

2012 m. bendroji ataskaita

Vertinimo metai



TEISINIS PRANEŠIMAS

Šioje bendrojoje ataskaitoje pateiktos nuomonės arba pozicijos teisiniu požiūriu nebūtinai atitinka oficialią Europos cheminių medžiagų agentūros poziciją. Europos cheminių medžiagų agentūra neprisiima atsakomybės už galimas klaidas ar netikslumus.

2012 m. bendroji ataskaita

Nuoroda ECHA-13-A-03-LT
MB/09/2013, priimta 2013-03-22

ISBN: 978-92-9217-849-9
ISSN: 1831-7170
Paskelbimo data: 2013 m. kovo mėn.
Kalba: LT

© Europos cheminių medžiagų agentūra, 2013 m.

Viršelis © Europos cheminių medžiagų agentūra

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

Atgaminti galima tik išsamiai nurodžius šaltinį, t. y.

„Šaltinis: Europos cheminių medžiagų agentūra, <http://echa.europa.eu/>“, ir apie tai raštu pranešus interneto puslapyje „Susisieki su ECHA“
http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Šis dokumentas bus parengtas 23 kalbomis:

bulgarų, kroatų, čekų, danų, olandų, anglų, estų, suomių, prancūzų, vokiečių, graikų, vengrų, italų, latvių, lietuvių, maltiečių, lenkų, portugalų, rumunų, slovakų, slovėnų, ispanų ir švedų.

Jei turite klausimų ar pastabų dėl šio dokumento, siųskite juos (pateikę dokumento nuorodą ir paskelbimo datą) naudodami užklauso formą. Užklauso formą rasite interneto puslapyje „Susisieki su ECHA“:

http://echa.europa.eu/about/contact_lt.asp

Europos cheminių medžiagų agentūra

Pašto adresas: p. d. 400, FI-00121 Helsinkis, Suomija
Adresas lankytojams: Annankatu 10, Helsinkis, Suomija

TURINYS

VYKDOMOJO DIREKTORIAUS PRATARMĖ	6
EUROPOS CHEMINIŲ MEDŽIAGŲ AGENTŪROS PRISTATYMAS	7
Įvadas	9
Pagrindinių 2012 m. pasiekimų santrauka	10
REACH IR CLP PROCESŲ ĮGYVENDINIMAS	12
1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir informacijos sklaida	12
2 veiklos sritis. Vertinimas	19
3 veiklos sritis. Rizikos valdymas	24
4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas (C&L)	28
5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba rekomendacijomis ir pagalbos tarnybos paslaugomis	31
6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės	37
7 veiklos sritis. Moksliniai ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms	40
ECHA PADALINIAI IR KELIAS SRITIS APIMANTI VEIKLA	42
8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas	42
9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija	47
10 veiklos sritis. Ryšiai	49
11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas	52
VALDYMAS, ORGANIZAVIMAS IR IŠTEKLIAI	54
12 veiklos sritis. Valdymas.....	54
13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita	57
14 veiklos sritis. Žmogiškieji ištekliai ir bendrosios paslaugos.....	59
15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos.....	62
16 veiklos sritis. Biocidai – parengiamieji darbai	64
17 veiklos sritis. IPS – parengiamieji darbai	66
1 priedas. ECHA organizacinė schema; Valdančiosios tarybos, komitetų ir forumo nariai	68
2 priedas. Veiklos sritys, į kurias suskirstyta darbo programa	76
3 priedas. 2012 m. finansiniai ir žmogiškieji ištekliai	78
4 priedas. Labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų kandidatinių sąrašas (SVHC)	80
5 priedas. Įgaliojimus suteikiančio pareigūno 2012 m. metinės veiklos ataskaitos analizė ir įvertinimas	81

SANTRUMPOS

AAR	Metinė veiklos ataskaita
AD	Administratorius
ASO	Akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacija
AST	Asistentas
C & L	Klasifikavimas ir ženklavimas
CA	Pagal sutartį dirbantis darbuotojas
CHESAR	Cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonė
CLH	Suderintas klasifikavimas ir ženklavimas
CLP	Klasifikavimas, ženklavimas ir pakavimas
CMR	Kancerogeninis, mutageninis, toksiškas reprodukcijai
CLP	Klasifikavimas, ženklavimas ir pakavimas
CoCAM	Bendradarbiavimo cheminių medžiagų vertinimo klausimais susirinkimas (ankstesnis pavadinimas – SIAM)
COM	Europos Komisija
CoRAP	Koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas
CSA	Cheminės saugos vertinimas
CSR	Cheminės saugos ataskaita
EK	Europos Komisija
ECHA	Europos cheminių medžiagų agentūra
ECM	Įmonės turinio valdymas
EDC	Endokrininę sistemą ardančios cheminės medžiagos
EEA	Europos ekonominė erdvė
EFSA	Europos maisto saugos tarnyba
ELPA	Europos laisvosios prekybos asociacija
ENES	Keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklas
ES	Europos Sąjunga
DUK	Dažniausiai užduodami klausimai
HELPEX	„HelpNet“ mainų priemonė
HELNET	REACH ir CLP pagalbos tarnybų tinklas
ŽI	Žmogiškieji ištekliai
HRMS	Žmogiškųjų išteklių valdymo sistema
IAC	Vidaus audito padalinys
IAS	Europos Komisijos vidaus audito tarnyba
IRT	Informacinės ir ryšių technologijos
IPA	Pasirengimo narystei pagalbos priemonė
IR&CSA	Informacijai keliami reikalavimai ir cheminės saugos vertinimas
IT	Informacinės technologijos
IUCLID	Tarptautinės bendros informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazė
IUPAC	Tarptautinė teorinės ir taikomosios chemijos sąjunga
JRC	Europos Komisijos Jungtinis tyrimų centras
MB	Valdančioji taryba
MSC	Valstybių narių komitetas
VNKI	Valstybės narės kompetentinga institucija
NICNAS	Australijos nacionalinė pramonės ir cheminių medžiagų pranešimų ir vertinimo sistema
OECD	Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacija
PBT	Patvari, bioakumuliacinė, toksiška
IPS	Reglamentas dėl išankstinio pranešimo apie sutikimą
PPORD	Produkto ir technologinis tyrimas ir plėtra
AAP	Augalų apsaugos produktas

QSAR	Kiekybiniai struktūros ir savybių ryšiai
KIA	Klausimai ir atsakymai
RAC	Rizikos vertinimo komitetas
REACH	Cheminių medžiagų registracija, įvertinimas, autorizacija ir apribojimai
REACH-IT	Pagrindinė IT sistema, padedanti įgyvendinti REACH
RIPE	REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalas
SEAC	Socialinės ir ekonominės analizės komitetas
MVĮ	Mažosios ir vidutinės įmonės
SVHC	Labai didelį susirūpinimą kelianti cheminė medžiaga
LT	Laikinasis tarnautojas
TCC	Techninio išsamumo patikra
UN GHS	Jungtinių Tautų visuotinai suderinta cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklinimo sistema
US-EPA	Jungtinių Amerikos Valstijų aplinkos apsaugos agentūra
UVCB	Nežinomos ar kintamos sudėties medžiaga, sudedamieji reakcijų produktai ar biologinės medžiagos
vPvB	Labai patvari ir didelės bioakumuliacijos
W/W	Pagal masę

VYKDOMOJO DIREKTORIAUS PRATARMĖ

Vertinimo metai

Kviečiame susipažinti su Europos cheminių medžiagų agentūros darbo 2012 m. – vertinimo metų – ataskaita. Daugeliu atvejų vertinimas yra pagrindinė Agentūros darbo dalis. Dėl šio darbo Europos Sąjungos gyventojai gali būti tikri, jog cheminių medžiagų gamintojai ir importuotojai atsakingai vykdo registracijos įsipareigojimus ir laikosi įstatymų, kad būtų užtikrinamas saugus cheminių medžiagų naudojimas. Kaip tik dėl šios priežasties vertinimas yra labai svarbus siekiant ECHA pirmojo strateginio tikslo – didinti pramonės įmonių teikiamos informacijos kokybę.



Vertinant registracijos dokumentacijas būtinas ECHA ir valstybių narių kompetentingų institucijų įvairių disciplinų mokslininkų ir teisininkų grupių dalyvavimas. ECHA atsako už dokumentacijos vertinimą, kuriam priskiriamos atitikties patikros ir pasiūlymai atlikti bandymus, o valstybių narių ekspertai peržiūri ECHA sprendimų projektus. Valstybės narės atlieka cheminių medžiagų vertinimą, o ECHA peržiūri jų sprendimų projektus. Valstybių narių komiteto užduotis – spręsti su sprendimais susijusius nesutarimus. Atliekant cheminių medžiagų vertinimą visos trys institucijos bendromis pastangomis rengia Koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą. Dokumentacijų vertinimą ECHA pradėjo 2008 m., o dabar yra įgijusi pakankamai gebėjimų ir per metus gali atlikti 600 dokumentacijų vertinimą vienu metu. Valstybės narės yra įsipareigojusios per metus įvertinti 50 cheminių medžiagų. Sprendimui priimti prireikia iki dvejų metų. Taigi institucijos vienu metu kartu vertina kelių šimtų cheminių medžiagų pavojingumo ir saugos informaciją, o anksčiau pagal Esamų cheminių medžiagų reglamentą būdavo vertinamos kelios dešimtys cheminių medžiagų. Vienas iš svarbiausių uždavinių – panaudoti mūsų ekspertų laiką ir pastangas ten, kur jų poveikis būtų didžiausias. Vienas iš svarbiausių 2012 m. pokyčių – atitikties patikrų paspartinimas pasirinkus konkrečias problemines sritis (pvz., genotoksiškumą), atrankai iš visų dokumentacijų duomenų bazės naudojant išmanius algoritmus, padedančius atrinkti dokumentacijas, kurios galbūt turi trūkumų, ir tada atitinkamas dokumentacijas atverti, kad būtų galima išnagrinėti konkrečias jų dalis. Esame tikri, kad naujasis metodas padeda atrinkti dokumentacijas, kurios dėl prastos kokybės kelia didesnę riziką žmonių sveikatai ir aplinkai. Kviečiu susipažinti su naujausia vertinimo ataskaita, kurioje pateikiama daugiau informacijos apie mūsų išvadas, padarytas atliekant dokumentacijų vertinimą 2012 m.

Per šiuos metus taip pat rengėmės naujam registracijos terminui ir dvejų naujų reglamentų – Biocidinių produktų reglamento ir Reglamento dėl išankstinio pranešimo apie sutikimą, norint importuoti ir eksportuoti pavojingas chemines medžiagas – įgyvendinimo. Naujų darbų prisiėmimas yra sveikintinas iššūkis, tačiau šiuo atveju teko susidurti su itin dideliais laiko ir išteklių apribojimais. Biocidų teisės aktai įsiteisės 2013 m. rugsėjo 1 d., praėjus maždaug vieneriems metams nuo pirmosios subsidijos įsigaliojimo ir paskyrimo. Užduotis per tokį trumpą laiką įdarbinti ir išmokyti naujus darbuotojus, sukurti ir panaudoti IT sistemas paraiškoms priimti man atrodo kaip „neįmanoma misija“. Šiuo metu dedame visas pastangas, kad būtume pasirengę, tačiau išlieka rizika, jog nepavyks visko pasiekti iki rugsėjo mėn., kaip planuota. Kaip mums sekėsi, parodys kitų metų ataskaita.

O dabar linkiu jums sėkmės 2013 m. – kad spėtumėte pateikti registracijos dokumentacijas iki REACH termino gegužės 31 d.; kad sėkmingai pateiktumėte paraiškas dėl autorizacijos, biocidinių medžiagų ar produktų paraiškas ir galiausiai pasiektumėte bendrą tikslą – paverstume Europą saugesne mums visiems.

Geert Dancet

Vykdomasis direktorius

EUROPOS CHEMINIŲ MEDŽIAGŲ AGENTŪROS PRISTATYMAS

2007 m. birželio 1 d. įsteigta Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) yra naujos cheminių medžiagų reguliavimo Europos Sąjungoje (ES) sistemos, nustatytos Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (EB) Nr. 1907/2006 dėl cheminių medžiagų registracijos, įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų (REACH), centras. 2009 m. pradžioje REACH sistema papildyta Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (EB) Nr. 1272/2008 dėl cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklinimo ir pakavimo (CLP reglamentas). Šie teisės aktai taikomi visose ES valstybėse narėse, bet jų nereikia perkelti į nacionalinę teisę.

REACH sistemos tikslas – užtikrinti aukšto lygio žmogaus sveikatos ir aplinkos apsaugą, skatinti, kad cheminių medžiagų pavojingumas būtų vertinamas ne atliekant bandymus su gyvūnais, o taikant alternatyvius metodus, palengvinti laisvą cheminių medžiagų judėjimą bendrojoje rinkoje, didinti konkurencingumą ir skatinti inovacijas. Praktiniu požiūriu tikimasi, kad naujoji tvarka padės gauti trūkstamų žinių apie chemines medžiagas, patekusias į Europos rinką iki 1981 m., pagreitinti saugių ir pažangių cheminių medžiagų pateikimą rinkai ir padidinti tokių medžiagų rizikos valdymo veiksmingumą, visų pirma perkeliant įrodymų, kurių reikia šiai rizikai nustatyti ir kontroliuoti, rinkimo našta nuo institucijų ant įmonių pečių. Siekiant užtikrinti sėkmingą REACH įgyvendinimą, Agentūra turi gerai veikti, gebėti teikti nepriklausomas ir aukštos kokybės mokslines nuomones per teisės aktais griežtai nustatytus terminus ir užtikrinti, kad būtų galima sklandžiai įgyvendinti vykdomuosius teisės aktų aspektus. Vis dėlto REACH veiksmingumas taip pat priklauso nuo ECHA institucinių partnerių, visų pirma nuo ES valstybių narių ir Europos Komisijos.

CLP reglamento paskirtis – užtikrinti aukštą žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugos lygį, taip pat laisvą cheminių medžiagų, mišinių ir gaminių judėjimą, derinant cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo kriterijus ir ženklinimo bei pakavimo taisykles. Prie pavojingų cheminių medžiagų savybių priskiriami fiziniai pavojai ir pavojai žmonių sveikatai bei aplinkai, įskaitant pavojų ozono sluoksniui. Be to, CLP reglamentu ES prisideda prie visuotinio klasifikavimo ir ženklinimo kriterijų, kuriuos parengė Jungtinės Tautos (UN GHS), derinimo.

Abu reglamentai turėtų padėti įgyvendinti strateginį požiūrį į tarptautinį cheminių medžiagų valdymą (SAICM), 2006 m. vasario 6 d. patvirtintą Dubajuje.

ECHA misija

ECHA – reguliavimo institucijų varomoji jėga įgyvendinant pažangius ES teisės aktus, kuriais reglamentuojamos cheminės medžiagos, siekiant apsaugoti žmogaus sveikatą ir aplinką, skatinti inovacijas ir didinti konkurencingumą. ECHA padeda įmonėms laikytis teisės aktų, skatina saugiai naudoti chemines medžiagas, teikia informaciją apie chemines medžiagas ir sprendžia klausimus, susijusius su susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis.

ECHA vizija

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

ECHA veiklos principai

Skaidrumas

Veikiame ir sprendimus priimame atvirai ir skaidriai. Teikiame lengvai suprantamą informaciją ir su mumis lengva susisiekti

Nepriklausomumas

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

Patikimumas

Mūsų sprendimai yra moksliskai pagrįsti, nuoseklūs ir nešališki. Atsakingumas ir konfidencialios informacijos saugumas – visų mūsų veiksmų pamatas.

Veiksmingumas

Siekiame užsibrėžto tikslo, esame atsidavę savo darbui ir visuomet stengiamės protingai naudoti išteklius. Taikome aukštos kokybės standartus ir laikomės terminų.

Įsipareigojimas siekti gerovės

Skatindami saugų ir tvarų cheminių medžiagų naudojimą, siekiame gerinti visų Europos gyventojų gyvenimo ir aplinkos kokybę.

Įvadas

Bendroji ataskaita atspindi 2012 m. darbo programą, kurioje nustatyti metų tikslai ir uždaviniai. Pirmas darbo programos uždavinys – užtikrinti ECHA pasirengimą antrajam REACH registracijos terminui 2013 m. gegužės 31 d. Antras uždavinys – įgyvendinti lūkesčius, kurių iš ECHA tikimasi dėl dokumentacijų ir cheminių medžiagų vertinimo. Trečias uždavinys kilo rizikos valdymo srityje, artėjant autorizacijos sąrašė esančių pirmųjų cheminių medžiagų paraiškų autorizacijai gauti teikimui ir vykdant Komisijos nustatytą politinį tikslą iki šių metų pabaigos parengti kandidatinių sąrašą, apimantį 136 labai didelį susirūpinimą keliančias chemines medžiagas. Ketvirtas ECHA uždavinys – užtikrinti pasirengimą naujojo Biocidinių produktų reglamento taikymo pradžiai 2013 m. Penktas uždavinys, to paties lygio kaip ir biocidų, bet mažesnės apimties, turėjo kilti dėl naujos Reglamento dėl išankstinio pranešimo apie sutikimą (IPS), kuriuo ES įgyvendina Roterdamo konvenciją, redakcijos. Buvo tikimasi, kad pagal naująją redakciją reglamente numatytos techninio įgyvendinimo užduotys iš Komisijos bus perkeltos ECHA.

Be šių pagrindinių penkių prioritetų, buvo tikėtasi ir kitų uždavinių. Toliau nurodyti pagrindiniai uždaviniai lėmė didesnę dabartinės veiklos intensyvumą arba buvo visiškai nauji:

- Atlikti visų prašymų taikyti konfidencialumo reikalavimus, su dokumentacijomis pateiktų iki pirmojo REACH registracijos termino, peržiūrą.
- Pateikti Komisijai nuomones dėl kelių pasiūlymų taikyti apribojimus.
- Parengti bendrojo pobūdžio kriterijus, pagal kuriuos būtų galima nustatyti, kada reikia pareikalauti pramonės atstovų atlikti registraciją arba taikyti rizikos valdymo priemones gaminiuose esančioms labai didelį susirūpinimą keliančioms cheminėms medžiagoms.
- Padėti valstybėms narėms identifikuoti tokį patį susirūpinimą kaip ir SVHC keliančias chemines medžiagas.
- Pateikti Komisijai nuomones dėl didelio skaičiaus suderinto klasifikavimo ir ženklinimo dokumentacijų, gautų 2010 ir 2011 m., vertinimo.
- Parengti rekomendacijų, pvz., dėl informacijai keliamų reikalavimų ir nanomedžiagų cheminės saugos vertinimo pagal REACH, atnaujinimus.
- Užtikrinti, kad IT sistema, kurioje laikomi pramonės įmonių pateikti duomenys, būtų saugi, veiksmingesnė ir patogi valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir vykdymo institucijoms siekiant vykdyti teisės aktais numatytas prievoles.
- Siekti pirmųjų bendradarbiavimo sutarčių su trečiosiomis šalimis, pagal kurias būtų galima keisti konfidencialia informacija ir informacija apie išsamų vertinimą; tai padėtų sutelkti institucijų pastangas, įgyvendinant REACH atitinkančius teisės aktus.
- Prisidėti prie REACH reglamentu nustatytų peržiūrų, kurias Komisija suplanavo atlikti iki 2012 m. birželio 1 d., ir padėti Komisijai vykdant tolesnius veiksmus.
- Imtis priemonių ir kaip įmanoma labiau padėti MVĮ.

Buvo tikimasi, kad ECHA bus finansuojama iš skirtingiems teisės aktams numatytų šaltinių. Naujieji reglamentai turėjo įsigalioti tuo metu, kai didėjo ECHA užduočių pagal REACH ir CLP apimtis, kad darbuotojų naujoms užduotims atlikti nereikėtų imti iš dabartinių darbuotojų.

Pagrindinių 2012 m. pasiekimų santrauka

ECHA dėjo daug pastangų, kad būtų pasirengusi antrajam REACH terminui 2013 m. gegužės 31 d. Siekdama užtikrinti, kad įmonės, kurioms reikia įregistruoti chemines medžiagas 2013 m., turėtų naujausią informaciją, padedančią vykdyti teisės aktais numatytas prievolės, ECHA teikė išsamesnę informaciją ir pagalbą įvairiais kanalais, pvz., surengė tikslinę informacijos kampaniją („REACH 2013 – laikas veikti“), kurioje daugiausia dėmesio skirta MVĮ; atnaujino rekomendacinius dokumentus dėl cheminių medžiagų, taip pat nanoformos medžiagų registracijos, surengė du pagrindiniams registruotojams skirtus praktinius seminarus ir daugelį internetinių seminarų. Be to, Agentūra pagalbą galimiems registruotojams teikė per savo pagalbos tarnybą, o kartu atliko reikiamus teikimo procesų ir IT priemonių (IUCLID, REACH-IT, „Chesar“) patobulinimus. 2012 m. gruodžio 1 d., likus šešiams mėnesiams iki termino pabaigos, rekomendacijų ar IT priemonių atnaujinimo procesas buvo sustabdytas.

Antra, pavyko įgyvendinti tikslą ir iki 2012 m. gruodžio 1 d. išnagrinėti visus pasiūlymus atlikti bandymus, kuriems taikomas 2010 m. cheminių medžiagų pereinamasis registracijos terminas. ECHA taip pat tęsė atitikties patikras. ECHA yra įsipareigojusi atlikti ne mažiau kaip 5 proc. pagal kiekio tonomis lygį pateiktų registracijų atitikties patikras. Rezultatas, turint omenyje, kad 5 proc. tikslo, tvarkant didžiausio cheminių medžiagų kiekio tonomis lygio dokumentacijas, pateiktas iki pirmojo registracijos termino 2010 m., reikia pasiekti iki 2013 m. pabaigos, buvo neblogas. Be to, priimtas pirmas Koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas (CoRAP), skirtas valstybių narių atliekamam cheminių medžiagų vertinimui. Į jį įtraukta 90 cheminių medžiagų. Jau pradėtas į pirmuosius metus įtrauktų pirmųjų 36 cheminių medžiagų vertinimas, o sprendimų projektai, kuriais prireikus bus reikalaujama pateikti išsamesnės informacijos, turėtų būti parengti iki 2013 m. vasario 28 d.

Rizikos valdymo srityje numatytų pirmųjų paraiškų dėl autorizacijos negauta, tačiau kartu su pramonės įmonėmis vykdyti intensyvūs parengiamieji ir informavimo darbai, todėl pavyko paaiškinti įvairias paraiškos sudedamąsias dalis ir viešųjų konsultacijų tuo klausimu turinį. ECHA pavyko pasiekti vieną iš svarbiausių metinių prioritetų ir įvykdyti Komisijos kandidatiniam sąrašui keliamą strateginį tikslą – į sąrašą papildomai įtrauktos 67 labai didelį susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos (SVHC), todėl iki metų pabaigos bendras į kandidatinių sąrašą įtrauktų cheminių medžiagų skaičius padidėjo iki 138. Siekdama šio tikslo Agentūra turėjo įdėti daugiau pastangų, todėl mažiau dėmesio teko skirti kitai rizikos valdymo veiklai.

Per metus vykdyta įvairi veikla, rengiantis naujųjų Biocidinių produktų ir IPS reglamentų taikymo pradžiai atitinkamai 2013 ir 2014 m. Buvo priimami ir mokomi specialistai, įsteigtas Biocidinių produktų komitetas, sukurtos darbo procedūros. Norėdama padėti pramonės įmonėms, ECHA teikė informaciją savo svetainėje. Taip pat sukurta naujų arba pritaikytos esamos IT teikimo priemonės ir pradėti rengti reikiama dokumentai.

ECHA ne tik įvykdė šiuos svarbiausius prioritetus, bet ir suintensyvino arba pradėjo kitą veiklą, kuri aprašoma toliau.

ECHA įvykdė tikslą, susijusį su prašymų taikyti konfidencialumo reikalavimus peržiūra – įvertinti visus prašymus, pateiktus iki 2011 m. pabaigos. Jei Agentūra nustatė, kad nepateiktas tinkamas pagrindimas, informacija buvo skelbiama viešai. Metų pabaigoje ECHA interneto svetainėje buvo paskelbta apie 30 000 dokumentacijų, apimančių beveik 8 000 cheminių medžiagų.

Be to, ECHA padėjo Komisijai rengti pasiūlymus įvesti apribojimus. Agentūra taip pat padėjo valstybėms narėms nustatyti tokį pat susirūpinimą kaip ir SVHC keliančias chemines medžiagas. Šioms medžiagoms pirmą kartą buvo priskirtos endokrininę veiklą ardančios cheminės medžiagos, į PBT panašios cheminės medžiagos ir jautrinančios medžiagos.

ECHA sukūrė įvairių būdų, kaip naudoti REACH duomenų bazes, siekdama padėti nustatyti atvejus, kai reikia tolesnių reguliavimo veiksmų probleminiams klausimams, susijusiems su gaminiuose esančiomis SVHC, spręsti. Šio darbo rezultatai buvo įtraukti į Komisijos darbą dėl galimo REACH reglamento 68 straipsnio 2 dalies naudojimo, norint nustatyti CMR cheminėms medžiagoms, esančioms vartojimo gaminiuose, taikomus apribojimus.

Nors naujų pasiūlymų gauta mažiau, nei planuota, ECHA padėjo RAC pranešėjams parengti kaip niekad daug – 31 – nuomonę ir mokslinį patvirtinamąjį dokumentą pagal daugelį pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo.

Agentūra teikė saugesnę ir veiksmingesnę prieigą prie savo IT sistemų, kuriose laikomi pramonės įmonių pateikti duomenys, kad valstybių narių kompetentingos institucijos ir vykdymo institucijos galėtų vykdyti teisės aktais numatytas prievoles. Perkėlus antrą atsarginį duomenų centrą smarkiai kur kas veiklos tęstinumo lygis.

Kadangi Komisija nenumatytai vėlavo patvirtinti REACH peržiūrą, prašymų dėl šiai peržiūrai reikalingos techninės ir mokslinės pagalbos buvo mažiau, nei tikėtasi. Kita vertus, ECHA pagerino savo supratimą apie pavojingumą, poveikį ir rizikos vertinimą, taip pat nanomedžiagų valdymą ir poveikio mažinimą, nes atidžiai stebėjo ir prisidėjo prie visų ES ir tarptautinių programų naujienų ir rezultatų.

Galiausiai 2012 m. ECHA tapo agentūra, finansuojama iš skirtingiems teisės aktams numatytų šaltinių. Agentūra ir toliau visiškai dengė savo veiklos pagal REACH ir CLP reglamentus išlaidas, bet gavo pirmąsias dotacijas iš ES, kad galėtų vykdyti uždavinius, susijusius su Biocidinių produktų ir IPS reglamentais. Nors ECHA šioms skirtingoms užduotims naudojo atskiras sąskaitas, ji siekė kaip įmanoma geriau derinti bendrą įgyvendinimą.

REACH IR CLP PROCESŲ ĮGYVENDINIMAS

1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir informacijos sklaida

Registracija yra vienas iš kertinių REACH akmenų ir pirmas žingsnis siekiant užtikrinti saugų cheminių medžiagų naudojimą. Įmonės ECHA teikiamose registracijos dokumentacijose dalijasi savo cheminių medžiagų duomenimis, dokumentais pagrindžia jų savybes ir naudojimo būdus, taip pat parodo, kad šias chemines medžiagas galima naudoti saugiai. Prieš suteikdama registracijos numerį, ECHA patikrina, ar pateikta informacija yra išsami ir ar sumokėtas registracijos mokestis. Tada didžioji dalis informacijos skelbiama visuomenei ECHA interneto svetainėje.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

Registracija ir dokumentacijų teikimas

Kalbant apie registraciją, per metus buvo vykdoma dviejų rūšių pagrindinė veikla: rengiamasi antrajam registracijos terminui 2013 m. gegužės mėn., taikomam cheminėms medžiagoms, kurių kiekis per metus viršija 100 tonų, ir tobulinama registracijos dokumentacijų kokybė, tikrinant esamas dokumentacijas ir plačiai perduodant išvadas registruotojams, siekiant, kad jos būtų atnaujinamos.

