és a biocid termékekben lévő hatóanyagokkal kapcsolatban teljesen harmonizált osztályozásra és címkézésre van szükség. Az ECHA folytatja együttműködését az Európai Élelmiszer-biztonsági Hatósággal (EFSA), a Bizottsággal és a tagállamok illetékes hatóságaival, és további erőfeszítéseket tesz annak érdekében, hogy a növényvédő szerekben lévő hatóanyagok engedélyezésének folyamatát hozzáigazítsa az osztályozás és címkézés harmonizációjának folyamatához.

Az ECHA azt feltételezi, hogy évente körülbelül 60 javaslat érkezik. Mivel a folyamat lefolytatása gyakran 18 hónapnál is tovább tart, a folyamat különböző szakaszaiban benyújtott javaslatok száma összesen körülbelül 150 lesz. A várakozások szerint az Ügynökség ezt a számot 2012-ben éri el először. Ahhoz, hogy meg lehessen birkózni az egyre növekvő munkaterheléssel, számottevő mértékben kell bővíteni a jelenlegi erőforrásokat, és a hatékonyságot is jelentős mértékben javítani kell.

#### ***Osztályozási és címkézési jegyzék (C&L jegyzék)***

Az osztályozási és címkézési jegyzék fő célkitűzése a társaságok közötti megállapodás előmozdítása az anyagaik megfelelő osztályozását és címkézését illetően. Az osztályozási és címkézési jegyzék az Unió piacán forgalomba hozott veszélyes anyagokra vonatkozó információkat tartalmaz. Tartalmaz olyan anyagokat is, amelyeket a gyártók és importőrök maguk osztályoztak, és olyanokat is, amelyekre (jogilag kötelező erejű) harmonizált osztályozás vonatkozik (VI. melléklet, CLP). A jegyzék olyan eseteket is tartalmaz, amelyeknél ugyanarra az anyagra vonatkozóan különféle osztályozásokat nyújtottak be. A CLP-rendelet előírja a gyártóknak és a felhasználóknak, hogy amennyiben nincs helytálló indoka az eltérő osztályozásnak, tegyenek meg minden erőfeszítést annak érdekében, hogy megállapodjanak a jegyzékbe történő egyeztetett felvételben.

2011-ben az ECHA közzéteszi a nyilvános jegyzék első változatát. Az adatok közzétételkor az ECHA – a titoktartási kötelezettségek miatt – nem teheti közzé a gyártók és importőrök kérésére vonatkozó információkat. Emiatt az ECHA-nak más mechanizmusokat kell kidolgoznia arra, hogy a gyártók és importőrök fel tudják venni egymással a kapcsolatot, és egyeztetni tudjanak az osztályozásról. 2011-ben az ECHA elvégzi a probléma kiterjedésének elemzését, és amennyiben lehetséges, kockázatcsökkentő intézkedések végrehajtását kezdi meg. Ez a munka 2012-ben is folytatódik.

Az ECHA 2012-ben további aktualizálást és fejlesztést hajt végre az osztályozási és címkézési jegyzéken. Noha addigra a bejelentések zöme már beérkezik, a várakozások szerint a jegyzék évente továbbra is több ezer bejelentéssel gyarapodik majd. A jegyzék karbantartása és aktualizálása folyamatos feladat.

### ***Az alternatív kémiai nevek használatára irányuló kérelmek értékelése***

Meghatározott feltételek teljesülése esetén a vállalatok a bizalmas üzleti információk védelme érdekében kérhetik, hogy a címkézésen és a biztonsági adatlapon valamely keverékben lévő anyag alternatív kémiai nevét tüntessék fel. Az ilyen kérelmek elbírálásáért az ECHA felel, amennyiben a keverékek osztályozása, címkézése és csomagolása a CLP-rendelet szerint történik. Minden kérelmet hat héten belül kell értékelni és elbírálni.

Az ECHA 2011-ben indította el ezt a folyamatot, és e munkaprogram megírásáig nem áll rendelkezésére olyan tapasztalat, amely lehetővé tenné annak pontos becslését, hogy évente körülbelül hány kérelem benyújtása várható az ECHA-hoz. A kérelmezők emellett abban az esetben, ha a veszélyes készítményekről szóló irányelv szerinti „rég” osztályozást kívánnák használni, választhatnak, hogy a kérelmet az ECHA-hoz vagy a tagállamok illetékes hatóságaihoz kívánják-e benyújtani, ami további bizonytalanságot szül. A tervezés céljából az ECHA azt feltételezi, hogy 2012-ben körülbelül 50 határozatot hoz majd meg.

Az ECHA – a tagállamokkal és az érdekelt felekkel konzultálva – tanulmányt készít a különböző anyagok és keverékek biztonságos használatára vonatkozó tájékoztatásnak a lakossághoz való eljuttatásáról, valamint a címkéken feltüntetendő kiegészítő információk esetleges szükségességéről.

## **2. Célkitűzések és mutatók**

### Célkitűzések

1. A harmonizált osztályozási és címkézési folyamatokhoz kapcsolódó valamennyi dokumentáció magas tudományos, technikai és jogi színvonalon történő, az ECHA által elfogadott szabványos megközelítések és eljárások szerint, a jogszabály szerinti vagy a célként kitűzött határidőn belüli feldolgozása.
2. Az alternatív kémiai név használatára vonatkozó valamennyi kérelemnek a jogszabályban előírt határidőn belüli feldolgozása.
3. Az osztályozási és címkézési jegyzék vezetése és naprakészen tartása.

### Teljesítménymutatók és célok

<b>Mutató</b>	<b>2012. évi cél</b>	<b>Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága</b>
A harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó, a jogszabályban előírt határidőn belül feldolgozott javaslatok százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés

Az alternatív kémiai név használatára vonatkozó, a jogszabályban előírt határidőn belül feldolgozott kérelmek százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés
Az érdekelt felek elégedettségének szintje az osztályozási és címkézési jegyzékkel kapcsolatban	Magas	Éves felmérés
A Bizottság, a tagállamok illetékes hatóságai és a kockázatértékelési bizottság (RAC) elégedettségének szintje a kapott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével kapcsolatban	Magas	Éves felmérés

### 3. A legfontosabb eredmények

- Időbeni, magas tudományos színvonalú támogatás nyújtása a harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó javaslatok benyújtóinak, valamint a Kockázatértékelési Bizottságnak és előadóinak a véleményeik kialakításához, és tudományos háttérdokumentumok biztosítása az említett javaslatokhoz.
- Az osztályozási és címkézési jegyzék továbbfejlesztett és naprakésszé tett változatainak közzététele.
- Az ugyanazon anyag bejelentői és regisztrálói által az adott anyag osztályozásának és címkézésének harmonizálása érdekében használható kommunikációs platform elindítása.
- 50 határozat az alternatív kémiai nevek használatára irányuló kérelmekről.
- A különböző anyagok és keverékek biztonságos használatára vonatkozó tájékoztatásnak a lakossághoz való eljuttatásáról, valamint a címkéken feltüntetendő kiegészítő információk esetleges szükségességéről szóló tanulmánnyal foglalkozó jelentés.

## **5. tevékenység: Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatáson és az információs szolgálaton keresztül**

### **1. A 2012. év fő kihívásai**

#### ***Információs szolgálat***

Az ECHA információs szolgálat mértékadó tanácsadást biztosít mindazok számára, akiket a REACH- és a CLP-rendelet értelmében valamilyen kötelezettség terhel. Ez magában foglalja a REACH és a CLP szerinti kötelezettségekkel kapcsolatos tanácsadást, az ECHA informatikai eszközeinek (pl. az IUCLID és a REACH-IT) felhasználói számára nyújtott támogatást, valamint az ECHA-hoz egyénileg benyújtott dokumentumokkal kapcsolatos tájékoztatást.

Az ECHA biztosítja a REACH és a CLP információs szolgálatok hálózatának (HelpNet) titkárságát is. A HelpNet támogatást nyújt a nemzeti REACH és CLP információs szolgálatoknak az információs szolgálatok működtetéséhez szükséges legjobb gyakorlatok kicseréléséhez, a REACH- és a CLP-rendelet végrehajtása egységes értelmezésének kialakításához és ahhoz, hogy megismerjék az ECHA iparági felhasználók számára készült informatikai eszközeit. A HelpNet célja a vállalatoknak adott válaszok harmonizálása azáltal, hogy naprakész információt biztosít a REACH- és a CLP-rendelet végrehajtásáról, valamint hogy megvitatja a bonyolult kérdéseket a HelpNet információcsere-platformján, és egyeztet a REACH- és a CLP-rendelettel kapcsolatos gyakori kérdésekről, amelyeket aztán közzétesznek az ECHA weboldalán.

2012-ben az ECHA információs szolgálat hozzájárul az Ügynökség 2013-as regisztrációs határidőre való felkészüléséhez, de támogatja majd a nemzeti információs szolgálatoknak a REACH és a CLP szerinti soron következő kötelezettségekkel kapcsolatos ismeretterjesztő tevékenységeit is. A HelpNet titkársága 2012-ben különböző webszemináriumok mellett két találkozót is szervez a HelpNet irányítócsoporthoz számára; az egyik találkozón műhelytalálkozó keretében az ECHA IT-eszközeivel kapcsolatos gyakorlati képzésre is lehetőséget biztosítanak.

Az ECHA információs szolgálat arra számít, hogy 2012-ben is kap majd az engedélyezéssel kapcsolatos egyéni és komplex kérdéseket, mivel az engedélyezési kérelmekkel kapcsolatos első határidő 2013 elejére esik.

Továbbra is várhatók kérdések az adatok nyilvános osztályozási és címkézési jegyzékben való terjesztését illetően. Az anyagok újracímkézésének és újracsomagolásának 2012. december 1-jei határideje, valamint a biztonsági adatlapok frissítése várhatóan azt eredményezi majd, hogy kérdésekkel fordulnak az ECHA információs szolgálatához. Az IUCLID támogatása fontos feladat marad, mivel az új változatok várhatóan az év folyamán válnak hozzáférhetővé (az 5.4 változat az 1. negyedévben, az 5.5 változat pedig a 2. negyedévben), az összes beépülő modul megfelelő frissítésével együtt. Az új IUCLID-kiadásokat követően frissül a REACH-IT is, amely ezúttal az iparági felhasználóknak és a tagállamok illetékes hatóságainak szánt, a dokumentáció benyújtására szolgáló új típusú eszközökkel bővül. Hozzáférhetővé válnak a tagállamok illetékes hatóságainak szánt új funkciók is.

#### ***Iránymutatás***

Az ECHA segítséget nyújt az iparágak és a tagállamok illetékes hatóságainak a REACH- és a CLP-rendelet szerinti kötelezettségeik ellátásához, valamint a vegyi anyagok biztonságos használatának biztosításához. E célból az ECHA által nyújtott iránymutatás pontos és mértékadó hivatkozási keretrendszerként szolgál.

2012 fő kihívását a 2011-ben megkezdett munka konszolidálása jelenti, amelyet a 2013-as regisztrálási határidő miatt időben be kell fejezni, hogy általában valamennyi regisztráló, és különösen a kkv-k hasznosítani tudják.

Az ECHA célja, hogy a határidő előtt legalább hat hónappal „befagyassza” a regisztrálással, az anyagazonosítás céljából folytatott adatmegosztással és a CLP-rendelettel kapcsolatos iránymutatás aktualizálását annak érdekében, hogy a kötelezettek stabil iránymutató dokumentumokra hagyatkozva dolgozhassanak a 2013-as regisztrálási határidőig. Emellett a tájékoztatási követelményekkel és a kémiai biztonsági értékelésekkel kapcsolatos iránymutatást az ECHA hozzáigazítja a CHESAR IT-eszköz fejlesztéséhez, valamint a REACH- és a CLP-rendelet módosításaihoz.

A különféle érdekelt felektől és az útmutató felhasználóitól származó visszajelzések összegyűjtésének folyamatait az ECHA folyamatosan javítja az iránymutatások frissítéseivel való hozzájárulás, illetve az új iránymutatási fejlesztések előmozdítása érdekében.

A meglévő iránymutatásokat az Ügynökség a nanotechnológiával előállított anyagok értékelésével kapcsolatos újabb fejleményekhez és a más kapcsolódó aspektusokhoz is hozzáigazítja. A REACH végrehajtási projektekből (RIPoN), fő kutatási projektekből, a megfelelő minőségű nemzetközi együttműködésből és a bizottsági munkából eredő, valamint a nanoanyagokkal kapcsolatos más vonatkozó fejleményekkel kapcsolatos eredmények alapján az ECHA aktualizálja a vonatkozó iránymutatást, például a nanoanyagokra vonatkozó tájékoztatási követelményekre és kémiai biztonsági értékelésekre vonatkozó iránymutatást.

Az információs követelmények tekintetében az ECHA útmutatója a jogalkotó szándékával összhangban arra törekszik, hogy az anyagok biztonságos használatának biztosítása érdekében megbízható és magas színvonalú információkat gyűjtsön össze, ugyanakkor a lehető legkisebbre csökkentse a további állatkísérletek szükségességét. Ezt az ECHA a kapcsolódó iránymutatások módosításával fejleszti tovább.

Az ECHA 2012-ben további lehetőségeket próbál találni arra, hogy az iránymutatásokat tartalmazó webhely áttervezésének véglegesítésével, valamint – ahol a gyakorlat szükségessé teszi – az iránymutatás egyszerűsítésével javíthassa az iránymutatások valamennyi érdekelt fél számára való hozzáférhetőségét. Az ECHA folytatja az úgynevezett (a „Gyakran ismételt kérdések”, az „Adatlapok”, az „Útmutató dióhéjban” és a „Gyakorlati útmutatók” című részeket, valamint a meghatározott REACH- és CLP-folyamatokkal foglalkozó új egyedi internetoldalakat magában foglaló) „kvázi-iránymutatás”, a REACH Navigátor eszköz és a REACH terminológiai adatbázis 22 közösségi nyelven való elkészítését.

### **REACH-képzés**

Az ECHA külső képzési tevékenységeinek célkitűzését az jelenti, hogy magas színvonalú képzést tudjon nyújtani a nemzeti REACH és CLP információs szolgálatoknak annak érdekében, hogy azok válaszolni tudjanak a nekik feltett kérdésekre, és elő tudják mozdítani a REACH- és a CLP-rendelet egységes értelmezését. A képzés különösen az ECHA IT-eszközeinek, például a REACH-IT és az IUCLID5 rendszernek a használata tekintetében nyújt támogatást a tagállamok illetékes hatóságai számára. Emellett a képzés a tagállami végrehajtó hatóságok ellenőreit is támogatja a RIPE használatában. Az ECHA harmadik országoknak és harmadik országokban is tart képzést; az erre irányuló kéréseket méltányosan és átlátható módon kezeli.

## 2. Célkitűzések és mutatók

### Célkitűzések

1. Az iparág időben és hatékonyan – és magas színvonalú útmutató dokumentáción keresztül – kapjon támogatást az információs szolgáltatótól a REACH és a CLP szerinti kötelezettségeinek teljesítéséhez.
2. Oktatók képzésén keresztül támogatás nyújtása a REACH és a CLP EU-/EGT-tagállami szintű végrehajtásához.

### Teljesítménymutatók és célok

<b>Mutató</b>	<b>2012. évi cél</b>	<b>Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága</b>
Az információs szolgálatnak feltett és a meghatározott határidőn (15 munkanapon) belül megválaszolt kérdések százalékaránya	80%	A tevékenységi körről szóló jelentés/havonta
Az információs szolgálat érdekelt feleknek nyújtott szolgáltatásaival való elégedettség szintje	Magas	Éves felmérés
A HelpNettel egyeztetett és a weben közzétett GYIK-frissítések száma	Legalább 3	Éves jelentés
A nemzeti információs szolgálatok által a HelpExhez benyújtott kérdésekre, a kérdés feltevője által kitűzött határidőn belül az ECHA által adott visszacsatoló válaszok százalékaránya	80%	A tevékenységi körről szóló jelentés/havonta
A weben a terveknek megfelelően közzétett útmutató dokumentációk százalékaránya	80%	Éves jelentés
Az útmutatók felhasználóinak visszajelzéseiben megnyilvánuló elégedettség szintje	Magas	Éves felmérés
A REACH-képzések minőségével való elégedettség szintje	Magas	A résztvevők visszajelzései / évente

## 3. A legfontosabb eredmények

### Információs szolgálat

- 7000 egyéni és kollektív válasz az iparág és a nemzeti információs szolgálatok által feltett kérdésekre.
- A HelpNet irányítócsoportjának két ülése.
- Két képzés a REACH és a CLP nemzeti információs szolgálatoknak.
- A REACH és a CLP GYIK-jeinek három frissítése.

### Iránymutatás

- A 2011-ben megkezdett iránymutatási tevékenységek véglegesítése:
  - IR&CSA (az R.7, R.9 fejezettel és az E résszel együtt) (az engedélyezési kérelmek szempontjából releváns)
  - Útmutató a regisztráláshoz

- Útmutató az adatmegosztáshoz
- Útmutató a dokumentáció- és adatértékeléshez
- Útmutató az anyagok azonosításához és elnevezéséhez (az engedélyezési kérelmek szempontjából releváns)
- 2012-ben elinduló útmutató-aktualizálási projektek
  - IR&CSA (a nanoanyagokról szóló R.6 fejezettel együtt)
  - Útmutató a CLP-kritériumok alkalmazásához (a túlérzékenységet okozó hatás veszélye)
  - Útmutató a CLH-dokumentáció előkészítéséhez (a dokumentációk iparági benyújtóira vonatkozó előírások).

#### A REACH- és a CLP-rendelet szerinti képzés

- A külső REACH- és CLP-képzés éves munkaprogramja.
- A nemzeti információs szolgálatoknak, a tagállamok illetékes hatóságainak, a végrehajtó hatóságoknak és a külső érdekelt feleknek biztosított képzés a REACH- és CLP-képzéssel kapcsolatos éves munkaprogram szerint.

## **6. tevékenység: Tudományos IT-eszközök**

### **1. A 2012. év fő kihívásai**

A REACH- és a CLP-rendelet jelentős számú vállalatot érint – a REACH-IT rendszerében több mint 70 000 jogi személy van regisztrálva –, és nagyon nagy mennyiségű adat nagyon rövid időn belüli benyújtását, feldolgozását és az iparág és a hatóságok közötti megosztását írja elő. Ennélfogva az ECHA-nak IT-alapon kell működnie, az Ügynökség sikerének kulcsát pedig azt jelenti, hogy az iparág és a tagállamok, valamint saját felhasználás céljából az Ügynökség időben hozzájusson a teljes mértékben működőképes IT-rendszerekhez.

A 2012. év fő kihívását annak biztosítása jelenti, hogy a 2013-as regisztrálási határidőre mind az iparág, mind pedig az ECHA esetében megvalósuljanak a lehető legjobb IT-funkciók. Ez azt jelenti, hogy 2012-ben tovább kell fejleszteni a REACH-IT, az IUCLID és a Chesar rendszerét. A REACH-IT továbbra is az Ügynökség kulcsfontosságú alkalmazása marad, amelyet folyamatosan fejleszteni kell. A 2013-as regisztrálási határidő szempontjából meghatározó valamennyi fontos módosítást 2012 végéig be kell vezetni a REACH-IT rendszerébe annak érdekében, hogy az iparág stabilan működő rendszerrel ismerkedhessen meg.

Ezzel párhuzamosan kerül sor a REACH-IT olyan irányú továbbfejlesztésére, hogy az az ECHA egységes dokumentációbenyújtási pontjává válhasson. Másként megfogalmazva az ECHA célja az, hogy 2012 végére az Ügynökséghez benyújtott valamennyi dokumentáció, így – többek között – például a különös aggodalomra okot adó anyagokra, a korlátozásokra vagy a harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó tagállami javaslatok, az iparági engedélyezési kérelmek és az engedélyezett felhasználás továbbfelhasználói bejelentései a REACH-IT rendszerén keresztül érkezzenek be. Ez azt jelenti, hogy ez az alkalmazás lesz az Ügynökség egységes kommunikációs csomóponti és díjkezelő szoftvere.

Az ECHA emellett továbbfejleszti a REACH-IT funkcióit, hogy azok hatékonyabban tudják kiszolgálni a tagállamokat, a Bizottságot és a kis- és középvállalkozásokat. A tagállamok anyagértékeléssel, a XV. melléklettel és a CLH-dokumentációkkal kapcsolatos előkészítő munkáját azzal mozdítja elő az Ügynökség, hogy különféle speciális információgyűjtő funkciókat és különféle online benyújtási lehetőségeket biztosít számukra, így például közzéteszi a kvv-k számára a továbbfelhasználói jelentéseket vagy az árucikkekben lévő anyagokra vonatkozó bejelentéseket, hogy egyszerűbben tudjanak eleget tenni a jogszabályban előírt kötelezettségeiknek.

Az IUCLID rendszerét azért kell fenntartani és továbbfejleszteni, hogy megfelelhessen a felhasználók egyre növekvő elvárásainak, nem csak a REACH-csel és a CLP-vel, de a vegyi anyagokra vonatkozó más előírásokkal, például a biocid termékekről szóló jövőbeni rendelettel kapcsolatban is. Az ECHA azt tervezi, hogy a nagyobb teljesítmény, a használhatóság, a más rendszerekkel való integrálhatóság és a fokozott biztonság elérése érdekében részben átalakítja a rendszert. Mivel az IUCLID kulcsfontosságú rendszer a dokumentációkat előkészítő regisztrálók számára, 2012 júniusa után már nem kerül sor a regisztrálást is érintő módosítások bevezetésére.

A Chesar kémiai biztonsági értékelő és jelentéstételi eszközt 2012 első félévében jelentős mértékben továbbfejlesztjük az előző REACH-határidővel kapcsolatban szerzett tapasztalatok, illetve az azzal kapcsolatban adott visszajelzések alapján. A cél a Chesar használatának további népszerűsítése annak érdekében, hogy ez legyen az előnyben részesített iparági norma. A további szabványosítás biztosítása javít a kémiai biztonsági értékelések és a kémiai biztonsági jelentések minőségén, és hatékonyabbá teszi úgy az



iparág és a hatóságok, mint az ECHA munkáját. A Chesar felülvizsgált változatának ennél fogva további támogatást kell nyújtania a vállalatok számára a kémiai biztonsági értékeléseik elkészítéséhez és a szállítói lánc tagjaival való kommunikációhoz (az expozíciós forgatókönyv összeállításához).

A továbbiakban is fenntartjuk a tájékoztató portált, a beérkező anyaginformációkat pedig késlekedés nélkül közzétesszük a webhelyen. Az ECHA megkezdi a tájékoztató webhely továbbfejlesztését, hogy a különféle szabályozási folyamatokat átfogó közös elérési pontot biztosítson az egyes anyagokkal kapcsolatos információknak. Ez a mögöttes informatikai infrastruktúra számottevő fejlesztését teszi szükségessé, amelyhez kapcsolódóan 2012 folyamán kezdődik meg az elemzés.

2012-ben az ECHA összegyűjti a végrehajtási hatóságoknak szánt RIPE regisztrációs tájékoztatói portál felhasználóinak kezdeti tapasztalatait, és tervezi az eszköz továbbfejlesztését is.

Az Ügynökség fenntartja, illetve továbbfejleszti az értékelő tevékenységek döntéstámogató rendszereként szolgáló Odyssey rendszert.

Az Ügynökség már évek óta üzemelteti a Casper adatelemző és üzleti információs rendszert, amely az ECHA adatbázisaiban tárolt értékes információk hasznosítására szolgál. Az Ügynökség és az érdekelt felek információs szükségleteinek kielégítése érdekében folyamatosan zajlik az elemző és jelentéstételi funkciók fejlesztése.

Az ECHA további válaszlépéseket tesz a szervezeti architektúra vizsgálatának eredményeivel kapcsolatban: e vizsgálat ugyanis azt tárta fel, hogy számos jelenlegi rendszer, illetve az e rendszerek által alkalmazott adatmodellek esetében változtatás szükséges. Az erre irányuló beruházás előnyei a következők lesznek:

- i) az összes, ám jelenleg még több rendszerben és adatbázisban elszórva megtalálható anyaginformáció integrált és naprakész módon való megjelenítése;
- ii) annak lehetősége, hogy e konzisztens módon kezelt tartalmat a jelenlegi hozzáférési pontokat is konszolidáló, egységesített internetes portálon tegyük hozzáférhetővé a belső és külső felhasználóknak;
- iii) egyszerűbbé váló rendszerkarbantartás és a rendszerek közötti összefüggések ésszerűsítése.

Az azt vizsgáló – és 2011 végén véglegesítésre kerülő – igényfelmérő és megvalósíthatósági tanulmány eredményei alapján, hogy miként tehető hatékonyabbá a kkv-knak az Ügynökséggel folytatott kommunikációja, illetve hogy melyek azok a szempontok, amelyek szerint megkönnyíthető a kkv-k számára a jogszabályi kötelezettségeiknek való megfelelés, az ECHA javítja a REACH-IT használhatóságát, és lehetőség szerint további többnyelvű elemekkel bővíti a felhasználói felületet.

## **2. Célkitűzések és mutatók**

### Célkitűzések

1. Az ECHA jól működő IT-eszközök útján fogadja és sikeresen feldolgozza valamennyi dokumentációt és bejelentést, továbbá – a vonatkozó jogszabályokkal összhangban – közzéteszi a nyilvános információkat.
2. Az érdekelt feleket specializált IT-eszközök és célzott felhasználói útmutatók, továbbá műhelytalálkozók támogatják jogszabályi kötelezettségeik teljesítésében.

## Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
A projekt időben, költségvetésben és hatályban kifejezett sikeraránya	80%	Az egyes projektek lezárási folyamatának részeként végrehajtják azok értékelését. A nyomon követéshez negyedévente készülnek összefoglaló jelentések.
Az IT-eszközök (IUCLID, REACH-IT, Chesar és RIPE) külső felhasználóinak elégedettségi szintje	Magas	Éves felmérés

### 3. A legfontosabb eredmények

- A REACH-IT használhatóbbá és felhasználóbarátabbá tétele, különösen a kkv-k igényeinek kielégítése tekintetében.
- A REACH-IT rendszerén a 2013-as határidőig végrehajtandó módosítások végrehajtása és bevezetése, legalább hat hónappal a REACH szerinti regisztrálási határidő előtt.
- Az IUCLID rendszer egy kiadásának 2012 nyaráig történő közzététele annak érdekében, hogy a regisztrálóknak elegendő idő álljon rendelkezésére a 2013-as határidőre való felkészüléshez.
- 2012 nyaráig a Chesar egy olyan változatának megjelentetése, amely lehetővé teszi a regisztrálók számára, hogy a 2013-as határidőre előkészítsék biztonsági értékeléseiket és benyújtsák kémiai biztonsági jelentéseiket.
- A tagállamok számára a dokumentáció- és anyagadatokhoz való hozzáférést lehetővé tevő IT-megoldások progresszív módon történő átadása.
- A termelési alkalmazások támogatásának és karbantartásának időbeni biztosítása.

## **7. tevékenység: Tudományos tevékenység és technikai tanácsadás az EU intézményei és szervei számára**

### **1. A 2012. év fő kihívásai**

A REACH szerinti első regisztrációs határidőt követően a rendelkezésére álló óriási mennyiségű információnak köszönhetően az ECHA számottevő mértékben növeli a vegyi anyagokra vonatkozó ismereteit annak érdekében, hogy hatékonyabban tudjon válaszolni az EU intézményei által felvetett kérdésekre.

Szabad erőforrásai függvényében az ECHA folytatja az OECD vizsgálati iránymutatásokkal foglalkozó programjához való hozzájárulását és fenntartja az alternatív vizsgálati módszerek úgy uniós, mint nemzetközi szinten történő kidolgozásához nyújtott támogatását annak érdekében, hogy az ilyen módszerek jobban hozzáférhetővé váljanak a 2013-as határidőre, illetve az azt követő időszakra, mivel nagyobb adathiány várható, mint az első regisztrálási határidő hatálya alá tartozó, nagy mennyiségben gyártott vegyi anyagok esetében. Az ECHA támogatni kívánja az anyagokra vonatkozóan a 2010-es határidőre benyújtott dokumentációkból származó adatok felhasználását, hogy alternatív módszerek alkalmazásával lehessen elkerülni a 2013-as és 2018-as határidőre való felkészülés során a szükségtelen (állat)kísérleteket. A QSAR eszköz alkalmazásának további támogatása mellett az ECHA különös hangsúlyt fektet a kereszthivatkozásos megközelítés és a kategorizálás előmozdítására. Az ECHA emellett egy, a nem kísérleti módszerekkel kapcsolatos szakértői ismeretekkel rendelkező csoportot tart majd fenn, valamint a kifejezetten az ECHA értékelési és kockázatkezelési folyamatait támogató szoftvert alkalmaz. A szoftver a kémiai tulajdonságok jövőbeni értékelésének megkönnyítése érdekében felhasználja az első regisztrálási határidő kapcsán szerzett információkat is.

Az ECHA az európai uniós és nemzetközi programok valamennyi fejlesztését és eredményét gondosan figyelemmel kísérve jelentős mértékben bővíti a nanoanyagok veszélyeire, kockázataira és az ezeknek való expozícióra, továbbá a nanoanyagokkal kapcsolatos kockázatkezelésre és kockázatcsökkentésre vonatkozó ismereteit, hogy a dokumentációértékeléskor eredményesen kezdhessen foglalkozni a nanoanyagokat tartalmazó anyagokkal foglalkozó dokumentációkkal, és hogy a 2013-as regisztrálási határidőt szem előtt tartva időben aktualizálhassa a nanoanyagokra vonatkozó iránymutatást, hogy a REACH és a CLP végrehajtásának részeként koherens megközelítést biztosíthasson a nanoanyagok sajátos aspektusait illetően, és hogy támogathassa a REACH-rendeletnek a nanoanyagok tekintetében való valamennyi esetleges felülvizsgálatát.

Az ECHA megnöveli a REACH és a CLP szerint az endokrin rendszert károsító tulajdonságokkal rendelkező anyagok kezelésére fordított erőfeszítéseit. Ennek érdekében az ECHA beruházásokat eszközöl mind a belső kapacitás kiépítésébe, mind pedig az endokrin rendszert károsító tulajdonságokkal rendelkező anyagokkal kapcsolatos tudományos fejlesztésekhez – így az említett anyagoknak a vonatkozó REACH- vagy CLP-folyamatok szerinti azonosítása vagy rangsorolása kritériumainak kidolgozásához – való tevékenyebb hozzájárulásba.