Rengdamasi 2013 m. registracijos terminui, pirmiausia ECHA kartu su Direktorių kontaktine grupe (DCG) atliko galimų registruotojų apklausą¹. Atsiliepimai parodė, kad pramonės atstovai ketina registruoti apie 3 000 papildomų esamų (pereinamojo laikotarpio) cheminių medžiagų ir atsiųsti maždaug 850 cheminių medžiagų, kurios jau registruotos 2010 m., dokumentacijas. Norint padėti tolesniems naudotojams suprasti savo tiekėjų ketinimus, ECHA interneto svetainėje buvo paskelbtas cheminių medžiagų sąrašas su pagrindinių registruotojų pavadinimais (gavus jų sutikimą). Šis sąrašas buvo kas mėnesį atnaujinamas.

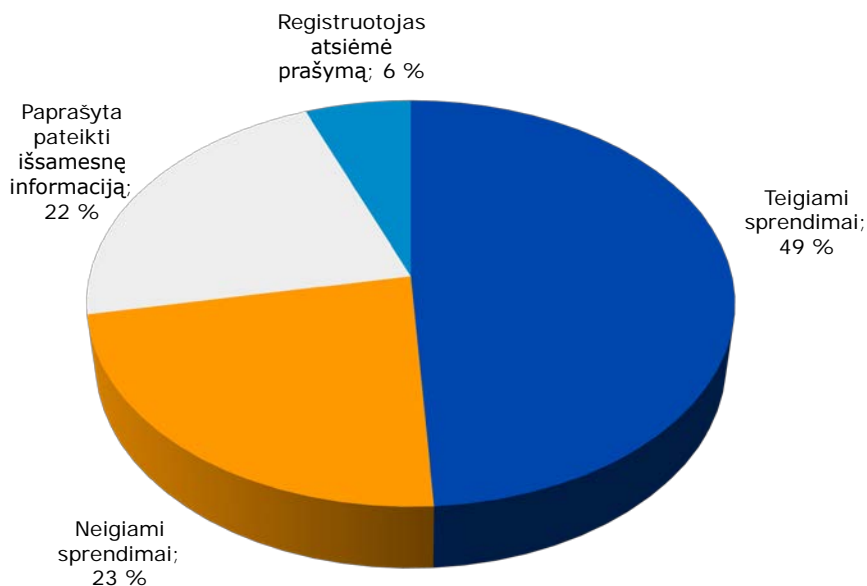
Vis dėlto išliko daug neaiškumų net ir atlikus apklausą ir perdavus informaciją, pirmiausia dėl maždaug 700 cheminių medžiagų, kai ECHA nežinojo pagrindinių registruotojų, todėl kilo abejonių dėl jų faktinių ketinimų 2013 m. ir bendro numatomo registracijos dokumentacijų skaičiaus. Todėl, pasinaudodama 2010 m. įgyta patirtimi, ECHA parengė savo darbuotojus, vidaus procesus ir IT priemones trimis skirtingiems scenarijams iki 30 000 dokumentacijų. Išskyrus netikrumą dėl skaičių, pramonės atstovai nenurodė DCG kitų svarbesnių problemų dėl 2013 m. registracijų, todėl DCG veikla ir toliau išliko palyginti menka.

Per metus buvo patobulintos registracijos IT priemonės, t. y. IUCLID, REACH-IT ir „Chesar“ (CSA ir CSR priemonė). Pagal DCG 2010 m. pateiktą pasiūlymą šios priemonės 2012 m. lapkričio pabaigoje, likus šešiesiems mėnesiams iki termino, buvo išaldytos. Todėl pramonės įmonės gali rengti dokumentacijas nesirūpindamos, kad gali atsirasti IT atnaujinimų. Siekiant padėti rengti registracijos dokumentacijas ir diegti IT priemones, surengtas ciklas internetinių seminarų ir du praktiniai seminarai, skirti pagrindiniams registruotojams. Per juos daugiausia dėmesio skirta MVĮ – rekomendacijos ir geroji patirtis pritaikyta prie jų poreikių. Be to, atnaujintos Registracijos rekomendacijos ir visi kiti svarbūs vadovai ir pagalbiniai dokumentai (taip pat žr. 5 ir 6 veiklos sritis). Viena iš svarbių naujųjų pagalbos rūšių – pavyzdinio CSR pavyzdžio su atitinkamais IUCLID ir „Chesar“ failais paskelbimas, siekiant padėti registruotojams detaliai stebėti, kaip geriausiai atlikti cheminės saugos vertinimą ir toliau teikti informaciją.

¹ Direktorių kontaktinę grupę (DCG) sudaro Europos Komisijos, ECHA ir pramonės atstovų asociacijų atstovai. Grupės tikslas – rasti praktinius registracijos kliūčių sprendimus.

Kaip planuota, ECHA sustiprino tarpinių cheminių medžiagų registracijos dokumentacijų atranką, norėdama išsiaiškinti, ar jos atitinka REACH reglamentu nustatytas sąlygas. Tikslinė grupė – 5 500 registracijos dokumentacijų, pateiktų dėl cheminių medžiagų, kurios naudojamos tik kaip tarpinės cheminės medžiagos. Taikant atrankos algoritmus buvo pasirinkta daugiau nei 2 300 dokumentacijų, apimančių 760 cheminių medžiagų; atitinkamiems registruotojams išsamiau ECHA laišku paaiškinti jų dokumentacijose nustatyti nukrypimai. Iki metų pabaigos beveik 80 proc. dokumentacijų jau buvo atnaujintos, pvz., patikslinti naudojimo būdai arba net pateikta išsami registracijos dokumentacija. Be šios IT grindžiamos veiklos, išsamiai patikrinta daugiau nei 70 tarpinių dokumentacijų, o registruotojų pareikalauta pateikti išsamesnės informacijos, siekiant patvirtinti tarpinei registracijai keliamas būtinas sąlygas. Atsižvelgdama į šios plačios apimties veiklos išvadas ir kitus per vertinimą nustatytus dokumentacijų neatitikimus, ECHA pradėjo rengti dokumentacijos kokybės pagalbinę priemonę, kad padėtų registruotojams rengti kokybiškas dokumentacijas. Pirmąją priemonę tikimasi paskelbti 2013 m. pradžioje.

1 pav. 2008–2011 m. pateiktų prašymų taikyti konfidencialumo reikalavimus vertinimas



Nors 2012 m. tikėtasi įprasto dokumentacijų skaičiaus, atlikus tarpinę atranką gaunamų dokumentacijų skaičius gerokai išaugo. Daugiau įtampos kilo dėl to, kad po tam tikrų informacijos sklaidos taisyklių atnaujinimo (žr. toliau) dokumentacijos buvo atnaujinamos papildomais prašymais taikyti konfidencialumo reikalavimus. Abu šie reiškiniai rodo, kad REACH reglamentas veikia: ECHA geba paskatinti tobulinti dokumentacijas, o pramonės įmonės vykdo reguliavimo institucijos reikalavimus. Apskritai ECHA gavo beveik 10 000 dokumentacijų, iš kurių 70 proc. buvo esamų registracijos dokumentacijų atnaujinimai.

Patikrinus įmonių, kurios 2010 m. buvo užsiregistravusios kaip MVĮ, statusą, septyniais atvejais sprendimai dėl registracijos panaikinti (plg. su 13 veiklos sritimi). Taip nutiko registruotojams, kurie buvo klaidingai nurodę turintys teisę į mokesčio lengvatą ir nesumokėję likusios mokesčio dalies nepaisant priminimų. Sprendimai buvo pakeisti atmetimais.

Registracijos išimčių, taikomų cheminėms medžiagoms, naudojamoms produktams ir procesams skirtam produkto ir technologiniam tyrimui ir plėtrai (PPORD), skaičius išliko stabilus: sutvarkyta apie 230 naujų pranešimų, įskaitant atnaujinimus. Taip pat pasiekta didelė pažanga vertinant, ar saugiam naudojimui darbo vietoje užtikrinti reikia išsamesnės informacijos apie anksčiau gautus PPORD pranešimus.

Siekiant užtikrinti REACH-IT parengimą iki 2013 m. termino, nuspręsta kol kas įgyvendinti prašymų dėl alternatyvių pavadinimų naudojimo pagal CLP reglamentą teikimą internetu. Kadangi prašymų dėl paraiškų autorizacijai gauti skaičius buvo mažesnis, nei tikėtasi, šio teikimo proceso REACH-IT įgyvendinimas perkeltas į 2013 m. Be to, gavus daug suinteresuotųjų subjektų prašymų buvo sukurta paprastesnė teikimo internetu sistema, skirta tolesnių naudotojų ataskaitoms priimti ir pranešimams apie gaminiuose esančias chemines medžiagas teikti. Nors teikti dokumentus tapo lengviau, tolesnių naudotojų, teikiančių informaciją, skaičius išliko perpus mažesnis, nei tikėtasi, tikriausiai dėl to, kad nepakankamai paaiškinta riba, kada privaloma pranešti ECHA, taip pat dėl to, kad įregistravus cheminę medžiagą lėtai atnaujinami saugos duomenų lapai.

Dalijimasis duomenimis ir cheminės medžiagos identifikavimas

ECHA užtikrino, kad 2013 m. registruotojai, pirmiausia – MVI, turėtų naujausią informaciją apie dalijimąsi duomenimis ir cheminių medžiagų tapatybę pagal jų naudojimo būdą likus pakankamai laiko iki registracijos termino ir registruotojai galėtų pasinaudoti kaip įmanoma veiksmingesniu procesu. Atnaujinti ir paskelbti atitinkami rekomendaciniai dokumentai, be to, surengtas internetinis seminaras. Iš ECHA pusės nebuvo aktyviai keistasi duomenimis, nes Agentūrai pranešta vos apie kelis ginčus. Išnagrinėti penki atvejai. Iš jų keturi pareiškėjo prašymu užbaigti, todėl ECHA nereikėjo priimti sprendimo. Vienu atveju priimtas neigiamas sprendimas. Priešingai, nei tikėtasi, naujų prašymų dėl dalijimosi duomenimis ir ginčų skaičius, nepaisant artėjančio registracijos termino, išliko nedidelis.

Taip pat pasiekta pažangos cheminės medžiagos identifikavimo klausimu. Pramonės asociacijoms paaiškinti cheminių medžiagų pavadinimų suteikimo ir sudėtinėms cheminėms medžiagoms, pvz., augalų ekstraktams, oleocheminėms medžiagoms ir kt., taikomi reikalavimai.

2012 m. ECHA ėmėsi priemonių norėdama išplėsti užklausų procesą ir Agentūroje, ir tarp galimų bei ankstesnių registruotojų. Agentūra įtraukė užklausų tvarkymą į REACH-IT. Registruotojams tai reiškia, kad ECHA patvirtinus cheminės medžiagos tapatumą ankstesni ir galimi registruotojai gali gauti vienas kito kontaktinius duomenis tiesiogiai iš REACH-IT bendrų registruotojų puslapio. Ši nauja paslauga teikiama nuo 2012 m. lapkričio mėn. ir gerokai padidino veiksmingumą. Konkrečiai tai matyti iš komunikacijos: per mėnesį siunčiamų laiškų skaičius sumažėjo nuo apytiksliai 1 000 iki pavienių laiškų, siunčiamų tik išimtiniais atvejais.

Galiausiai 2012 m. ECHA gavo beveik 20 000 preliminarių registracijų; 80 proc. iš jų nurodyta, kad gali būti registruojama 2018 m.

Sklaida. Vieša elektroninė prieiga prie informacijos

2012 m. svarbiu prioritetu išliko informacijos apie chemines medžiagas viešinimas ECHA interneto svetainėje. Pagrindinė veikla – skelbiamų dokumentacijų skaičiaus didinimas, papildant dokumentacijomis, apie kurias pranešta pagal ankstesnius teisės aktus (NONS dokumentacijos)² ir paprašyta suteikti registracijos numerį, be to, 2012 m. lapkričio mėn. buvo paskelbta papildoma informacija apie kiekvieną cheminę medžiagą, pvz., tiekėjų pavadinimai, registracijos numeriai, kiekio tonomis lygiai ir PBT vertinimo rezultatai (saugos duomenų lape nurodoma informacija). Kur kas pagerintos paieškos funkcinės galimybės.

Metų pabaigoje buvo paskelbta apie 30 000 dokumentacijų, apimančių beveik 8 000 cheminių medžiagų. Be to, 2012 m. spalio mėn. paskelbti išsamūs statistikos duomenys apie registraciją; šie duomenys vėliau buvo atnaujinami kas mėnesį. Galiausiai pagal nusistovėjusią praktiką, ECHA interneto svetainėje paskelbta medžiaga buvo nedelsiant

² Pranešimas apie naujas chemines medžiagas (NONS) pagal Direktyvą Nr. 76/548/EEB.

susieta su OECD „eChem“ portalu, todėl naudotojai įgijo galimybę atlikti cheminių medžiagų savybių ir poveikio paiešką ir pasinaudoti papildoma informacija iš kitų reguliavimo institucijų duomenų bazių visame pasaulyje.

Neskaitant turinio papildymo, gerokai padidėjo skelbimo sparta. Dokumentacijai interneto svetainėje paskelbti reikėjo vidutiniškai vieno mėnesio nuo išsamumo patikrinimo.

ECHA pradėjo savo suinteresuotųjų subjektų apklausą dėl sklaidos interneto puslapių tinkamumo. Be kita ko, iškeltas tikslas išsiaiškinti, kaip, įvairių naudotojų grupių nuomone, platinama informacija turėtų būti pavaizduota ir kokios pagalbos jiems reikėtų, kad galėtų veiksmingiau naudotis interneto svetaine. Apklausos rezultatus numatoma gauti 2013 m.; į juos bus atsižvelgta plėtojant svetainės informacijos sklaidos dalį.

Kita veiklos kryptis, susijusi su informacijos sklaida – vertinti, ar pagrįstos registruotojų su dokumentacija pateiktos konfidencialumo paraiškos. ECHA įvykdė tikslą įvertinti visus prašymus, pateiktus iki 2011 m. pabaigos. 271 atveju įmonėms buvo pateiktas oficialus reikalavimas pateikti papildomos informacijos.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visos dokumentacijos, užklausos ir ginčai dėl dalijimosi duomenimis tvarkomi, o prašymai taikyti konfidencialumo reikalavimus vertinami pagal ECHA priimtas standartines procedūras ir atsižvelgiant į teisės aktais nustatytus terminus ar planinius rodiklius. Sprendimai tinkamai pagrįsti ir yra aukštos techninės ir mokslinės kokybės.
2. Visuomenei suteikta galimybė lengvai ir per pakankamai laiko po registracijos susipažinti su visų registruotų cheminių medžiagų dokumentacijose pateikta informacija.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytus terminus sutvarkytų registracijų, PPORD pranešimų ir išspręstų ginčų dėl dalijimosi duomenimis procentinė dalis	100 %	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėje ataskaitoje	100 %
Per nustatytą terminą (20 darbo dienų) išnagrinėtų užklausų procentinė dalis	80 %	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėje ataskaitoje	88 %
Prašymų taikyti konfidencialumo reikalavimus vertinimo lygis, pagrįstas registracijos dokumentacijomis, kurioms registracijos numeris suteiktas iki 2011 m. pabaigos	100 %	Vertinimas, nurodytas darbo srauto sistemoje Mėnesinė stebėseną	100 %
Paskelbtos viešos informacijos iš visų ECHA gautų registracijos dokumentacijų nuo taikymo pradžios	90 %	Nurodyta paskelbtos informacijos dalis. Mėnesinė stebėseną	93 %

dydis procentais			
Suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo teikta mokslinė, techninė ir administracinė pagalba lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas

Pagrindiniai rezultatai

- Gauta 10 000 registracijos dokumentacijų (iš jų beveik 7 000 – atnaujintų) ir 230 PPORD pranešimų, atlikta jų išsamumo patikra ir priimtas sprendimas atmesti arba priimti. Įvertinta 610 PPORD, iš jų 446 vertinimas užbaigtas, o dėl 164 reikia imtis tolesnių veiksmų.
- Gauta ir išnagrinėta daugiau kaip 1 600 užklausų, išnagrinėti penki ginčai dėl dalijimosi duomenimis.
- Įvertinta iš viso 1 110 registracijos dokumentacijose pateiktų prašymų taikyti konfidencialumo reikalavimus, apimančių iki 2011 m. pabaigos pateiktas registracijos dokumentacijas.
- Reikalavimai atnaujinti išsiųsti daugiau nei 750 registruotojų dėl beveik 2 400 tarpinių dokumentacijų.
- Paskelbtas CSR pavyzdys su atitinkamais IUCLID ir „Chesar“ failais.

1 lentelė. 2012 m. gautų dokumentacijų (įskaitant atnaujintas) skaičius

Dokumentacijos rūšis	Faktinis skaičius	2012 m. darbo plano rodiklis
Registracijos	9 773	5 100
Visiška registracija	6 466	-
Gabenamos izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	2 351	-
Gamybos vietoje izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	956	-
Kitos dokumentacijų rūšys		
Pranešimai dėl PPORD	233	200
Užklausos	1 632	1 800
Pranešimai pagal 7 straipsnio 2 dalį	31	70
DU ataskaitos pagal 38 straipsnį	110	11 700
Prašymai suteikti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus pagal CLP reglamento 24 straipsnį	17	50
Paraiškos autorizacijai gauti	0	30

2 lentelė. 2012 m. gautų naujų registracijos dokumentacijų pasiskirstymas pagal rūšį

	Iš viso	Netaikomas pereinamasis laikotarpis	Taikomas pereinamasis laikotarpis	
			Iš viso	2013 m. termino
Registracijos	1 767	305	1 462	677
Gabenamos izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	584	137	447	337
Gamybos vietoje izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	178	44	134	122
Iš viso	2 529	486	2 043	1 136

3 Lentelė. Naujų registracijos dokumentacijų pasiskirstymas pagal įmonės dydį

Iš viso	Didelės	Vidutinės	Mažos	Labai mažos
2 529	80,9 %	10,3 %	4,5 %	4,3 %

4 lentelė. 2012 m. gautų atnaujintų registracijos dokumentacijų pasiskirstymas pagal rūšį

	Iš viso	Netaikomas pereinamasis laikotarpis	Taikomas pereinamasis laikotarpis	NONS
Visiška registracija	4 049	259	3 220	570
Gabenamos izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	1 322	124	1 121	77
Gamybos vietoje izoliuotos tarpinės cheminės medžiagos	606	33	571	2
Iš viso	5 977	416	4 912	649

5 lentelė. Atnaujintų registracijos dokumentacijų pasiskirstymas pagal atnaujinimo rūšį

	Iš viso	Netaikomas pereinamasis laikotarpis	Taikomas pereinamasis laikotarpis	NONS
Atnaujinimai, gavus reguliavimo institucijos pranešimą ³	8 %	1 %	6 %	1 %
Atnaujinimai savo iniciatyva ⁴	92 %	6 %	76 %	10 %
Iš viso	100 %	7 %	82 %	11 %

³ Reguliavimo institucijų pranešimams priskiriami ir vertinimo sprendimai, taip pat informacija, pateikiama atlikus prašymo taikyti konfidencialumo reikalavimus vertinimą.

⁴ Jiems priskiriami atnaujinimai, atlikus tarpinių dokumentacijų atranką.

6 lentelė. Svarbiausios atnaujinimų savo iniciatyva priežastys

	REACH	NONS
Klasifikavimo ir ženklavimo pasikeitimas	9 %	14 %
Cheminės medžiagos sudėties pasikeitimas	2 %	1 %
Suteiktos teisės susipažinti su informacija pasikeitimas	6 %	7 %
Cheminės medžiagos kiekio tonomis lygio pasikeitimas	5 %	27 %
Nustatyti nauji naudojimo būdai ⁵	10 %	2 %
Naujos žinios apie pavojų žmogaus sveikatai ir (arba) aplinkai	3 %	3 %
Naujos arba atnaujintos CSR ir saugaus naudojimo rekomendacijos	16 %	4 %
Kita	49 %	42 %

⁵ Didelė dalis procentais tikriausiai susijusi su atnaujinimais, atlikus tarpinių dokumentacijų atranką.

2 veiklos sritis. Vertinimas

Dokumentacijos vertinimą sudaro pasiūlymų atlikti bandymus nagrinėjimas ir atitikties patikros. Atitikties patikra siekiama nustatyti, ar registracijos dokumentacijos atitinka REACH reglamentu nustatytus informacijai keliamus reikalavimus, o vertinant pasiūlymus atlikti bandymą siekiama užtikrinti, kad su tam tikra chemine medžiaga susijusi informacija būtų kuriama atsižvelgiant į realius informacijos poreikius ir būtų išvengiama nebūtinų bandymų su gyvūnais.

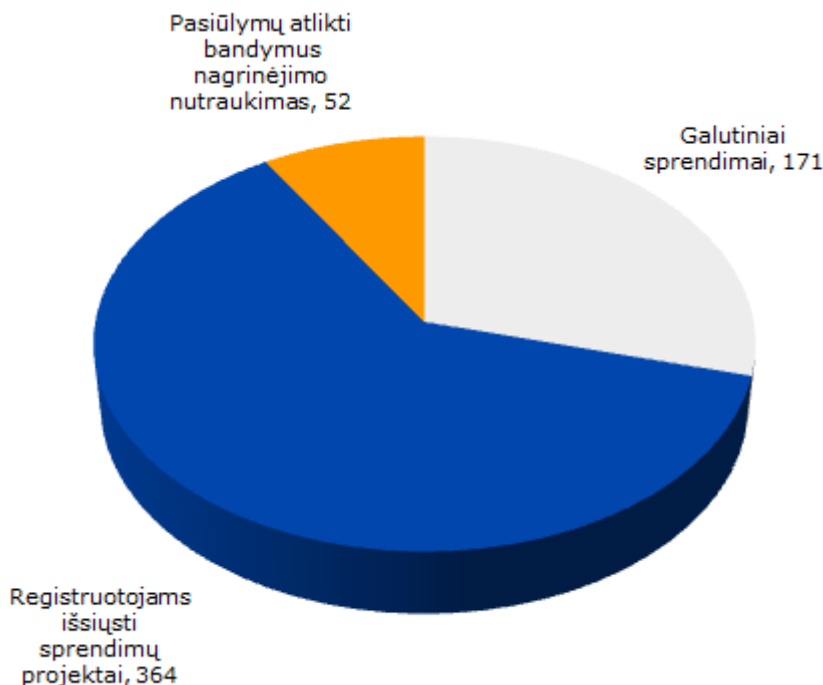
Cheminės medžiagos vertinimu siekiama surinkti informaciją, norint patikrinti, ar ji nekelia rizikos sveikatai arba aplinkai. Cheminių medžiagų vertinimus atlieka valstybių narių kompetentingos institucijos (VNKI). Per šią procedūrą vertinama visa turima informacija, o prireikus registruotojų prašoma pateikti išsamesnės informacijos. Cheminių medžiagų vertinimas pradedamas nuo Koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano (CoRAP) dėl cheminių medžiagų, kurios turi būti vertinamos.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

Dokumentacijos vertinimas

2012 m. vertinant dokumentacijas daugiausia dėmesio skirta pasiūlymams atlikti bandymus: buvo svarbu laikytis teisės aktais nustatyto 2012 m. gruodžio 1 d. termino ir išnagrinėti visus pasiūlymus atlikti bandymus, pateiktus 2010 m. registracijos dokumentacijose. Šis rodiklis visiškai įvykdytas. Dėl visų pasiūlymų atlikti bandymus, susijusių su stuburiniais gyvūnais, surengtos viešosios konsultacijos.

2 pav. : Pasiūlymų atlikti bandymus nagrinėjimas 2012 m. pagal pagrindinį rezultatą



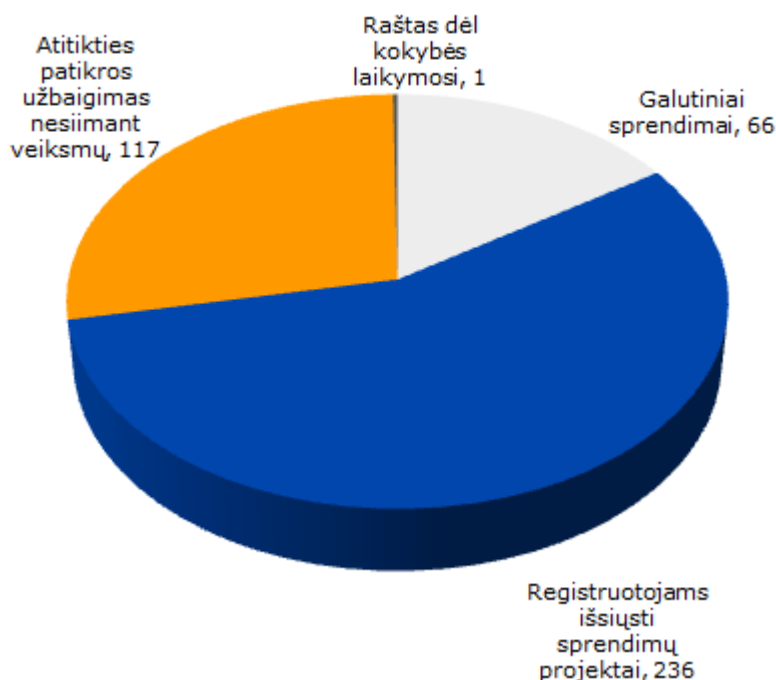
Apie 20 proc. atvejų atlikti prasmingą pasiūlymų atlikti bandymą nagrinėjimą trukdė neaiški cheminės medžiagos tapatybė. Šios dokumentacijos tapo 2011 ir 2012 m. atitikties patikros objektais. Didelė 2012 m. atlikto atitikties patikros darbo dalis skirta tokiems klausimams spręsti. Pirmenybė taip pat teikta pasiūlymams atlikti bandymus su cheminėmis medžiagomis, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis. Šių atvejų buvo daugiau, nei tikėtasi. Visi

atvejai baigti per teisės aktais nustatytą 180 dienų terminą. Kartu ECHA toliau vykdė kitų dokumentacijų atitikties patikras.

Dėl dokumentacijų, pateiktų iki pirmojo registracijos termino – 2010 m., ECHA įsipareigojo iki 2013 m. pabaigos pasiekti 5 proc. planinį rodiklį pagal didžiausiam cheminės medžiagos kiekio tonomis lygiui priskirtas dokumentacijas. ECHA nuolat didino proceso veiksmingumą ir įrodė gebanti vienu metu atlikti daugiau nei 600 dokumentacijų vertinimų per metus; 2012 m. nustatytas planinis rodiklis (250) akivaizdžiai viršytas. Atitikties patikros taip pat apėmė cheminių medžiagų su nuoroda į nanoformą atvejus.

Siekdama veiksmingiau reaguoti į išvadas dėl nepakankamos registracijos dokumentacijų kokybės, ECHA, glaudžiai bendradarbiaudama su valstybėmis narėmis, sukūrė naują atitikties patikrų metodą. Norint atrinkti registracijos dokumentacijas, kuriose gali būti dažniausių trūkumų, susijusių su esminiu cheminės medžiagos saugos įverčiu, pagal šį metodą naudojamos pažangesnės duomenų analizės priemonės. Tada parengiamas IT algoritmas, susijęs su šiuo įverčiu. Taip siekiama pasirinkti tinkamiausias dokumentacijas ir atlikti tikslinę atitikties patikrą. Šis tikslinis metodas padidina proceso veiksmingumą ir galimybes aptikti registracijos dokumentacijose pasitaikančias svarbios informacijos spragas. Pirmosios trys probleminės 2012 m. bandomosios sritys apėmė fizikinį ir cheminį parametras, naudojamą atliekant išankstinį bioakumuliacijos (n-oktanolio ir vandens pasiskirstymo koeficiento), genotoksiškumo ir toksiškumo vandens organizmams vertinimą.

3 pav. 2012 m. baigtos atitikties patikros pagal pagrindinį rezultatą



Per metus ECHA taip pat sukūrė sistemingų tolesnių veiksmų, atliekamų priėmus dokumentacijų vertinimų sprendimus, metodiką. Valstybių narių kompetentingos institucijos ir nacionalinės vykdymo institucijos pritarė šiai metodikai. Pagal naująją metodiką ECHA pateikia šioms institucijoms pareiškimą dėl sprendimo nesilaikymo, jei registruotojas tinkamai neatnaujina dokumentacijos iki nustatyto termino, o nacionalinės institucijos tada gali imtis veiksmų. 2012 m. baigti 65 atvejų vertinimai. 55 atvejais priimtas antras sprendimo dėl atitikties patikros projektas. Išsiųsti pirmieji devyni pareiškimai dėl reikalavimų nevykdymo. Vienu atveju ECHA padarė išvadą, kad dokumentacija galiausiai atitiko sprendimą.

2012 m. pavyko dar labiau patobulinti registruotojams teikiamus bendruosius patarimus dėl vertinimo klausimų; tam, be kita ko, naudoti internetiniai seminarai apie tikslines atitikties patikras ir pagrindiniams registruotojams skirti praktiniai seminarai. 2011 m. vertinimo pagal REACH reglamentą kasmetinėje pažangos ataskaitoje, paskelbtoje ECHA interneto svetainėje 2012 m. vasario mėn., registruotojams pateiktos išsamios rekomendacijos, daugiausia dėl cheminių medžiagų tapatybės, pasiūlymų atlikti bandymus ir informacijai keliamų reikalavimų pritaikymo pagrindimo. Ataskaita ir jos paprastesnė versija taip pat skirta pramonės atstovams ir kitiems suinteresuotiesiems subjektams susipažinti su vertinimo išvadomis. Be to, 2012 m. gruodžio mėn. žengtas svarbus žingsnis į priekį didinant sprendimų priėmimo skaidrumą – paskelbtos nekonfidencialios ECHA galutinių vertinimo sprendimų versijos.

Cheminės medžiagos vertinimas

2012 m. ECHA užtikrino veiksmingą cheminių medžiagų vertinimo proceso pradžią, nes 2012 m. vasario pabaigoje paskelbė pirmąjį Koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą (2012–2014 m. CoRAP), apimantį 90 cheminių medžiagų. Į pirmuosius metus įtrauktų 36 cheminių medžiagų vertinimas jau pradėtas, o sprendimų projektai, kuriais prireikus bus reikalaujama pateikti išsamesnės informacijos, turėtų būti parengti iki 2013 m. vasario 28 d.

Kartu su valstybėmis narėmis ECHA nusprendė, kad 2011 m. nustatytų ir paskelbtų CoRAP cheminių medžiagų atrankos kriterijų tobulinti nereikia. Atnaujinant 2013–2015 m. CoRAP, atlikta išankstinė IT priemonėmis pagrįsta 365 naujų CoRAP kandidatinių cheminių medžiagų atranka. Tai buvo bendras projektas su 13 norą pareiškusių valstybių narių. Juo buvo siekiama atrinkti atitinkamas registracijos dokumentacijas ir chemines medžiagas, įtrauktinas į CoRAP atnaujinimo projektą. Pirmasis CoRAP atnaujinimo projektas buvo pateiktas valstybėms narėms ir ECHA valstybių narių komitetui ir paskelbtas 2012 m. spalio mėn., siekiant paskelbti atnaujintą CoRAP iki 2013 m. pabaigos. Į projektą iš viso įtraukta 116 cheminių medžiagų, įskaitant 53 chemines medžiagas, kurios buvo įtrauktos į pirmąjį CoRAP; taip pat įtrauktos 63 naujos cheminės medžiagos. Iš viso 2012 ir 2013 m. siūlomų cheminių medžiagų skaičius atitinka valstybių narių nurodytus vertinimo pajėgumus.

Norėdama prisidėti prie cheminių medžiagų vertinimo proceso, ECHA parengė susitarimus dėl lėšų pervedimo vertinimą atliekančioms valstybėms narėms. ECHA taip pat pateikė bendrus vertintinų dokumentacijų duomenų rinkinius, rezultatų dokumentų šablonus, kontrolinį sąrašą procedūros laikymuisi užtikrinti ir surengė mokymus apie cheminių medžiagų vertinimo sprendimų rengimą.

Buvo teikiami bendrojo pobūdžio ir su konkrečiomis cheminėmis medžiagomis susiję patarimai ir per du praktinius seminarus, taip pat pasitelkiant tiesioginio konsultavimo kanalus, su VNKI suderinta teisinių, procedūrinių ir mokslinių cheminės medžiagos vertinimo aspektų metodika. ECHA suteikė galimybę atlikti sprendimų projektų atranką, norint patikrinti jų nuoseklumą. 2012 m. pabaigoje gauta keletas tokios atrankos prašymų. Derinant metodiką vienas iš svarbiausių dalykų buvo parengti suderintus VNKI sąveikos su registruotojais nuostatus. Internetiniame seminare ir lankstinuke registruotojams buvo pateikta rekomendacijų, kaip atlikti jiems skirtą vaidmenį cheminių medžiagų vertinimo procese.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Laikantis teisės aktų ir daugiamečio planavimo parengti mokliškai ir teisiškai pagrįsti dokumentacijų vertinimo sprendimų projektai.
2. ECHA užtikrina veiksmingą cheminių medžiagų vertinimo pradžią, paskelbdama pirmąjį CoRAP ir organizuodama tinkamą VNKI, atliekančių faktinį vertinimo darbą, koordinavimą ir pagalbą.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytą terminą atliktų atitikties patikrų procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita	100 %
Per teisės aktais nustatytą terminą išnagrinėtų pasiūlymų atlikti bandymus procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita	100 %
Siekiant įgyvendinti planinį rodiklį – atlikti 5 proc. iki 2010 m. termino pateiktų didžiausio kiekio tonomis lygio dokumentacijų atitikties patikras – užbaigtų atitikties patikrų procentinė dalis	35 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita	46 %
MSC vienbalsiai priimtų sprendimų projektų procentinė dalis	90 %	Mėnesinė vidaus ataskaita	77 %
Valstybių narių kompetentingų institucijų pasitenkinimo ECHA pagalba vertinant chemines medžiagas lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas

Pagrindiniai rezultatai

- Baigti 416 atvejai su dokumentacijomis dėl pasiūlymų atlikti bandymus ir priimtas 171 galutinis sprendimas dėl pasiūlymų atlikti bandymus.
- Baigtos 354 atitikties patikros ir priimti 66 galutiniai sprendimai dėl atitikties patikrų.
- 2012 m. vasario mėn., laikantis teisės aktais nustatyto termino, paskelbta trečioji kasmetinė vertinimo pagal REACH reglamentą pažangos ataskaita.
- Valstybių narių kompetentingos institucijos ir nacionalinės vykdymo institucijos pritarė sistemingų tolesnių veiksmų, priėmus dokumentacijų vertinimo sprendimus, metodikai; baigti pirmieji 65 tolesni vertinimai.
- 2013 m. registruotojams toliau teikti patarimai ir informacija, pasitelkiant, pvz., kasmetines vertinimo ataskaitas, internetinius seminarus ir pagrindiniams registruotojams skirtus praktinius seminarus.
- 2012 m. vasario 28 d. priimtas pirmasis Koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas (CoRAP), apimantis 90 cheminių medžiagų, kurias numatyta vertinti 2012–2014 m.
- Pradėtas 2012 m. pagal CoRAP numatytų vertinti 36 cheminių medžiagų vertinimas.
- 2012 m. spalio mėn. valstybėms narėms ir Valstybių narių komitetui pateiktas 2013–2015 m. CoRAP atnaujinimo projektas, į kurį iš viso įtraukta 116 cheminių medžiagų.
- VNKI pagal 2012 m. darbo programą teikta administracinė pagalba, patarimai ir rengti mokymai. Valstybių narių atstovams surengti du praktiniai seminarai apie dokumentacijų ir cheminių medžiagų vertinimą.

7 lentelė. 2012 m. atliktų atitikties patikrų (CCH) ir pasiūlymų atlikti bandymus (TPE) nagrinėjimo apžvalga

Rezultatas	TPE	CCH
2012 m. priimti galutiniai sprendimai	171	66
Pasiūlymų atlikti bandymus nagrinėjimas ar atitikties patikra baigta	416	354
Registruotojams išsiųsti sprendimų projektai	364	236
Raštai dėl kokybės laikymosi	netaikoma	1
Pasiūlymų atlikti bandymus nagrinėjimo nutraukimas arba atitikties patikros užbaigimas nesiimant veiksmų	52	117

3 veiklos sritis. Rizikos valdymas

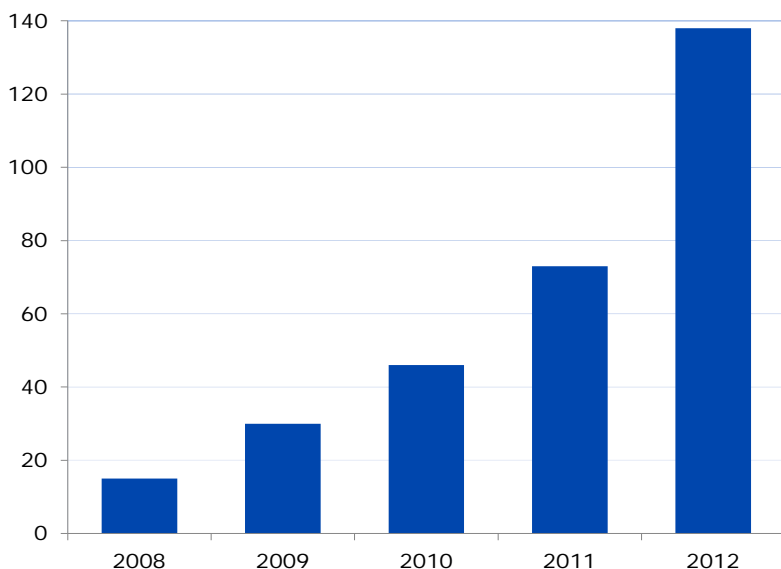
Su rizikos valdymu susijusiems ECHA uždaviniams priskiriama labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų (SVHC) kandidatinių sąrašo rengimas ir atnaujinimas, nuolatinis rekomendacijų Komisijai dėl kandidatiniame sąrašė nurodytų cheminių medžiagų įtraukimo į autorizacijos sąrašą, t. y. autorizuotinių cheminių medžiagų sąrašą (XIV priedas), rengimas, o artimiausiu metu – paraiškų autorizacijai gauti nagrinėjimas. Susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų, kurių pavojaus lygis nepriimtinas, ES neleidžiama naudoti tam tikru būdu arba jos apskritai uždraudžiamos.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

SVHC identifikavimas ir XIV priedo rekomendacijos

Europos Komisijos prašymu ECHA parengė 43 dokumentacijas su pasiūlymais dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų (SVHC) identifikacijos, o tai gerokai viršijo planus. Šiuo skaičiumi Komisija norėjo pasiekti savo politikos planinį rodiklį – 136 SVHC kandidatiniame sąrašė iki 2012 m. pabaigos. ECHA Komisijai ir savo Valdančiajai tarybai pranešė apie rizikos valdymo veiklą, kuriai atsisakė suteikti prioritetinį statusą, kad galėtų pasiekti šį tikslą.⁶ 2012 m. sausio ir rugpjūčio mėn. ECHA iš valstybių narių gavo dar 24 dokumentacijas. Jos apėmė ir pirmas tris SVHC pripažintas chemines medžiagas, nes gauta mokslinių įrodymų, kad jos gali turėti didelį poveikį žmonių sveikatai dėl kvėpavimo takus jautrinančių savybių. Dar dvi cheminės medžiagos SVHC priskirtos gavus mokslinių įrodymų, kad jos gali turėti didelį poveikį aplinkai: viena dėl endokrininę veiklą ardančių savybių, kita – dėl to, kad skyla į SVHC jau priskirtą endokrininę veiklą ardančią cheminę medžiagą.

4 pav. Į kandidatinių sąrašą įtrauktų SVHC skaičius



Be to, naujosios SVHC buvo priskiriamos penkios PBT ir (arba) vPvB cheminės medžiagos.⁷ Dėl šių pokyčių atsirado tinkamas naujų SVHC identifikavimo pagal keliamą susirūpinimą pagrindas. Iš viso 2012 m. birželio mėn. į kandidatinių sąrašą įtraukta 13 cheminių medžiagų, o gruodžio mėn. – 54 cheminės medžiagos. Iki 2012 m. pabaigos į kandidatinių sąrašą iš viso

⁶ Galutinis ketvirtosios XIV priedo rekomendacijos rengimas buvo atidėtas iki 2013 m. sausio mėn. Be to, nuspręsta, kad suteikus prioritetą penktosios XIV priedo rekomendacijos projektui nebūtų įtrauktos 37 cheminės medžiagos, dėl kurių Komisija paprašė ECHA tęsti darbą, taip pat dėl to, kad rizikos valdymo galimybių tyrimai, susiję su šiomis cheminėmis medžiagomis, irgi būtų atliekami 2013 m.

⁷ PBT: patvari, bioakumuliacinė ir toksiška; vPvB: labai patvari ir didelės bioakumuliacijos.

buvo įtrauktos 138 SVHC, taigi Komisijos strateginis tikslas šiek tiek viršytas.

Iki metų pabaigos ECHA parengė ketvirtąją rekomendaciją Komisijai dėl prioritetinių cheminių medžiagų įtraukimo į autorizacijos sąrašą. Rekomenduota įtraukti dešimt cheminių medžiagų iš kandidatinių sąrašo, taip pat pateikta pasiūlymų dėl paraiškų ir „saulėlydžio terminų“. Šioje rekomendacijoje, kuriai pritarė Valstybių narių komitetas, taip pat atsižvelgta į pastabas, suinteresuotųjų šalių pateiktas anksčiau tais pačiais metais vykusiose viešosiose konsultacijose.

ECHA tęsė atranką iš REACH ir CLP reglamentų duomenų bazių, norėdama padėti identifikuoti chemines medžiagas, dėl kurių reikia atlikti tolesnius reguliavimo veiksmus. ECHA parengė sistemą, norėdama padėti atlikti vertinimą, jei tam tikros cheminės medžiagos kelia tokį pat susirūpinimą kaip ir CMR⁸, pavyzdžiui, naudojant kvėpavimo takus jautrinančias medžiagas. Be to, ECHA toliau skatino valstybes nares keistis informacija, kad būtų galima geriau koordinuoti reguliavimo institucijų atliekamą rizikos valdymą ir bendradarbiauti. Tuo tikslu ECHA kūrė naujas ir atnaujino technines priemones, rengė nuolatinius susitikimus (pvz., siekdama padėti identifikuoti PBT). Be to, nors nebuvo numatyta, ECHA daug prisidėjo prie Komisijos ir valstybių narių pastangų rengiant SVHC identifikavimo veiksmų planą ir REACH reglamentu nustatytą rizikos valdymo priemonių iki 2020 m. planą.

Paraiškos autorizacijai gauti

2012 m. vasario mėn. Komisija priėmė reglamentą, pagal kurį į autorizacijos sąrašą (XIV priedas) buvo įtraukta antroji aštuonių cheminių medžiagų grupė. Nors pirmasis paraiškų teikimo terminas yra 2013 m. sausio mėn., ECHA 2012 m. paraiškų negavo. Vis dėlto buvo gauti penki prašymai surengti informacijos posėdį prieš dokumentų teikimą (PSIS). Pirmas toks susitikimas surengtas 2012 m. lapkričio mėn. ECHA dėjo daug pastangų, siekdama paaiškinti autorizacijos procesą pramonės atstovams ir kitiems suinteresuotiesiems subjektams. Buvo surengtas galimiems pareiškėjams skirtas seminaras, praktinis socialinės ir ekonominės analizės (SEA) seminaras ir alternatyvų analizės seminaras. ECHA dalyvavo daugelyje pramonės įmonių ir kitų suinteresuotųjų subjektų rengiamų renginių, siekdama paaiškinti įvairius paraiškų aspektus. ECHA paaiškino daug klausimų, kaip tvarkyti paraiškų kalbos režimą, informacijos konfidencialumą ir kaip pareiškėjai ir suinteresuotieji subjektai turėtų teikti informaciją ir laikytis RCA ir SEAC nuomonių. Taip pat ECHA padidino techninius savo darbuotojų gebėjimus naudoti paraiškų autorizacijai gauti priemones.

Apribojimai

2012 m. Komisija priėmė sprendimus dėl pirmų keturių apribojimų dokumentacijų⁹, dėl kurių 2011 m. Komisijai buvo persiūtos RAC ir SEAC nuomonės. ECHA teikė Komisijai techninę pagalbą priėmimo procese, pirmiausia dėl švino ir jo junginių naudojimo juvelyriniuose gaminiuose apribojimo.

Be to, ECHA padėjo Komisijai nustatyti galimas chemines medžiagas, dėl kurių Agentūrai gali tekti rengti dokumentacijas dėl apribojimų įvedimo. Tai buvo daroma pirmiausia atliekant kadmio apribojimo dažuose ir plastmasės gaminiuose peržiūrą ir sprendžiant dėl konkrečių saugaus naudojimo būdų, dėl kurių ECHA 2012 m. parengė ir paskelbė penkias peržiūros ataskaitas.

ECHA teikė savo komitetams techninę ir mokslinę pagalbą rengiant tris nuomones dėl XV priede numatytų apribojimo dokumentacijų: klasifikuotų ftalatų naudojimo vartojimo prekėse,

⁸ CMR: kancerogeninis, mutageninis, toksiškas reprodukcijai.

⁹ Šie pasiūlymai susiję su: 1) dimetilfumarato naudojimu apdorotuose gaminiuose; 2) švino ir jo junginių naudojimu juvelyriniuose dirbiniuose; 3) fenilgyvsidabrio junginių gamyba, pateikimu rinkai ir naudojimui; 4) gyvsidabrio pateikimu rinkai ir naudojimui sfigmomanometrams ir kitiems matavimo prietaisams sveikatos priežiūros srityje ir kitose profesinio ir pramoninio naudojimo srityse.

1,4-dichlorobenzeno naudojimo oro gaivikliuose ir chromo VI naudojimo odos produktuose. Nuomonės dėl ftalatų buvo parengtos ir Komisijai pateiktos 2012 m. Nuomonės dėl kitų dviejų dokumentacijų numatoma parengti ir išsiųsti 2013 m. pradžioje. ECHA peržiūrėjo galiojančius dviejų ftalatų vaikų žaisluose apribojimus ir paprašė RAC pateikti nuomonę dėl peržiūros ataskaitos projekto. Šį darbą numatoma baigti 2013 m.

2012 m. pabaigoje ECHA gavo du Komisijos prašymus parengti XV priede numatyta apribojimo ataskaitą. Tai buvo susiję su kadmiu plastiko gaminiuose ir kadmiu dažuose. Agentūra taip pat gavo prašymą ištirti su tam tikrais penkių kobalto druskų ES naudojimo būdais susijusius pavojus. Šias druskas ECHA buvo rekomendavusi įtraukti į autorizacijos sąrašą, tačiau, Komisijos nuomone, jas geriau tiktų įtraukti į apribojimo pasiūlymus.

Kita su reguliavimo institucijų atliekamu rizikos valdymu susijusi veikla

ECHA toliau kaupė žinias apie praktinį socialinės ir ekonominės analizės taikymą. Buvo sėkmingai vykdomi projektai dėl noro mokėti ir alternatyvių cheminių medžiagų naudojimo išlaidų, rengtos sąmatos dėl kokybės ar neįgalumo pakoreguotų gyvenimo metų. ECHA gavo sąnaudų tyrimo rezultatus ir ketina juos paskelbti savo interneto svetainėje 2013 m. pradžioje. Ji taip pat padėjo siekti pažangos aptariant ekonominių galimybių analizės metodiką, naudotiną teikiant paraiškas autorizacijai gauti.

ECHA toliau rengė metodikas, siekdama geriau įvertinti tinkamiausias rizikos valdymo galimybes. Ji parengė analizės lentelę, padėsiančią atlikti vertinimą ir priimti sprendimus, ir gegužės mėn. surengė praktinį reguliavimo institucijų atliekamo rizikos valdymo seminarą. Agentūra sukūrė įvairių būdų, kaip naudotis REACH duomenų bazėmis, padedančių nustatyti atvejus, kai reikia tolesnės reguliavimo veiklos probleminiams klausimams, susijusiems su gaminiuose esančiomis SVHC, spręsti. Šio darbo rezultatai buvo įtraukti į Komisijos darbą dėl galimo 68 straipsnio 2 dalies naudojimo CMR cheminių medžiagų vartojimo prekėse apribojimams nustatyti. Be to, šis darbas praverčia identifikuojant papildomus informacijos šaltinius ir atliekant cheminių medžiagų, esančių gaminiuose, atranką.

Siekdama padėti registruotojams rengti cheminės saugos ataskaitas (CSR), ECHA parengė cheminės saugos ataskaitos (CSR) pavyzdį, kuriame pirmiausia aptariami dažniausiai pasitaikantys pateiktų CSR trūkumai. Be to, ECHA paskelbė praktinį vadovą tolesniems naudotojams, kuriame patariama, kaip vykdyti prievoles, susijusias su poveikio scenarijais. Tolesni naudotojai turi teisę savo nuožiūra atlikti cheminės saugos vertinimą, jei cheminę medžiagą naudoja ne pagal tiekėjo pateiktame poveikio scenarijuje aprašytas sąlygas. Norint dar labiau padėti tolesniems naudotojams vykdyti prievoles pranešti apie šiuos naudojimo būdus ECHA, išleista speciali internetinė forma ataskaitoms teikti. Surengtas internetinis seminaras, jame dalyvavo 600 dalyvių.

ECHA kartu su šešiomis pramonės suinteresuotųjų subjektų organizacijomis prisidėjo prie keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklo (ENES) funkcionavimo ir surengė du jo susitikimus, norėdama nustatyti poveikio scenarijų rengimo ir įgyvendinimo gerą patirtį ir plėtoti veiksmingą keitimąsi informacija tarp tiekimo grandinės dalyvių. Svarbiausios 2012 m. temos – poveikio aplinkai scenarijai ir jų rengimas tvarkant ir teikiant rinkai mišinius.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su autorizacijos ir apribojimų procedūromis, rengiamos ir tvarkomos laikantis aukštų mokslinių, techninių ir teisinių kokybės standartų, vadovaujantis ECHA patvirtintais standartiniais metodais ir procedūromis, atsižvelgiant į teisės aktais nustatytus terminus ar planinius rodiklius.
2. Pramonės atstovams, valstybės narėms ir Komisijai teikiama geriausia mokslinė bei techninė pagalba ir patarimai siekiant nustatyti chemines medžiagas, kurioms būtina

taikyti papildomas rizikos valdymo priemones, ir geriausią rizikos valdymo metodą, taip pat toliau plėtoti poveikio scenarijų naudojimą.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytą terminą apsvarstytų labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijų procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita	100 %
Per teisės aktais nustatytą terminą apsvarstytų dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita	100 %
Per teisės aktais nustatytą terminą apsvarstytų paraiškų autorizacijai gauti procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita	netaikoma (paraiškų negauta)
Komisijos, valstybių narių kompetentingų institucijų, ECHA komitetų ir kitų suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo teikta mokslinė, techninė ir administracinė pagalba lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas

Pagrindiniai rezultatai

- Du kartus paskelbti kandidatinių sąrašo atnaujinimai, todėl bendras SVHC skaičius pasiekė 138 įrašus (žr. 3 priedą).
- Komisijos prašymu parengtos 43 SVHC, nurodytų XV priede, dokumentacijos.
- Su Komisijai ir valstybėms narėms pateiktomis cheminių medžiagų grupėmis, norint palengvinti cheminių medžiagų identifikavimą tolesniam darbui, atlikta registruotų cheminių medžiagų peržiūra ir darbo analizė. Surengti trys rizikos valdymo ekspertų susitikimai, bendradarbiaujant su valstybėmis narėmis. Surengti trys PBT ekspertų grupės posėdžiai.
- Parengta ketvirtoji ECHA rekomendacija į XIV priedą (autorizacijos sąrašą) įtraukti dešimt SVHC iš kandidatinių sąrašo.
- Surengtas praktinis seminaras valstybėms narėms ir Komisijai dėl reguliavimo institucijų atliekamo rizikos valdymo, praktinis seminaras dėl REACH teisės aktų ir sveikatos bei saugos darbe teisės aktų sąsajos.
- Surengti du ECHA suinteresuotųjų subjektų keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklo susitikimai.
- Suteikta pagalba Komisijai priimant pirmuosius keturis apribojimus pagal REACH reglamentą.
- Komisijos prašymu pradėti darbai su dviem XV priede numatytomis apribojimo dokumentacijomis.
- Komisijos prašymu parengtos ir paskelbtos penkios peržiūros ataskaitos dėl kadmio naudojimo plastiko gaminiuose, dažuose, akinių rėmeliuose ir apsaugos priemonėse.
- Komisijos prašymu parengtas peržiūros ataskaitos dėl dviejų neklasifikuotų ftalatų projektas ir perduotas Rizikos vertinimo komitetui nuomonei pateikti.
- Paskelbta procedūra, pagal kurią numatoma priimti nuomonę, taikant autorizacijos procesą.

4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas (C&L)

Klasifikavimas atspindi cheminės medžiagos pavojingumą, o ženklavimas padeda užtikrinti, kad cheminės medžiagos ir mišiniai būtų gaminami, naudojami, gabenami ir išmetami saugiai. Pagrindiniai ECHA uždaviniai – rengti mokslines nuomones dėl pasiūlymų suderinti cheminių medžiagų klasifikavimą ir ženklavimą (CLH pasiūlymų), rengti ir prižiūrėti klasifikavimo ir ženklavimo inventorių, spręsti dėl prašymų leisti naudoti alternatyvius cheminių medžiagų, esančių mišiniuose, pavadinimus.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

Pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo tvarkymas

2012 m. valstybių narių kompetentingos institucijos pateikė 23 CLH pasiūlymus; be to, gauti keturi pramonės įmonių pasiūlymai. Bendras 27 naujų pasiūlymų skaičius buvo mažesnis, nei tikėtasi. Iš viso 2008–2012 m. pateikti 206 pasiūlymai. 2012 m. užbaigtos viešosios konsultacijos dėl 31 cheminės medžiagos. ECHA teikė didžiulę pagalbą RAC pranešėjams rengiant galutines nuomones ir mokslinius aiškinamuosius dokumentus dėl 31 suderinto klasifikavimo pasiūlymo. Be to, dėl dviejų konkrečių Agentūros vykdomojo direktoriaus prašymų¹⁰ atlikti epoksikonazolio ir galiumarsenido peržiūrą ECHA sekretariatui teko gerokai didesnis darbo krūvis.

Nuomonėms dėl CLH pasiūlymų priimti taikomo mokslinio pagrindimo kokybė tampa vis svarbesnė, nes teisės aktais siekiama suderinti sudėtingas pavojingumo klases (kancerogeniškumo, mutageniškumo, toksiškumo reprodukcijai, kvėpavimo takų jautrinimo), o klasifikavimas gali turėti reikšmingų pasekmių.

ECHA ėmėsi kitų priemonių, norėdama bendradarbiauti su Europos maisto saugos agentūra (EFSA) dėl suderinto augalų apsaugos produktų (AAP) klasifikavimo, norėdama kaip įmanoma labiau suderinti terminus ir mokslinių nuomonių rengimą. Buvo gauta pirmoji CLH dokumentacija pagal Reglamentą (EB) Nr. 1107/2009 dėl augalų apsaugos produktų. Be to, imtasi veiksmų, siekiant suderinti darbinę suderinto klasifikavimo praktiką su Biocidinių produktų reglamentu (EB) Nr. 528/2012, kuris įsigalios 2013 m. rugsėjo 1 d.

Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriūs

ECHA, remdamasi pramonės atstovų pranešimais, turi rengti ir tvarkyti klasifikavimo ir ženklavimo inventorių. Apie visas 2010 m. gruodžio 1 d. rinkai pateiktas pavojingas chemines medžiagas ir visas pagal REACH reglamentą registruotinas chemines medžiagas (kad ir kokios būtų jų pavojingos savybės ar atitinkami terminai) reikėjo pranešti ne vėliau kaip iki 2011 m. sausio 3 d. Viešas inventoriūs sėkmingai veikia nuo 2012 m. vasario mėn. Jame pateikiama gausi pramonės atstovų informacija, kaip jie savarankiškai klasifikuoja chemines medžiagas. Inventoriuje taip pat parodoma, kaip kai kurios įmonės tas pačias chemines medžiagas yra klasifikavusios skirtingai. Rugsėjo pabaigoje inventoriūs atnaujintas, įtraukiant visus pranešimus apie pavojingas chemines medžiagas (įskaitant pranešimus apie nepavojingas chemines medžiagas) ir apie EINECS¹¹ chemines medžiagas, neatsižvelgiant į klasifikavimą.

Nuo 2010 m. ECHA gavo 5,7 mln. pranešimų dėl 121 000 atskirų cheminių medžiagų, iš jų beveik 110 000 įtraukta į viešai platinamus pranešimus. Taigi tai yra didžiausia pasaulyje vieša savarankiškai klasifikuotų cheminių medžiagų duomenų bazė. Inventoriaus duomenų bazė nuolat atnaujinama, įtraukiant naujus ir atnaujintus pranešimus. Kiekvieną mėnesį duomenų bazę įtraukiama apytiksliai 200–300 naujų cheminių medžiagų, per mėnesius pateikiama vidutiniškai 15 000 atnaujinimų.