Az ECHA folytatja a kémiai biztonsági értékeléssel kapcsolatos fejlesztési programját, amely 2011-ben indult el. A regisztrálók által a REACH szerinti első regisztrálási határidőre összeállított kémiai biztonsági jelentések elemzése alapján az ECHA az expozícióértékelésre szolgáló módszerek és eszközök továbbfejlesztésére összpontosít azokon a területeken, ahol jelentős az adathiány. Az Ügynökség az anyagok értékelésével, engedélyezésével és korlátozásával összefüggésben fennálló értékelési kihívásokkal szintén foglalkozni kíván e fejlesztések keretében. Az ECHA tisztázza a

továbbfelhasználókra nehezedő közlési kötelezettségeket is, és előmozdítja a közlési kötelezettségek legjobb gyakorlatának alkalmazását. Az Ügynökség kidolgozza a továbbfelhasználóknak szóló, a saját kémiai biztonsági értékeléseik végrehajtásának módjára vonatkozó gyakorlati tanácsokat.

Az ECHA a továbbiakban is hozzájárul az Ügynökség első felülvizsgálatához, amit 2012 júniusáig kell elvégezni. Emellett – és amennyiben a Bizottság felkéri erre – az ECHA támogatást nyújt a Bizottságnak a REACH-rendelettel kapcsolatban a rendelet 138. cikke alapján folytatott felülvizsgálati tevékenységéhez.

Az ECHA-nak az Európai Parlamenttel és a Bizottsággal való tevékeny együttműködése 2012-ben is folytatódik, többek között úgy, hogy rendszeresen tájékoztatja tevékenységéről az említett intézményeket, továbbá találkozót tart Helsinkiben és az intézmények székhelyein. Információcsere és látogatások formájában folytatódik a többi európai ügynökséggel és tudományos bizottsággal történő együttműködés is, és – szükség esetén – egyetértési nyilatkozatok aláírására is sor kerül, hogy az ECHA e szervekkel való együttműködését és a tevékenységeik összehangolását formálisabb keretbe helyezze. Az EFSA-val és az EU-OSHA-val már egyetértési nyilatkozatok aláírására is sor került.

## 2. Célkitűzések és mutatók

### Célkitűzések

1. Az ECHA megfelelő kapacitással rendelkezik arra, hogy tudományos és technikai tanácsadást nyújtson a vegyi anyagok, így a nanoanyagok és az endokrin rendszert károsító tulajdonságokkal rendelkező anyagok biztonságosságával, az expozíciós értékeléssel, a vizsgálati módszerekkel és az alternatív módszerek használatával kapcsolatban.

### Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
A Bizottságnak és a tagállamok illetékes hatóságainak nyújtott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével való elégedettség szintje	Magas	Éves felmérés

## 3. A legfontosabb eredmények

- A meglévő expozíciós becslési eszközök vizsgálata és továbbfejlesztése a REACH szerinti biztonsági értékelések támogatása érdekében. Hatékonyabb módszerek az árucikkekben lévő anyagok élettartama alatti expozíció vizsgálatára. A felhasználás során reakcióba lépő anyagok átalakulási termékei kémiai biztonsági értékelésben való kezelésének gyakorlati módszerei.
- A regisztrációs dokumentációkban szereplő információk kinyerése a (Q)SAR-ok használatának, valamint a csoportosítás és az interpoláció alkalmazásának előmozdítása érdekében.

- A számításon alapuló módszerek alkalmazásának a rutinszerű munkafolyamatokba való integrálása a REACH szerinti ECHA-feladatok hatékony támogatása érdekében.
- A nem kísérleti vizsgálati módszerekkel kapcsolatos szoftver beszerzése, figyelembe véve a tudományos fejlesztéseket, a képzés révén felgyülemlett szakértői ismereteket, a gyakorlati tapasztalatot és az ECHA-n kívüli szakértőkkel folytatott aktív információcserét.
- Nagyobb mértékű hozzájárulás az endokrin rendszert károsító tulajdonságokkal rendelkező anyagokkal kapcsolatos tudományos és jogi szempontú fejlesztésekhez.
- Megnövelt kapacitás a nanoanyagoknak a REACH- és a CLP-folyamatok szerinti figyelembevételére.
- Hozzájárulás az Ügynökségnek a REACH 138. cikke szerinti felülvizsgálatához és a különféle REACH-rendelkezések felülvizsgálataihoz.

## **2. Az ECHA testületei és horizontális tevékenységei**

### **8. tevékenység: A bizottságok és a fórum**

#### **1. A 2012. év fő kihívásai**

A bizottságok 2012-ben egyre növekvő munkaterheléssel szembesülnek. Kihívást jelent majd a jogszabályban előírt szoros határidők betartása, a magas tudományos és technikai színvonal fenntartása, továbbá annak biztosítása, hogy a Bizottság eredményesen tudjon döntéseket hozni a bizottságok által nyújtott tanácsadás alapján. A bizottságoknak magas szintű átláthatóságot kell biztosítaniuk, ugyanakkor tiszteletben kell tartaniuk a szükséges titkosságot. A fórum – a titkárság segítségével, és felhasználva az új eszközöket és projekteket – intenzívebbé teszi a REACH és a CLP eredményes végrehajtására tett tagállami erőfeszítéseket.

#### ***Tagállami bizottság (MSC)***

A tagállami bizottság valamennyi folyamata (azaz a különös aggodalomra okot adó anyagok azonosítása, a XIV. melléklettel összefüggő ECHA-ajánlástervezetről alkotott vélemények, a dokumentációértékelés és az anyagértékelés) teljes kapacitáson kezdi meg működését 2012-ben. Az anyagértékelés az első közösségi gördülő cselekvési terv (CoRAP) 2012 februárjának végére előirányzott elfogadásával kezdődik meg. A tagállami bizottság a tagállamok által készített javaslatok alapján, az ECHA-nak adott tanács formájában véleményt fogad el az első CoRAP-tervezetről. Az ECHA és a határozattervezetért felelős tagállam közötti szoros együttműködés továbbra is fennmarad a határozatokkal kapcsolatos harmonizált megközelítés és a határozatok megalapozottságának biztosítása érdekében.

#### ***A kockázatértékelési bizottság (RAC) és a társadalmi-gazdasági elemzéssel foglalkozó bizottság (SEAC)***

A bizottságoknak egyre növekvő számú dokumentációt kell kezelniük, köztük az előző évről áthozottakat (CLH, korlátozási javaslatok, engedélyezési kérelmek és az ügyvezető igazgató esetleges külön kérései), amihez hozzáadódik a titkárság által az előadónak nyújtott támogatás. Különösen a kockázatértékelési bizottsággal szemben támasztanak majd nagyon nagy elvárást, a bizottságnak pedig eljárásai és munkagyakorlatai ésszerűsítésével, valamint a tagállami illetékes bizottságok és az ECHA titkársága által nyújtandó szükséges támogatás igénybevételével kell megfelelnie ennek az elvárásnak. A kockázatértékelési bizottság ezért folytatja a 2011-ben a folyamatai hatékonyabbá tételére és ésszerűsítésére irányulóan megkezdett munkát.

A bizottságok véleményként és más formában előterjesztett következtetéseit és ajánlásait széles körben kell terjesztetni valamennyi érintett szereplő és érdekelt fél körében.

Annak biztosítása érdekében, hogy a REACH szerinti folyamatok eredményesen működjenek, a korlátozásokkal és az engedélyezési kérelmekkel, illetve különösen a kockázatok és bizonytalanságok közlésének legjobb módjaival kapcsolatban szerzett tapasztalat fényében folytatódnia kell és tovább kell fejlődnie a kockázatértékelési bizottság és a társadalmi-gazdasági értékeléssel foglalkozó bizottság közötti kölcsönhatásnak és együttműködésnek, hogy ezzel könnyebbé váljon a társadalmi-gazdasági elemzés.

Az esetleges véleménykülönbségek elkerülése és feloldása érdekében az ECHA tovább javítja a más uniós kockázatértékelési bizottságokkal és csoportokkal való együttműködést.

### ***A végrehajtással kapcsolatos információcseréért felelős fórum***

A fórum az ECHA szerves részét képezi, és alapvető szerepet tölt be a harmonizált végrehajtás biztosításában. A fórum a tagállamok számára információcserére és a végrehajtási tevékenységeik koordinálására és továbbfejlesztésére szolgáló platformként működik.

A fórum 2012-ben véglegesíti a továbbfelhasználók, különösen a keverékek készítőinek kötelezettségeivel kapcsolatos második összehangolt végrehajtási projektjét. A projekt eredményei alapján további ajánlásokat tesz majd.

2012-ben a vámhatóságokkal együttműködésben indul el a fórumnak a REACH végrehajtásával foglalkozó harmadik összehangolt projektje. A projekt célja az ellenőröknek szóló harmonizált végrehajtási iránymutatás és képzési anyagok közös értelmezésének biztosítása, valamint képzés nyújtása a nemzeti koordinátorok számára.

A végrehajtás hatékonyságának növelése érdekében a fórum folytatja a RIPE portál és az EIES elektronikus információcsere-rendszer fejlesztését, hogy megkönnyítse a végrehajtó hatóságok közötti kommunikációt. 2012-ben bevezetésre kerül a RIPE portál új, további funkciókat tartalmazó változata.

Szintén 2012-ben kerül sor az ellenőrök első összehangolt cseréjére, és 2012-től kezdődően intenzívebbé válnak a tanulmányi látogatások. A fórum összegyűjti és megvizsgálja az ellenőrök képzési programjára vonatkozó javaslatokat, figyelemmel a legjobb gyakorlatok kicserélésére és megosztására. Ez nagymértékben segítheti a fórum munkáját. A fórum 2012-ben folytatja az olyan mutatók kidolgozását és végrehajtását, amelyek lehetővé teszik a fórum munkája előrehaladásának hatékony mérését.

A különböző szereplők közötti koordináció, együttműködés és kommunikáció biztosítása és javítása – azaz a fórum hatékony munkavégzésének elősegítése – érdekében a fórum a továbbiakban is kidolgozza és végrehajtja az ECHA titkársága, a tagállamok illetékes hatóságai és a nemzeti végrehajtó hatóságok összekapcsolásának legjobb elérhető módjait. A fórum az ECHA és a tagállamok közötti kommunikáció leghatékonyabb módjait taglaló állásfoglalási dokumentumot állít össze, megfelelőképpen figyelembe véve a kapcsolódó REACH- és CLP-folyamatokat.

A fórum a továbbiakban is a kockázatértékelési bizottsággal és a társadalmi-gazdasági elemzéssel foglalkozó bizottsággal együttműködve ad tanácsokat az anyagok javasolt korlátozásainak végrehajthatóságával kapcsolatban. A korlátozási javaslatok tekintetében a fórum megfelelő koordináció mellett végzi tevékenységét, figyelembe véve a bizottsági tagokkal folytatott párbeszédet, valamint a kockázatértékelési bizottság és a társadalmi-gazdasági elemzéssel foglalkozó bizottság kérdéseit és véleményeit.

2012-ben a tagállamok a CLP-rendelet 46. cikkének (2) bekezdése szerinti, a hivatalos ellenőrzések és más végrehajtási intézkedések eredményeit összefoglaló jelentést nyújtanak be az Ügynökséghez, az ECHA pedig a Bizottság elé terjeszti az ezekből készített összeállítást. Az ECHA titkársága a különféle rendezvényeken, például az Európai Bizottság által szervezett végrehajtási konferencián való részvétel révén egyre nagyobb figyelmet fordít a végrehajtás előmozdítására, illetve fokozza ezzel kapcsolatos erőfeszítéseit.

## 2. Célkitűzések és mutatók

### Célkitűzések

1. A titkárság hatékonyan és eredményesen támogatja a bizottságok munkáját annak érdekében, hogy azok
  - tiszteletben tarthassák a jogszabályban megállapított ütemezést, és
  - a végleges döntéshozatalt átlátható módon, a szükséges bizalmas adatkezelés mellett támogató, magas színvonalú tudományos és technikai véleményeket és megállapodásokat adhassanak.
2. A titkárság hatékonyan és eredményesen, átlátható módon támogatja és segíti a fórum munkáját, hogy a fórum – a szükséges bizalmas adatkezelés mellett – tovább erősítse és harmonizálhassa a REACH- és a CLP-rendelet végrehajtását a tagállamokban.
3. Törekedni kell az Ügynökség és az egyéb közösségi szervek tudományos bizottságai közötti véleménykülönbségek megelőzésére az információk megosztása és a kölcsönös érdeklődésre számot tartó tevékenységek összehangolása révén.

### Teljesítménymutatók és célok

<b>Mutatók</b>	<b>2012. évi cél</b>	<b>Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága</b>
A jogszabályban megállapított határidőn belül vélemények/megállapodások százalékaránya	100%	Éves belső jelentés
Az egyhangú tagállami bizottsági megállapodások százalékaránya	80%	Éves belső jelentés
A konszenzussal elfogadott bizottsági vélemények százalékaránya	80%	Éves belső jelentés
Az Európai Bizottság végleges határozatába belefoglalt bizottsági vélemények mértéke	Magas	Éves belső jelentés
Az ECHA érdekelt feleinek a fórum tevékenységeinek hozzáadott értékével kapcsolatos elégedettségének szintje	Magas	Éves felmérés
A tagok és az egyéb résztvevők elégedettségének szintje az ECHA által a bizottságoknak és a fórumnak nyújtott támogatással (például a képzéssel és az elnökléssel) kapcsolatosan	Magas	Felmérés
Az érdekelt feleknek, az illetékes hatóságoknak és a bizottságok tagjainak elégedettségi szintje az általános átláthatósággal, valamint a bizottsági folyamatok és a fórumtevékenységek eredményeinek közzétételével kapcsolatban	Magas	Felmérés



Az Ügynökség és az egyéb uniós szervek tudományos bizottságai közötti véleménykülönbségek előfordulása	Kizárólag alaposan indokolt esetben	Belső értékelő jelentés
--	-------------------------------------	-------------------------

### 3. A legfontosabb eredmények

#### Tagállami bizottság

- A tagállami bizottság egyhangú megállapodása (vagy véleménye) a különös aggodalomra okot adó anyagok (SVHC) azonosítására vonatkozó akár 40 javaslatról.
- A tagállami bizottság akár 130 egyhangú megállapodása a vizsgálati javaslatokkal kapcsolatos határozattervezetéről és a megfelelőségi ellenőrzésekről.
- Az anyagértékelési határozatok tervezeteiről szóló egyhangú megállapodások előkészítése (az első határozatok időzítése jelenleg még nyitott).
- A XIV. melléklettel kapcsolatos ECHA-ajánlástervezetre vonatkozó vélemény.
- A CoRAP-tervezetre vonatkozó vélemény.
- A határozatok könyvének aktualizálása.
- A fentieket a következők révén lehet elérni:
  - hat plenáris ülés;
  - két munkacsoportülés (a XIV. melléklettel kapcsolatos ajánlástervezet megszövegezése);
  - két munkacsoportülés (a közösségi gördülő cselekvési terv (CoRAP) tervezetével kapcsolatos vélemény megszövegezése);
  - a dokumentációk/anyagok értékelésével foglalkozó két műhelytalálkozón való részvétel.

#### Kockázatértékelési bizottság

- A kockázatértékelési bizottság legfeljebb 70, a CLH-dokumentációkról szóló véleménye (a minden évben beérkező várhatóan 60 CLH-dokumentáció alapján).
- Legfeljebb négy, a kockázatértékelési bizottság által a korlátozási javaslatokról nyilvánított vélemény.
- A kockázatértékelési bizottság következtetésekkel és ajánlásokkal foglalkozó útmutatójának aktualizálása.
- A fentit legfeljebb hét plenáris ülés révén kell elérni.