¹⁰ Prašymai pagal REACH reglamento 77 straipsnio 3 dalies c punktą.

¹¹ EINECS: Europos esamų komercinių cheminių medžiagų sąrašas

Inventoriuje yra 30 000 cheminių medžiagų, kurioms skirtingi pranešėjai suteikė skirtingą klasifikaciją, įrašai. Pranešėjai tokiu atveju privalo susitarti dėl cheminės medžiagos klasifikavimo ir ženklavimo. ECHA, norėdama padėti pranešėjams susitarti, atliko galimybių studiją ir techninius parengiamuosius darbus specialiai IT platformai sukurti. Tai turėtų palengvinti pranešėjų ir registruotojų diskusijas dėl konkrečios cheminės medžiagos klasifikavimo, neatskleidžiant savo tapatybės. Šią platformą numatoma paleisti iki 2013 m. sausio pabaigos.

Prašymų leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus vertinimas

2012 m. ECHA buvo pateikti pirmieji prašymai leisti vartoti alternatyvius mišinių sudėtyje esančių cheminių medžiagų pavadinimus pagal CLP reglamento 24 straipsnį. Visi prašymai išnagrinėti per teisės aktais nustatytą šešių savaičių terminą. Iš viso priimta tvarkyti 13 prašymų – mažiau, nei tikėtasi. Priimti aštuoni sprendimai: trys prašymai atmesti, penki patenkinti.

Informacijos apie saugų cheminių medžiagų ir mišinių naudojimą pateikimas visuomenei

Sausio mėn. ECHA pateikė Komisijai studiją dėl informacijos apie saugų cheminių medžiagų ir mišinių naudojimą teikimo visuomenei ir galimą poreikį etiketėse pateikti papildomą informaciją, kaip nurodyta CLP reglamento 34 straipsnio 1 dalyje. Šia studija užbaigtas daugiau nei dvejus metus trukęs ECHA parengiamasis darbas. Atlikta Europos Sąjungos šalių gyventojų Eurobarometro apklausa dėl CLP reglamente nustatytų pavojingumo piktogramų atpažinimo ir šių šalių gyventojų nuomonės dėl įvairių buitinių ir kitų produktų su atitinkamomis etiketėmis tvarkymo, taip pat išsamūs Agentūros rizikos informacijos tinklo (RCN) nacionalinių ekspertų svarstymai. Studija buvo itin svarbi rengiant vėlesnę 2012 m. spalio 29 d. Komisijos ataskaitą Europos Parlamentui ir Tarybai pagal CLP reglamento 34 straipsnio 2 dalį. Komisijos ataskaitoje pritarta ECHA padarytoms išvadoms, kad CLP reglamentu nustatytų piktogramų nereikėtų keisti. Vietoj to pasiūlyta suteikti visuomenei laiko geriau susipažinti su nauja visuotinė sistema ir artėjant 2015 m. birželio mėn. terminui vykdyti atitinkamą informavimo veiklą.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su suderinta klasifikavimo ir ženklavimo procedūra, tvarkomos laikantis aukštų mokslinių, techninių ir teisinių kokybės standartų, vadovaujantis ECHA patvirtintais standartiniais metodais ir procedūromis, atsižvelgiant į teisės aktais nustatytus terminus ar planinius rodiklius.
2. Visi prašymai dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo apsvarstomi per teisės aktais nustatytą terminą.
3. Tvarkomas ir nuolat atnaujinamas klasifikavimo ir ženklavimo inventoriųs.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytą terminą apsvarstytų pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita	100 %
Per teisės aktais nustatytą terminą apsvarstytų prašymų dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita	100 %
Suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo klasifikavimo ir ženklavimo inventoriumi lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas
Komisijos, VNKI ir RAC pasitenkinimo suteiktos mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybe lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas

Pagrindiniai rezultatai

- Atliktos 37 dokumentacijų su pasiūlymais dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo atitikties patikros.
- Laiku teikiama kokybiška mokslinė pagalba pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo teikėjams ir RAC bei jo pranešėjams, kad šie galėtų parengti 31 galutinę nuomonę, taip pat moksliniai aiškinamieji šių pasiūlymų dokumentai.
- Į klasifikavimo ir ženklavimo duomenų bazę įtraukti visi pranešimai ir atnaujinimai.
- Pradėtas ir iš esmės atnaujintas viešasis klasifikavimo ir ženklavimo inventoriųs.
- Parengta klasifikavimo ir ženklavimo platforma. Ją numatoma pristatyti 2013 m. pradžioje.
- Sutvarkyta 13 dokumentacijų su prašymais leisti vartoti alternatyvų pavadinimą.
- Komisijai pateikta studija apie saugaus cheminių medžiagų ir mišinių naudojimo informacijos teikimą visuomenei.

5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba rekomendacijomis ir pagalbos tarnybos paslaugomis

ECHA pagalbos tarnyba teikia patarimus subjektams, turintiems prievolių pagal REACH ir CLP reglamentus, ir pagalbą ECHA mokslinių IT priemonių naudotojams, įskaitant informaciją dėl pavienio teikimo ECHA. Be to, ECHA teikia techninio ir mokslinio pobūdžio rekomendacijas ir priemones, padedančias įgyvendinti šių reglamentų reikalavimus pramonės atstovams, ypač MVĮ, ir kitiems suinteresuotiesiems subjektams. ECHA taip pat privalo teikti pagalbą registruotojams ir informaciją, padedančią suprasti REACH, kitoms suinteresuotosioms šalims.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

Pagalbos tarnyba

2012 m. ECHA pagalbos tarnyba pasiekė savo tikslus ir atsakė į daugiau kaip 5 000 klausimų dėl REACH ar CLP reglamento, pateiktų įsipareigojimų turinčių pavienių asmenų (įmonių) ir nacionalinių institucijų. Be to, atsakyta į šimtus užklausų, kilusių kitomis aplinkybėmis, pvz., dėl platformos („HelpEx“), kurią naudoja nacionalinių pagalbos tarnybų tinklas („HelpNet“) ir kuria ECHA naudojasi konkreitiems klausimams aptarti, siekdama užtikrinti atsakymų visoje ES ar EEE vienodumą; internetinio seminaro klausimų ir atsakymų sesijos ir individualūs susitikimai su pavieniais suinteresuotaisiais subjektais, dalyvavusiais dviejuose pagrindiniams registruotojams skirtuose praktiniuose seminaruose ir Suinteresuotųjų subjektų dienoje, kurią Agentūra surengė tais metais.

Vidutinis atsakymo į pagalbos tarnybai pateiktą užklausą nagrinėjimo laikas buvo šešios darbo dienos, nes pagalbos tarnyba į maždaug 90 proc. klausimų atsakė per nustatytą 15 darbo dienų terminą. Vis dėlto toliau įgyvendinant REACH ir CLP reglamentus dalis klausimų tapo labai sudėtingi, todėl reikia parengti itin smulkius niuansus apimančius atsakymus antrajame ir trečiajame pagalbos tarnybos lygyje. Šiuos atsakymus parengia konkrečių sričių ekspertai per ilgesnį terminą.

2012 m. daugiausia ECHA pagalbos tarnybai skirtų klausimų apėmė dalykus, susijusius su REACH 2013 m. registracijos terminu, pvz., tos pačios cheminės medžiagos registruotojų identifikavimą, keitimosi duomenimis prievoles, bendrų registruotojų funkcijas REACH-IT ir panašias temas. ECHA pagalbos tarnybai daug darbo teko ir dėl to, kad Agentūra stengėsi padaryti pažangą platindama registracijos dokumentacijų informaciją. Buvo išleistos nauja REACH-IT, IUCLID ir „Chesar“ priemonių versijos.

Viena iš vertingiausių veiklos rūšių išliko REACH ir CLP reglamentais nustatytų nacionalinių pagalbos tarnybų („HelpNet“) valdymas. Buvo siekiama racionalizuoti patarimus ir pagalbą, teikiamus įsipareigojimų turintiems asmenims visose 30 ES ir EEE šalių, kuriose taikomi REACH ir CLP. 2012 m. „HelpNet“ priežiūros grupė sprendė dėl įvairių priemonių, kurios padėtų sparčiau spręsti nustatytas problemas. Dėl šios veiklos gerokai padidėjo tinklo veiklos efektyvumas – problemų skaičių pavyko sumažinti beveik per pusę. ECHA pagalbos tarnyba taip pat padėjo nacionalinėms pagalbos tarnyboms didinti gebėjimus atsakyti į klausimus dėl įvairių dalykų. Be keitimosi informacija, nacionalinių pagalbos tarnybų korespondentams buvo surengtas visos dienos praktinis mokymas apie konkrečias ECHA IT priemones. Jis suteikė daugiau naudingos informacijos apie šių priemonių naudojimą ir REACH ir CLP reglamentų įgyvendinimo procesus.

Rekomendacijos

Daugiausia dėmesio 2012 m. rekomendacinėje veikloje buvo skiriama rekomendacijų dėl REACH aspektų, kurie yra itin svarbūs 2013 m. registracijos terminui, atnaujinimui.

ECHA, laikydamasi įsipareigojimo išlaikyti „rekomendacijų moratoriumą“ likus šešioms mėnesiams iki antrojo REACH registracijos termino (t. y. nuo 2012 m. gruodžio 1 iki 2013 m.

gegužės 31 d.), kad pramonės atstovai per šį laikotarpį galėtų daugiausia dėmesio skirti dokumentacijų rengimui, paskelbė rekomendacinių dokumentų dėl registracijos, dalijimosi duomenimis ir monomerų bei polimerų atnaujinimus. Iki savanoriško moratoriumo buvo paskelbta ir daug kitų rekomendacinių dokumentų atnaujinimų ir pataisymų. Šis pasiekimas itin padėjo pramonės įmonėms ir dar kartą parodė, kad ECHA laikosi savo vertybių – būti patikima ir veiksminga agentūra, visomis pastangomis siekiančia užtikrinti griežtą terminų laikymąsi.

ECHA, sparčiais veiksmais siekdama užtikrinti veiksmingą ir greitą rekomendacijų, dėl kurių institucijos susitarė galutiniuose trijų REACH reglamento nanomedžiagų įgyvendinimo projektuose, vykdymą, parengė šešis naujus Informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo (IR&CSA) rekomendacijų priedus. Agentūra teikė atitinkamas konsultacijas pagal sparčią atnaujinimo procedūrą ir paskelbė jas likus daugiau nei vieneriems metams iki 2013 m. gegužės 31 d. REACH registracijos termino. Iki moratoriumo pradžios taip pat buvo paskelbti septyni smulkesni kitų IR&CSA rekomendacijų dalių pataisymai. Juos pavyko suderinti su naujais nanomedžiagoms skirtais priedais.

Kad su rekomendacijomis galėtų geriau susipažinti visi suinteresuotieji subjektai, ECHA parengė kelis dalinius rekomendacinius dokumentus. Konkrečiai – mažoms ir vidutinėms įmonėms, dirbančioms regeneravimo srityje, turėtų praversti REACH informacinis biuletenis *Prievolė informuoti apie tam tikras chemines medžiagas, kurių neprivaloma registruoti pagal REACH reglamentą*, nes jame paaiškinama, kodėl šioms įmonėms ne visada privaloma saugos duomenų lapuose įrašyti tam tikrų regeneruotų cheminių medžiagų registracijos numerį. Dėl techninių priežasčių teko iki 2013 m. atidėti atnaujintos rekomendacijų naršyklės versijos išleidimą. Nauja šios daugiakalbės priemonės versija bus išleista pasibaigus dabartiniam moratoriumui.

ECHA taip pat paskelbė keletą svarbių CLP reglamento rekomendacijų atnaujinimų. Skelbiant dokumento *Rekomendacijos dėl CLP kriterijų taikymo 3* atnaujintą versiją pirmiausia siekta atitikti CLP reglamento 10 straipsnio 7 dalyje nustatytą reikalavimą Agentūrai teikti išsamesnes rekomendacijas dėl konkrečių koncentracijos ribų (SCL).

REACH ir CLP mokymai

ECHA ir toliau daug dėmesio skyrė išorinei mokomajai veiklai, norėdama surengti kokybiškus mokymus nacionalinėms REACH ir CLP pagalbos tarnyboms, kad šios gebėtų atsakyti į klausimus, taip pat siekdama bendro REACH ir CLP reglamentų suvokimo. Per metus Agentūra surengė daugybę išoriniams suinteresuotiesiems subjektams skirtų mokomųjų renginių apie naujausius REACH ir CLP klausimų ir ECHA IT priemonių atnaujinimus. Tikslinė auditorija daugiausia buvo ES valstybių narių atstovai iš, pvz., kompetentingų institucijų, nacionalinės pagalbos tarnybų ir vykdymo institucijų. Agentūros kvietimu dalyvauti 2012 m. išorės mokomuosiuose renginiuose pasinaudojo ir pramonės įmonės.

Be fizinių mokymo renginių – ECHA patalpose Helsinkyje surengtų teminių praktinių seminarų, Agentūra taip pat surengė įvairių internetinių seminarų. Juos suinteresuotieji subjektai gali peržiūrėti ECHA interneto svetainėje patogiu laiku. Internetiniuose seminaruose daugiausia dėmesio skirta temoms, susijusioms su REACH 2013 m. registracijos terminu.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Teikiant pagalbos tarnybos paslaugas ir rengiant aukštos kokybės rekomendacinius dokumentus, pramonės atstovams laiku teikti veiksmingą pagalbą, kad jie galėtų vykdyti savo prievolės pagal REACH ir CLP.
2. ES / EEE valstybėse narėse su REACH ir CLP įgyvendinimu susijusią pagalbą ECHA

teikia rengdama instruktorių mokymus.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Per nustatytą terminą (15 darbo dienų) atsakytų pagalbos tarnybai pateiktų klausimų procentinė dalis	80 %	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita (mėnesinė)	91 %
Pasitenkinimo pagalbos tarnybos paslaugų, suteiktų suinteresuotosioms šalims, kokybe lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas
Su „HelpNet“ suderintų internete paskelbtų dažniausiai užduodamų klausimų atnaujinimų skaičius	Ne mažiau kaip 3	Metinė ataskaita	3
Per klausimo pateikėjo nustatytą terminą ECHA pateiktų atsakymų į klausimus, kuriuos nacionalinės pagalbos tarnybos pateikė „HelpEx“, procentinė dalis	80 %	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita (mėnesinė)	96 %
Pagal planą internete paskelbtų rekomendacinių dokumentų procentinė dalis	80 %	Metinė ataskaita	155 % ¹²
Rekomendacijų naudotojų pateiktuose atsiliepimuose nurodytas pasitenkinimo lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas
Pasitenkinimo REACH mokymo renginių kokybe lygis.	Aukštas	Dalyvių atsiliepimai / kasmet	Aukštas

Pagrindiniai rezultatai

Pagalbos tarnyba

- Atsakyta į 5 184 klausimus dėl REACH ir CLP reikalavimų ir dėl ECHA IT priemonių (IUCLID, „Chesar“, REACH-IT ir duomenų teikimo priemonių).
- Nacionalinėms pagalbos tarnyboms pateiktos pastabos dėl 122 „HelpNet“ užduotų REACH ir CLP reglamentų klausimų.
- Padaryti trys su „HelpNet“ suderintų internete paskelbtų dažniausiai užduodamų klausimų atnaujinimai. Be to, peržiūrėta visa ECHA interneto svetainėje pateikta REACH dažniausiai užduodamų klausimų grupė, siekiant juos suderinti su atnaujintais ECHA rekomendaciniais dokumentais.
- Surengti du „HelpNet“ valdymo grupės susitikimai ir mokymai apie mokslines IT priemones.
- Pagal 2011–2013 m. „HelpNet“ vizitų programą apsilankyta septyniose nacionalinėse pagalbos tarnybose.

¹² 2012 m. paskelbtų dokumentų skaičius buvo gerokai didesnis, nei planuota, nes buvo paskelbti papildomi nanomedžiagoms skirti priedai ir pataisymai, o to nebuvo numatyta pradiniam plane.

Rekomendacijos

Paskelbta 13 atnaujinimų ir 17 pataisymų (pažymėti *):

- Rekomendacijos dėl cheminių medžiagų identifikavimo ir pavadinimo joms suteikimo pagal REACH ir CLP reglamentų reikalavimus*
- Dalijimosi duomenimis rekomendacijos
- Rekomendacijos dėl monomerų ir polimerų
- Registravimo rekomendacijos
- CLP reglamento kriterijų taikymo rekomendacijų 2 ir 3 versija
- V priedo rekomendacijos*
- Šios *Informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijų (IR&CSA)* dalys ir skyriai:
 - D dalis. Poveikio scenarijaus rengimas*
 - E dalis. Rizikos apibūdinimas
 - G dalis. SDS išplėtimas*
 - R.7a skyrius. Įverčiui skirtos rekomendacijos
 - R.7a skyriaus apie nanomedžiagas R.7-1 priedas
 - R.7b* ir R.7c* skyriai. Įverčiui skirtos rekomendacijos
 - R.7b skyriaus apie nanomedžiagas R.7-1 priedas
 - R.7c skyriaus apie nanomedžiagas R.7-2 priedas
 - R.8 skyrius. Dozės [koncentracijos] atsako žmogaus sveikatai apibūdinimas*
 - R.8 skyriaus apie nanomedžiagas R.8-15 priedas
 - R.10 skyriaus apie nanomedžiagas R.10-2 priedas
 - R.11 skyrius. PBT vertinimas *
 - R.13 skyrius. RMM biblioteka*
 - R.14 skyrius. Darbo aplinkos poveikio vertinimas *
 - R.14 skyriaus apie nanomedžiagas R.14-4 priedas
 - R.15 skyrius. Poveikio naudotojams vertinimas*
 - R.16 skyrius. Poveikio aplinkai vertinimas*
 - R.17 skyrius. Gaminių poveikio vertinimas*
 - R.18 skyrius. Poveikio scenarijaus rengimas ir išsiskyrimo į aplinką vertinimas pagal atliekų gyvavimo ciklą*
 - R.19 skyrius. Neužtikrintumo analizė*
 - R.20 skyrius. Terminų ir santrumpų lentelė*
 - Poveikio scenarijaus forma D ir F dalyje*

Paskelbti devyni sutrumpinti rekomendaciniai dokumentai:

- 1 praktinis vadovas. Kaip pateikti *in vitro* duomenis
- 3 praktinis vadovas. Kaip pateikti išsamias tyrimų santraukas
- Glaustos dalijimosi duomenimis rekomendacijos
- Informacinis biuletenis apie dalijimosi duomenimis rekomendacijas
- REACH informacinis biuletenis apie prievolę informuoti apie tam tikras chemines medžiagas, kurių neprivaloma registruoti pagal REACH reglamentą
- 7 praktinis vadovas. Kaip į klasifikavimo ir ženklavimo inventorių siųsti pranešimą apie chemines medžiagas
- 13 praktinis vadovas. Kaip tolesniems naudotojams tvarkyti poveikio scenarijus
- 14 praktinis vadovas. Kaip parengti toksikologinės informacijos santraukas IUCLID ir kaip nustatyti DNEL
- 15 praktinis vadovas. Kaip atlikti kokybinį poveikio žmogaus sveikatai vertinimą ir apie tai pranešti cheminės saugos ataskaitoje

REACH ir CLP mokymai

- Surengta daug tikslinėms grupėms skirtų mokomųjų renginių dėl REACH ir CLP

reglamentų ir IT priemonių, taip pat daug praktinių seminarų, įskaitant du pagrindiniams registruotojams skirtus praktinius seminarus.

- Surengta šešiolika internetinių seminarų su REACH ir CLP reglamentais susijusiomis temomis, pusė jų skirta pagrindiniams registruotojams.
- Surengti mokymai dėl mokslinių ECHA IT priemonių, internetinis seminaras „Informacijos sklaidos naudojant IUCLID 5.4 apžvalga“, dveji mokymai „HelpEx“ priemonės, skirtos „HelpNet“ nariams, naudojimo įgūdžiams atnaujinti.

8 lentelė. 2012 m. išspręstų 1 ir 2 lygio klausimų skaičius, procentinė dalis ir vidutinis sprendimo laikas

Tema		Išspręstų klausimų skaičius	%	Vidutinis sprendimo laikas (darbo dienų skaičius)
REACH		1 227	23,9 %	7,94
CLP		141	2,7 %	4,8
IUCLID 5		717	13,9 %	6,82
CHESAR		172	3,3 %	8,81
REACH-IT		514	10,0 %	5,99
REACH-IT	Naudotojų valdymas	1 306	25,4 %	1,9
Dokumentų teikimas		1 063	20,7 %	5,77
Iš viso		5 140 (*)	100 %	5,55

(*) ECHA pagalbos tarnyba taip pat išsprendė dar 44 klausimus, priskirtus 3 lygiui ir perduotus IT priemonių rangovų ar Komisijos konsultacijoms.

9 lentelė. Šalys, iš kurių gauta daugiausia klausimų

ES / EEE šalys, iš kurių ECHA pagalbos tarnyba gavo klausimų	Gautų klausimų skaičius	Gautų klausimų procentinė dalis
Vokietija	903	21,09 %
Jungtinė Karalystė	772	18,03 %
Prancūzija	369	8,61 %
Nyderlandai	345	8,06 %
Italija	310	7,24 %

Kitos ES / EEE valstybės	1 583	36,97 %
ES / EEE, iš viso	4 282	100 %

Ne ES šalys, iš kurių ECHA pagalbos tarnyba gavo klausimų	Gautų klausimų skaičius	Gautų klausimų procentinė dalis
Jungtinės Amerikos Valstijos	251	28,85 %
Honkongas	110	12,64 %
Kinija	89	10,23 %
Šveicarija	87	10 %
Indija	66	7,59 %
Kitos ne ES šalys	267	30,69 %
Ne ES šalys, iš viso	870	100 %

6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės

REACH ir CLP reglamentai turi įtakos daugeliui įmonių, nes REACH-IT yra užregistruota daugiau nei 70 000 juridinių asmenų. Pagal šiuos reglamentus privaloma pateikti, apdoroti ir pasikeisti didžiuliais duomenų kiekiais tarp pramonės atstovų ir institucijų. Todėl ECHA veikla turi būti grindžiama IT, o norint užtikrinti Agentūros darbo sėkmę būtina laiku pateikti visiškai veikiančias IT sistemas, skirtas naudoti pramonės įmonėms, valstybėms narėms ir pačiai Agentūrai.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

2012 m. ECHA daugiausia dėmesio skyrė mokslinėms IT priemonėms, siekdama pasirengti 2013 m. REACH registracijos terminui, padidinti platinamos cheminių medžiagų informacijos apimtį ir aprėptį, integruoti cheminių medžiagų duomenis, laikomus atskirose duomenų bazėse, ir pasirengti Biocidinių produktų reglamento taikymui 2013 m.

Dar prieš 2013 m. terminą ir norint padėti pramonės atstovams rengti kokybiškas dokumentacijas, birželio mėn. buvo paskelbta IUCLID 5.4. Šia priemone suteikta daugiau galimybių teikti duomenis apie poveikio, PBT (patvarias, bioakumuliacines ir toksiškas chemines medžiagas) ir pavojaus žmonėms vertinimą. Atnaujinti atitinkami papildiniai (techninio išsamumo patikros, mokesčio apskaičiavimo, informacijos sklaidos ir paieškos priemonė), kurie buvo išleisti vienu metu su suderinama REACH-IT versija liepos mėn. Taip pat pradėti esminės IUCLID programos, t. y. IUCLID 6, techninės peržiūros darbai. Parengtos ir atitinkamoms OECD grupėms pateiktos IUCLID 6 specifikacijos.

Atsižvelgiant į įgytą patirtį ir atsiliepimus dėl pradinių „Chesar“ versijų, programa iš esmės perplanuota ir patobulinta. Šis perplanavimas bus naudingas pramonės atstovams: priemone bus lengviau naudotis, supaprastintos jos funkcijos ir palengvinta priežiūra. Birželio mėn. išleista 2.0 versija, todėl registruotojams buvo suteikta galimybė pradėti rengti cheminės saugos vertinimus (CSA) pagal IUCLID 5.4 duomenų rinkinį ir kurti cheminės saugos ataskaitas (CSR) 9 ir 10 skyrius. Spalio mėn. išleista 2.1 versija su poveikio vertinimo priemone, skirta naudotojams. Tai papildė CSA reikalingas funkcines galimybes. Poveikio scenarijų, skirtų platinti tiekimo grandinėje, rengimas iš dalies išspręstas rugsėjo mėn. išleista versija ir buvo toliau dirbama siekiant 2013 m. pradžioje išleisti versiją, apimančią visas reikiamas funkcijas.

Pateiktos dvi patogios naudoti internetinės formos, skirtos tolesniems naudotojams, teikiantiems Agentūrai informaciją apie naudojimo būdus ir pranešantiems apie gaminiuose esančias labai didelį susirūpinimą keliančias medžiagas.

2011 m. pasitaikė tam tikrų sunkumų, tačiau vėliau sėkmingai imtasi taisomųjų veiksmų ir sugrįžta prie REACH-IT plėtros. Per metus išleistos dvi versijos: viena – liepos mėn., siekiant atsižvelgti į IUCLID 5.4 padarytus pakeitimus, kita – lapkričio mėn., kurioje suteikta reikšminga pagalba vykdant vidaus užklausų procesą. Tai buvo naudinga ir, ECHA ir registruotojams.

Plėtojant biocidų IT projektą (žr. toliau), išbandyti du vartotojo sąsajos patobulinimai, įskaitant pagalbą įvairiomis kalbomis; tuo buvo siekiama perkelti funkcines galimybes į kitą svarbią REACH-IT versiją. Taigi ECHA jau rengiasi padėti MVĮ, kurių registracijų skaičius turėtų išaugti iki 2018 m. termino, naudotis dokumentų teikimo priemonėmis. Tikimasi, kad kita svarbi REACH-IT versija pasižymės naujais struktūriniais taikomosios programos patobulinimais. Į taikomąją programą 2014 m. bus įtraukti šiuo metu taikomi atskiri tos pačios rūšies dokumentacijų teikimo sprendimai.

Norėdama palengvinti VNKI darbą pagal REACH, ECHA sukūrė sistemą ir atitinkamas VNKI skirtas paslaugas, kad VNKI galėtų naudotis centralizuota duomenų baze (ECHA VNKI IUCLID

duomenų baze) ir tomis pačiomis funkcinėmis galimybėmis, kuriomis naudojasi ECHA darbuotojai.

Iš klasifikavimo ir ženklavimo pranešimų, (klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus) gautos informacijos sklaida buvo vykdoma dviem etapais: vasario ir rugsėjo mėn. Informacijos sklaidos portalas per metus atnaujintas tris kartus, paskelbiant papildomą informaciją iš REACH dokumentacijų: birželio mėn. (gamybos kiekiai), liepos mėn. (NONS informacija) ir lapkričio mėn. (saugos duomenų lapų informacija).

Visus metus buvo tvarkomas vykdymo institucijų registracijos informacijos portalas (RIPE) – papildomas nauja informacija ir pritaikomas prie gaunamos informacijos pokyčių (konkrečiai – naujos IUCLID versijos). Portalas buvo papildytas nauja funkcija, suteikiančia galimybę keisti informaciją skirtingoms vykdymo institucijoms.

Per metus buvo išleistos dvi „Odyssey“ versijos: viena – kovo pradžioje, su geresnėmis pasiūlymo atlikti bandymus vertinimo ir atitikties patikrų galimybėmis, kita – spalio mėn., su gerokai išplėsta sprendimams priimti reikalingos priemonės taikymo sritimi, atliekant mokslinį užklausos dokumentacijų vertinimą.

Šie pokyčiai vykdyti kartu su „Odyssey“ perdavimu išorės rangovui pagal pasirinktą apsirūpinimo strategiją.