#### Társadalmi-gazdasági elemzéssel foglalkozó bizottság

- Legfeljebb négy, a társadalmi-gazdasági elemzéssel foglalkozó bizottság által a korlátozási javaslatokról nyilvánított vélemény.
- A társadalmi-gazdasági elemzéssel foglalkozó bizottság következtetésekkel és ajánlásokkal foglalkozó útmutatójának aktualizálása.
- A fentit négy plenáris ülés révén kell elérni.

#### Fórum

- A második fórum-végrehajtási projektről szóló jelentés.
- Frissített RIPE és EIEP (az elektronikus információcserére szolgáló eljárás).
- Az országkoordinátorok felkészítése a REACH végrehajtásával foglalkozó harmadik projektre.
- Az ECHA, a tagállamok illetékes hatóságai és a nemzeti végrehajtási hatóságok közötti kapcsolatok.
- A végrehajtással foglalkozó oktatók képzési eseménye.
- A fentit a fórum három plenáris ülése révén kell elérni.

## 9. tevékenység: A fellebbezési tanács

### 1. A 2012. év fő kihívásai

A fellebbezési tanácsot azért hozták létre, hogy az Ügynökségnek a REACH-rendelet 91. cikkében említett határozatai által érintett természetes vagy jogi személyek által benyújtott fellebbezésekről döntve megadja a jogorvoslat lehetőségét.

2012 folyamán meg kell vizsgálni a 2011-ben benyújtott, lezáratlan fellebbezéseket és dönteni kell azokról. A dokumentációk kapcsán az első regisztrálási határidőt követően végzett értékelő munka következményeként több, az értékeléssel kapcsolatos, tudományos szempontból bonyolultabb fellebbezési ügy várható.

A 2013-as regisztrálási határidőre való felkészülésben a vegyi anyagok szabályozási kérdéseiben kevésbé jártos és e kérdésekkel kapcsolatban kevesebb szakértelemmel rendelkező vállalatok részvétele várható. Arra is számítani kell, hogy a 2013-as regisztrálások esetében nagyobb szükség lesz új adatok összegyűjtésére, mint a 2010-es regisztrálási határidő esetében. Ez több adatmegosztási vitát eredményezhet a potenciális regisztrálók körében és nagyobb számú kérdést a regisztrációs dokumentációk megfelelőségére vonatkozóan, ami szintén újabb fellebbezési ügyekhez vezet.

Ha a munkaterhelés szükségessé teszi, a fellebbezési tanács hatékony és eredményes módon együttműködik a pót- és kiegészítő tagokkal.

### 2. Célkitűzések és mutatók

#### Célkitűzések

1. A tanács magas színvonalú határozatokat fogad el indokolatlan késedelem nélkül.
2. Az érdekelt feleknek megmarad a REACH jogorvoslatra vonatkozó rendelkezéseibe vetett bizalma.

#### Teljesítménymutatók és célok

Mutatók	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
Az egyes fellebbezéstípusok esetében célként kitűzött határidő <sup>6</sup> belül lezárt ügyek százalékaránya	90%	A tanács éves jelentése
A fellebbezési tanács Törvényszék előtt megfellebbezett határozatainak százalékaránya	20%-nál kevesebb	A tanács éves jelentése
Az érdekelt felek által a fellebbezési eljárásba vetett bizalom szintje	Magas	Az érdekelt felek körében végzett felmérés

<sup>6</sup> A célként kitűzött határidő az az idő, amelyen belül az adott típusú fellebbezés korábbi eseteinek 75%-át lezárták (a célként kitűzött határidő meghatározásához legalább 10 ügyet le kell zárni).

### **3. A legfontosabb eredmények**

- Elfogadott határozatok (a benyújtott fellebbezések számának függvényében).
- A REACH-rendeletből eredő speciális jogi ügyekkel kapcsolatos, az interneten közzétett, magas színvonalú határozatok masszív halmaza.
- A fellebbezési eljárásokkal kapcsolatban a (potenciális) felekkel folytatott eredményes kommunikáció (a kapott megkeresések számának és jellegének függvényében).

## 10. tevékenység: Kommunikáció

### 1. A 2012. év fő kihívásai

Az Ügynökség 2012-ben törekszik arra, hogy azok a társaságok, amelyeknek 2013-ban anyagot kell regisztrálniuk, megismerjék az azon iránymutatásokra és eszközökre vonatkozó naprakész információkat, amelyek majd segítséget nyújtanak nekik a jogszabályban előírt kötelezettségeik teljesítéséhez. Azzal, hogy kiterjesztett támogatást nyújt – például új műhelytalálkozót szervez – a vezető regisztrálóknak, az ECHA tevékenyen hozzá kíván járulni a magasabb minőségi színvonalat képviselő dokumentációknak a második regisztrálási határidőre való összeállításához. Egy másik fontos kommunikációs feladat lesz az engedélyezési és korlátozási folyamatokkal összefüggő felelősségekkel kapcsolatos ismeretek terjesztése a társaságok körében, valamint a nyilvános konzultációkkal kapcsolatos figyelemfelhívás a részvétel maximalizálása érdekében. Az ECHA folytatja a többi érintett szereplővel és különösen az Európai Bizottsággal való együttműködését.

2011 vége felé az Ügynökség elindít egy teljesen átalakított webhelyet, amely jobb hozzáférést biztosít az ECHA által közzétett valamennyi internetes termékhez. Az indítást követően 2012-ben fontos feladat lesz az, hogy a webes felhasználók támogató anyagokon keresztül iránymutatást kapjanak a webhelyen rendelkezésre álló információkról és az új funkciókról.

Az Ügynökség tovább folytatja a hatékony belső kommunikáció kialakítását annak biztosítása érdekében, hogy az ECHA valamennyi munkatársa rendelkezzen a munkája megfelelő elvégzéséhez szükséges információkkal, hogy magukat a közös szervezeti törekvés részesének érezzék, és vészhelyzet esetén készen álljanak a fejlődő szervezet szükségleteinek kielégítésére szolgáló átcsoportosításra.

### 2. Célkitűzések és mutatók

#### Célkitűzések

1. Az ECHA hatékonyan kommunikál – szükség esetén 22 uniós nyelven – a külső közönségével, valamint a pontos és arányos médiajelenlétből előnyei származnak.
2. Az érdekelt felek részt vesznek az ECHA munkájában, és megelégedésükre szolgál, hogy véleményüket meghallgatják, figyelembe veszik.
3. Az ECHA alkalmazottai jól tájékozottak, a szervezethez tartozónak és a közös szervezeti törekvés részesének érzik magukat.

#### Teljesítménymutatók és célok

Mutatók	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
A honlapot használó ügyfelek elégedettségének szintje	Magas	A felhasználók körében végzett éves felmérések, negyedéves webstatisztikák

Az alkalmazottak elégedettségének szintje a belső kommunikációt illetően	Magas	Az alkalmazottak körében végzett éves felmérés
A kiadványokkal kapcsolatos olvasói elégedettség szintje	Magas	Az ügyfelek körében végzett éves felmérések
Az érdekelt felek bevonásukkal kapcsolatos elégedettségének szintje	Magas	Az érdekelt feleknek tartott rendezvényeken végzett felmérések és az érdekelt felek körében évente végzett felmérés
A nagyszámú kis- és középvállalkozást vagy a nagyközönséget érintő, új dokumentációk fordításainak közzététele (az eredeti dokumentáció közzétételétől számított átlagosan három hónapon belül, hitelesítés nélkül)	100%	Negyedéves belső jelentés

### 3. A legfontosabb eredmények

- Kommunikációs kampányok lebonyolítása (pl. az engedélyezési követelményekről és eljárásokról, továbbá az anyaginformációs csereforumoknak a 2013-as határidőig történő létrehozásáról), az iparágat és a nagyközönséget célzó tevékenységekkel együtt.
- A kis- és középvállalkozások vagy a nagyközönség részére összeállított minden (online vagy offline) anyag megjelentetése az EU 22 hivatalos nyelven.
- Belső információk közlése naponta az intraneten és a belső tájékoztató képernyőkön. Heti belső hírlevél (ECHANet Exchange) készítése, időszakos belső hírlevél (ECHO) nyomtatásban való megjelenítése. Éves szervezeti nap és negyedéves személyzeti gyűlések szervezése.
- Multimédiás sajtóközlemények és heti elektronikus hírújságok készítése, két sajtótájékoztató megszervezése, a sajtós munkatársak hálózatának beágyazása a tagállamokban.
- Az érdekelt felek találkozója és az érdekelt feleknek szóló *ad hoc* rendezvények megtartása.
- A nyilvános megkeresések kezelésére szolgáló eljárás kialakítása.
- Az ECHA új webhelyének továbbfejlesztése.
- Az ECHANet (az ECHA intranetes hálózata) továbbfejlesztése.
- A válsághelyzeti kommunikációs stratégia végrehajtása.

## **11. tevékenység: Nemzetközi együttműködés**

### **1. A 2012. év fő kihívásai**

Mivel nő a tagjelölt országok érdeklődése a vegyi anyagokkal foglalkozó uniós jogszabályok végrehajtása iránt – és mivel legalább az egyik tagjelölt ország esetében a végükhöz közelednek a csatlakozási tárgyalások –, továbbá az IPA (az előcsatlakozási eszköz) és a célirányos TAIEX-tevékenységek alapján való részvétellel összefüggésben az ECHA-nak a rendelkezésére álló erőforrások határain belül folytatnia kell az ezekből az országokból jelentkező kapacitásbővítési igény kielégítését, hogy megismertethesse velük a különféle ECHA-szervek működését és tudományos munkáját. Hasonló – de kisebb mértékű – igényekre kell számítani a potenciális tagjelölt országok részéről is.

A harmadik országok szabályozó ügynökségeivel való kétoldalú együttműködést az Ügynökség együttműködési megállapodások formájában tartja fenn; az együttműködés keretében támogatást nyújt többek között a bizalmas információk cseréjét lehetővé tevő első kétoldalú megállapodások létrehozására irányuló lépésekhez is. Az ECHA a továbbiakban is hozzájárul a vegyi anyagokra vonatkozó adatok kezelésével kapcsolatos szakismereteknek az ECHA és a más szabályozó szervek közötti kicseréléséhez. Ez előmozdítja a nemzetközi szinten is konzisztens döntéshozatalt, és javítja a REACH-folyamatok hatékonyságát.

Az ECHA a továbbiakban is hozzájárul a vegyi anyagokra vonatkozó strukturált információk OECD-szintű gyűjtésének és kicserélésének harmonizációs folyamatához, különösen a második regisztrálási határidőre és az azt követően az IUCLID rendszerében történő végrehajtásra figyelemmel. Szükségessé válhat a meglévő formátumok aktualizálása, illetve az új formátumokkal való bővítés, például a nanoanyagokra vonatkozóan.

Emellett az ECHA két nagy projekt – az eChemPortal (a vegyi anyagokra vonatkozó információ globális portálja) és a QSAR alkalmazási eszközkészlet – esetében, a projektek fejlesztésének finanszírozásával és az eChemPortal üzemeltetésével folytatja az OECD-vel való együttműködését. 2012-ben a portál kibővül a folyamatban lévő és tervezett értékelési munkával kapcsolatos információkkal, hogy elkerülhető legyen az országok/régiók közötti ismétlődés, és hogy ahol csak lehet, növekedjen a hatékonyság. A QSAR eszközkészlet esetében további fejlesztés szükséges a megbízhatóság és a funkcionalitás tekintetében egyaránt, hogy a soron következő határidőkre elegendő támogatást lehessen biztosítani a regisztrálóknak.

Végezetül az ECHA a rendelkezésére álló erőforrások függvényében továbbra is készen áll arra, hogy technikai és tudományos támogatást nyújtson a Bizottság szolgálatainak a – különösen a vonatkozó nemzetközi egyezmények alapján fennálló – többoldalú uniós kapcsolatok fenntartásához.

### **2. Célkitűzések és mutatók**

#### Célkitűzések

1. A Bizottság magas színvonalú tudományos és technikai támogatást kap – különösen a többoldalú testületekben végzett – nemzetközi tevékenységeihez.
2. Felelősségi körén belül eljárva az ECHA kétoldalú kapcsolatokat alakít ki és tart fenn az olyan harmadik országokbeli szabályozási ügynökségekkel való tudományos és technikai együttműködés érdekében, amelyek hasznosak lehetnek a REACH és a CLP végrehajtása szempontjából, és az IPA program keretén belül

## Teljesítménymutatók és célok

<b>Mutatók</b>	<b>2012. évi cél</b>	<b>Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága</b>
A Bizottság elégedettségének szintje a nemzetközi tevékenységekkel kapcsolatban az ECHA által nyújtott támogatást illetően	Közepes	Éves felmérés
Az eChemPortal oldallátogatásai számának növekedése az előző évhez képest	20%	Éves belső jelentés
A QSAR Application Toolbox szoftveralkalmazás évente tervezett moduljai megvalósulásának szintje	90%	Éves belső jelentés

### **3. A legfontosabb eredmények**

- Az éves munkatervben az ECHA nemzetközi tevékenységeinél 2012-re vonatkozóan meghatározott, a Bizottságnak nyújtott tudományos és technikai támogatás.
- Kétoldalú együttműködési megállapodások az érdekelt harmadik országokbeli szabályozási ügynökségekkel és az együttműködés folytatása azokkal az érdekelt harmadik országokbeli szabályozási ügynökségekkel, amelyekkel az ECHA már megkötötte az ilyen megállapodást.
- Az eChemPortal és a QSAR eszköztár üzemeltetése.
- Magas tudományos és technikai színvonalú támogatás nyújtása a Bizottságnak a GHS-sel és a CLP-rendelet módosításaival és kiigazításaival kapcsolatban, ideértve az OECD és az ENSZ szintjén végzett munkában való részvételt, illetve az ebben a munkában való közreműködést.
- Az OECD-vel folytatott tudományos és technikai együttműködés (folytatás):
  - Az eChemPortal OECD-irányítócsoportjában való részvétel (az esetleges továbbfejlesztés iránti új felhasználói igények felülvizsgálata és sorrendbe állítása).
  - Az OECD QSAR Toolbox szoftveralkalmazással foglalkozó igazgatási csoportban való részvétel és a QSAR Toolbox harmadik változata szoftvermoduljai kifejlesztésének és kiadásának koordinációja.
  - Az IUCLID felhasználói szakértői csoportjának vezetése, figyelemmel a felhasználói végrehajtási követelményeknek az IUCLID rendszerébe történő beépítésére. Az IUCLID rendszerrel összefüggő tevékenységhez kapcsolódó OECD-csoportok (a peszticidekre vonatkozó adatok elektronikus kicserélésével foglalkozó szakértői csoport; az említett OECD-csoport szállítással foglalkozó alcsoportja; a vizsgálati eredmények közzétételére szolgáló harmonizált sablonokkal foglalkozó csoport) munkájában való részvétel.
  - Veszélyértékelési munkacsoport.
  - Expozícióértékelési munkacsoport.
  - A gyártott nanoanyagokkal foglalkozó munkacsoport.
- Az IPA-projektben részt vevő EU-tagjelölt országokkal és potenciális tagjelölt országokkal foglalkozó kapacitásfejlesztési tevékenységek (amennyiben a projekt folytatódik).

- Bemutatók tartása a harmadik országokban megrendezett szemináriumokon/műhelytalálkozókön/konferenciákon, illetve a harmadik országokból érkező látogatók számára.



### **3. Irányítás, szervezet és erőforrások**

#### **12. tevékenység: Irányítás**

##### **1. A 2012. év fő kihívásai**

Az ECHA legmagasabb döntéshozó szerve a 35 tagú<sup>7</sup> igazgatóság. Az igazgatóság munkáját az ügyvezető igazgató által biztosított titkárság segíti. Az igazgatóság alapfeladatai közé tartozik az Ügynökség többéves és éves munkaprogramjának, költségvetésének és éves jelentésének elfogadása, valamint a belső ügynökségi szabályok elfogadása és felülvizsgálata. Az igazgatóság jogosult egyben az ügyvezető igazgató, a fellebbezési tanács elnöke és tagjai, valamint a kockázatértékelési bizottság és a társadalmi-gazdasági elemzéssel foglalkozó bizottság tagjainak kinevezésére is. Az igazgatóság speciális munkacsoportokat hozott létre (például a tervezésre és a jelentéstételre, a díjtovábbításra és az ellenőrzésre), amely munkacsoportok segítik az igazgatóságot a döntések meghozatalában. Az igazgatóság szorosan nyomon követi az Ügynökség teljesítményét az ügyvezető igazgató által készített rendszeres jelentések és a titkárság konkrét témákkal foglalkozó jelentései segítségével. Erre az évre négy plenáris ülés van tervbe véve, és a munkacsoportok is számos alkalommal fognak összeülni.

Az ECHA egyik célja, hogy segítse a tagállamokat a REACH- és a CLP-rendelet következetes végrehajtásában. az ECHA megerősíti együttműködését a tagállami illetékes hatóságokkal, és levelezéssel, látogatásokkal és az illetékes hatóságok igazgatóinak éves tervezési ülésével javítja a kommunikációt.

2011-ben jelentős mértékben megváltozott az ECHA szervezeti struktúrája, és míg kezdetben főként előkészítő munkával foglalkozott, tevékenysége ma inkább a tudományos tényeken alapuló döntések meghozatalát és vélemények kidolgozását foglalja magában. További munkára lesz még szükség ahhoz, hogy az irányítási folyamatokat a megnőtt szervezet igényeihez igazítsák, és biztosítsák a több igazgatóság közreműködésével megvalósuló tevékenységek hatékony koordinálását. Ehhez többek között az szükséges, hogy minden szervezeti szinten jól átgondoltan tervezzék meg a tevékenységeket. Az új jogszabályokból eredő feladatok további kihívást jelentenek majd az igazgatás szintjén.

Az ECHA-nál óriási mennyiségű, az egész uniós vegyipartól származó adat van. Ezen adatok egy része bizalmas jellegű (különösen azért, mert az adatok bizalmas üzleti információkat tartalmaznak). Ezért a biztonság garantálása – az információk, a létesítmények és a munkatársak tekintetében – kiemelt feladat. A kialakított biztonságirányítási rendszert az ECHA továbbfejleszti. Ezenkívül az ECHA folytatja a Biztonsági Tisztviselők Hálózata üléseinek megszervezését, hogy támogassa a bizalmas jellegű üzleti információk biztonságos elérését a tagállamok illetékes hatóságai, a megbízott nemzeti intézmények, a Bizottság és a nemzeti végrehajtó hatóságok számára.

Hogy biztosítva legyen az ECHA eszközeinek hatékonyabb védelme és a 2013-as határidőre való felkészülés során esetleg fellépő válsághelyzetben az ECHA-folyamatok zökkenőmentes működése, 2012-ben sor kerül a 2011-ben kidolgozott üzletmenet-folytonossági tervek vizsgálatára és továbbfejlesztésére.

---

<sup>7</sup> A igazgatóság tagjai a következők: a 27 uniós tagállam képviselői, az Európai Bizottság által kijelölt 6 képviselő (ebből 3 személy az érdekelt felek képviseletében), valamint az Európai Parlament által kinevezett 2 fő. Ezenkívül Izland és Norvégia is képviselteti magát mint az EGT/EFTA országok megfigyelői.

Emellett megtörténik az ECHA információkezelési irányelveinek véglegesítése, és elindulnak a tudáskezelési projektek.

Az ECHA adatvédelmi tisztviselője folyamatosan arra törekszik, hogy a személyes adatok feldolgozása tekintetében az Ügynökség eleget tegyen az egyének védelmével kapcsolatos jogszabályi kötelezettségeinek. Az alkalmazottak rendszeres képzésben és tájékoztatásban fognak részesülni.

Az integrált minőségirányítási rendszer (IQMS) fejlettségi állapotának, valamint a követelményeknek való megfelelőségének értékelése – amelyre 2011-ben került sor – tovább ösztönzi az optimalizálást és a folyamatos fejlesztést. Az Ügynökség meghatározza az ISO 9001 szerinti minősítésre való felkészülés ütemtervét. Az ECHA emellett megkezdi a Környezetvédelmi Vezetési és Hitelesítési Rendszer (EMAS) bevezetését.

Az Ügynökség tovább erősíti a jogi szakértelmet annak érdekében, hogy garantálni lehessen az ECHA növekvő számú határozatainak és szerződéseinek jogi helytállóságát, valamint az esetleges panaszok és bírósági eljárások kezelését (az ECHA szellemi tulajdonjogával kapcsolatos eseteket is beleértve).

Az általános kockázatkezelés részeként az ECHA folyamatosan nyomon követi kockázatcsökkentési tervének végrehajtását, és tovább dolgozik a válsághelyzetek kezelésével kapcsolatos képessége javításán és az üzletmenet-folytonossági stratégia megvalósításán.

## 2. Célkitűzések és mutatók

### Célkitűzések

1. Az Ügynökséget hatékony és eredményes irányítás jellemzi, amely biztosítja a tevékenységek megfelelő tervezését, a források helyes elosztását, a kockázatok helytálló értékelését és kezelését, valamint az alkalmazottak, illetve az eszközök és az információk biztonságát, valamint biztosítja az eredmények minőségét.

### Teljesítménymutatók és célok

Mutatók	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
Az igazgatóságnak a jogszabályban meghatározott határidőn belül benyújtott, jogszabály szerinti dokumentációk százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés
Az éves terv szerint hatályban lévő minőségügyi dokumentumok százalékaránya	80%	A minőségügyi igazgató éves jelentése
Az ellenőr „kritikus” megállapításainak száma a meglévő belső ellenőrzési rendszerrel kapcsolatban	0	A belső ellenőr éves jelentése
A határidőn belül végrehajtott lényeges ellenőrzési ajánlások százalékaránya	100%	A belső ellenőr éves jelentése

Az olyan biztonsági események száma, amelyek esetében az ECHA biztonsági szolgálatai által végzett vizsgálat bizalmas információk kiszivárgását tárta fel	0	Belső jelentések
---	---	------------------

### 3. A legfontosabb eredmények

- Négy igazgatósági ülés és a kapcsolódó munkacsoportok megszervezése annak érdekében, hogy az igazgatóság valamennyi szükséges határozatot meghozhassa.
- Az ügynökségközi hálózat egy ülésének megszervezése (az ügynökségek vezetői és az adminisztrációs szervek vezetői számára).
- A tagállamok illetékes hatóságai igazgatói számára egy tervezési értekezlet megszervezése.
- Az ECHA döntéseinek határozott jogi támogatása és hathatós védelme.
- Az üzletmenet-folytonossági tervek ellenőrzése.
- Az ISO 9001 szerinti minősítésre való felkészülés ütemterve.
- Egy SON-ülés megszervezése.
- 300 dokumentációhoz való hozzáférésre irányuló igénylés kezelése.

## **13. tevékenység: Pénzügy, beszerzés és számvitel**

### **1. A 2012. év fő kihívásai**

A pénzügyek területén az Ügynökség számára a fő kihívást továbbra is a hatékony készpénzgazdálkodás és a szigorú költségvetési fegyelem jelenti majd. A REACH/CLP szerinti tevékenységek tekintetében az Ügynökség 2012-ben is teljes mértékben önfinanszírozó marad, és főként a REACH szerinti első, 2010-es határidőhöz kapcsolódó díjakból és illetékekből képzett tartalékokat használja majd fel. A további bevételi források között az engedélyezési kérelmekből származó díjak, a soron következő regisztrálási határidővel kapcsolatos díjak és a kamatbevételek szerepelnek. Az elfogadott készpénzberuházási politika végrehajtását és a teljes likviditási helyzetet szorosan ellenőrizni kell. A biocid termékek és a PIC-tevékenységek finanszírozása vonatkozásában az európai uniós támogatások várhatóan fedezni tudják majd a kapcsolódó jogszabályok várható hatálybalépését megelőzően elvégzendő szükséges előkészületi tevékenységeket.

Az Ügynökség feladatai között lesz a költségvetési, számviteli és jelentéstételi rendszereinek kiigazítása annak érdekében, hogy ki lehessen elégíteni a források teljes elkülönítésének a két új jogszabályban, azaz a biocid termékekről szóló rendeletben és a PIC-rendeletben megfogalmazott igényét. Emellett a tervek szerint sor kerül az Ügynökség egészét átfogó, a költségeket az egyes tevékenységek szintjén ellenőrző költségelszámolási rendszer kialakításának megkezdésére. Ami a pénzügyi tranzakciók volumenét illeti, a beérkező kifizetett díjak száma meglehetősen alacsony lesz 2012-ben, ugyanakkor a várakozások szerint az operatív tevékenységek eredményeként az Ügynökségnek mintegy 500 pénzügyi kötelezettségvállalása és közel 4500 kimenő pénzügyi tranzakciója lesz. Az Ügynökségnek emellett átdolgozott becsléseket kell készítenie a 2013-as regisztrálási határidő kapcsán, illetve más forrásokból várható bevételre vonatkozóan.

Az Ügynökség 2012-ben folytatja annak ellenőrzésére irányuló erőfeszítéseit, hogy a társaságok helyesen határozták-e meg a regisztráláskor méretüket, és következetesen fizették-e a megfelelő összegű díjat. Figyelemmel arra, hogy a legkisebbek kategóriájába tartozó társaságok esetében a díjkedvezmény akár 90% is lehet, fontos, hogy a kedvezményt megalapozottan ítéljük oda – nem csak az Ügynökség elégséges finanszírozásának megóvása, hanem a társaságokkal szembeni igazságos és méltányos bánásmód biztosítása érdekében is.

A fő beszerzési intézkedések 2012-ben várhatóan az IT-rendszerek továbbfejlesztésére összpontosítanak, és maguk után vonják az IT-keretszerződések új generációjának meghatározását is. A tudományos szolgáltatásokra vonatkozó új keretszerződésen belül ismét megnyílik a verseny, és új beszerzési tevékenységek indulnak az adminisztratív szolgáltatások területén, például a biztonsági keretszerződések megkötését illetően. A 2012. évi beszerzési terv a jelen dokumentum mellékletét képezi.

### **2. Célkitűzések és mutatók**

#### Célkitűzések

1. Az Ügynökség hatékony és eredményes pénzgazdálkodással rendelkezik.
2. A készpénztartalékokat gondosan kezelik.

3. Az Ügynökség hatékony pénzügyi rendszerekkel rendelkezik a pénzügyileg elkülönített különféle jogalapok kezeléséhez, illetve az ezekkel kapcsolatos jelentéstételhez.

Teljesítménymutatók és célok

Mutatók	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
Az Európai Számvevőszék éves jelentésében szereplő fenntartások száma	0	ECA-jelentések/évente
Kötelezettségvállalási arány	95%	Havi pénzügyi jelentés/évente
Kifizetési arány	75%	Havi pénzügyi jelentés/évente
(Elkülönített források) átviteli aránya	< 20%	Éves belső jelentés
Az ECHA beszerzési eljárásait elítélő bírósági határozatok száma	0	Éves belső jelentés
A készpénztartalékokra vonatkozó igazgatósági iránymutatásnak való megfelelés (MB/62/2010 végleges)	100%	Negyedéves belső jelentés

**3. A legfontosabb eredmények**

- Szigorú költségvetési gazdálkodás és likviditáskezelés.
- Az Ügynökség készpénztartalékainak kezelésére és befektetésére szolgáló, működő és szoros ellenőrzés alatt álló mechanizmus létrehozása.
- A források különféle jogszabályok alapján történő elkülönítését biztosító jelentéstételi eljárás kialakítása.
- A regisztrálók kkv-státusának további ellenőrzése és a hamis nyilatkozattétellel kapcsolatos bevétel beszedése.
- A tevékenység alapú költségelszámolási rendszer megvalósítása.
- A költségvetés 95%-os kötelezettségvállalási arányt eredményező nyomon követése és végrehajtása.
- A 2011. évi éves gazdasági beszámoló.

## **14. tevékenység: Humán erőforrások és szervezeti szolgáltatások**

### **1. A 2012. év fő kihívásai**

#### ***Humán erőforrások***

Miután lezárta a REACH- és CLP-tevékenységekkel kapcsolatos kezdeti növekedési és fejlesztési szakaszát, az Ügynökség arra összpontosít, hogy 2012-ben megteremtse munkatársai számára a folyamatos tanulás és fejlődés kultúráját. Az ezzel kapcsolatos erőfeszítések előmozdítják az egyes munkatársak karrierlehetőségeit, valamint javítják az Ügynökség hosszú távú kompetenciaalapját.

Az Ügynökség elmúlt években tapasztalt gyors növekedését követően különös hangsúlyt fektetünk a stratégiai szervezeti fejlődésre, valamint az Ügynökség irányítási kapacitásainak konszolidálására. Ez magában foglalja a vezetők megfelelő támogatásának biztosítását annak érdekében, hogy rendelkezésükre álljanak a humán erőforrás-gazdálkodási feladataik ellátásához és az ECHA szervezeti fejlődéséhez való hozzájárulásukhoz szükséges eszközök.

2012-ben számos ideiglenes alkalmazott éri el az ötéves szolgálati időtartamot az ECHA-nál. A megfelelő szerződés hosszabbítási politika kidolgozását a HR-egység vezeti.

További és külön figyelmet kap a munkatársak és családtagjaik jólétének előmozdítása: a célkitűzést a munka és a magánélet egészséges egyensúlyi helyzetének kialakítása jelenti.

Az ECHA továbbfejleszti az uniós vegyianyag-politika területén fenntartott, a végzett hallgatóknak szóló új rendszerét, hogy segítséget nyújthasson a végzett hallgatóknak karrierjük megtervezéséhez és a képzési és szakmai fejlődés lehetőségeinek megtalálásához, figyelemmel arra, hogy a REACH és a CLP rendszerével foglalkozó szabályozásügyi szakemberként majd alkalmasabbak legyenek a megüresedett álláshelyeknek történő betöltésére.

2012-ben várhatóan megkezdődnek az új rendeletekkel – a biocid termékekről szóló rendelettel és a PIC-rendelettel – kapcsolatos tevékenységek. Ez további munkaerő-felvételt, kapacitásfejlesztést tesz szükségessé, valamint megköveteli a munkatársak kompetenciáinak továbbfejlesztését is.

A humán erőforrásokkal foglalkozó informatikai rendszer 2011-ben megkezdődött kialakítása 2012-ben a fejlesztés szakaszába ér. Ez szükségessé teszi azt, hogy az Ügynökség a továbbiakban is odafigyeljen a projekt végrehajtására, az átállás irányítására, a rendszerek ellenőrzésére, valamint a HR-munkatársak és a rendszer végfelhasználóinak képzésére.