Dėta daug pastangų, norint suprasti skirtingus verslo poreikius ir planuoti cheminių medžiagų duomenų integruotos prieigos ir valdymo techninį įgyvendinimą, kuris šiuo metu yra paskirstytas kelioms sistemoms ir duomenų bazėms. Buvo rasta sprendimų, tinkamų naudoti viduje, tačiau didžioji plėtros etapo dalis, kaip ir planuota, bus vykdoma 2013 m. Svarbiausia iniciatyva – duomenų integravimas, turėsiantis įtakos būsimiems pagrindinės informacijos sistemų, pvz., REACH-IT, IUCLID ir kt., planams.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. ECHA priima ir sėkmingai tvarko visas dokumentacijas bei pranešimus ir platina viešą informaciją pagal teisės aktų reikalavimus; tam naudojamos tinkamai veikiančios IT priemonės.
2. Specialiosios IT priemonės, tiksliniai naudotojo vadovai ir praktiniai seminarai veiksmingai padeda suinteresuotiesiems subjektams vykdyti teisės aktais nustatytas prievoles.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Projekto sėkmės rodiklis laiko, biudžeto ir taikymo srities požiūriu	80 %	Kiekvienas projektas vertinamas kaip veiklos užbaigimo dalis Kas ketvirtį rengiamos tolesnių veiksmų ataskaitų santraukos	88 %
Išorės naudotojų pasitenkinimo IT priemonėmis (IUCLID, REACH-IT, „Chesar“ ir RIPE) lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas

Pagrindiniai rezultatai

- Visi REACH-IT pakeitimai, svarbūs 2013 m. termino registruotojams, įgyvendinti iki 2012 m. lapkričio pabaigos, t. y. prieš daugiau nei šešis mėnesius.
- 2012 m. paskelbta IUCLID versija, reikalinga 2013 m. terminui (V5.4), t. y. prieš 12 mėnesių.
- 2012 m. birželio mėn. paskelbta reikšminga cheminės saugos vertinimo priemonės „Chesar“ priemonės (V2.0), suteikiančios galimybę registruotojams rengti savo cheminės saugos ataskaitas, skirtas poveikiui aplinkai ir darbuotojams vertinti, peržiūra. 2012 m. spalio mėn. paskelbta 2.1 versija, papildyta vartotojų vertinimo funkcine galimybe.
- 2012 m. vasarą suteikta techninė prieiga ir atitinkama paslauga VNKI, kad šios galėtų naudotis centralizuota ECHA VNKI IUCLID duomenų baze.
- Laiku pateiktos svarbios „Odyssey“ versijos (V2.0 ir V3.0), todėl ECHA galėjo atlikti mokslinį užklausos dokumentacijų vertinimą.
- Sukurtos paslaugos, reikalingos dabar veikiančių IT sistemų techninei priežiūrai vykdyti.

7 veiklos sritis. Moksliniai ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms

ECHA strateginis tikslas – tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslinių ir reguliavimo žinių kūrimo centru ir šias naujas žinias panaudoti taip, kad būtų geriau įgyvendinami cheminių medžiagų srities teisės aktai.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

ECHA toliau prisidėjo prie bandymo metodų, įskaitant bandymų su gyvūnais alternatyvas, kūrimo, siekdama skatinti alternatyvius bandymo metodus, kad juos būtų galima naudoti ir po 2013 m. termino, nes galima tikėtis daugiau duomenų spragų nei iki pirmojo registracijos termino. Daugiausia dėmesio buvo skiriama akių dirginimo, odos jautrinimo ir odos dirginimo ar ėsdinimo bandymo metodams. ECHA prisidėjo prie OECD odos ir akių dirginimo ar ėsdinimo tyrimų integruotų bandymo strategijų (ITS) kūrimo.

ECHA nori skatinti naudoti duomenis, gautus iš 2010 m. registracijos termino cheminių medžiagų dokumentacijų. Tokiu būdu Agentūra siekia taikyti alternatyvius metodus ir 2013 m. bei 2018 m. registracijos terminais išvengti nereikalingų bandymų (su gyvūnais). Tuo tikslu į OECD (Q)SAR priemonių rinkinio 3 versiją jau įtraukti svarbūs duomenys, gauti iki 2010 m. termino.

ECHA toliau gerino savo ekspertų žinias apie metodus, nesusijusius su bandymais, ir juos toliau integravo į procesus, pvz., vertinimo ir rizikos valdymo. Taip ji prisidėjo prie prioritetų nustatymo veiklos, pvz., į Koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą įtrauktinų cheminių medžiagų identifikavimo, pasiūlymų dėl analogijos vertinimo ir analogijos vertinimo sistemos sukūrimo.

CSA plėtros programos klausimu ECHA sustiprino savo pagalbą, susijusią su keitimusi informacija tiekimo grandinėje, glaudžiai bendradarbiaudama su suinteresuotaisiais subjektais, pvz., dėl informacijos apie naudojimo sąlygas tiekimo grandinėje standartizavimo ir poveikio scenarijų ribų aiškinimo (plėtimo). Nors mokslinės ir techninės diskusijos tęsėsi visus metus, abu ECHA suinteresuotųjų subjektų keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklo (ENES) susitikimai suteikė galimybę patikrinti padarytą pažangą, pasikeisti gerąja patirtimi ir ją skleisti.

ECHA pagerino savo žinias apie pavojingumo, poveikio ir rizikos vertinimą, nanomedžiagų rizikos valdymą ir poveikio mažinimą, nes atidžiai stebėjo visus ES ir tarptautinių programų pokyčius ir rezultatus. Komisijai buvo išsiųstas nanomedžiagų inventorių, gautas atlikus IUCLID duomenų bazės atranką; jis taip pat paskelbtas kaip Tarnybų darbinio dokumento dėl nanomedžiagų rūšių priedas (šis dokumentas yra pranešimo dėl antrosios nanomedžiagų reguliavimo peržiūros dalis). ECHA taip pat dalyvavo II užduoties pagal NANOSUPPORT projektą valdymo komiteto veikloje, GAARN projekte ir pirmajame cheminių medžiagų tapatybės ir fizikinių ir cheminių aspektų vertinimo susitikime. ECHA pateikė nuomonę dėl OECD nanomedžiagų rekomendacijų, pritarė VMKĮ iniciatyvoms dėl pasiūlymų keisti REACH reglamentą ir įtraukti nuostatas dėl nanomedžiagų, taip pat – nacionalinėms iniciatyvoms sudaryti nanomedžiagų produktų inventorių.

Kalbant apie endokrininę sistemą ardančias medžiagas (EDC), ECHA dalyvavo Europos Komisijos endokrininę sistemą ardančių medžiagų ekspertų patariamąsios grupės, kuri rengė EDC kriterijus, veikloje; Europos maisto saugos agentūros (EFSA) darbo grupės, rengiančios nuomones dėl EDC mokslinių aspektų, veikloje. ECHA taip pat dalyvauja Komisijos specialiosios bendrojo cheminių medžiagų poveikio darbo grupės veikloje, kaip numatyta šiai temai skirtame Komisijos pranešime (nuo 2012 m. gegužės mėn.). Ši veikla didina ECHA vidinius gebėjimus spręsti EDC ir mišinių toksiškumo klausimus savo reguliavimo procesuose.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. ECHA geba teikti mokslinius ir techninius patarimus dėl cheminių medžiagų, įskaitant nanomedžiagas ir endokrininę sistemą ardančias medžiagas, poveikio vertinimo, bandymų metodų ir alternatyvių metodų naudojimo.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatai
Komisijos ir valstybių narių kompetentingų institucijų pasitenkinimo teikta mokslinė, techninė ir administracinė pagalba lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas

Pagrindiniai rezultatai

- Pradėta CSR tobulinimo veikla, sudarius sutartį dėl pagalbos atliekant analizę; toliau kurtos rizikos vertinimo metodikos, skirtos sudėtinėms cheminėms medžiagoms, pvz., UVCB. Pradėta projektų, kuriais siekiama pateikti poveikio scenarijų, taikomų per gaminio naudojimo laikotarpį, pavyzdžių. Likęs aspektas, t. y. praktiniai cheminių medžiagų, reaguojančių naudojant, įvardijimo CSA metodai, atidėtas iki 2013 m.
- Į OECD (Q)SAR priemonių rinkinio 3 versiją įtraukti svarbūs duomenys, gauti iki 2010 m. termino.
- Siekiant padėti vykdyti įvairius procesus, pirmiausia – tikslinę atitikties patikrą, taip pat kitas dokumentacijų atrankas ar cheminių medžiagų prioritetų nustatymą, nuolat taikyti skaičiavimo metodai.
- Įsigyta programinė įranga, suteikianti galimybę kurti pažangesnius atrankos ir duomenų analizės metodus, toliau didinti gebėjimai, norint prisidėti prie vertinimo ir rizikos valdymo.
- Publikuotas dokumentas „Nanomedžiagų fizikinės ir cheminės bei cheminės medžiagos tapatybės informacijos geroji patirtis“.
- Surengtas OECD ekspertų susitikimas, kuriame parengtas odą dirginančių medžiagų bandymo strategijos projektas.
- Rugsėjo mėn. paskelbta dviejų naujų OECD toksiškumo bandymų sąnaudų ir praktinių galimybių studija.
- Prisidėta prie svarbiausių genotoksiškumo bandymo metodų, numatytų REACH integruotose bandymo strategijose, rengimo ir prie PARERE darbo¹³.
- Kadangi Komisija nenumatytai vėlavo patvirtinti REACH peržiūrą, prašymų dėl šiai peržiūrai reikalingos techninės ir mokslinės pagalbos buvo mažiau, nei tikėtasi.

¹³ PARERE (preliminaraus reguliavimo svarbos vertinimo) tinklas

ECHA PADALINIAI IR KELIAS SRITIS APIMANTI VEIKLA

8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas

Neatskiriama ECHA dalis yra trys komitetai – Valstybių narių komitetas (MSC), Rizikos vertinimo komitetas (RAC) ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas (SEAC). Jie atlieka kartinį vaidmenį, pirmiausia – teikdami mokslinius ir techninius patarimus (t. y. susitarimus ir nuomones), kuriais priimdamos sprendimus remiasi ECHA ir Komisija. Siekiant suderinti jų požiūrį į įgyvendinimą, sukurtas keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas – valstybių narių valdžios institucijų, atsakingų už REACH ir CLP reglamentų įgyvendinimą, tinklas.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

2012 m. bendri ECHA komitetų veiklos rezultatai gerokai išaugo. Priimta dvigubai daugiau nuomonių ir susitarimų, išlaikant kokybę ir paisant teisės aktuose numatytų terminų. Siekiant veiksmingai valdyti padidėjusį darbo krūvį, pritaikytos komitetų procedūros ir funkcijos.

Valstybių narių komitetas (MSC)

Kaip ir tikėtasi, komiteto darbo krūvis 2012 m. buvo didelis, tačiau dėl visų dokumentacijų pagal vertinimo ir autorizacijos procesus susitarta per teisės aktais nustatytus terminus; dokumentacijos buvo kokybiškos ir dėl daugelio jų sutarta vienbalsiai. To pavyko pasiekti patobulinus darbo metodus, pvz., padidinus rašytinių procedūrų skaičių, rengiant vaizdo konferencijas ir parengiamuosius posėdžius.

MSC vienbalsiai susitarė dėl 28 cheminių medžiagų priskyrimo labai didelį susirūpinimą keliančioms cheminėms medžiagoms (SVHC), kurių informacija buvo jai perduota susitarimui priimti. Komitetas pirmą kartą dėl lygiaverčio susirūpinimo, kad gali būti sukeltos sunkios pasekmės žmonių sveikatai, lygio SVHC priskyrė tris chemines medžiagas, pasižyminčias kvėpavimo takus jautrinančiomis savybėmis. Dėl lygiaverčio susirūpinimo, kad gali būti sukeltos sunkios pasekmės aplinkai, lygio SVHC buvo priskirtos dvi cheminės medžiagos, pasižyminčios endokrininę sistemą ardančiomis savybėmis.¹⁴ Atlikus REACH reglamento XIII priedo peržiūrą ir pirmą kartą pritaikius šiuos naujus kriterijus, MSC taip pat susitarė dėl trijų labai patvarių ir didelės bioakumuliacijos (vPvB) cheminių medžiagų priskyrimo SVHC, taikant analogijos ir įrodomosios vertės metodą.

MSC 2012 m. gruodžio mėn. balsų dauguma priėmė nuomonę dėl ketvirtosios ECHA rekomendacijos projekto dėl cheminių medžiagų, pirmiausia įtrauktinų į XIV priedą, nustatymo, todėl ECHA galėjo pateikti Europos Komisijai rekomendaciją dėl 10 papildomų cheminių medžiagų.

MSC vienbalsiai susitarė dėl visų ECHA atitikties patikros sprendimų dėl registracijos dokumentacijos projektų ir dėl daugumos sprendimų dėl pasiūlymų atlikti bandymus projektų. Kai kuriais pasiūlymų atlikti bandymus atvejais (kai buvo siūlomas toksiškumo dviejų kartų reprodukcijai bandymas) MSC, daugiausia dėl teisinio neužtikrintumo ir politinių priežasčių, nepavyko pasiekti vienbalsio sutarimo. Pagal teisės aktais nustatytus reikalavimus Komisijai buvo pateikta išsami dokumentacija, kad ji priimtų tolesnius sprendimus.

Atsižvelgdamas į cheminių medžiagų vertinimo procesą, komitetas 2012 m. vasario mėn. priėmė pirmąją nuomonę dėl ECHA CoRAP projekto. Buvo paskirta darbo grupė ir pranešėjas, jiems pavesta pradėti rengti MSC nuomonę dėl pirmojo metinio CoRAP atnaujinimo. Tikimasi, kad darbas bus baigtas iki 2013 m. vasario pabaigos.

¹⁴ Pagal REACH reglamento 57 straipsnio f punktą.

Rizikos vertinimo komitetas (RAC) ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetas (SEAC)

Iš esmės komitetai sutvarkė panašų dokumentacijų skaičių kaip ir 2011 m., įskaitant dokumentacijas, perkeltas iš praėjusių metų (nuomones dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo, apribojimo pasiūlymus ir konkrečius vykdomojo direktoriaus prašymus). Kaip ir numatyta, itin daug darbo prireikė iš RAC. RAC ir SEAC ne tik tvarkė apribojimo dokumentacijas, bet ir tęsė paraiškų autorizacijai gauti parengiamąją veiklą. Abiejuose komitetuose buvo aptariami ir derinami procedūriniai aspektai, susiję su suinteresuotųjų subjektų ir registruotojų dalyvavimo paraiškų autorizacijai gauti nagrinėjimo procese.

2012 m. RAC iš viso priėmė 31 klasifikavimo ir ženklavimo nuomonę. Buvo susitarta dėl naujos suderinto RAC cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo nuomonės rengimo sistemos: numatyti bendrieji principai ir paaiškinti įvairių šalių vaidmenys ir įsipareigojimai. Pagal šią sistemą 2012 m. surengtos pirmos dvi papildomos tikslinės konsultacijos su atitinkamomis šalimis.

RAC priėmė nuomones dėl dviejų XV priede numatytų apribojimo pasiūlymų. Vienas buvo Danijos pasiūlymas dėl keturių klasifikuotų ftalatų ir komitetas padarė išvadą, kad dokumentacijoje nebuvo įrodytas šių keturių cheminių medžiagų naudojimo keliamas pavojus, todėl apribojimas pripažintas nepagrįstu. Kitas buvo Danijos pasiūlymas dėl chromo VI odos gaminiuose – RAC įrodė esant pavojų naudotojams, todėl rekomendavo taikyti apribojimą. SEAC, gavęs RAC nuomones, padarė išvadą, kad negalima pritarti keturių klasifikuotų ftalatų apribojimams, ir sutiko su SEAC nuomonės dėl chromo VI apribojimo odos gaminiuose pasiūlymo projektu.

Per metus buvo pradėtas nuomonės dėl Komisijos pasiūlymo, kurį pateikė ECHA dėl dichlorobenzono, priėmimo procesas. Tikimasi, kad RAC ir SEAC nuomonės bus priimtose 2013 m. RAC ir SEAC nustatė, kad Švedijos pateikta dokumentacija, kuria siūloma riboti nonilfenolą ir jo etoksilatų tekstilės gaminiuose, neatitiko reikalavimų.

Be to, RAC ir SEAC susitarė dėl apribojimų darbinių procedūrų peržiūros, pirmiausia dėl forumo patarimo rengimo proceso.

RAC išnagrinėjo vieną ECHA vykdomojo direktoriaus prašymą pagal REACH reglamento 77 straipsnio 3 dalies c punktą dėl papildomos informacijos ataskaitos apie fungicidą epoksikonazolį, kurią buvo parengę pramonės atstovai; RAC taip pat pritarė ankstesniam RAC sprendimui dėl reprodukcinių klasifikavimų.

Šia prasme Valdanciosios tarybos metų pabaigoje pasiektas susitarimas dėl procedūrinių bendradarbiavimo su kitomis Bendrijos institucijomis pagal REACH reglamento 110 straipsnį dėl maisto saugos ir darbuotojų apsaugos klausimų yra svarbus pasiekimas, nes suteikia galimybę tikėtis glaudesnio bendradarbiavimo su kitais moksliniais padaliniais. Šiose taisyklėse apibrėžiama ECHA ir kitų Bendrijos institucijų bendradarbiavimo sistema, siekiant užtikrinti nuoseklų darbą, keitimąsi svarbia informacija ir išvengti galimų mokslinių nuomonių prieštaravimų.

Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas

2012 m. forumas baigė su vykdymu susijusių ECHA, VNKI ir nacionalinių vykdymo institucijų tarpusavio ryšių kūrimo darbą. Šiame svarbiame projekte buvo nustatyti tinkamiausi informacijos keitimosi kanalai, paaiškinti visų institucijų, dalyvaujančių atliekant įvairias vykdymo užduotis, įsipareigojimai ir racionalizuotos visų dalyvių darbo procedūros.

Forumas paskelbė pirmojo savo koordinuoto vykdymo projekto išsamią ataskaitą. Projektu buvo siekiama patikrinti, kaip cheminių medžiagų gamintojai ir importuotojai laikosi REACH

reglamente numatytų preliminarios registracijos, registracijos ir saugos duomenų lapų prievolių. Forumas taip pat paskelbė antrojo savo koordinuoto mišinių ruošėjų patikrinimo projekto preliminarą ataskaitą. Šiame projekte daugiausia dėmesio buvo skiriama tam, kaip ši tolesnių naudotojų grupė laikosi REACH ir CLP reglamentų reikalavimų, pvz., dėl informacijos teikimo tiekimo grandinėje ir saugos duomenų lapų turinio. Be to, forumas susitarė dėl trečiojo koordinuoto REACH vykdymo proceso, kuriame daugiausia dėmesio buvo skiriama registracijai, vieninteliams atstovams ir bendradarbiavimui su muitinėmis.

Kelios nacionalinės vykdymo institucijos ir toliau kartu vykdė forumo tarpinių cheminių medžiagų bandomąjį projektą ir kaip įmanoma labiau naudojosi ECHA patirtimi, tikrindamos pateiktuose registracijos dokumentuose nurodytą tarpinių cheminių medžiagų statusą. Susijusiu praktiniu seminaru ir internetinėmis konferencijomis pavyko padidinti abipusį vykdymo institucijų ir ECHA supratimą dėl tolesnių naudotojų vaidmens veikiant griežtai kontroliuojamomis sąlygomis (SCC), dėl tarpinių cheminių medžiagų apibrėžties ir dėl SCC taikomų reikalavimų, susijusių su pavojingomis savybėmis, pvz., naudojimo asmens apsaugos įrangai ir vietinei ištraukiamajai ventiliacijai.

Forumas pritarė REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalo (RIPE), t. y. IT priemonės, kuri suteiks galimybę valstybių narių inspektoriams susipažinti su duomenimis iš ECHA pateiktų dokumentacijų, atnaujinimams. Šia priemone dabar naudojasi vis daugiau inspektorių ir prieš pradėdami patikrinimus, ir juos atlikdami.

Forumas taip pat susitarė ir paskelbė Išvadų vadovą (MoC), į kurį įtrauktos visos išvados dėl REACH ir CLP reglamentų praktinių vykdymo klausimų. Išvados surinktos per forumo plenarinius posėdžius. Šios priemonės naudojimo tikslas – skleisti gerą patirtį, derinti vykdymą ir forumo narius informuoti, kaip turėtų elgtis nacionaliniai inspektoriai.

Forumas surengė trečiuosius metinius vykdymo instruktorių mokymus, kuriais buvo siekiama skatinti bendrą supratimą ir prisidėti prie suderinto vykdymo. Be to, per pirmąjį koordinuotą apsikeitimo projektą mažesnių ir didesnių valstybių narių inspektoriai dalijosi gerą patirtimi, susijusia su registracijos ir tolesnių naudotojų prievolių vykdymo atitikties patikra.

Metų pradžioje valstybės narės, vadovaudamosi CLP reglamento 46 straipsnio 2 dalimi, pateikė su CLP reglamentu susijusių oficialių kontrolės ir kitų vykdymo priemonių rezultatų ataskaitas. ECHA, rengdama 2012 m. REACH reglamento peržiūrą, Komisijai pateikė konsoliduotą santrauką. Šiuo įnašu bus neabejotinai pagerintas REACH ir CLP reglamentų įgyvendinimas ir vykdymas.

Galiausiai forumas teikė konsultacijas RAC, SEAC ir ECHA sekretoriatui dėl galimybės vykdyti pasiūlymus dėl ftalatų, chromo (VI) odos gaminiuose ir dichlorobenzeno apribojimo, tinkamai atsižvelgdamas į savo dialogo su komiteto nariais ir jų klausimų ir nuomonių turinį.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Sekretoriatas veiksmingai ir efektyviai prisideda prie komitetų darbo, kad šie galėtų:
 - laikytis teisės aktuose nustatytų terminų;
 - pateikti kokybiškas mokslines ir technines nuomones ir susitarimus, kurie padėtų priimti skaidrius galutinius sprendimus ir kartu užtikrinti reikiamą konfidencialumą.
2. Sekretoriatas veiksmingai ir skaidriai remia forumo veiklą, kad šis galėtų toliau stiprinti ir derinti REACH ir CLP reglamentų vykdymo užtikrinimą ES / EEE valstybėse narėse, užtikrindamas reikiamą konfidencialumą.
3. Keičiantis informacija ir koordinuojant abi šalis dominančią veiklą, siekiama, kad kitų Bendrijos institucijų mokslo komitetai nesusidarytų prieštaringos nuomonės.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytą terminą pateiktų nuomonių (pasiektų susitarimų) procentinė dalis	100 %	Metinė vidaus ataskaita	100 %
Vienbalsių MSC susitarimų procentinė dalis	80 %	Metinė vidaus ataskaita	81 %
Bendru sutarimu priimtų komiteto nuomonių procentinė dalis	80 %	Metinė vidaus ataskaita	100 %
Komiteto nuomonių, įtrauktų į Komisijos galutinį sprendimą, lygis	Aukštas	Metinė vidaus ataskaita	Aukštas
ECHA suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo forumo veiklos naudingumu lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas
Narių ir kitų dalyvių pasitenkinimo pagalba (įskaitant mokymą ir vadovavimą), kurią ECHA teikia komitetams ir forumui, lygis	Aukštas	Apklausa	Aukštas
Suinteresuotųjų subjektų, kompetentingų institucijų ir komitetų narių pasitenkinimo bendru komitetų procesų ir forumo veiklos rezultatų skaidrumu ir skelbimu lygis	Aukštas	Apklausa	Aukštas
Nuomonių konfliktų su kitų ES organų moksliniais komitetais skaičius	Tik tinkamai pagrįsti atvejai	Vidaus vertinimo ataskaita	Nėra

Pagrindiniai rezultatai

Valstybių narių komitetas

- MSC pateikti 28 SVHC pasiūlymai; susitarta visas medžiagas įtraukti į kandidatinių sąrašą.
- Priimta nuomonė dėl ECHA rekomendacijos dėl 10 prioritetinių cheminių medžiagų iš kandidatinių sąrašo įtraukimo į XIV priedą (autorizacijos sąrašą).
- Vienbalsiai priimti sprendimai dėl sprendimų projektų dėl 16 atitikties patikrų ir 134 sprendimų projektų dėl pasiūlymų atlikti bandymus.
- Europos Komisijai išsiųsti sprendimų projektai dėl 41 pasiūlymo atlikti bandymus dėl toksiškumo dviejų kartų reprodukcijai, nes nepavyko pasiekti vienbalsio susitarimo šiuo klausimu.
- Priimta nuomonė dėl CoRAP projekto.

Rizikos vertinimo komitetas

- Priimtos dvi nuomonės dėl pasiūlymų įvesti apribojimus.
- Susitarta dėl dviejų pasiūlymų įvesti apribojimus ir dėl vieno pasiūlymo įvesti apribojimus neatitikimo.
- Priimta 31 nuomonė (31 dokumentacijoje) dėl suderinto cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo.
- Atliktos 38 cheminių medžiagų suderinto klasifikavimo ir ženklavimo dokumentacijų

atitikties patikros.

- RAC susitarė dėl naujos cheminių medžiagų suderinto klasifikavimo ir ženklinimo dokumentacijų atitikties patikros sistemos.
- Priimta viena nuomonė pagal 77 straipsnio 3 dalies c punkte numatytą užklausą.

Socialinės ir ekonominės analizės komitetas

- Priimta viena nuomonė dėl pasiūlymo įvesti apribojimus.
- Susitarta dėl vieno pasiūlymo įvesti apribojimus projekto.
- Susitarta dėl dviejų pasiūlymų įvesti apribojimus ir dėl vieno pasiūlymo įvesti apribojimus neatitikimo.
- Peržiūrėtas SEAC išvadų ir rekomendacijų vadovas.

Forumas

- Surengtas vienas suinteresuotiesiems subjektams skirtas renginys, vienas instruktoriams skirtas REACH ir CLP reglamentų mokomasis renginys, viena internetinė konferencija dėl REF-3 projekto nacionaliniams koordinatoriams skirtų mokymų, vienas galutiniams naudotojams skirtas RIPE mokomasis renginys, vienas EIES bandymo susitikimas ir du praktiniai seminarai (praktinis seminaras dėl SCC ir praktinis seminaras dėl tarpusavio sąsajų) dalyvaujant ECHA ir VNKI ekspertams.
- Pateikta forumo ataskaita dėl CLP reglamento veikimo (46 straipsnio 2 dalyje numatyta CLP reglamento ataskaita).
- Parengta galutinė forumo REACH-EN-FORCE-1 ataskaita, atsižvelgiant į tai, kad horizontaliosios metodikos darbo grupė laikėsi pirmojo REACH termino.
- Parengta tarpinė ataskaita dėl antro forumo vykdymo projekto, skirto mišinių ruošėjų REACH ir CLP prievolių laikymuisi.
- Priimtas forumo Išvadų vadovas.
- Parengtas forumo dokumentas dėl tarpusavio sąsajų ir susijusio inventoriaus.
- Įsteigti ECHA ir valstybių narių kontaktiniai centrai ir jiems pavesta tvarkyti ECHA sprendimų vykdymą.
- Parengtos trys patarimų dėl siūlomų apribojimų vykdymo dokumentacijos ir keturios ataskaitos.

10 lentelė. Komitetų priimti sprendimai, nuomonės ir susitarimai

	Susitari mai dėl SVHC	Nuomonės dėl apribojimų	Nuomonė dėl rekomendacijos, skirtos XIV priedui, projekto	Nuomonės dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo	Susitarimai dėl pasiūlymų atlikti bandymus	Susitarimai dėl atitikties patikrų	Nuomonės pagal 77 straipsnio 3 dalies c punktą
MSC	28	Netaikoma	1	Netaikoma	134	16	Netaikoma
RAC	Netaikoma	2	Netaikoma	31	Netaikoma	Netaikoma	1
SEAC	Netaikoma	1	Netaikoma	Netaikoma	Netaikoma	Netaikoma	0

9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija

Apeliacinė komisija įsteigta REACH reglamentu, siekiant užtikrinti suinteresuotųjų šalių galimybes naudotis teisinėmis gynimo priemonėmis. Ji nagrinėja ir priima sprendimus dėl apeliacinių skundų prieš tam tikrus Agentūros sprendimus (žr. REACH reglamento 91 straipsnį).