#### ***Szervezeti szolgáltatások***

A szervezeti szolgáltatások funkció a következőkre terjed ki: az Ügynökség ingatlan- és irodai infrastruktúrájának kezelése; fizikai biztonság; az utazások és ülések szervezése; valamint adminisztratív szolgáltatások nyújtása, például postai küldemények könyvelése, irodai kellékek biztosítása, archiválás és könyvtárkezelés.

2012-ben szükségessé válik, és a tervek szerint meg is valósul az ügynökségi létesítmények bizonyos – a szervezeti struktúra változásaihoz kapcsolódóan 2011-ben meghozott határozatokat követő – felújítása. A létesítmények működőképességének

biztosításához szükség lesz a technikai infrastruktúra bizonyos léptékű továbbfejlesztésére.

Az Európai Parlament kérésére az ECHA és az ingatlantulajdonos között létrejött bérleti szerződésbe belefoglalták az ingatlan megvásárlásának lehetőségét is. 2012-ben az ECHA a költségvetési hatósággal együttműködésben megvizsgálja, hogy érdemes-e további megfontolás tárgyává tenni e záradék végrehajtását.

## 2. Célkitűzések és mutatók

### Célkitűzések

1. Az Ügynökség elegendő számú képzett munkatárssal rendelkezik a munkaterv végrehajtásának biztosításához, és ehhez jól működő munkakörnyezetet biztosít számukra.
2. Az Ügynökség az alkalmazottak hatékony és biztonságos munkakörnyezetűl szolgáló kielégítő, biztonságos és védett irodahelyiségekkel, valamint az Ügynökség szerveit és a külső látogatókat kiszolgáló, jól működő konferencialétesítményekkel rendelkezik.

### Teljesítménymutatók és célok

<b>Mutatók</b>	<b>2012. évi cél</b>	<b>Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága</b>
A létszámterv szerint betöltött álláshelyek százalékaránya az év végén	95%	Éves belső jelentés
A tervezett kiválasztási eljárások százalékaránya a lezárt év vonatkozásában	90%	Éves belső jelentés
Az ideiglenes alkalmazottak fluktuációja	< 5%	Éves belső jelentés
A képzési és fejlesztési napok átlagos száma munkatársanként	10	Éves belső jelentés
A Bizottság, a fórum és az igazgatósági tagok elégedettségének szintje a konferenciaközpont működésével kapcsolatban	Magas	Éves felmérés
Az alkalmazottak irodai létesítményekkel és logisztikai szolgáltatásokkal való elégedettségének szintje	Magas	Éves felmérés

## 3. A legfontosabb eredmények

### Humán erőforrások

- A személyi állomány bérelszámolása és az alkalmazottaknak, a kirendelt nemzeti szakértőknek és a gyakornokoknak (összesen körülbelül 600 személynek) való egyéb kifizetések.
- Körülbelül 10 kiválasztási eljárás tervezett elindítása.
- Körülbelül 60 fő felvételének elvégzése.
- Munkatársanként átlagosan 10 képzési nap.

- Teljesítményértékelés és újraminősítési gyakorlat közel 500 főnyi személyi állománynak.
- Tanácsadás és segítségnyújtás az alkalmazottaknak és a vezetőségnek a humán erőforrásokkal kapcsolatos kérdésekben, különösen az egyéni jogokat és a jólétet illetően.
- Az alkalmazottak körében végzett felmérés eredményeinek elemzése és nyomon követési tervek kidolgozása.
- A humánerőforrás- és teljesítménygazdálkodási folyamatok és módszerek tevékeny fejlesztése.

#### Szervezeti szolgáltatások

- Az eszközök, anyagok és szolgáltatások időbeni beszerzése a megfelelő beszerzési eljárásokon keresztül.
- A küldetésekkel és utazásokkal kapcsolatos költségek időbeni kiszámítása és visszatérítése.
- Biztonságos irodai létesítmények.
- Az ülések és konferenciák megfelelő támogatása.
- Jól működő audiovizuális berendezések, a megfelelő támogatással együtt.
- Hatékony postai szolgáltatások.
- Jól szervezett és megfelelően kezelt könyvtár és archívum.
- A nem IT-eszközök naprakész és pontos leltára.



## **15. tevékenység: Információs és kommunikációs technológia**

### **1. A 2012. év fő kihívásai**

2012-ben az ECHA az IKT-infrastruktúra kiszervezésének végrehajtásával törekszik IT-tevékenységeinek továbbfejlesztésére; a fő cél, hogy progresszív módon biztosítsa az üzletmenet magasabb szintű folytonosságát az alapfeladatok ellátása szempontjából különösen fontos IT-szolgáltatások számára. A REACH-IT, az ECHA webhelye, az e-mail rendszer és az internetkapcsolat kiemelt szerepet kap 2012-ben, mivel ezek kulcsfontossággal bírnak ahhoz, hogy a szolgáltatás folytonossága a REACH szerinti 2013-as regisztrálási határidőig biztosított legyen. A kiszervezett szolgáltatások új és biztonságosabb tárhelyet biztosítanak majd az ECHA létesítményein kívül tárolt rendszeres biztonsági másolatok számára.

A hálózati kapcsolatokkal, az adatokhoz való hozzáféréssel, ellenőrzéssel, az események kezelésével és a biztonságos szoftverek fejlesztésével kapcsolatos IT-biztonságirányítást folyamatosan fejlesztik és finomhangolják, hogy az információs rendszerek folyamatos fejlődése mellett is megfelelhessen az ECHA kihívást jelentő titoktartási kötelezettségeinek, és hogy mérsékeljék a külső fenyegetéseket.

Az Ügynökség növekedésének köszönhetően, és mert még pontosabb programozásra és az erőforrások felhasználásának még aprólékosabb ellenőrzésére van szükség, az ECHA fokozottan hasznosítja az igazgatási információs rendszereket, hogy támogatást nyerhessen belőlük adminisztratív folyamataihoz és a vezetői jelentések elkészítéséhez. Az Ügynökség a következőkre helyezi a hangsúlyt:

- a humánerőforrás-gazdálkodási rendszer (HRMS) bevezetése – az ezzel kapcsolatos munka 2011-ben kezdődött meg;
- az időgazdálkodási rendszer továbbfejlesztése;
- a személyazonosság-kezelő (IDM) rendszer 2011-ben elindított bevezetésének lezárása – a rendszer a felhasználók hitelesítő adatai, a csoportok és a terjesztési listák központosított kezelésére, valamint a felhasználói fiókok kiosztására és visszavonására szolgál. A jelenlegi alkalmazáspecifikus megoldások konszolidálása érdekében az Ügynökség elvégzi a felhasználókezelésnek a meglévő alkalmazásokra kiterjedő harmonizálását;
- a 2011-ben a költségelszámolásra, munkatervezésre és időgazdálkodásra vonatkozóan megállapított alapokra, valamint a meglévő, célzottan működő jelentéstételi eszközökre hagyatkozva az ECHA megvizsgálja a tervezésre és jelentéstételre szolgáló, adott esetben információs rendszerekkel támogatott konszolidált szervezeti modellt.

Az ECHA 2011-ben pontos finanszírozási stratégiát dolgozott ki szervezeti tartalomkezelő (ECM) programjának előmozdítására; 2012-ben a feladatot a műveletek kiterjesztése jelenti, hogy nagyobb kapacitás birtokában lehessen megvalósítani az ECM-ütemterv gyorsabb végrehajtását. A 2011-ben elindított értékelési folyamatoknak nyújtott munkafolyamat-támogatás végső formájának kialakítása mellett az ECHA két további területtel, valamint – különösen – a külső együttműködési folyamatokkal (például a bizottságok tevékenységeihez kapcsolódó folyamatokkal) foglalkozik majd, figyelemmel a pillanatnyilag a CIRCA rendszerbe tartozó IT-funkciók progresszív felváltásának elindítására.

Az IKT-folyamatok és -szolgáltatások megtervezése folyamatos erőfeszítést igényel majd, hogy meg lehessen felelni az összetett és modern adminisztráció minőségi IT-támogatása jelentette kihívásnak.

## 2. Célkitűzések és mutatók

### Célkitűzések

1. Az Ügynökség műszaki IKT-infrastruktúrájának kiváló minőségű működtetése, valamint a folytonosság, a hatékonyság és a biztonság maximalizálása az összes támogatott üzleti művelet tekintetében.
2. A szervezeti architektúra következetes és egységes megközelítésének biztosítása, a legjobb gyakorlatok alkalmazásának előmozdítása az IT-projektek irányításában és igazgatásában, valamint professzionális, kompetens és időbeni válaszok biztosítása valamennyi tervezett vagy ismétlődő üzleti tevékenységnek.

### Teljesítménymutatók és célok

Mutatók	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
Az alapfeladatok ellátása szempontjából különösen fontos rendszerek hozzáférhetősége a külső ügyfelek számára (azaz a rendelkezésre állás üzemideje)	99%	Adatközponti statisztikák
Az IT-szolgáltatásokkal való belső felhasználói elégedettség szintje, a személyzet/támogatás-arányhoz viszonyítva	Magas	Az ügyfelek körében végzett éves felmérés és eseti visszajelzések
Az alapfeladatok ellátása szempontjából különösen fontos rendszerek lefedettségének szintje az üzletmenet-folytonossági megoldásban, ideértve a külső adatközpontot (adatközpontokat) is	A REACH-IT, az ECHA webhelye, az e-mail rendszer és az internetkapcsolat le van fedve	Éves belső jelentés

## 3. A legfontosabb eredmények

- Az IKT-infrastruktúrát és az IKT-erőforrásokat működésben és a megfelelő teljesítményszinten tartó szolgáltatások nyújtása.
- IT-biztonságirányítási funkció létrehozása.
- A kiszervezett üzemeltetési szolgáltatásokra támaszkodó üzletmenet-folytonossági megoldás kialakítása az alapfeladatok ellátása szempontjából különösen fontos IT-rendszerek számára (elsőbbség biztosítása a REACH szerinti 2013-as regisztrálási határidő szempontjából kulcsfontosságú rendszerek számára).
- Az operatív és adminisztratív munkafolyamatok hatókörének kiterjesztése a szervezeti tartalomkezelő rendszerben.
- A projektportfólió-iroda (Project Portfolio Office) fenntartása.
- A humán erőforrás-gazdálkodási információs rendszer létrehozása.
- Az időrögzítő rendszer létrehozása.
- A személyazonosság-kezelési rendszer létrehozásának elvégzése.
- Az új finanszírozási stratégia szerint teljes mértékben működő ECM-kapacitás, és két új terület bevonása az ECM-program ütemtervébe.

- A külső együttműködési folyamatokkal (például a bizottságok tevékenységeihez kapcsolódó folyamatokkal) kapcsolatos megoldás végrehajtásra való meghatározása, figyelemmel a pillanatnyilag a CIRCA rendszerbe tartozó IT-funkciók progresszív kiváltásának elindítására.

## 4. 16. tevékenység: Biocid termékek

### 1. A 2012. év fő kihívásai

A biocid termékekről szóló új rendeletet várhatóan 2012 közepén fogadják el, 2013. szeptemberi hatálybalépéssel<sup>8</sup>. A rendelet jelentős mértékben kibővíti az ECHA szabályozási hatáskörét a rendelet végrehajtásához kapcsolódó technikai és tudományos feladatok tekintetében. Az előirányzott ütemterv húsz hónapot hagy az előirányzott feladatokra való felkészülésre, ami jelentős kihívás az ECHA számára.

2012-ben az ECHA-nak az eddig nagyon korlátozott körű előzetes előkészületeket egy teljes értékű előkészítő programmá kell kibővítenie, ugyanakkor el kell kerülnie, hogy mindez esetleg hátrányosan érintse a REACH és a CLP végrehajtását. Ez a következő főbb módosításokat foglalja magában:

- Biztosítani kell, hogy az ECHA – a rendeletben előírt határidőkhöz és átmeneti időszakokhoz igazodva – időben készen álljon a hatóanyagokra és a biocid termékek uniós engedélyezésére vonatkozó kérelmek fogadására és kezelésére, és átvegye az Európai Bizottságtól (DG JRC) a felülvizsgálati programot.
- A biocid termékek nyilvántartásának (R4BP) összeállításához véglegesíteni kell annak elemzését, hogy miként kell hozzáigazítani az REACH-IT és az IUCLID rendszerét a biocid termékekhez, és el kell indítani a végrehajtás első fázisát.
- A biocid termékekkel foglalkozó iránymutatással és útmutatókkal kapcsolatos munkának nagyon gyorsan kell haladnia, hogy a vállalatoknak már jóval az új rendelkezések hatálybalépése előtt rendelkezésre álljon a kulcsfontosságú iránymutatás.
- Az ECHA-nak hozzá kell járulnia egy sor, a Bizottság által kibocsátandó végrehajtási intézkedéshez és felhatalmazáson alapuló jogi aktushoz, például a biocid termékek díjáról szóló új renDELETEhez.
- Az ECHA-nak fel kell készülnie a biocid termékekkel kapcsolatos más feladatok kezelésére is, így különösen az adatmegosztással, az úgynevezett potyautasokkal és a műszaki egyenértékűség megállapításával kapcsolatos feladatok, köztük a kapcsolódó fellebbezési eljárások kezelésére. Ezekhez a különféle feladatokhoz benyújtási útvonalakat kell kialakítani.
- Létre kell hozni a biocid termékekkel foglalkozó bizottságot, és ki kell alakítani a kapcsolódó munkagyakorlatokat és a vonatkozó szabályokat és eljárásokat, hogy a bizottság 2013. szeptember 1-jétől kezdve megkezdhesse rutinszerű munkáját. Előfordulhat, hogy 2012 második félévében informális előkészületi ülést (üléseket) kell tartani. A koordinációs csoport számára ki kell alakítani az ECHA titkársági funkcióját is.
- Kommunikációs tervet kell kidolgozni, hogy a vállalatok és az érdekelt felek megismerhessék új kötelezettségeiket, és el kell kezdeni a terv végrehajtását. A terv azokra a kötelezettségekre összpontosít, amelyek a vállalatoknak a biocid termékekről szóló hatályos irányelvben foglaltakhoz képest újdonságot jelentenek (az úgynevezett potyautasokra, a műszaki egyenértékűségekre és az uniós engedélyezésre). A kommunikáció kulcsfontosságú eleme lesz egy, kifejezetten a biocid termékekkel foglalkozó webhely létrehozása, amely magában foglalja a Bizottság Közös Kutatóközpontja kapcsolódó webhelyrészeinek zökkenőmentes átvételét, amelynek 2012-ben kell megkezdődnie.

---

<sup>8</sup> A javaslat eredetileg azt írta volna elő, hogy a rendelet alkalmazásának kezdőnapja 2013. január 1-je legyen. A Bizottság azonban az első olvasattal kapcsolatos tanácsi állásponttól szóló közleményében azt javasolta, hogy az alkalmazás napját halasszák 2013. szeptember 1-jére.

Az új munkatársak gyors felvétele, illetve betanítása és képzése kulcsfontosságú a biocid termékekkel kapcsolatos feladatok ellátásának hatékony megkezdése szempontjából.+

## 2. Célkitűzések és mutatók

### Célkitűzések

1. Az ECHA arra való felkészültségének biztosítása, hogy a jogszabály alkalmazásának napjától kezdve hatékony és eredményes módon tudja megkezdni a biocid termékekkel kapcsolatos új tevékenységeket.
2. Új eljárások, eszközök és szervezeti struktúrák kialakítása, valamint az új biocidtermék-szakértők kiválasztása és kapacitásaik bővítése.

### Teljesítménymutatók és célok

Mutatók	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
2012-ben nem alkalmazandó.		

## 3. A legfontosabb eredmények

- A biocid termékek nyilvántartása (R4BP) elemzésének és kialakításának véglegesítése, a végrehajtás megkezdése.
- A biocid termékek jellemzőinek az IUCLID5 előirányzott kiadásába való belefoglalása, az IUCLID6 tekintetében meghatározandó további felhasználói követelmények jegyzékével együtt.
- Az első kulcsfontosságú útmutató dokumentációk összeállítása, a más biocid termékekkel kapcsolatos iránymutatások kidolgozására szolgáló átfogó program létrehozása.
- Eljárástervezetek és a szükséges dokumentáció összeállítása az ECHA titkársága – például a tagállamokkal és az iparágakkal való együttműködésre vonatkozó kérelmek kezelésével kapcsolatos – feladatainak ellátásához.
- Eljárástervezetek és a szükséges dokumentáció összeállítása az adatmegosztással, a potyautasokkal és a műszaki egyenértékűséggel kapcsolatos feladatok ellátásához.
- A biocid termékekkel foglalkozó bizottság tagjainak kinevezése, elnökének és titkárságának kinevezése, valamint – szükség esetén – első informális ülésének (üléseinek) megszervezése. A koordinációs csoport ECHA-titkárságának létrehozása.
- Előzetes munkaterv és a szükséges eljárási szabályzat elkészítése a biocid termékekkel foglalkozó bizottság számára.
- A biocid termékekkel foglalkozó új munkatársaknak szóló képzési program összeállítása és a program végrehajtásának megkezdése.
- A személyzeti modell továbbfejlesztése, a biocid termékekkel kapcsolatos tevékenységek ECHA-n belüli szervezeti háttérével együtt.

## 5. 17. tevékenység: A PIC (előzetes tájékoztatáson alapuló jóváhagyás)

### 1. A 2012. év fő kihívásai

2011 májusában az Európai Bizottság a veszélyes vegyi anyagok kivételéről és behozataláról szóló 689/2008/EK rendelet (az úgynevezett PIC-rendelet) átdolgozására vonatkozó javaslatot fogadott el. A javaslat fontos elemét képezi a rendelet végrehajtásával összefüggő tudományos és technikai szempontoknak a Bizottság Közös Kutatóközpontjától az ECHA-hoz való áthelyezése. A tervek szerint a rendelet elfogadására 2012-ben kerül sor, a hatálybalépése pedig 2013-ra várható.

Az új szabályozási feladat sikeres végrehajtásának biztosításához az ECHA-nak egy sor előkészületi tevékenységet kell elvégeznie, ugyanakkor el kell kerülnie, hogy mindez esetleg hátrányosan érintse a REACH és a CLP végrehajtását. A legsürgetőbb és legmunkaigényesebb egy, az exportbejelentések hatékony kezelésével kapcsolatos elemzésnek a kijelölt nemzeti hatóságokkal együttműködésben történő elvégzése, valamint az e célt szolgáló új IT-funkciók végrehajtásának megkezdése lesz, figyelembe véve egyúttal a jogszabályban szereplő szigorú határidőket is. Az ECHA-nak emellett új iránymutatásokat és útmutatókat kell összeállítania, valamint az új jogszabályi kötelezettségekkel és az ECHA új szerepével kapcsolatos ismeretterjesztő és kommunikációs tevékenységeket kell kezdeményeznie.

Emellett az ECHA-nak új munkatársak felvételével és képzésével gyorsan bővítenie kell belső kapacitását, hogy boldogulni tudjon az új feladatokkal. Erre az új operatív feladatok végrehajtásának támogatásához van szükség, illetve azért, hogy az Ügynökség tudományos és technikai tanácsot tudjon adni a Bizottságnak a rotterdami egyezmény végrehajtásával kapcsolatban. Az ECHA-nak meg kell kezdenie a tagállamok kijelölt nemzeti hatóságaival és a harmadik országokkal alkotott hálózat létrehozását, hogy megállapodásra lehessen jutni az együttműködés közös elveiről és gyakorlatairól.

### 2. Célkitűzések és mutatók

#### Célkitűzések

1. Azon előkészületek folyamatos megvalósítása, amelyek lehetővé teszik, hogy a hatálybalépés pillanatában megkezdődhessen az új PIC-feladatok hatékony és eredményes végrehajtása.
2. Új eljárások és eszközök létrehozásának, valamint az új feladatokat végrehajtó munkatársak kapacitása bővítésének biztosítása.

#### Teljesítménymutatók és célok

Mutatók	2012. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága
2012-ben nem alkalmazandó.		

### **3. A legfontosabb eredmények**

- Jelentős előrehaladás az exportbejelentések benyújtási eljárásainak, valamint a kapcsolódó IT-eszközöknek és útmutatóknak a kijelölt nemzeti hatóságokkal együttműködésben történő továbbfejlesztésében.
- Az explicit import-jóváhagyási eljárás lebonyolítására szolgáló eljárások továbbfejlesztésében elért jelentős előrehaladás.
- A szükséges kapcsolatok kialakítása a tagállamokkal és a harmadik országokkal.
- Az új munkatársak felvételének megkezdése, a kapacitásbővítési program kidolgozása.

## 6. Ügynökségi kockázatok

Az ECHA évente végez kockázatértékelést az olyan potenciális események meghatározása, értékelése és kezelése érdekében, amelyek a munkaprogramban meghatározott célkitűzések elérését veszélyeztethetik. Az értékelés alapján az ECHA vezetése a következő fő kockázatokat határozta meg.

Az ECHA-ra több irányból nehezedik külső nyomás és elvárás, ami arra kényszerítheti az Ügynökséget, hogy módosítsa prioritásait, vagy újabbakkal bővítse a meglévőket. Ez az erőforrások kevésbé hatékony felhasználásához vezethet, és késleltetheti a célkitűzések elérését. Kockázatsökkentő intézkedésként a prioritások átrendezéséből vagy az újabb feladatok elvállalásából eredő, az erőforrásokat érintő minden hatást gondosan meg kell vizsgálni, mielőtt azt az Ügynökség elfogadná.

Mivel 2012-ben rekordszámú vizsgálati javaslatot kell elemezni, továbbá jelentős számú megfelelési ellenőrzést is végre kell hajtani, e téren meghatározott célkitűzéseinek elérése szempontjából alapvető fontosságú, hogy az ECHA hatékonyan tudja kezelni a feldolgozási folyamatot. A munkaprogram összeállításánál idején a folyamat hatékonysága még mindig kockázatot jelent. Ennélfogva különös hangsúlyt kell fektetni a dokumentációértékelési folyamat hatékonyságának ellenőrzésére és az esetleg szükséges korrekciós intézkedések végrehajtására.

Számos munkaprogram célkitűzése közvetlenül kapcsolódik az ECHA bizottságainak kapacitásához. Mivel a bizottságok munkaterhelése gyorsan nő, veszély fenyegeti a várt eredmény biztosítására való képességüket, ha tagjaik nem kapják meg a megfelelő szintű, a REACH-ben előírt támogatást a tagállami illetékes hatóságoktól. Az ECHA ennélfogva elmélyíti a tagállamokkal folytatott párbeszédét, különösen a tagállamok illetékes hatóságaitól a munkaprogram végrehajtásához szükséges támogatással és hozzájárulással kapcsolatban.

Ez a munkaprogram és az ECHA hosszabb távú terve a 2. mellékletben ismertetett úgynevezett kiindulási számadatokon alapul. E számok a Bizottság eredeti, a REACH-rendelet előkészítésekor kidolgozott becsléseiből és az ECHA által az iparral és a többi érdekelt féllel együttműködésben végzett későbbi frissítésekből származnak. Az e számokhoz kapcsolódó nagy bizonytalanság miatt fennmarad egy fontos kockázat az Ügynökség humán erőforrásainak – mennyiségi és minőségi szempontok szerinti – megtervezéséhez kapcsolóan. Emellett a 2011-ben kidolgozott stabil személyzeti modell alapján az ECHA a lehető leghatékonyabban használja fel a rendelkezésére álló erőforrásokat. A két új jogszabály, a biocid termékekről és a PIC-ről szóló rendelet tekintetében az új munkatársak mielőbbi felvétele jelenti az egyetlen módot annak biztosítására, hogy az ECHA fel tudjon készülni az új feladatokra.

Az ECHA tevékenységei nagymértékben függenek az Ügynökség által kapott különféle típusú dokumentációk feldolgozására szolgáló IT-rendszerek hatékonyságától. Az információs technológiai fejlesztésekkel kapcsolatos bármilyen probléma vagy késedelem a tervezett célkitűzések elérését fenyegeti. E veszély csökkentése érdekében 2011-ben az ECHA egy hosszú távú, erőforrástervet is magában foglaló információs technológiai fejlesztési tervet léptetett érvénybe. A kockázat mindamellett fennmarad, különösen az IT-eszközök alkalmazása nyomán várt hatékonyságjavulás tekintetében.

Egy másik, az ECHA által a humán erőforrásokkal összefüggésben meghatározott kockázat a tudományos kapacitás hosszú távon való fenntartásához kapcsolódik. A munkaprogram megírásakor az ECHA még mindig gyorsan növekszik az új személyzet tekintetében, de 2012-től kezdődően jelentős mértékben lelassul a munkaerő-felvétel.



Miután több évig az Ügynökségnek dolgoztak, egyes munkatársak elkerülhetetlenül elkezdnek más lehetőségeket is mérlegelni; ennél fogva az ECHA hangsúlyozni kívánja a magas színvonalat képviselő tudományos kapacitásának jövőbeni megőrzésére irányuló stratégia fejlesztését.

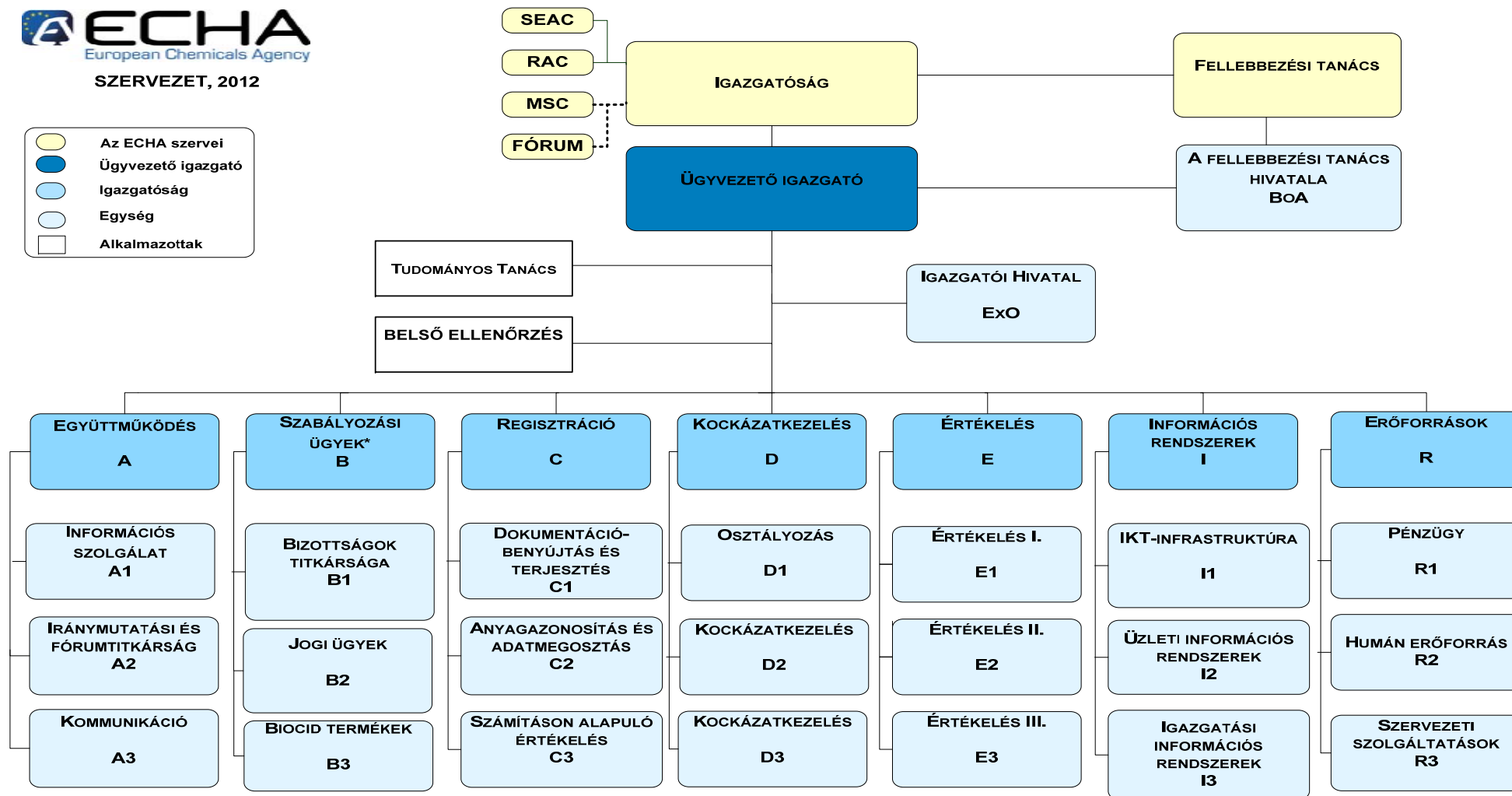
Az egyik azonosított, hosszabb távon jelenlévő kockázat a 2013 után az Ügynökség rendelkezésére álló erőforrásokhoz kapcsolódik. A becslések szerint 2013 után az ECHA-nak európai uniós támogatásra lesz szüksége, szükségleteit pedig figyelembe kell venni az EU 2014–2020-as pénzügyi tervének tárgyalása során.