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

2012 m. pateiktos aštuonios naujos apeliacinės bylos, o vieno apeliacinio skundo nagrinėjimas buvo tęsiamas nuo 2011 m. 2011 m. didžioji dalis apeliacinių skundų buvo susiję su registracija. 2012 m. daugiausia apeliacinių skundų buvo pateikta dėl dokumentacijų vertinimo (89 proc.) ir jie buvo itin sudėtingi mokslinė prasme. Apeliaciniuose skunduose dėl sprendimų dėl atitikties patikros buvo aptariami įvairūs klausimai, įskaitant cheminės medžiagos tapatybę, analogijos naudojimą ir argumentus dėl duomenims keliamų reikalavimų netaikymo. Vienas apeliacinis skundas buvo pateiktas dėl sprendimo, kuriuo nurodyta sumokėti administracinį mokestį, atlikus įmonės dydžio patikrą (MVĮ patikrą). Išsamesnė informacija apie visas apeliacines bylas pateikiama pranešime apie kiekvieną bylą. Su šiais pranešimais galima susipažinti ECHA interneto svetainės Apeliacinės komisijos skyrelyje.

2012 m. vienas apeliantas atsiėmė apeliacinį skundą, kai vykdomasis direktorius pataisė ginčijamą sprendimą. Likę apeliaciniai skundai toliau nagrinėjami dėl šių priežasčių: dar nebaigta keturių apeliacinių bylų, iš kurių trys pateiktos paskutinį metų ketvirtį, rašytinė proceso dalis. Trijose bylose rašytinė proceso dalis buvo baigta, kai šalys, pirmiausia – apeliantai, paprašė posėdžio. Žodinis posėdis rengiamas bet kurios bylos šalies prašymu arba jei taip nusprendžia Apeliacinė komisija. Jame šalims suteikiama galimybė pateikti argumentus ir apginti savo interesus tiesiogiai Apeliacinei komisijai, o ši gali teikti šalims ir kitiems dalyviams klausimus. 2012 m. surengtas pirmas viešas žodinis posėdis. Be galutinio sprendimo, Apeliacinė komisija kiekvienoje byloje turi priimti daug kitų sprendimų. 2012 m., be daugelio procesinių sprendimų, kuriais siekta gauti bylai nagrinėti reikalingą informaciją (pvz., prašymų pateikti pastabas dėl registracijos dokumentų, prašymų dėl konkrečios informacijos, prašymų pateikti atsakymus į konkrečius klausimus), buvo priimta svarbių sprendimų dėl prašymų taikyti konfidencialumo reikalavimus, paraiškų leisti dalyvauti, prašymų dėl terminų pratęsimo ir prašymų sustabdyti bylos nagrinėjimą.

Apeliacinė komisija taip pat turi pakaitinių arba papildomų narių, kaip numatyta REACH reglamento 89 straipsnio 2 dalyje. 2012 m. pakaitiniams nariams pasiūlyta eiti Apeliacinės komisijos narių pareigas nagrinėjant penkis apeliacinius skundus.

Didintas suinteresuotųjų subjektų informuotumas apie Apeliacinės komisijos darbą ir apeliacinį procesą (2012 m.), daugiausia pristatant konferencijose ir panašiuose renginiuose, teikiant informaciją ECHA interneto svetainės Apeliacinės komisijos skyrelyje ir lengvai suprantamą informaciją apie Apeliacinės komisijos darbą.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Apeliacinė komisija be reikalo nedelsdama priima aukštos kokybės sprendimus.
2. Išlaikomas suinteresuotųjų subjektų pasitikėjimas REACH reglamento nuostatomis dėl teisinių gynimo priemonių.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Per kiekvienai apeliacinio skundo rūšiai nustatytą terminą ¹⁵ išnagrinėtų bylų procentinė dalis	90 %	Apelacinės komisijos metinė ataskaita	Netaikoma
Bendrajam teismui apskųstų Apelacinės komisijos sprendimų procentinė dalis	Mažiau nei 20 %	Apelacinės komisijos metinė ataskaita	0 %
Suinteresuotųjų subjektų pasitikėjimo apeliacinių skundų nagrinėjimo procedūra lygis	Aukštas	Suinteresuotųjų subjektų apklausa	Aukštas

Pagrindiniai rezultatai

- Priimti šeši procedūriniai sprendimai ir vienas galutinis sprendimas.
- Nemaža dalis aukštos kokybės sprendimų paskelbta internete.
- Veiksmingas (aiškus, tikslus ir laiku vykstantis) keitimasis informacija su (galimomis) apeliacinio proceso šalimis.

¹⁵ Nustatytas terminas suprantamas kaip terminas, per kurį baigta nagrinėti 75 proc. ankstesnių šios rūšies apeliacinių skundų (nustatytas terminas apibrėžiamas baigus nagrinėti ne mažiau kaip 10 bylų).

10 veiklos sritis. Ryšiai

Agentūra, norėdama pasiekti REACH ir CLP reglamentuose nustatytų tikslų, privalo užtikrinti veiksmingus ryšius su savo suinteresuotaisiais subjektais dėl tinkamo šių reglamentų įgyvendinimo.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

ECHA kreipėsi ir iš esmės patenkino daugelį organizacijų, atstovaujančių įvairioms įsipareigojimų pagal REACH ir CLP reglamentus turinčių subjektų kategorijoms. Daugiausia dėmesio skirta REACH 2013 m. registracijos terminui. Kad iki 2013 m. chemines medžiagas užregistruoti privalančios įmonės turėtų naujausią informaciją, kuri joms padėtų laikytis teisės aktais nustatytų prievolių, ECHA teikė išsamią informaciją ir pagalbą įvairiais kanalais. Tam priskiriama tikslinė informacijos kampanija („REACH 2013 – laikas veikti“), kurioje daugiausia dėmesio skirta MVĮ; be to, suteikta daugiau pagalbos pagrindiniams registruotojams ir kitiems galimiems registruotojams, atnaujinus rekomendacinius dokumentus. Taip pat surengti du pagrindiniams registruotojams skirti praktiniai seminarai ir daug internetinių seminarų.

Per metus dar labiau patobulinta 2011 m. pabaigoje paleista nauja ECHA interneto svetainė. Šiuo metu į interneto svetainę įtraukta gerokai daugiau informacijos apie chemines medžiagas, patobulinta naujų cheminių medžiagų paieškos funkcija, lengviau prieinamos ir patogesnės internetinės formos ir pateikiama papildomų galimybių, pavyzdžiui, galimybė ieškoti vertinimo sprendimų, dėl kurios jie tampa prieinamesni suinteresuotajai auditorijai. 2012 m. pabaigoje atlikus apklausą paaiškėjo, kad didžioji dalis naudotojų buvo patenkinti nauja interneto svetainės struktūra, jos išvaizda ir funkcijomis. Interneto svetainės turinys taip pat iš esmės prieinamas 22 oficialiosiomis ES kalbomis. Vis dėlto atsižvelgiant į tai, kad kas savaitę pateikiama daug papildomos informacijos Agentūros darbine (anglų) kalba, visapusiškas kalbos paslaugas teikti sudėtinga.

Toliau augo ECHA akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacijų (ASO) skaičius: 2012 m. pabaigoje jų buvo 63. Tais pačiais metais vėliau Agentūra pradėjo rengti atskiras diskusijas su viešajam interesui atstovaujančiomis NVO, nes pripažino jų perspektyvą dėl REACH ir CLP reglamento veikimo ir vaidmenį atstovaujant visuomenei ir ją informuojant.

Be to, Agentūra pristatė tikslinę ryšių su akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacijomis priemonę, norėdama užtikrinti skaidrų ir veiksmingą informacijos teikimą ir nuolatinį ECHA partneriams svarbios informacijos atnaujinimą. Panašiai kaip 2011 m. lapkričio mėn., Agentūra Briuselyje surengė specialų susitikimą su akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacijomis, kurių veikloje dalyvauja didžioji dalis Europos Sąjungos organizacijų.

2012 m. ECHA darbuotojai naudojami galimybe gauti informaciją apie Agentūros darbą ir savo darbo aplinką. Tam daugiausia ir toliau naudotas „ECHANet“, Agentūros intranetas, metų pabaigoje atnaujintas patobulinta paieškos sistema, nauju naujienų išdėstymu, automatiniais šablonais, finansiniais vidaus procesais ir kt. Atlikus kasmetę darbuotojų apklausą dėl vidaus ryšių paaiškėjo, kad darbuotojai jais labai patenkinti.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. ECHA veiksmingai palaiko ryšius su išorine auditorija (prireikus informacija verčiama į 22 ES kalbas) ir naudojami žiniasklaidoje skelbiama tikslia ir proporcinga informacija apie savo veiklą.
2. Suinteresuotieji subjektai dalyvauja ECHA veikloje ir yra patenkinti, kad įsiklausoma ir atsižvelgiama į jų nuomones.
3. ECHA darbuotojai gerai informuoti, juos vienija bendrumo jausmas ir jie kartu siekia

bendrų tikslų.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Svetainės lankytojų pasitenkinimo įvertinimas	Aukštas	Kasmetinė naudotojų apklausa, ketvirtinė lankymosi interneto svetainėje statistika	Aukštas
Darbuotojų pasitenkinimo vidaus ryšių sistema lygis	Aukštas	Kasmetinė darbuotojų apklausa	Aukštas
Leidinių skaitytojų pasitenkinimo įvertinimas	Aukštas	Kasmetinės lankytojų apklausos	Aukštas
Suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo savo dalyvavimu įvertinimas	Aukštas	Per Suinteresuotųjų subjektų dieną atliekamos apklausos ir kasmetės suinteresuotųjų subjektų apklausos	Aukštas
Mažosioms arba vidutinėms įmonėms arba visuomenei svarbių išverstų rekomendacinių dokumentų paskelbimas (per vidutinį trijų mėnesių laikotarpį nuo dokumento parengimo originalo kalba dienos, išskyrus vertimo patikrinimą)	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita	95 %

Pagrindiniai rezultatai

- Rengiantis 2013 m. terminui vykdyta ryšių akcija, skirta pramonės atstovams.
- Visa medžiaga (internete arba ne internete), skirta MVĮ ar plačiajai visuomenei, skelbiama 22 oficialiosiomis ES kalbomis.
- Intranete ir vidinės informavimo sistemos ekranuose kasdien skelbiama vidaus informacija. Parengtas savaitinis leidinys apie svarbiausius vidaus įvykius („ECHANet Exchange“).
- Rengti pranešimai spaudai ir savaitiniai elektroniniai informaciniai biuletiniai, surengtos dvi spaudos konferencijos
- Surengta Suinteresuotųjų subjektų diena ir suinteresuotųjų subjektų *ad hoc* renginiai.
- Pradėtas du kartus per mėnesį leisti elektroninis biuletinis *Naujausia informacija suinteresuotiesiems subjektams*, skirtas akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacijoms.
- Sudaryta komanda, kuriai pavesta reaguoti į bendrojo pobūdžio užklausas.
- Dar patobulinta naujoji ECHA interneto svetainė.
- Pagerintas „ECHANet“ (ECHA intranetas).
- Parengta krizinio informavimo strategija.
- Surengta kasmetė Kolektyvinė diena ir kas ketvirtį rengiami darbuotojų susirinkimai.

11 lentelė. Ryšių statistika

Veikla	Rezultatas
Suinteresuotiesiems subjektams skirti renginiai (Suinteresuotųjų subjektų diena, akredituotų suinteresuotųjų subjektų praktinis seminaras ir pagrindiniams registruotojams skirtas praktinis seminaras)	4
Suinteresuotųjų subjektų atnaujinimai	5
Naujos akredituotos suinteresuotųjų subjektų organizacijos	5
Internetiniai seminarai	16
Leidiniai	92
Vertimai	276 dokumentai
Pranešimai spaudai	39
Naujienų pranešimai	62
Žiniasklaidos atstovų užklauso	apie 600
Naujienlaiškiai	6
Apsilankymai interneto svetainėje	apie 3-000-000- (1-000-000 atskirų lankytojų)
Nauji adresų sąrašo abonentai	1-200- (iš viso: -15-400)

11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas

ECHA siekia pateisinti tarptautinį pasaulyje pirmaujančios reguliavimo agentūros, kuriai pavesta tvarkyti pažangų ir sudėtingą ES cheminių medžiagų saugos režimą, įvaizdį. Tam reikia sąveikos su įvairiais dalyviais ir autoriais už Europos Sąjungos ribų.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

Pagrindine ECHA tarptautinio bendradarbiavimo sritimi išliko dalyvavimas vykdant įvairią OECD veiklą, įnašas rengiant šalis kandidates stoti į ES ir ryšiai su atskiromis OECD valstybėmis narėmis.

ECHA daugiausia dėmesio skyrė su OECD susijusiai veiklai, pirmiausia tose darbo srityse, kurios tiesiogiai susijusios su REACH reglamento programa. ECHA išliko aktyvia partnere, rengiančia suderinto informacijos apie chemines medžiagas rinkimo priemones ir metodus, kad būtų galima palengvinti elektroninį dokumentų teikimą ir keitimąsi duomenimis per visas pasaulyje veikiančias reguliavimo programas. ECHA ir toliau vadovavo IUCLID naudotojų grupės ekspertų komisijai ir teikė šiai grupei svarstyti pasiūlymus dėl IUCLID 6 plėtros. Taip pat parengta daug suderintų šablonų. Jie pateikti OECD peržiūrai prieš įtraukiant į IUCLID. Šiems šablonams priskiriami ir specialūs šablonai pesticidų ir nanomedžiagų studijų rezultatams teikti. Tai turėtų būti labai naudinga gerinant nanomedžiagų savybių supratimą būsimose registracijos dokumentacijose. ECHA toliau tvarkė ir prižiūrėjo „eChem“ portalą.

Galiausiai 2012 m. spalio mėn. pasiekta svarbi (Q)SAR priemonių projekto pažanga – išleista 3.0 versija, kuria buvo baigtas ketverių metų projektas, vykdytas nuo 2008 m. Be pasiūlytų kitų naujų funkcijų, pasiūlyta įtraukti duomenis iš REACH registracijos dokumentacijų ir taip gerokai padidinti priemonėse naudojamų eksperimentinių duomenų kiekį duomenų spragoms užpildyti. Atlikta ir architektūros peržiūra norint nustatyti tolesnės priemonių rinkinio plėtros pagrindą.

Atsižvelgiant į susitarimo su Kanados vyriausybės Aplinkos departamentu ir Sveikatos apsaugos departamentu memorandumą, surengtas reguliavimo institucijų mokslininkų dialogas dėl konkrečių cheminių medžiagų ir kitų abiem pusėms įdomių techninių temų. Taip pat bendradarbiauta su JAV aplinkos apsaugos agentūros partneriais.

Visus metus Agentūra toliau teikė pagalbą šalims kandidatėms ir galimoms kandidatėms, pirmiausia – Kroatijai, pasirašius šios šalies stojimo sutartį 2011 m. gruodžio mėn. Spalio mėn. ECHA pradėjo įgyvendinti antrą ES finansuojamo dvejų metų projekto dalį; projektui vadovauja Europos Komisija, veikianti pagal pasirengimo narystei pagalbos priemonę (IPA). Ši priemonė padeda didinti gebėjimus, kurių reikia REACH, CLP ir Biocidinių produktų reglamentams vykdyti, taip pat supažindina šalių paramos gavėjų institucijas su žiniomis, reikalingomis norint dalyvauti ECHA darbe.

2012 m. ECHA toliau teikė mokslinę ir techninę pagalbą Europos Komisijai, pastarajai vykdant daugiašalį darbą, pirmiausia susijusį su tarptautine cheminių medžiagų valdymo konferencija Nairobyje.

Toliau augo susidomėjimas ES cheminių medžiagų teisės aktais visame pasaulyje; tai rodo aiškinamųjų susitikimų su ECHA vadovybe ir darbuotojais poreikis ir kelių šalių delegacijų apsilankymas ECHA, norint geriau suprasti ES parengiamąją veiklą, rengiant ir įgyvendinant naujus ES teisės aktus.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Užtikrinama, kad Europos Komisija, vykdydama tarptautinę veiklą, pirmiausia daugiašalėse įstaigose, gautų aukštos kokybės mokslinę ir techninę pagalbą.
2. Naudodamasi suteiktais įgaliojimais, ECHA stiprina ir išlaiko dvišalius mokslinio ir techninio bendradarbiavimo santykius su tomis trečiųjų šalių reguliavimo agentūromis, su kuriomis naudinga bendradarbiauti įgyvendinant REACH ir CLP reglamentus, veiksmingai ir naudingai remia ES šalis kandidates ir potencialias kandidates pagal IPA.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Komisijos pasitenkinimo pagalba, kurią ECHA teikia tarptautinei veiklai vykdyti, lygis	Vidutinės	Kasmetinė apklausa	Vidutinės
„eChem“ portalo apsilankymų skaičiaus padidėjimas nuo praėjusių metų	20 %	Vidaus metinė ataskaita	20 %
Kasmet planuojamų (Q)SAR taikomosios programos priemonių modulių įgyvendinimo lygis	90 %	Vidaus metinė ataskaita	100 %

Pagrindiniai rezultatai

- Iš viso kartu su EOCD buvo (yra) peržiūrėti 23 nauji ir 15 atnaujintų suderintų šablonų, įskaitant specialius nanomedžiagų šablonus.
- 2012 m. spalio mėn. išleista OECD (Q)SAR priemonių rinkinio 3 versija.
- OECD IUCLID naudotojų grupės ekspertų komisijoje pritarta IUCLID 6 architektūros specifikacijoms.
- Atliktas pirmasis IPA projektas, skirtas šalims kandidatėms bei galimoms stojimo į ES kandidatėms ir pradėtas antras projektas.
- Suteikta techninė pagalba Europos Komisijai tvarkant tris dvišales sutartis, kuriose aptariamos ir cheminės medžiagos, su Korėja, Rusija ir Turkija.
- ECHA kartu su Europos Komisija rengė informacinį stendą ir bendrą papildomą renginį trečiajame tarptautinio cheminių medžiagų valdymo konferencijos (ICCM-3) posėdyje.
- Europos Komisijai teikta techninė pagalba, susijusi su keliomis Jungtinių Tautų visuotinai suderintos cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklinimo sistemos (JT GHS) korespondentų grupėmis.
- Surengta pirmoji direktorių vaizdo konferencija su Australijos NICNAS ir virtualūs arba fiziniai susitikimai su JAV EPA, Japonijos ir Kanados partneriais.
- ECHA apsilankė šešios delegacijos iš Azijos.
- ECHA dalyvavo 13 praktinių seminarų ir seminaruose, skirtuose trečiųjų šalių auditorijoms.

VALDYMAS, ORGANIZAVIMAS IR IŠTEKLIAI

12 veiklos sritis. Valdymas

Agentūra siekia užtikrinti veiksmingą valdymą ir integruoti į savo organizaciją naują veiklą.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

Valdančioji taryba, ECHA valdymo organas, visus metus susitikdavo kartą per ketvirtį. Valdančioji taryba tinkamai įvykdė visas jai teisės aktais nustatytas prievoles. Be to, buvo priimta daug svarbių sprendimų, siekiant tolesnio REACH mokesčių reglamento ir ES pareigūnų tarnybos nuostatų įgyvendinimo. Taryba taip pat nustatė būsimą vadovavimą Agentūrai, pratęsusi vykdomojo direktoriaus įgaliojimus antrai penkerių metų kadencijai ir išrinkdama naują pirmininką 2012–2014 m. Kitiems 2012 m. priimtiems strateginiams sprendimams priskiriami sprendimai dėl šiuolaikinės interesų konfliktų valdymo strategijos ir su jais susiję įgyvendinimo sprendimai, taip pat sprendimai dėl geresnės valstybių narių institucijų tiesioginės prieigos prie Agentūros duomenų bazėse laikomos konfidencialios informacijos.

2011 m. rugsėjo mėn. Valdančiosios tarybos priimta galimų interesų konfliktų valdymo strategija buvo toliau įgyvendinama taikant konkrečius vykdomojo direktoriaus sprendimus, įtraukta į ECHA procesus ir apie ją išsamiai informuojama visoje Agentūroje. Valdančioji taryba oficialiai įsteigė Patariamąjį komitetą interesų konfliktų klausimais, priėmė elgesio kodeksą ir visų ECHA padalinių nariams skirtus tinkamumo kriterijus. Visiems darbuotojams buvo surengti privalomieji interesų konfliktų ir etikos mokymai ir praktiniai seminarai. Svarbiausios Europos Audito Rūmų rekomendacijos, pagrįstos per 2011 m. spalio mėn. Rūmų atlikto audito išvadomis, buvo įgyvendintos dar prieš 2012 m. spalio mėn. paskelbiant specialią Rūmų ataskaitą.

2012 m. toliau stiprinti santykiai su kitomis ES institucijomis. Su Europos Komisijos Jungtinių tyrimų centru pasirašyta bendradarbiavimo sutartis, siekiant sujungti abiejų cheminių medžiagų institucijų techninius ir mokslinius pajėgumus Europos Sąjungos gyventojų labui. ECHA aktyviai dalyvavo ES agentūrų tinklo veikloje.

Be šios veiklos, Agentūra per metus priėmė keletą aukšto lygio vizitų. Lankėsi Suomijos ir Švedijos aplinkos ministrai, Europos ombudsmenas, Europos Komisijos pirmininko pavaduotojas A. Tajani ir Europos Parlamento Aplinkos, visuomenės sveikatos ir maisto saugos komiteto (ENVI) delegacija. Su ENVI komitetu 2012 m. palaikyti nuolatiniai ryšiai, įskaitant kasmetinį komiteto ir ECHA vykdomojo direktoriaus lapkričio apsikeitimą nuomonėmis lapkričio mėnesį.

2012 m. Agentūra toliau stiprino ryšius su valstybėmis narėmis rengdama vykdomojo direktoriaus vizitus, surengė susitikimą su VNKI direktoriais, norėdama gerinti bendrą cheminių medžiagų vertinimą ir su rizikos valdymu susijusių uždavinių sprendimą 2013–2016 m.

Taip pat Agentūra toliau naudojosi integruotos kokybės valdymo sistemos pokyčiais savo valdymo ir vidaus procesams stiprinti. Pastaruoju metu suteikus prioritetą veiklos procesams, dabar daugiausia dėmesio buvo skiriama valdymo ir pagalbos procesams, pirmiausia – žmogiškųjų išteklių proceso sričiai. Be to, atlikta išsami IRT procesų architektūros peržiūra. Vadovybė patvirtino veiksmų planą siekdama ISO 9001 sertifikavimo. Sustiprinta kokybės organizacija, pagerintas vidaus informacijos teikimas ir mokymas kokybės klausimais.

Agentūros ilgametis planavimas tapo labiau strateginis, o Valdančioji taryba rugsėjo mėn. pritarė daugiametės darbų programos koncepcijos peržiūrai. Daug dėmesio skirta parengiamosios biocidų veiklos integravimo planavimui, siekiant užtikrinti didžiausią įvairių

teisės aktų tarpusavio sąveiką. Agentūra taip pat stengėsi įgyvendinti geresnį vidaus informacijos valdymą; šiuo metu tęsiamas dokumentų valdymo gerinimo projektas.

ECHA Valdančioji taryba pasirinko naują saugumo modelį, pagrįstą savo IT sistemos IUCLID pavyzdiniu metodu, kad palengvintų keitimąsi informacija su valstybėmis narėmis ir kitais partneriais. Toliau įgyvendinant REACH reglamentą apskritai padidėjo saugaus keitimosi informacija su išoriniais partneriais poreikis. Tai tampa vis svarbesniu Agentūros uždaviniu. Įsigijus saugų išorinį duomenų centrą (žr. toliau), kur kas padidėjo veiklos tęstinumo lygis.

Kadangi Agentūra priėmė daug sprendimų, vis dažniau reikėjo vidaus teisinės pagalbos priimant sprendimus. Agentūra pateikė keliasdešimt procedūrinių dokumentų, gindama savo sprendimus bylose Europos Sąjungos Bendrajame Teisme, Teisingumo Teisme ir Apeliacinėje komisijoje.

ECHA ir toliau laiku teikė atsakymus į paraiškas, pateiktas pagal Reglamentą (EB) Nr. 1049/2001 dėl galimybės visuomenei susipažinti su dokumentais. Bendras prašymų skaičius buvo mažesnis nei praėjusiais metais, tačiau prašymai buvo daugiausia susiję su pramonės įmonių turimais sudėtingais moksliniais duomenimis, dėl kurių reikėjo imtis intensyvios konsultacijų procedūros. ECHA įvykdė įsipareigojimus asmens duomenų apsaugos srityje, laikydamosi Europos duomenų apsaugos priežiūros pareigūno (EDPS) ir savo duomenų apsaugos pareigūno (DPO) patarimų.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

- Agentūra valdoma efektyviai ir veiksmingai, užtikrinant tinkamą veiklos planavimą, išteklių paskirstymą, rizikos vertinimą ir valdymą, darbuotojų saugą, turto ir informacijos saugumą bei rezultatų kokybę.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Per teisės aktais nustatytus terminus Valdančiajai tarybai pagal įstatus pateiktų dokumentų procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita	100 %
Pagal metinį planą priimtų kokybės dokumentų procentinė dalis	80 %	Kokybės vadovo metinė ataskaita	113 %
Auditorių paskelbtų kritinių išvadų dėl įdiegtos vidaus kontrolės sistemos skaičius	0	Vidaus auditoriaus metinė ataskaita	0
Per nustatytą terminą įgyvendintų svarbių audito rekomendacijų procentinė dalis	100 %	Vidaus auditoriaus metinė ataskaita	100 %
Grėsmę saugumui keliančių incidentų, kai ECHA saugumo tarnybos, atlikusios tyrimą, nustatė, kad buvo nutekinama konfidenciali informacija, skaičius	0	Vidaus ataskaitos	1

Pagrindiniai rezultatai

- Surengti keturi Valdančiosios tarybos posėdžiai ir 14 kitų posėdžių, kuriuose dalyvavo Valdančiosios tarybos nariai.
- Parengti visi reguliavimo planai ir ataskaitos.
- Surengtas vienas ES agentūrų tinklo posėdis.
- Toliau plėtota ir įgyvendinta kokybės vadybos sistema pagal veiksmų planą, siekiant ISO 9001 sertifikavimo.
- Siekiant užtikrinti, kad ECHA sprendimai atitiktų teisinius reikalavimus, buvo teikiama teisinė pagalba.
- Teisės aktais nustatyta tvarka atsakyta į 70 pirminių ir šešis kartotinius prašymus leisti susipažinti su dokumentais, iš viso – apie 650 dokumentų.
- Sukurtas duomenų apsaugos registras, apimantis 95 proc. tvarkymo operacijų, susijusių su duomenų apsaugos pareigūno nustatytais asmens duomenimis.
- Surengtas vienas VNKI direktorių planavimo posėdis.
- Surengtas vienas saugumo pareigūnų tinklo posėdis.
- Sudaryti 29 pagrindų susitarimai dėl mokesčių pervedimo valstybėms narėms.
- Europos Komisijos vidaus auditorius (IAS) atliko santykių su suinteresuotaisiais subjektais ir išorinių ryšių auditą, o Agentūros vidaus audito tarnyba (IAC) – tris užtikrinimo auditus (veiklos tęstinumo valdymo; dokumentų klasifikavimo ir duomenų apsaugos taisyklių laikymosi ir pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklinimo tvarkymo).

13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita

Bendru ECHA finansinio valdymo tikslu išliko geriausias turimų finansinių išteklių panaudojimas pagal ekonomiškumo, efektyvumo ir veiksmingumo principus.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

ECHA pajamos iš REACH veiklos 2012 m. siekė 30,7 mln. EUR. Jos surinktos iš mokesčių už REACH registracijas, MVĮ tikrinimo darbą ir iš palūkanų, kurios gautos iš rezervo, sukaupto iš rinkliavų ir mokesčių, susijusių su pirmuoju 2010 m. REACH registracijos terminu. Šias pajamas papildė išlyginamoji suma iš sukaupto rezervo ECHA veiklai pagal REACH reglamentą 2012 m. finansuoti. Agentūros rezervą valdė Europos investicijų bankas ir Suomijos centrinis bankas, kad būtų galima toliau užtikrinti lėšų saugojimą ir pakankamą rizikos diversifikavimą. Rezervas suteikia ECHA galimybę finansuoti savo REACH veiklą iki kito ES 2014–2020 m. finansinio plano pradžios. Vėliau tikimasi, kad ECHA pereis prie mišraus finansavimo režimo ir REACH reglamente numatytai veiklai finansuoti naudos savo pajamas ir ES dotacijas.

Valdančioji taryba pirminį 102,6 mln. EUR išlaidų biudžetą sumažino iki 93,5 mln. EUR, kad numatytosios išlaidos atitiktų realias išlaidas. Šį sumažinimą iš dalies lėmė tai, kad buvo atidėtas kai kurių projektų įgyvendinimas, norint laikytis biudžeto anuiteto principo. Be to, dalį išlaidų pavyko sutaupyti todėl, kad nebuvo indeksuotas 2012 m. darbo užmokestis, nereikėjo taikyti indeksavimo atgaline data už 2011 m. ir gavus ES dotaciją antrąjį pusmetį nebuvo mokami darbuotojų pensijų įnašai.

2012 m. Agentūra savo išlaidų apskaitos metodą sistemingai naudojo visose veiklos srityse, taip pat konkrečiai siekdama atskirti biudžetą ir išlaidų asignavimus skirtingiems reglamentams, už kuriuos atsako. Itin daug dėmesio skirta apskaitos sistemų pritaikymui pagal ECHA įsipareigojimus, įtvirtintus šiuose reglamentuose, nes reikia tvarkyti atskiras jų sąskaitas ir teikti atitinkamą informaciją.

Agentūra tęsė sistemingą įmonių, kurios buvo užregistruotos kaip MVĮ ir pasinaudojo mokesčių lengvatomis, statuso tikrinimą. Iš viso patikrinta 315 įmonių, iš jų 38 proc. laikėsi taisyklių, o 62 proc. buvo pateikusios klaidingą informaciją. Atlikus šį darbą, 2012 m. išrašytos sąskaitos faktūros dėl 3,9 mln. EUR mokėtinų mokesčių.

Kalbant apie viešuosius pirkimus paminėtina, kad 2012 m. atlikta apie 460 viešųjų pirkimų, daugiausia dėmesio skiriant sutartims dėl IT. Sudarytos naujos kartos IT pagrindinės sutartys dėl IT konsultavimo paslaugų, jas papildė keletas pagrindinių sutarčių mokslinių paslaugų, ryšių ir administracinių paslaugų srityse.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Agentūros finansai valdomi patikimai ir veiksmingai.
2. Grynujų pinigų atsargos kruopščiai kontroliuojamos.
3. Agentūra įdiegusi veiksmingas finansų sistemas, kurias taikydama valdo lėšas ir teikia ataskaitas pagal kelis finansiškai nesusijusius teisinius pagrindus.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatai
Europos Audito Rūmų padarytų išlygų skaičius metinėje ataskaitoje	0	EAR ataskaitos (kasmet)	0
Išsipareigojimų lygis	95 %	Mėnesinė finansinė ataskaita / kas metai	98 %
Mokėjimų lygis	75 %	Mėnesinė finansinė ataskaita / kas metai	85 %
Perkeltų lėšų dalis (iš paskirtų lėšų)*	< 20 %	Metinė vidaus ataskaita	13 %
Teismo sprendimų, kuriais nepritariama ECHA viešųjų pirkimų procedūroms, skaičius	0	Metinė vidaus ataskaita	0
Valdančiosios tarybos nustatytų gairių dėl rezervinių lėšų laikymasis (MB/62/2010, galutinis)	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita	100 %

* REACH ir CLP

Pagrindiniai rezultatai

- Griežtas biudžeto ir likvidumo valdymas.
- Veikia Agentūros pinigų atsargų valdymo ir investavimo mechanizmas.
- Tęstas 315 MVĮ įmonių statuso tikrinimas.
- Įgyvendinta išlaidų apskaitos sistema.
- Tinkamai sutvarkytos 2011 m. finansinės ataskaitos.
- Nustatyta duomenų teikimo sistema, kuria užtikrinamas su skirtingais teisės aktais susijusių lėšų atskyrimas.

14 veiklos sritis. Žmogiškieji ištekliai ir bendrosios paslaugos

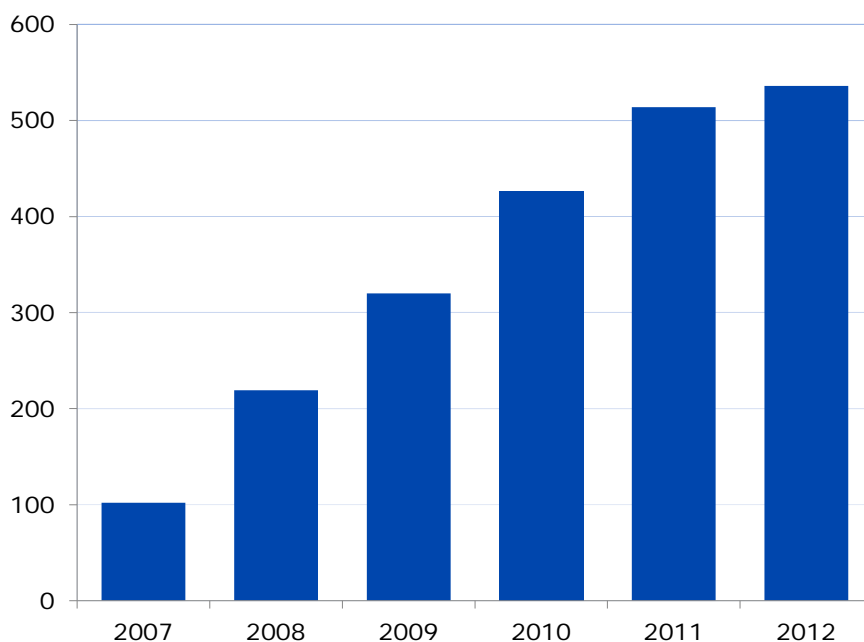
Žmogiškųjų išteklių strategija kuriama daugiausia dėmesio skiriant plėtrai, siekiant užtikrinti pastovesnę, efektyvią ir veiksmingą organizacijos aplinką, o kartu – lankstumą, kad būtų galima priimti ir integruoti naujus uždavinius. Bendrųjų paslaugų strateginis tikslas – užtikrinti, kad užtektų patalpų, kad jos būtų tinkamai prižiūrimos ir saugios, kad jose darbuotojai galėtų dirbti veiksmingai ir saugiai, būtų galima rengti posėdžius ir jos atitiktų Agentūros padalinių ir suinteresuotųjų subjektų ryšiams keliamus reikalavimus.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

Žmogiškieji ištekliai

2012 m. ECHA ir toliau stengėsi pritraukti aukštos kvalifikacijos darbuotojų; per metus į darbą priimti 54 nauji darbuotojai. REACH veiklai vykdyti priimti 44 darbuotojai, REACH personalas sukomplektuotas 96 proc., todėl galima teigti, kad REACH reglamente nustatyta veikla vykdoma darbinio greičiu. Norint padėti vykdyti veiklą pagal naujus ECHA įsipareigojimus biocidų ir IPS srityse (ši veikla pradėta antrąjį metų pusmetį), į darbą priimta 11 darbuotojų biocidų srityje, dar du – IPS srityje.

5 pav. ECHA darbuotojų skaičius (2007–2012 m.)



ECHA stengėsi supažindinti naujus darbuotojus su darbo procesais ir juos tinkamai išmokyti. Beveik pavyko pasiekti planinį 10 mokymo dienų per metus visiems darbuotojams rodiklį. ECHA ir toliau daugiausia dėmesio skyrė savo valdymo gebėjimų plėtrai, todėl 2012 m. visoje organizacijoje pradėta taikyti nauja lyderių ugdymo programa ir priimtas pasiūlymas 2013 m. parengti aukštesnės grandies vadovams skirtą išorinio ugdymo programą. ŽI administravimo tarnybos susitvarkė su didėjančiu darbuotojų skaičiumi (darbo užmokesčio, veiklos rezultatų valdymo, atostogų administravimo ir kitų pagrindinių ŽI funkcijų srityse). Siekdama išlaikyti savo techninius ir mokslinius darbuotojus, ECHA pradėjo įgyvendinti naują sutarčių pratęsimo procedūrą.

ECHA absolventų sistema padeda absolventams geriau pasirengti eiti reguliavimo institucijų mokslininkų ir reguliavimo reikalų specialistų, dirbančių REACH ir CLP reglamentais reglamentuojamų cheminių medžiagų srityje, pareigas. Atlikta analizė, siekiant sudaryti REACH ir CLP reglamentams svarbių kursų, rengiamų jau šiuo metu, sąrašą ir pateikti

pasiūlymų dėl tobulinimo. ECHA interneto svetainėje sukurtas atskiras skyrius, kuriame pateikiamas orientacinis kursų rengiančių universitetų sąrašas. Šis sąrašas nuolat atnaujinamas.

2012 m. ir toliau buvo skiriama dėmesio Agentūros darbuotojų gerovei ir motyvacijai užtikrinti. Žmogiškųjų išteklių skyrius skatino dialogą su darbuotojais ir jų atstovais Darbuotojų komitete. 2012 m. pasikeitė mažiau nei 5 proc. darbuotojų, t. y. išlaikytas planinis dydis.

Bendrosios paslaugos

2012 m. toliau gerintas infrastruktūros ir įrangos valdymas, siekiant užtikrinti sėkmingą darbą didėjant darbuotojų skaičiui Agentūroje ir pradėti ECHA skirtą su biocidais ir IPS susijusią veiklą.

ECHA konferencijų patalpose iš viso surengti 279 oficialūs susitikimai ir praktiniai seminarai, juose iš viso dalyvavo 7 025 išorės dalyviai (25 proc. daugiau). Prie šios veiklos taip pat prisidėta teikiant su kelionėmis susijusias paslaugas.

Vis daugiau susitikimų ir kontaktų buvo rengiama organizuojant internetinius seminarus. ECHA toliau naudojosi puikiomis virtualių konferencijų technologijomis. Surengtų vaizdo konferencijų ir kitų internetinių konferencijų skaičius, palyginti su 2011 m., išaugo daugiau kaip 18 proc. Paaiškėjo, kad virtualios konferencijos ir internetiniai seminarai yra labai ekonomiškąs ir efektyvus sprendimas, todėl tikimasi, kad ateinančiais metais jie bus rengiami dažniau.

Buvo siekiama ir toliau didinti veiklos tęstinumą. Tam naudoti papildomi laidai, tinklo jungtys ir kitos infrastruktūros priemonės. 2012 m. didelis dėmesys tebebuvo skiriamas fiziniam saugumui – tai pagrindinis Agentūros prioritetas.

ECHA biblioteka teikė paslaugas veiklos skyriams. Tam naudota daugybė knygų ir žurnalų, prieiga prie duomenų bazių ir internetinės prenumeratos. Patikimai ir kokybiškai veikė ir kitos bendrosios paslaugos, pvz., korespondencijos tvarkymas, logistika, fizinis archyvavimas ir darbuotojų kelionių valdymas.

Svarstyta galimybė iš nuomotojo įsigyti ECHA pastatą, tačiau atsižvelgiant į daugiametį 2014–2020 m. finansinį planą ji mažai tikėtina.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Agentūra turi pakankamai kvalifikuotų darbuotojų, kad galėtų užtikrinti darbo plano įgyvendinimą, ir sudaro darbuotojams geras darbo sąlygas.
2. Agentūra turi pakankamai saugių biuro patalpų, kad galėtų darbuotojams sudaryti tinkamas ir saugias darbo sąlygas, taip pat gerai įrengtų posėdžių patalpų, kuriomis galėtų naudotis jos skyriai ir išorės lankytojai.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Iki metų pabaigos pagal etatų sąrašą priimtų darbuotojų procentinė dalis	95 %	Metinė vidaus ataskaita	96 %

Per metus užbaigtų atrankos procedūrų procentinė dalis	90 %	Metinė vidaus ataskaita	96 %
Laikinųjų darbuotojų kaita	< 5 %	Metinė vidaus ataskaita	5 %
Vidutinis vieno darbuotojo mokymo ir įgūdžių tobulinimo kursų dienų skaičius	10	Metinė vidaus ataskaita	9
Komitetų, forumo ir VT narių pasitenkinimo konferencijų centro darbu lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas
Darbuotojų pasitenkinimo biuro įranga ir logistikos paslaugomis lygis ¹⁶	Aukštas	Kasmetinė apklausa	Aukštas

Pagrindiniai rezultatai

Žmogiškieji ištekliai

- Mokamas teisės aktuose numatytas darbo užmokestis ir kitos išmokos darbuotojams, deleguotiesiems nacionaliniams ekspertams ir stažuotojams, iš viso apie 600 asmenų.
- Vykdytos atrankos procedūros ir sudaryti 23 rezervo sąrašai.
- Įdarbinti 54 išorės darbuotojai.
- Įvertinti daugiau kaip 500 nuolatinių darbuotojų veiklos rezultatai ir atliktas perklasifikavimas.
- Darbuotojams ir vadovybei teikti patarimai ir pagalba žmogiškųjų išteklių klausimais, pirmiausia užtikrinant asmens teises ir gerovę.
- Atlikta darbuotojų apklausa.
- Aktyviai plėtoti asmenų ir veiklos rezultatų valdymo procesai ir metodai.

Bendrosios paslaugos

- Prižiūrėta 650 darbo vietų ECHA patalpose.
- Laiku ir tinkamai įgyvendinus viešųjų pirkimų procedūras įsigyta įranga, medžiagos ir paslaugos.
- Laiku apskaičiuotos ir sumokėtos komandiruočių ir kelionių kompensacijos.
- Užtikrintas biuro patalpų saugumas.
- Teikta reikiama pagalba rengiant susitikimus ir konferencijas.
- Pasirūpinta veikiančia garso ir vaizdo įranga ir suteikta reikiama techninė pagalba.
- Veiksmingai teikiamos pašto paslaugos.
- Tinkamai valdomos bibliotekos ir archyvo paslaugos.
- Tinkamai parengtas ir atnaujintas įrangos inventoriųs.

¹⁶ Apklausa apėmė visas bendrąsias paslaugas.

15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos

Agentūros IRT funkcijai priskiriamos įvairios paslaugos ir šia funkcija prisidedama prie įvairių veiklos poreikių. Tikslas – užtikrinti, kad operacijos būtų tvarkomos be spausdintų dokumentų, užtikrinant duomenų saugumą ir patenkinant IT priemonių poreikius.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

2012 m. gerokai pasistūmėta tobulinant IRT infrastruktūros išplėstinę naujinimo programą. Jau birželio mėn. naudota nauja infrastruktūra, pagrįsta aukščiausio lygio tinklo, saugyklų ir tarnybinių stočių technologijomis, norint išlaikyti Agentūros IT augimą, užtikrinti veiklą ir prieinamumą. Iki rugsėjo pabaigos sukurta ir išbandyta (prieinamumas) rezervinė papildoma visiškai simetrinė konfigūracija. Kartu išorinis duomenų centras sujungtas su patalpose esančiu ECHA duomenų centru. Todėl jau lapkričio pabaigoje ECHA išdėstė atnaujintą pagrindinę infrastruktūrą dviejuose atskirose vietose esančiuose duomenų centruose. Išorinį duomenų centrą valdė išorinis paslaugų teikėjas.

Naudinga tai, kad sukurta patikima infrastruktūros architektūra, galinti padėti įgyvendinti Agentūros veiklos tęstinumo planus. Agentūros turimi duomenys vienu metu saugomi dviejuose duomenų centruose, todėl geriau apsaugoma nuo praradimo ir nelaimių.

Kalbant apie IT saugumą, ECHA atnaujino nuotolinės saugiosios prieigos prie riboto naudojimo IT taikomųjų programų (pvz., IUCLID duomenų bazės ir REACH-IT) sprendimą. Sistema supaprastinta ir palengvintas jos naudojimas išoriniams naudotojams, pirmiausia VNKI. Toks sprendimas pasirodė tinkamas ir visoms kitoms analogiškai ribotoms IT taikomosioms programoms, kurių prieigą ECHA teikia per nuotolį.

Pasiekta nemažos pažangos vykdant projektą, kuriuo siekiama įgyvendinti integruotą žmogiškųjų išteklių valdymo sistemą (HRMS). Atlikus galimybių studiją ir parengus naujam sprendimui keliamus reikalavimus, pradėtas HRMS gatavo sprendimo viešasis pirkimas. Tikslinės taikomosios programos sritis automatiškai apims naujas šiuo metu neįtrauktas ar nepakankamai integruotas veiklos sritis, pvz., darbuotojų planavimą ir informacijos teikimą, priėmimą į darbą ir atranką, veiklos rezultatų ir karjeros valdymą, mokymą ir tobulinimą.

Balandžio mėn. pagal įmonių turinio valdymo (ECM) iniciatyvą išleista pirmoji dokumentacijų vertinimo procesų darbo srautų IT pagalbos versija. Teikiama pagalba dėl pasiūlymų atlikti bandymus nagrinėjimo ir atitikties patikrų, naudojant automatinius procesus, pagalba priimant sprendimus ir atliekant dokumentų valdymą pagal REACH reglamentą. ECM platforma suprojektuota ir sukurta taip, kad vėliau į ją galima įtraukti naujų reikalavimų ir sprendimų. 2012 m. platforma jau buvo pritaikyta prie cheminių medžiagų vertinimo CoRAP proceso poreikių.

Kalbant apie ECM programą, pradėtas naujas projektas, siekiant perkonstruoti vidaus dokumentų valdymo sistemą (DMS), pagrįstą „SharePoint“; sistema turėtų pasižymėti geresniu darbu ir priežiūra ir suteikti geresnių galimybių naudotis atitinkamomis paslaugomis. Perskaičiuotos platformos valdymą numatoma įsigyti 2013 m. Projektui teko skirti daug darbo rengiant infrastruktūrą ir perkeltiant taikomas programas ir turinį, nors tai nebuvo planuota. Šiuos darbus numatoma tęsti 2013 m. Teko atsisakyti planų panaudoti ECM išorinio bendradarbiavimo platformos gatavą modulį, nes staiga pasikeitė pardavėjo taikoma produkto strategija. ECHA išanalizavo galimas atsarginio plano alternatyvas, tačiau tai buvo atidėta iki 2013 m.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Techninė agentūros IRT infrastruktūra valdoma užtikrinant aukštą priežiūros lygį, didėja visų veiklos operacijų tęstinumas, veiksmingumas ir saugumas.
2. Užtikrinamas nuoseklus bendro įmonių struktūros organizavimo metodo taikymas; skatinama IT projektų administravimo ir valdymo geroji patirtis; užtikrinama, kad būtų profesionaliai, kompetentingai ir laiku reaguojama į numatomą ar pasikartojančią veiklą.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
Galimybė išorės klientams naudotis užduočių įgyvendinimą užtikrinančiomis svarbiausiomis sistemomis (t. y. darbinės būsenos laiku kontroliuojamomis darbo valandomis)	99 %	Duomenų centro statistiniai duomenys	99 %
Vidaus naudotojų pasitenkinimo IT tarnybų veikla lygis (atitinka darbuotojų ir suteiktos pagalbos santykį).	Aukštas	Kasmetinė abonentų apklausa ir ad hoc atsiliepimai	Aukštas
Užduočių įgyvendinimą užtikrinančių svarbiausių sistemų, kurios sudaro su išorės duomenų centrais susijusį veiklos tęstinumo sprendimą, apimtis	Šios sistemos apima REACH-IT, ECHA interneto svetainę, e. pašto sistemą ir interneto ryšį	Metinė vidaus ataskaita	80 %

Pagrindiniai rezultatai

- Suplanuotas ir parengtas tęsti IRT infrastruktūros tobulinimas.
- Pasirengta visų galutinio naudotojo darbo vietų perkėlimui ir pradėtas perkėlimas.
- Pateiktas atnaujintas nuotolinės saugiosios prieigos sprendimas.
- Apibrėžta ir nuosekliai taikyta planinė bendroji veiklos informacijos sistemų architektūra: atlikus architektūros vertinimą užtikrintas nuoseklumas projekto vykdymo pradžioje.
- Apibrėžta tikslinė veiklos informacijos sistemų įmonių architektūra.
- Apibrėžtos paslaugoms skirtos architektūros rekomendacijos.
- Išleista dokumentacijų vertinimo proceso V1.0 versija, padedanti ECHA racionalizuoti pasiūlymų atlikti bandymus nagrinėjimą ir atitikties patikras.
- Išleista CoRAP cheminių medžiagų vertinimo dokumentų valdymo sistema.
- Sudarytos sutartys dėl dokumentų valdymo sistemos paslaugų ir pradėtas žinių perdavimas.
- Pradėtas HRMS viešasis pirkimas.
- Išleista ir palaikoma laiko stebėjimo sistema.
- Sukurtos naudojamų IT sistemų techninės priežiūros paslaugos.
- Pradėtas naudotojų duomenų, grupių ir skirstymo sąrašų centralizuoto valdymo rengimas naudojant tapatybės valdymo sistemą (IDM). Sistemos paleidimas atidėtas iki 2013 m. pradžios.
- Sprendimas dėl išorinio bendradarbiavimo procesų atidėtas iki 2013 m.

16 veiklos sritis. Biocidai – parengiamieji darbai

Naujojo reglamento tikslas – suderinti Europos biocidinių produktų ir jų veikliųjų medžiagų rinką, užtikrinant aukštą žmogaus, gyvūnų ir aplinkos apsaugos lygį.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

Biocidinių produktų reglamentas priimtas ir įsigaliojo 2012 m. liepos 17 d. Agentūra visus metus tęsė parengiamąją veiklą ir ją suintensyvino antrąjį metų pusmetį, kai buvo suteikta galimybė pasinaudoti konkrečiais biocidams skirtais ištekliais (t. y. dotacija ir naujais darbuotojais). Priėmus reglamentą, suteikta 3,2 mln. EUR ES dotacija. Biudžeto įgyvendinimo lygis buvo aukštas – 99 proc.

ECHA tęsė naujų IT priemonių (biocidinių produktų registro, R4BP, ir IUCLID pritaikymo) analizę ir kūrimą, norėdama prisidėti prie pramonės atstovų vykdomo dokumentacijų rengimo ir teikimo, taip pat siekdama padėti ECHA ir valstybių narių institucijoms jas tvarkyti.

Buvo toliau tobulinama IUCLID 5, norint įtraukti papildomą informaciją, kurios reikia pagal naująjį reglamentą. Nauja versija bus išleista 2013 m. pradžioje. R4BP techninis koncepcijos įrodymas sėkmingai gautas 2012 m. rudenį, o taikomoji programa pradėta kurti metų pabaigoje. Kurdamą R4BP ECHA ketina pateikti naują taikomosios programos architektūrą, kurią vėliau laipsniškai numatoma naudoti ir kitose svarbiose sistemose. Pagal naująją architektūrą galima nustatyti bendrus komponentus ir jais dalytis tarp kelių taikomųjų programų.

Sukūrusi vidinius procesus, darbo metodus ir darbo srautus, Agentūra galės nuo 2013 m. rugsėjo mėn. gauti ir tvarkyti biocidų rekomendacijas, reikalingas visiems svarbiems procesams (veikliųjų medžiagų tvirtinimui, techninio lygiavertiškumo nustatymui, alternatyviems tiekėjams, biocidinių produktų autorizacijai ir dalijimuisi duomenimis). Taip pat pasiekta pažangos rengiant naujus rekomendacinius dokumentus pramonės atstovams ir nacionalinėms institucijoms.

Pradėta parengiamoji veikla, siekiant pasirengti biocidų dokumentacijų teikimo ir dokumentacijų (pirmiausia – dokumentacijų, pateiktų pagal galiojančią Biocidinių produktų direktyvą) skelbimo procesams.¹⁷

Be to, ECHA prisidėjo prie Europos Komisijos atliekamo įgyvendinimo teisės aktų rengimo (įskaitant Reglamentą dėl mokesčio už biocidus). ECHA pradėjo rengtis kurti naują Biocidinių produktų komitetą ir pasiūlė valstybėms narėms skirti į jį savo narius. Agentūra paskyrė naujojo komiteto pirmininką. Taip pat pradėta rengtis koordinacinės grupės, kuriai pavesta spręsti ginčus pagal abipusio nacionalinių autorizacijų pripažinimo procesą, darbai.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Užtikrinti ECHA pasirengimą veiksmingai ir sėkmingai nuo taikymo pradžios pradėti naują biocidų veiklą.
2. Nustatyti naujas procedūras, priemones ir organizacines struktūras, atrinkti naujų biocidų ekspertus ir didinti jų gebėjimus.

¹⁷ Direktyva 98/8/EB

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
2012 m. netaikoma			

Pagrindiniai rezultatai

- Gautas techninis biocidinių produktų registro (R4BP) koncepcijos įrodymas ir pradėtas sistemos kūrimas.
- Biocidų savybių įtraukimas į numatytą IUCLID5 laidą klostėsi gerai ir jį numatoma baigti 2013 m. I ketvirtį.
- Parengtas pirmasis svarbiausių rekomendacinių dokumentų projektas ir išsami kitų biocidų rekomendacijų rengimo programa.
- Pradėtos kurti procedūros, kad būtų galima vykdyti ECHA sekretoriato uždavinius, susijusius su paraiškų tvarkymu, įskaitant bendradarbiavimą su valstybėmis narėmis ir pramonės atstovais.
- Pradėtos rengti procedūros ir reikiami dokumentai, siekiant spręsti dalijimosi duomenimis, alternatyvių tiekėjų ir techninio lygiavertiškumo uždavinius.
- Nustatytas preliminarus Biocidinių produktų komiteto darbo planas.
- Valstybėms narėms pasiūlyta skirti narius. Paskirtas naujojo komiteto pirmininkas ir sekretoriatas, rengiamasi kurti koordinavimo grupę.
- 2012 m. vasario mėn. įsteigtas Biocidų skyrius.
- Atnaujinta ECHA interneto svetainė, į ją įtraukta informacija apie naujuosius teisės aktus.

17 veiklos sritis. IPS – parengiamieji darbai

IPS reglamentas taikomas uždraustoms ir griežtai ribojamoms cheminėms medžiagoms ir juo numatomi dalijimosi informacija apie šių cheminių medžiagų eksportą ir importą mechanizmai. IPS reglamentu taip pat nustatoma sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto (IPS), procedūra, taikoma cheminėms medžiagoms, kurios konkrečiai priskirtos IPS cheminėms medžiagoms pagal Roterdamo konvenciją ir nurodytos pačiame reglamente. Norint eksportuoti IPS chemines medžiagas, reikia aiškaus importuojančios šalies sutikimo.

Pagrindiniai 2012 m. pasiekimai

2012 m. rugpjūčio 16 d. įsigaliojo naujos redakcijos Reglamentas dėl pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo (IPS reglamentas); 2014 m. kovo 1 d. numatoma perduoti Europos Komisijos Jungtinių tyrimų centro IPS uždavinius ECHA. Priėmus IPS reglamentą, suteikta 1,5 mln. EUR ES dotacija. Šis biudžetas suteikė ECHA galimybę tęsti IPS parengiamąją veiklą ir užtikrinti, kad reglamentas įsigaliotų 2014 m. Biudžeto įgyvendinimo lygis buvo aukštas – 99 proc. Atsižvelgiant į tai, kad taikymas iš 2013 m. buvo perkeltas į 2014 m., ECHA atliekami tik ankstyvosios stadijos parengiamieji darbai IPS uždaviniams perimti. 2012 m. pabaigoje pradėtos derybos dėl JTC perdavimo (dėl turinio ir IT priemonių), taip pat susitarta dėl bendro reikiamų darbų 2013 m. plano. Pradėti rengti reikiami dokumentai ir nustatytas veiksmų planas, siekiant laiku pateikti naujausius dokumentus.

Įsigaliojimo dieną ECHA interneto svetainėje paskelbė specialų IPS reglamento skyrelį, norėdama pabrėžti artėjantį perdavimą ir su juo supažindinti atitinkamus suinteresuotuosius subjektus. Nuo 2012 m. ECHA dalyvauja paskirtųjų nacionalinių institucijų susitikimuose, kuriuose apžvelgia savo veiklą ir pateikia planus dėl tolesnio priemonių įgyvendinimo. Su IPS reglamentu taip pat supažindintas vykdymo forumas, nes jo uždaviniai bus išplėsti ir apims IPS reglamento vykdymo koordinavimą.

Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Gerokai įsibėgėjęs pasiruošimas veiksmingam ir sėkmingam su IPS reglamentu susijusių naujų užduočių įgyvendinimui.
2. Užtikrinamas naujų procedūrų ir priemonių kūrimas, taip pat naujus uždavinius vykdančių darbuotojų gebėjimų didinimas.

Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2012 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas	2012 m. rezultatas
2012 m. netaikoma			

Pagrindiniai rezultatai

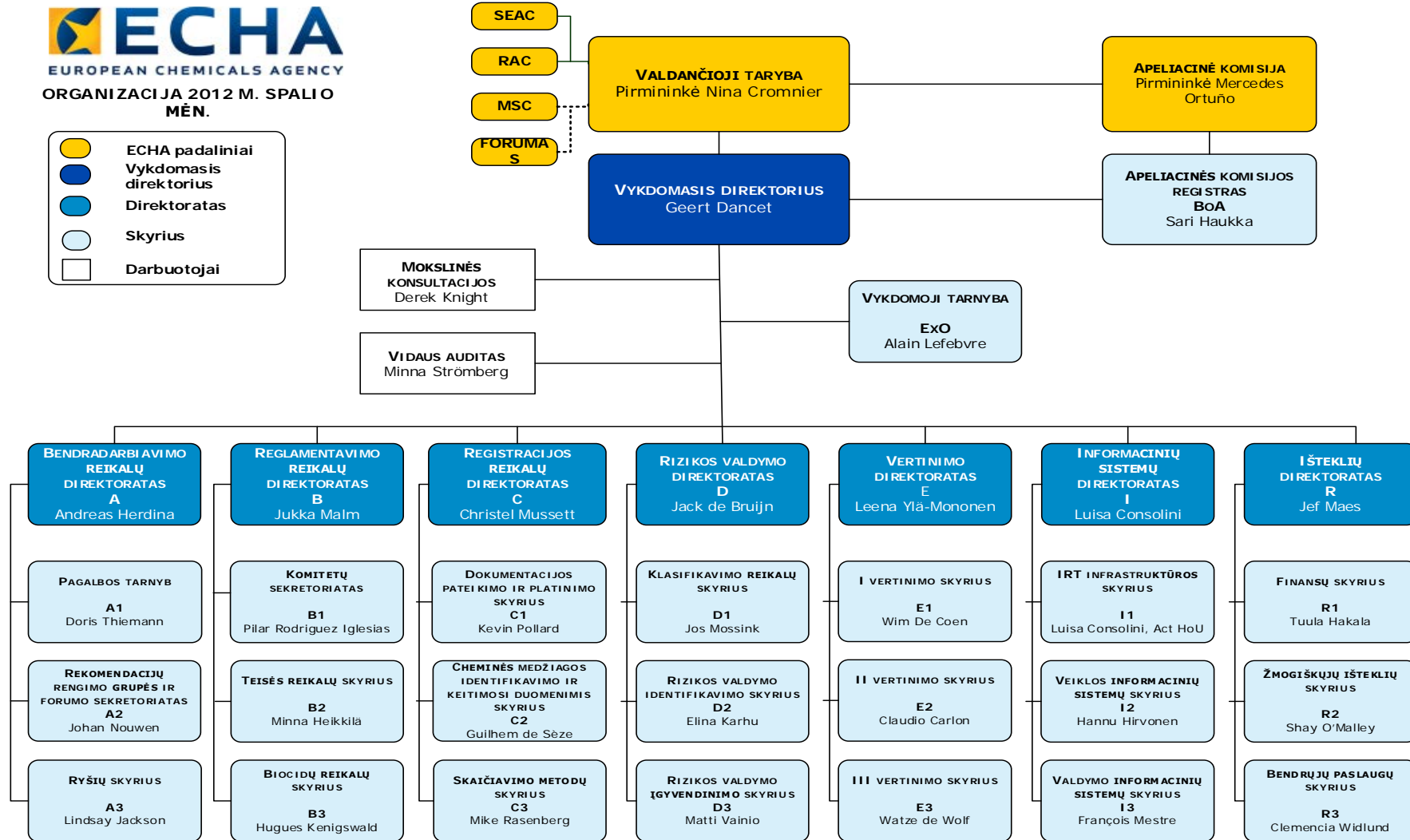
- Pasiekta nedidelė pažanga rengiant pranešimų apie eksportą procedūras, IT priemones ir susijusius pranešimo apie eksportą procedūrų vadovus kartu su paskirtosiomis nacionalinėmis institucijomis.
- Pasiekta didelė pažanga rengiant su tiesioginiais importo leidimais susijusias procedūras.
- Užmegzti reikiami ryšiai su valstybėmis narėmis ir trečiosiomis šalimis.
- Į darbą priimta naujų darbuotojų ir pradėtas gebėjimų didinimo procesas.

Priedai

- 1 priedas.** ECHA organizacinė schema; Valdančiosios tarybos, komitetų ir forumo nariai
- 2 priedas.** Veiklos sritys, į kurias suskirstyta darbo programa
- 3 priedas.** 2012 m. finansiniai ir žmogiškieji ištekliai
- 4 priedas.** Labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų kandidatinis sąrašas
- 5 priedas.** Įgaliojimus suteikiančio pareigūno 2012 m. metinės veiklos ataskaitos analizė ir įvertinimas

1 priedas. ECHA organizacinė schema; Valdančiosios tarybos, komitetų ir forumo nariai

Organizacinė schema



* IŠKAITANT REGULIAVIMO NUOMONĖS IR SPRENDIMŲ PRIĖMIMO KOORDINAVIMA

Valdančiosios tarybos nariai 2012 m. gruodžio 31 d.**Pirmininkė: Nina CROMNIER****Nariai**

Thomas JAKL	Austrija
Jean-Roger DREZE	Belgija
Boyko MALINOV	Bulgarija
Leandros NICOLAIDES	Kipras
Karel BLAHA	Čekija
Eskil THUESEN	Danija
Aive TELLING	Estija
Pirkko KIVELÄ	Suomija
Catherine MIR	Prancūzija
Alexander NIES	Vokietija
Kassandra DIMITRIOU	Graikija
Krisztina CSENGODY	Vengrija
Martin LYNCH	Airija
Antonello LAPALORCIA	Italija
Armands PLATE	Latvija
Marija TERIOŠINA	Lietuva
Claude GEIMER	Liuksemburgas
Francis E. FARRUGIA	Malta
Jan-Karel KWISTHOUT	Nyderlandai
Edyta MIĘGOĆ	Lenkija
Paulo LEMOS	Portugalija
Ionut GEORGESCU	Rumunija
Edita NOVAKOVA	Slovakija
Simona FAJFAR	Slovėnija
Ana FRESNO RUIZ	Ispanija
Nina CROMNIER	Švedija
Arwyn DAVIES	Jungtinė Karalystė

Europos Parlamento paskirti nepriklausomi asmenys

Christina RUDEN
Anne LAPERROUZE

Europos Komisijos paskirti atstovai

Antti PELTOMÄKI	Įmonių ir pramonės generalinis direktoratas
Gustaaf BORCHARDT	Aplinkos generalinis direktoratas
Elke ANKLAM	Jungtinio tyrimų centro (JTC) generalinis direktoratas
Hubert MANDERY	Europos chemijos pramonės taryba (CEFIC)
Gertraud LAUBER	Europos kasybos, chemijos ir energetikos pramonės darbuotojų federacija (EMCEF)
Martin FÜHR	Darmštato universitetas

EEE / ELPA šalių stebėtojai

Kristin Rannveig SNORRADOTTIR	Islandija
Henrik ERIKSEN	Norvegija

Stojimo šalių stebėtojai

Biserka Kokić BASTIJANČIĆ	Kroatija
---------------------------	----------

Valstybių narių komiteto nariai – Valstybių narių komitetas 2012 m. gruodžio 31 d.**Pirmininkė: Anna-Liisa SUNDQUIST**

Nariai	Skiriančioji valstybė
Helmut STESSEL	Austrija
Kelly VANDERSTEEN	Belgija
Parvoleta Angelova LULEVA	Bulgarija
Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU	Kipras
Pavlina KULHANKOVA	Čekijos Respublika
Henrik TYLE	Danija
Enda VESKIMÄE	Estija
Petteri TALASNIEMI	Suomija
Sylvie DRUGEON	Prancūzija
Helene FINDENEGG	Vokietija
Aglaia KOUTSODIMOU	Graikija
Szilvia DEIM	Vengrija
Majella COSGRAVE	Airija
Pietro PISTOLESE	Italija
Arnis LUDBORZS	Latvija
Lina DUNAUSKIENĖ	Lietuva
Arno BIWER	Liuksemburgas
Tristan CAMILLERI	Malta
René KORENROMP	Nyderlandai
Linda REIERSON	Norvegija
Michal ANDRIJEWSKI	Lenkija
Ana Lúcia CRUZ	Portugalija
Mariana MIHALCEA UDREA	Rumunija
Peter RUSNAK	Slovakija
Tatjana HUMAR-JURIČ	Slovėnija
Esther MARTÍN	Ispanija
Sten FLODSTRÖM	Švedija
Gary DOUGHERTY	Jungtinė Karalystė

Rizikos vertinimo komiteto nariai – Rizikos vertinimo komitetas 2012 m. gruodžio 31 d.

Pirmininkė: Tim BOWMER

Nariai	Skiriančioji valstybė
Annemarie LOSERT	Austrija
Sonja KAPELARI	Austrija
Safia KORATI	Belgija
Gera TROISI	Kipras
Marian RUCKI	Čekijos Respublika
Frank JENSEN	Danija
Peter Hammer SØRENSEN	Danija
Urs SCHLÜTER	Estija
Riitta LEINONEN	Suomija
Elodie PASQUIER	Prancūzija
Stéphanie VIVIER	Prancūzija
Helmut A. GREIM	Vokietija
Norbert RUPPRICH	Vokietija
Nikolaos SPETSERIS	Graikija
Christina TSITSIMPIKOU	Graikija
Katalin GRUIZ	Vengrija
Thomasina BARRON	Airija
Yvonne MULLOOLY	Airija
Paola DI PROSPERO FANGHELLA	Italija
Pietro PARIS	Italija
Normunds KADIKIS	Latvija
Jolanta STASKO	Latvija
Lina DUNAUSKIENĖ	Lietuva
Hans-Christian STOLZENBERG	Liuksemburgas
Betty HAKKERT	Nyderlandai
Marja PRONK	Nyderlandai
Christine BJØRGE	Norvegija
Marianne VAN DER HAGEN	Norvegija
Boguslaw BARANSKI	Lenkija
Maria Teresa BORGES	Portugalija
João CARVALHO	Portugalija
Radu BRANISTEANU	Rumunija
Helena POLAKOVICOVA	Slovakija
Agnes SCHULTE	Slovėnija

Benjamin PIÑA

José Luis TADEO

Bert-Ove LUND

Stephen DUNGEY

Andrew SMITH

Ispanija

Ispanija

Švedija

Jungtinė Karalystė

Jungtinė Karalystė

Socialinės ir ekonominės analizės komiteto nariai – Socialinės ir ekonominės analizės komitetas 2012 m. gruodžio 31 d.

Pirmininkė: Tomas ÖBERG

Nariai	Skiriančioji valstybė
Simone FANKHAUSER	Austrija
Georg KNOFLACH	Austrija
Catheline DANTINNE	Belgija
Jean-Pierre FEYAERTS	Belgija
Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA	Bulgarija
Georgios BOUSTRAS	Kipras
Jiri BENDL	Čekijos Respublika
Lars FOCK	Danija
Johanna KIISKI	Suomija
Jean-Marc BRIGNON	Prancūzija
Karine FIORE-TARDIEU	Prancūzija
Franz-Georg SIMON	Vokietija
Karen THIELE	Vokietija
Angela LADOPOULOU	Graikija
Dimosthenis VOIVONTAS	Graikija
Endre SCHUCHTÁR	Vengrija
Marie DALTON	Airija
Federica CECCARELLI	Italija
Silvia GRANDI	Italija
Vitalius SKARŽINSKAS	Lietuva
Cees LUTTIKHUIZEN	Nyderlandai
Magnus Utne GULBRANDSEN	Norvegija
Zbigniew SLEZAK	Lenkija
Joao ALEXANDRE	Portugalija
Liliana Luminita TIRCHILA	Rumunija
Robert CSERGO	Rumunija
Janez FURLAN	Slovėnija
Maria Jesus RODRIGUEZ DE SANCHO	Ispanija
Åsa THORS	Švedija
Stavros GEORGIU	Jungtinė Karalystė

**Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumo narių sąrašas
2012 m. gruodžio 31 d.**

Pirmininkė: Szilvia DEIM

Nariai

Eugen ANWANDER	Austrija
Paul CUYPERS	Belgija
Parvoleta LULEVA	Bulgarija
Tasoula KYPRIANIDOU-LEODIDOU	Kipras
Oldrich JAROLIM	Čekijos Respublika
Birte Nielsen BØRGLUM	Danija
Nathali PROMET	Estija
Annette EKMAN	Suomija
Vincent DESIGNOLLE	Prancūzija
Katja VOM HOFE	Vokietija
Eleni FOUFA	Graikija
Szilvia DEIM	Vengrija
Bergþóra Hlíðkvist SKÚLADÓTTIR	Islandija
Sinead MCMICKAN	Airija
Mariano ALESSI	Italija
Parsla PALLO	Latvija
Manfred FRICK	Lichtenšteinas
Donata PIPIRAITĖ-VALIŠKIENĖ	Lietuva
Jil WEBER	Liuksemburgas
Shirley MIFSUD	Malta
Jos VAN DEN BERG	Nyderlandai
Gro HAGEN	Norvegija
Marta OSÓWNIAK	Lenkija
Rui CABRITA	Portugalija
Mihaiela ALBALESCU	Rumunija
Dušan KOLESAR	Slovakija
Vesna NOVAK	Slovėnija
Pablo SÁNCHEZ-PEÑA	Ispanija
Agneta WESTERBERG	Švedija
Mike POTTS	Jungtinė Karalystė

2 priedas. Veiklos sritys, į kurias suskirstyta darbo programa

2012 m. orientaciniai skaičiai			
Pagrindiniai ECHA veiklos uždaviniai	2012 m. orientacinis rodiklis	Iš viso	Faktinis skaičius proc.
2012 m. teikiamos dokumentacijos			
Registracijos dokumentacijos (įskaitant atnaujintas dokumentacijas)	5 100	9 773	192 %
Pasiūlymai atlikti bandymą	10	26	260 %
Prašymai taikyti konfidencialumo reikalavimus (nauji prašymai, žymos, gauti 2012 m.) ¹⁸	320	619	193 %
Galimybė susipažinti su senesniais nei 12 metų duomenimis ¹⁹	120	109	91 %
Pranešimai dėl PPOD	200	233	117 %
Užklauso	1 800	1 632	91 %
Pagal 7 straipsnio 2 dalį pateiktų pranešimų skaičius	70	31	44 %
Pagal 38 straipsnio pateiktų ataskaitų ir pranešimų skaičius	11 700	110	1 %
Pasiūlymai įvesti apribojimus (XV priedas)	10	5	50 %
Pasiūlymai dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo (CLP reglamento VI priedas)	60	25	42 %
Pasiūlymai identifikuoti medžiagą kaip SVHC (XV priedas)	40	67	168 %
ECHA parengtos SVHC dokumentacijos	5	43	860 %
Paraiškos autorizacijai gauti	30	0	0 %
Prašymai leisti vartoti alternatyvų pavadinimą	50	17	34 %
Į CoRAP įtrauktos cheminės medžiagos, kurias vertins valstybės narės	40	36	90 %
ECHA 2012 m. sprendimai			
Dokumentacijos vertinimas			
baigtų pasiūlymo atlikti bandymus nagrinėjimų skaičius	360	416	115 %
baigtų atitikties patikrų skaičius	250	354	142 %
iš jų – sprendimų projektų (apie 30 %)	75	336	315 %
Galutiniai sprendimai dėl pasiūlymų atlikti bandymus	-	171	-
Galutiniai sprendimai dėl atitikties patikrų	-	66	-
Sprendimai dėl dalijimosi duomenimis	10	1	10 %
Sprendimai dėl išsamumo patikrų (neigiami, t. y. atmeta) ²⁰	10	3	30 %
Sprendimai dėl prašymų leisti susipažinti su dokumentais ²¹	300	70	23 %
Sprendimai dėl prašymų laikyti informaciją konfidencialia (neigiami)	30	276	920 %
2012 m. pateikti apeliaciniai skundai			
2012 m. pateikti apeliaciniai skundai	20	8	40 %
Kita			
Cheminių medžiagų, kurių vertinimą numatoma atlikti, CORAP projektas	1	1	100 %
Rekomendacijos Komisijai dėl autorizacijos sąrašo	1	0	0 %

¹⁸ Informacija teikiama tik apie pradinėse dokumentacijose nustatytų žymų skaičių. Pagal REACH reglamento 119 straipsnio 2 dalies d punktą, nustatomos tik žymos dėl naudojimo būdų (žymos dėl įmonės pavadinimo, registracijos numerio, PBT vertinimo nenustatomos).

¹⁹ Galimybė susipažinti su senesniais nei 12 metų duomenimis: informaciją dabar galima gauti pateikus užklausa. Tai yra užklausa su prašymais suteikti informaciją, kurią tvarko dalijimosi duomenimis grupė, skaičius.

²⁰ Tai taikoma tik atmetimui dėl techninio išsamumo patikros nevykdymo (sumokėtas mokestis, techninio išsamumo patikra nepereita).

²¹ Vienas prašymas paprastai susijęs su keliais dokumentais – sutvarkyta daugiau nei 600 dokumentų.

Atsakyti klausimai ir (arba) suderinti atsakymai (patarimai dėl REACH, REACH-IT, IUCLID 5 ir kita)	7 000	5 417	77 %
MVĮ patikros	300	315	105 %
Valdančiosios tarybos posėdžiai	4	4	100 %
MSC posėdžiai	6	6	100 %
RAC posėdžiai	7	4	57 %
SEAC posėdžiai	4	4	100 %
Forumo posėdžiai	3	3	100 %
Su REACH ir CLP reglamentais susijusių naujų darbo vietų skaičius pagal sutartis dirbantiems darbuotojams	17	22	129 %
Dėl darbuotojų kaitos įdarbinti žmonės	25	17	68 %
Su Biocidinių produktų reglamentu susijusių naujų laisvų darbo vietų laikiniams darbuotojams ir sutartininkams skaičius	19	16	84 %
Su IPS reglamentu susijusių naujų laisvų darbo vietų laikiniams darbuotojams ir sutartininkams skaičius	4	2	50 %

3 priedas. 2012 m. finansiniai ir žmogiškieji ištekliai

Bendras laikinųjų darbuotojų skaičius 2012 m. gruodžio 31 d.: **447**

Bendras pagal sutartis dirbančių darbuotojų skaičius 2012 m. gruodžio 31 d.: **82**

Kitų darbuotojų (komandiruočių nacionalinių ekspertų, laikinai įdarbintųjų ir stažuotojų) skaičius 2012 m. gruodžio 31 d.: **71**

Finansiniai ir žmogiškieji ištekliai pagal veiklos sritis (įskaitant laisvas darbo vietas darbo vietas, kurioms šiuo metu renkami kandidatai):

4 priedas. Labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų kandidatinis sąrašas (SVHC)

Iš viso 2012 m. birželio mėn. į kandidatinį sąrašą įtraukta 13 cheminių medžiagų, gruodžio mėn. – 54 cheminės medžiagos. Iki 2012 m. pabaigos į kandidatinį sąrašą iš viso buvo įtrauktos 138 SVHC medžiagos. Išsamų labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų kandidatinį sąrašą galima rasti adresu:

<http://echa.europa.eu/web/guest/candidate-list-table>

5 priedas. Įgaliojimus suteikiančio pareigūno 2012 m. metinės veiklos ataskaitos analizė ir įvertinimas

Dublinas, 2013 m. kovo 22 d.

MB/10/2013, galutinis

ĮGALIOJIMUS SUTEIKIANČIO PAREIGŪNO 2012 M. METINĖS VEIKLOS ATASKAITOS ANALIZĖ IR ĮVERTINIMAS

VALDANČIOJI TARYBA,

atsižvelgdama į 2006 m. gruodžio 18 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1907/2006;

atsižvelgdama į Europos cheminių medžiagų agentūros finansinį reglamentą (MB/53/2008), pirmiausia jo 40 straipsnį;

atsižvelgdama į Europos cheminių medžiagų agentūros 2012 m. darbo programą, priimtą 2011 m. rugsėjo 30 d. Valdančiosios tarybos posėdyje ir atnaujintą 2011 m. gruodžio 15 d.;

atsižvelgdama į Europos cheminių medžiagų agentūros įgaliojimus suteikiančio pareigūno 2012 m. metinės veiklos ataskaitą, pateiktą tarybai 2013 m. kovo 11 d.,

1. džiaugiasi įgaliojimus suteikiančio pareigūno metinės veiklos ataskaitos rezultatais ir puikiais veiklos rezultatais, vykdančiais REACH reglamente (EB) Nr. 1907/2006 ir CLP reglamente (EB) Nr. 1272/2008 nustatytus uždavinius. Pasiiekti 59 iš 66 ambicingų 2012 m. darbo programoje nustatytų veiklos rezultatų tikslų.
2. Valdančioji taryba sveikina ECHA dėl 2012 m. atliktų darbų, konkrečiai – šių pasiekimų:
 - a) Informuotumo didinimas prieš 2013 m. registracijos terminą, pirmiausia per kampaniją „REACH 2013 – laikas veikti“, kurioje daugiausia dėmesio skirta MVĮ. Laiku, iki 2012 m. lapkričio 30 d. moratoriumo, išleisti planuoti rekomendacijų atnaujinimai ir pramonės atstovams skirtos naujos REACH-IT, IUCLID 5 ir „Chesar“ versijos.
 - b) Viešai teikiama informacija apie registruotąsias ar notifikuotąsias chemines medžiagas. Metų pabaigoje ECHA interneto svetainėje buvo galima laisvai susipažinti su didžiuliu kiekiu informacijos apie daugiau kaip 8 000 cheminių medžiagų iš daugiau kaip 30 000 registracijos dokumentacijų.
 - c) Pasiiekta pažanga tvarkant užklausas ir prašymus taikyti konfidencialumo reikalavimus – dėl 2011 m. nustatytų priemonių pasiekti ECHA metiniai planiniai rodikliai.
 - d) Pasiiekta pažanga vertinant pasiūlymus atlikti bandymus, laikantis teisės aktais nustatyto 2012 m. gruodžio 1 d. termino, ir atliekant dokumentacijų atitikties patikrą.
 - e) Pagal planą išleistas pirmasis Koreguojamasis Bendrijos koreguojamąjį veiksmų planas (CoRAP), skirtas cheminėms medžiagoms vertinti, apimantis 90 cheminių medžiagų 2012–2014 m., ir teikta pagalba valstybėms narėms vertinant 36 chemines medžiagas.
 - f) Kandidatinis sąrašas papildytas 67 labai didelį susirūpinimą keliančiomis medžiagomis (SVHC), įskaitant 43 chemines medžiagas, kurių dokumentaciją ECHA parengė pagal XV priedą. Taigi iš viso į kandidatinių sąrašą iki metų pabaigos įtrauktos 138 cheminės medžiagos.
 - g) Parengta ketvirtoji rekomendacija dėl prioritetinių cheminių medžiagų įtraukimo į autorizacijos sąrašą, padidėjo pasirengimo priimti paraiškas suteikti autorizaciją lygis.
 - h) Priimtos 2 RAC ir 1 SEAC nuomonė dėl apribojimo pasiūlymų ir 31 RAC nuomonė dėl klasifikavimo ir ženklavimo pasiūlymų.

- i) Padidėjo trijų komitetų darbo našumas, kartu išlaikant kokybę ir laikantis teisės aktais nustatytų terminų.
 - j) Pasibaigus 2011 m. sausio mėn. pranešimo terminui, 2012 m. vasario mėn. paskelbtas gerai veikiantis klasifikavimo ir ženklavimo inventorių, ir 2012 m. sutvarkyta dar 1,4 mln. klasifikavimo ir ženklavimo pranešimų. Taigi iš viso nuo 2010 m. sutvarkyta 5,7 mln. klasifikavimo ir ženklavimo pranešimų, o bendras skirtingų cheminių medžiagų inventoriuje skaičius – 121 000.
 - k) Pramonės atstovams teikta pagalba siekiant didinti gebėjimus, ypač – susijusius su registracijos ir autorizacijos procesais. Tam naudotos įvairios ryšių priemonės – rengti internetiniai seminarai ir 22 oficialiomis ES kalbomis publikuota tikslinė medžiaga.
 - l) Registruotojams tiesiogiai padėta teikiant ECHA pagalbos tarnybos paslaugas, pramonės atstovams pateikti atnaujinti ir nauji rekomendaciniai dokumentai – didelė jų dalis išleista 22 ES kalbomis likus pakankamai laiko iki registracijos termino. Į šį darbą per „Helpnet“ įtrauktos nacionalinės pagalbos tarnybos
3. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį į Agentūros suteiktus kokybiškus mokslinius patarimus, pirmiausia dėl bandymo metodų rengimo, įskaitant bandymų su gyvūnais alternatyvas, cheminės saugos vertinimą, nanomedžiagas, PBT medžiagas ir endokrininę veiklą ardančias medžiagas.
 4. Valdančioji taryba džiaugiasi Agentūros skaidraus darbo tąsa, tuo, kad komitetai įtraukia suinteresuotuosius subjektus ir registruotojus, o Briuselyje surengtas šioms organizacijoms skirtas praktinis seminaras, kad jos galėtų dalyvauti ECHA darbų programose.
 5. Valdančioji taryba džiaugiasi, kad 2012 m. gruodžio mėn. Agentūra ėmėsi svarbių žingsnių didesniam skaidrumui užtikrinti ir paskelbė nekonfidencialias ECHA galutinių vertinimo sprendimų versijas ir papildomą informaciją, gautą iš registracijos dokumentų, pvz., tiekėjų pavadinimus, registracijos numerius, cheminių medžiagų kiekį tonomis ir PBT vertinimo rezultatus.
 6. Valdančioji taryba džiaugiasi Agentūros pastangomis gerinti dokumentacijų kokybę, taip pat tarpinių cheminių medžiagų, rengiant atitikties patikros strategiją ir raginant registruotojus aktyviai atnaujinti savo dokumentacijas.
 7. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį, kad MSC nebuvo pasiektas vienbalsis sutarimas dėl pasiūlymų atlikti toksiškumo reprodukcijai bandymus ir kad daugiau nei 40 dokumentacijų buvo perduota Komisijai.
 8. Valdančioji taryba pritaria kasmetiniam susitikimui su VNKI vadovais, nes tai suteikia galimybę veiksmingai planuoti ir panaudoti institucijų išteklius visoje ES.
 9. Valdančioji taryba džiaugiasi forumo darbu derinant vykdymo metodus, pirmiausia – tarpusavio sąsajų projekte, kuris yra pagrindas užtikrinant reguliavimo sprendimų vykdymą.
 10. Valdančioji taryba vertina Apeliacinės komisijos ir jos registro darbą nagrinėjant 9 skundus ir tai, kad 2012 m. gruodžio mėn. surengtas pirmas viešas žodinis posėdis.
 11. Valdančioji taryba džiaugiasi pažanga, pasiekta įgyvendinant kokybės ir vidaus kontrolės standartus, integruotą kokybės vadybos sistemą, taip pat nuolatine rizikos analize ir valdymu.
 12. Valdančioji taryba vertina dideles Agentūros pastangas į darbą priimant 54 naujus darbuotojus ir faktą, kad sukomplektuota 96 proc. Agentūros personalo.
 13. Valdančioji taryba vertina nuolatinės Agentūros pastangas tikrinant registruotojų MVĮ statusą.
 14. Valdančioji taryba sveikina Agentūrą dėl to, kad jai pavyko viršyti nustatytus planinius rodiklius: 98 proc. biudžeto įsipareigojimų asignavimų ir 85 proc. mokėjimo asignavimų vykdymo lygį.

15. Valdančioji taryba sveikina Agentūrą dėl to, kad sumažino perkėlimo sumą iki 13 proc. ir ragina toliau siekti kuo labiau mažinti šią sumą.
16. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį į nuolatinės Agentūros pastangas gerinti valstybių narių institucijų prieigą prie REACH-IT ir IUCLID sistemų ir užtikrinti saugų sistemoje esančios informacijos naudojimą.
17. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį, kad 2012 m. ECHA atnaujino savo IRT infrastruktūrą ir nustatė iš išorinių tiekėjų gaunamas paslaugas, kuriomis siekiama užtikrinti IT veiklos tęstinumo planą ir laikytis registracijos termino.
18. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį į didėjantį pasirengimą Agentūros vaidmeniui pagal Biocidų ir IPS reglamentus šiems teisės aktams įsigaliojus.
19. Valdančioji taryba atkreipia dėmesį į Audito Rūmų ataskaitą dėl interesų konfliktų ir Agentūros reakciją – atitinkamų procedūrų rengimą siekiant vykdyti Audito Rūmų rekomendacijas.

Dublinas, 2013 m. kovo 22 d.

Pasirašo

Valdančiosios tarybos vardu

Nina Cromnier