# 1. MELLÉKLET: Az ECHA szervezeti felépítése, 2012



SZERVEZET, 2012

- Az ECHA szervei
- Ügyvezető igazgató
- Igazgatóság
- Egység
- Alkalmazottak



\* A SZABÁLYOZÁSI VÉLEMÉNYALKOTÁS ÉS DÖNTÉSHOZATAL KOORDINÁCIÓJÁVAL EGYÜTT

## 2. MELLÉKLET: A munkaprogramhoz felhasznált tevékenységi szintek

### A 2012. évre vonatkozó kiindulási szám adatok

Az ECHA tevékenységeinek fő hajtóereje	2012-re vonatkozó becslés
<b>2012-ben beérkező dokumentációk</b>	
Regisztrációs dokumentációk (az aktualizálásokkal együtt)	5100
Vizsgálati javaslatok	10
Bizalmas kezelés iránti kérelmek	320
Hozzáférés a 12 évnél régebbi adatokhoz	120
PPORD-bejelentések	200
Megkeresések	1800
A 7. cikk (2) bekezdése alapján benyújtott bejelentések száma	70
A REACH-rendelet 38. cikke alapján benyújtott jelentések és bejelentések száma	11 700
Korlátozásra vonatkozó javaslatok (XV. melléklet)	10
ECHA által kidolgozott korlátozási javaslatok	≥ 1
Harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó javaslatok (a CLP-rendelet VI. melléklete)	60
Különös aggodalomra okot adó anyagként való azonosításra vonatkozó javaslatok (XV. melléklet)	40
ECHA által kidolgozott, különös aggodalomra okot adó anyagokra vonatkozó javaslatok	5
Engedélyezési kérelmek	30
Alternatív nevek kérelmezése	50
A CoRAP-ban szereplő, a tagállamok által értékelendő anyagok	40
<b>ECHA-határozatok 2012-ben</b>	
Dokumentációk értékeléséről szóló határozatok	360
- vizsgálati javaslati határozatok száma	250
- elvégzett megfelelőségi ellenőrzések száma	75
o ebből a megfelelőségi ellenőrzés alapján hozott határozatok száma (30%)	

Adatmegosztásról szóló határozatok	10
Hiánytalansági ellenőrzésről szóló határozatok (negatív, azaz elutasítás)	10
Dokumentumokhoz való hozzáférés iránti kérelmekről hozott határozatok	300
Bizalmas kezelés iránti kérelmekről szóló határozatok (elutasítás)	30
<b>2012-ben benyújtott fellebbezések</b>	<b>20</b>
<b>Egyéb</b>	
Az értékelés hatálya alá tartozó anyagokra vonatkozó CoRAP-tervezet	1
A Bizottsághoz intézett, engedélyezési jegyzékre vonatkozó ajánlások	1
Megválaszolandó kérdések/harmonizált válaszok (REACH-tanácsadás, REACH-IT, IUCLID 5, egyéb)	7000
Kkv-ellenőrzések	300
Igazgatósági ülések	4
Tagállami bizottsági ülések	6
A kockázatértékelési bizottság (RAC) ülései	7
A társadalmi-gazdasági elemzésekkel foglalkozó bizottság (SEAC) ülései	4
A fórum ülései	3
A REACH/CLP miatt betöltendő új szerződéses alkalmazotti álláshelyek	17
Fluktuáció miatti munkaerő-felvétel	25
A biocid termékek miatt betöltendő új ideiglenes/szerződéses alkalmazotti álláshelyek	19
A PIC miatt betöltendő új ideiglenes/szerződéses alkalmazotti álláshelyek	4

### 3. MELLÉKLET: Becsült erőforrások a 2012. évre

	A 2011. évi munkaprogram szerinti személyzeti erőforrások			2011. évi végleges költségvetés	2012. évi személyzeti erőforrások			2012. évi költségvetés
	AD	AST	CA		AD	AST	CA	
A sorok számozása a 2012. évi munkaprogramnak, és nem a költségvetés számozásának felel meg.								
<b>A szabályozási folyamatok végrehajtása (operatív költségvetés)</b>								
<b>1. tevékenység: Regisztrálás, adatmegosztás és ismeretterjesztés</b>	34	11	7	1 151 289,00	33	11	8	1 035 200
<b>2. tevékenység: Értékelés</b>	81	13	2	440 198,00	85	13	4	2 652 150
<b>3. tevékenység: Kockázatkezelés</b>	32	7	2	1 496 675,00	35	7	7	975 700
<b>4. tevékenység: Osztályozás és címkézés</b>	13	3	2	230 258,00	14	3	4	223 500
<b>5. tevékenység: Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatáson és az információs szolgálaton keresztül</b>	26	11	5	967 469,00	22	11	7	475 560
<b>6. tevékenység: A műveletek IT-támogatása</b>	28	8	0	12 793 811,00	27	9	2	11 561 650
<b>7. tevékenység: Tudományos tevékenység és technikai tanácsadás az EU intézményei és szervei számára</b>	5	0	1	308 623,00	7	0	3	589 700
<b>Az ECHA szervei és támogató tevékenységei</b>								
<b>8. tevékenység: A bizottságok és a fórum</b>	21	8	3	1 868 183,00	21	8	4	1 870 120
<b>9. tevékenység: A fellebbezési tanács</b>	9	6	5	362 801,00	6	4	2	80 000
<b>10. tevékenység: Kommunikáció</b>	10	9	8	7 739 753,00	9	9	8	6 040 280
<b>11. tevékenység: Nemzetközi együttműködés</b>	4	0	0	777 845,00	4	0	0	655 640
<b>Irányítás, szervezet és erőforrások</b>								
<b>12. tevékenység: Irányítás</b>	24	14	3	1 603 095,00	24	15	4	1 971 100,00
<b>REACH és CLP összesen</b>	<b>287</b>	<b>90</b>	<b>38</b>	<b>29 740 000,00</b>	<b>287</b>	<b>90</b>	<b>53</b>	<b>28 130 600</b>
<b>13–15. tevékenység: Szervezet és erőforrások (II. cím: Infrastruktúra)</b>	24	55	28	15 587 000,00	24	55	30	14 619 700
<b>I. cím (Személyzeti kiadások)</b>				54 473 000,00				59 915 700
<b>Összesen</b>	<b>311</b>	<b>145</b>	<b>66</b>	<b>99 800 000,00</b>	<b>311</b>	<b>145</b>	<b>83</b>	<b>102 666 000</b>
<b>Létszámterv:</b>	<b>456</b>				<b>456</b>			
<b>16. tevékenység: Biocid termékek</b>	n. a.		n. a.	n. a.	11	0	8	3 256 500
<b>17. tevékenység: PIC</b>	n. a.		n. a.	n. a.	1	2	1	1 470 300

#### 4. MELLÉKLET: Beszerezési terv

Munkaprogrammal kapcsolatos tevékenység	Altevékenység (ha van)	Egység	A szerződés tárgya	Becsült költségvetés (EUR)	Tervezett beszerzési csatorna	A beszerzés megkezdésének előrelátható kezdő időpontja
1.0. Regisztrálás, előzetes regisztrálás és adatmegosztás	1.2. Megkeresés	C2	Szakérői konzultáció a dokumentációértékeléssel kapcsolatos SID-ről és bármely REACH-folyamatról	100 000,00	FWC ECHA/2011/01	1. negyedév
2.0. Értékelés	2.1. Dokumentációértékelés	E21/E2/E3	Az értékelés speciális kérdéseire irányuló, az értékelő fórumok által koordinált és/vagy a környezettel és az emberi egészséggel kapcsolatos szolgáltatások (műhelytalálkozók/szemináriumok/tudományos szolgáltatások) igénylései	150 000,00	FWC ECHA/2011/01	1. negyedév
3.0. Kockázatkezelés	3.3. A XIV. melléklettel kapcsolatos ajánlások	D2	A különös aggodalomra okot adó anyagok XV. melléklet szerinti dokumentációinak kidolgozását támogató, az EU Bizottságának kérésére nyújtott szolgáltatások	200 000,00	FWC ECHA/2011/01	1. negyedév
3.0. Kockázatkezelés	3.4. Engedélyezési kérelmek	D2	Az engedélyezés fontossági sorrendjének megállapítását célzó adatgyűjtéssel kapcsolatos szolgáltatások (ideértve a regisztrációs dokumentációkból való visszakeresést)	150 000,00	FWC ECHA/2011/01	2–3. negyedév
3.0. Kockázatkezelés	3.5. Korlátozások	D3	A Bizottságot a korlátozási javaslatok előkészítésében támogató szolgáltatások	200 000,00	FWC ECHA/2011/01	1. negyedév

3.1. A kockázatkezelésre való felkészülés	3.5. Korlátozások	D3	Kárenyhítési költségek	100 000,00	Nyílt ajánlati felhívás vagy FWC/ 2011/01	3–4. negyedév
3.0. Kockázatkezelés	3.6. Horizontális kockázatkezelési tevékenység	D2	Az 57. cikk f) pontja szerinti azonosítással kapcsolatos megközelítés kidolgozásának támogatása	150 000,00	FWC ECHA/ 2011/01	2–3. negyedév
3.0. Kockázatkezelés	3.6. Horizontális kockázatkezelési tevékenység	D2	A CSA-/ES-módszertan/példák továbbfejlesztését támogató szolgáltatások	100 000,00	Nyílt ajánlati felhívás vagy FWC ECHA/ 2011/01	2. negyedév
4.0. Osztályozás és címkézés	4.2. C&L-bejelentések és -jegyzék	D1	Az osztályozási és címkézési jegyzék előzetes elemzése	150 000,00	FWC ECHA/ 2011/01	3. negyedév
5.0. Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatáson és az információs szolgálaton keresztül	5.3. Az iránymutatások fejlesztése és aktualizálása	A2	Árucikkekben található anyagok: az árucikkekben lévő különös aggodalomra okot adó anyagokkal kapcsolatos stratégiák, a hatóságoknak szóló javaslatok	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	1. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.8. Az ECM működése	I2	A dokumentumlicenckek karbantartása és új EMC-dokumentummodellek beszerzése	450 000,00	SACHA II FWC	3–4. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.3. Szoftvertervezés	I2	Az ORACLE szoftver karbantartása	450 000,00	FWC ECHA/2010/42	1–4. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.3. Szoftvertervezés	I3	A tevékenységi körrel kapcsolatos konzultáció	155 000,00	HANSEL	1. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.3. Szoftvertervezés	I3	Jogorvoslati konzultáció	100 000,00	SACHA II FWC	1. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.1. REACH-IT	I2	A REACH-IT továbbfejlesztése és karbantartása	1 550 000,00	FWC ECHA/2011/103	1. negyedév

6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.2. IUCLID 5/6	I2	Az IUCLID továbbfejlesztése és karbantartása	1 200 000,00	FWC ECHA/2011/103	1. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.3. RIPE	I2	A RIPE továbbfejlesztése és karbantartása	600 000,00	FWC ECHA/2011/103	1. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.3. RIPE	I2	RSA-tokenek az expozíciós értékelésekhez	60 000,00	NATACHA II FWC	1–4. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.4. Chesar	I2	A CHESAR továbbfejlesztése és karbantartása	858 000,00	FWC ECHA/2011/103	1. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.4. Chesar	C3	Konzultációs jelentés a Chesar, IUCLID és Casper rendszerről (nem IT)	170 000,00	FWC ECHA/2011/01	1–2. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.5. Casper	I2	A CASPER továbbfejlesztése és karbantartása	897 950,00	Hansel, FWC ECHA/ 2009/40, ORACLE FWC ECHA/ 2010/42	1. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.5. Casper	I2	Szoftverlicenck: Oracle OWB eszközök	150 000,00	FWC ECHA/2010/42	2. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.6. Odyssey	I2	Az Odyssey továbbfejlesztése és karbantartása	850 000,00	FWC 2009/103	1. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.7. Tájékoztatás	I2	Konzultáció	600 000,00	HANSEL, FWC ECHA/ 2009/40, ECHA/2010/124	2. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.1.8. Az ECM működése	I3	Szoftverfejlesztési szolgáltatások	2 133 000,00	FWC ECHA/2011/66	1–4. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.2.10. SciSoft	I2	Szoftverlicenc: SciSoft	450 000,00	SACHA II FWC	1–4. negyedév
6.0. A műveletek IT-támogatása	6.3. Szoftvertervezés	I2	Szoftvertesztelési szolgáltatások	800 000,00	FWC ECHA/2009/40	1–2. negyedév



7.0. Tudományos és gyakorlati tanácsok a jogszabály továbbfejlesztéséhez	7.2. Vizsgálati módszerek és 7.3. Nanoanyagok	B0	Nanoanyagok és vizsgálati módszerek – 2-3, egyenként 100 000 eurós projekt	200 000,00	FWC ECHA/2011/01	1–4. negyedév
7.0. Tudományos és gyakorlati tanácsok a jogszabály továbbfejlesztéséhez	7.5. CSA-program	C3	Az expozíciós becslés eszközeinek tudományos vizsgálata	360 000,00	FWC ECHA/2011/01	1–4. negyedév
7.0. Tudományos és gyakorlati tanácsok a jogszabály továbbfejlesztéséhez	7.5. CSA-program	C3	A CSR-elemeknek a Chesar eszközzel való szemléltetése (képzési célokra is)	100 000,00	FWC ECHA/2011/01	1–4. negyedév
10.0. Kommunikáció	10.2.1. Az ECHA webhelye	A3	Az ECHA webhelyének továbbfejlesztése	500 000,00	FWC ECHA/2010/124	1–4. negyedév
10.0. Kommunikáció	10.2.2. ECHA-net	A3	Fejlesztő	60 000,00	FWC ECHA/2010/124	1–4. negyedév
10.0. Kommunikáció	10.2.4. Audiovizuális szolgáltatások	A3	Szervezeti videoszolgáltatások	150 000,00	FWC ECHA/2011/111	1–4. negyedév
10.0. Kommunikáció	10.3.2. A belső kommunikációval kapcsolatos projektek	A3	Szervezeti nap/5. évforduló	100 000,00	Hansel	1. negyedév
10.0. Kommunikáció	10.4.1. ECHA-kiadványok és -anyagok	A3	Internetes alapú kiadási folyamat	100 000,00	FWC ECHA/2010/124	2. negyedév
10.0. Kommunikáció	10.4.1. ECHA-kiadványok és -anyagok	A3	Nyomtatás és tervezés	230 000,00	FWC ECHA/2011/183	2–3. negyedév
10.0. Kommunikáció	10.4.5. A külső kommunikációval kapcsolatos projektek	A3	Ismeretterjesztés a 2013-as határidővel és egyébekkel kapcsolatban	200 000,00	Új eljárások	2. negyedév
10.0. Kommunikáció	10.5.3. Médiaelemzés	A3	Média-ellenőrzés	250 000,00	FWC ECHA/2011/278	2–3. negyedév

10.0. Kommunikáció	10.6.2. Az érdekelt felekkel kapcsolatos tevékenységek	A3	Az érdekelt feleknek tartott műhelytalálkozók (2012-ben 2 alkalom)	160 000,00	Hansel	2–3. negyedév
11.0. Nemzetközi együttműködés	11.3. Az OECD-tevékenységekben való részvétel	C3	Ontológiai konzultációs szolgáltatások	240 000,00	FWC ECHA/2011/25	1. negyedév
11.0. Nemzetközi együttműködés	11.3. Az OECD-tevékenységekben való részvétel	C3	A QSAR-hoz, a globális portálhoz, az IUCLID rendszeréhez, a harmonizált sablonokhoz stb. kapcsolódó más nemzetközi tevékenységek	100 000,00	FWC ECHA/2011/01	1–2. negyedév
12.0. Irányítás	12.12. Tervezés, figyelemmel kísérés és felülvizsgálat	ExO	Specifikus konzultáció (egy PM-rendszer specifikációjára kiterjedően)	66 000,00	FWC ECHA/2011/93	1. negyedév
12.0. Irányítás	12.5. Minőségirányítás	ExO	A minőségirányítási rendszer dokumentációjának elkészítése: gyakorlati segítségnyújtás az igazgatóságoknak a 2. és 3. szintű dokumentációk elkészítéséhez	440 000,00	FWC ECHA/2010/93	1. negyedév
12.0. Irányítás	12.6. Biztonság	ExO	Konzultatív ellenőrzés: a külső értékelés ISO 27001 szerinti követelményei	66 000,00	FWC ECHA/2010/93	1. negyedév
12.0. Irányítás	12.9. Belső ellenőrzés	ExO	Az IT-ellenőrzéssel kapcsolatos konzultáció	77 000,00	FWC ECHA/2010/93	1. negyedév
<b>Összesen</b>				<b>16 252 950,00</b>		
<b>A beszerzési terv az Ügynökség 2012-re előirányzott beszerzései vonatkozásában 60 000 euró feletti operatív költséget tartalmaz.</b>						