

2015 m.  
darbo programa

**ATSAKOMYBĖS APRIBOJIMAS**

Šioje darbo programoje išdėstytos nuomonės arba pozicijos teisiniu požiūriu nebūtinai išreiškia Europos cheminių medžiagų agentūros oficialią poziciją. Europos cheminių medžiagų agentūra neprisiima jokios atsakomybės už galimas klaidas ar netikslumus.

**2015 m. darbo programa**

Helsinkis, 2014 m. rugsėjo 26 d.  
Doc: MB/31/2014 final

**Žymuo:** ECHA-14-A-11-EN (PDF)  
**Kat. numeris:** ED-AH-14-001-LT-N  
**ISBN:** 978-92-9244-852-3  
**ISSN:** 1831-7391  
**DOI:** 10.2823/70412  
**Išleidimo data:** 2015 m. sausio mėn.  
**Kalba:** LT  
© Europos cheminių medžiagų agentūra, 2014 m.

Viršelis © Europos cheminių medžiagų agentūra

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

Kopijuoti leidžiama, jei šaltinis aiškiai nurodomas taip:  
„Šaltinis: Europos cheminių medžiagų agentūra, <http://echa.europa.eu/>“ ir apie tai raštu pranešama ECHA ryšių skyriui ([publications@echa.europa.eu](mailto:publications@echa.europa.eu)).

Jei turite su šiuo dokumentu susijusių klausimų ar pastabų, siųskite juos užpildę informacijos užklauso formą. Nurodykite dokumento numerį ir išleidimo datą. Informacijos užklauso formą rasite ECHA kontaktų puslapyje:

[http://echa.europa.eu/about/contact\\_en.asp](http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp)

**Europos cheminių medžiagų agentūra**

Pašto adresas: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinkis, Suomija  
Buveinės adresas: Annankatu 18, Helsinkis, Suomija

## Turinys

<b>Santrumpų sąrašas</b>	<b>4</b>
<b>Įvadas</b>	<b>6</b>
<b>2014–2018 m. ECHA strateginiai tikslai</b>	<b>7</b>
<b>2015 m. akcentai</b>	<b>9</b>
<b>1. Reguliavimo procedūrų įgyvendinimas</b>	<b>11</b>
1.1. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida (1 veiklos sritis)	11
1.2. Vertinimas (2 veiklos sritis)	18
1.3. Rizikos valdymas (3 veiklos sritis)	23
1.4. Klasifikavimas ir ženklinimas (C&L) (4 veiklos sritis)	30
1.5. Biocidai (16 veiklos sritis)	33
1.6. PIC (17 veiklos sritis)	36
1.7. Konsultacijos ir parama rekomendacijomis ir pagalbos tarnyba (5 veiklos sritis)	38
1.8. Mokslinės IT priemonės (6 veiklos sritis)	43
1.9. Mokslinė veikla ir techninio pobūdžio rekomendacijos ES institucijoms ir įstaigoms (7 veiklos sritis)	46
<b>2. ECHA organai ir kompleksinė veikla</b>	<b>49</b>
2.1. Komitetai ir Forumas (8 veiklos sritis)	49
2.2. Apeliacinė komisija (9 veiklos sritis)	54
2.3. Komunikacija (10 veiklos sritis)	56
2.4. Tarptautinis bendradarbiavimas (11 veiklos sritis)	59
<b>3. Valdymas, organizacinė struktūra ir išteklių</b>	<b>62</b>
3.1. Valdymas (12 veiklos sritis)	62
3.2. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita (13 veiklos sritis)	64
3.3. Žmogiškieji išteklių ir bendrosios paslaugos (14 veiklos sritis)	67
3.4. Informacinės ir ryšių technologijos (15 veiklos sritis)	71
<b>4. Pavojų agentūros tikslams keliantys veiksniai</b>	<b>73</b>
<b>1 PRIEDAS: ECHA organizacija</b>	<b>76</b>
<b>2 PRIEDAS: Pradinės prielaidos</b>	<b>77</b>
<b>3 PRIEDAS: 2015 m. orientaciniai išteklių</b>	<b>80</b>
<b>4 PRIEDAS: Viešųjų pirkimų planas</b>	<b>81</b>

## Santrumpų sąrašas

BPK	Biocidinių produktų komitetas
BPR	Biocidinių produktų reglamentas
C&L	Klasifikavimas ir ženklavimas
CA	Sutartininkas
CCH	Atitikties patikra
CHESAR	Cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonė
CLH	Suderintas klasifikavimas ir ženklavimas
CLP	Klasifikavimas, ženklavimas ir pakavimas
CMR	Kancerogeninis, mutageninis arba toksiškas reprodukcijai
CoRAP	Koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas
CSA	Cheminės saugos vertinimas
CSR	Cheminės saugos ataskaita
DNA	Paskirtoji nacionalinė institucija
eChemPortal	OECD visuotinis informacijos apie chemines medžiagas portalas
ECHA	Europos cheminių medžiagų agentūra
ES	Europos Sąjunga
Forumas	Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas
HelpNet	REACH ir CLP pagalbos tarnybų tinklas
ŽIVS	Žmogiškųjų išteklių valdymo sistema
IAS	Komisijos vidaus audito tarnyba
IATA	Integruotasis bandymo ir vertinimo metodas
IPA	Pasirengimo narystei pagalbos priemonė
ISO	Tarptautinė standartizacijos organizacija
IT	Informacinės technologijos
IKR	Informacijai keliama reikalavimai
IUCLID	Tarptautinės bendros informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazė
MAWP	Daugiametė darbo programa
VT	Valdančioji taryba
VN	Valstybė narė
VNK	Valstybės narės komitetas
VNKI	Valstybės narės kompetentinga institucija
NVO	Nevyriausybinių organizacija
OECD	Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacija
ODYSSEY	ECHA pagalbos atliekant vertinimo užduotis priemonė
PBT	Patvari, bioakumuliacinė ir toksiška
PIC	Sutikimas, apie kurį pranešama iš anksto
PPORD	Produkto ir technologinis tyrimas ir plėtra
PSIS	Informaciniai posėdžiai prieš pateikimą
(O)SAR	(kiekybinis) struktūros ir savybių ryšys
R4BP	Biocidinių produktų registras
RAC	Rizikos vertinimo komitetas
REACH	Cheminių medžiagų registracija, įvertinimas, autorizacija ir apribojimai
REACH-IT	Pagrindinė pagalbos įgyvendinant REACH reglamentą IT sistema
RIPE	REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalas
RMO	Rizikos valdymo pasirinktis
RMOA	Rizikos valdymo pasirinkčių analizė
SEAC	Socialinės ir ekonominės analizės komitetas
SIEF	Informacijos apie cheminę medžiagą apsikeitimo forumas
MVĮ	Mažosios ir vidutinės įmonės
SVHC	Labai didelį susirūpinimą kelianti cheminė medžiaga
TA	Laikinasis darbuotojas
UT GHS	Jungtinių Tautų visuotinai suderinta cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistema
UVCB	Nežinomos ar kintamos sudėties medžiagos, sudėtiniai reakcijų produktai ar biologinės medžiagos
DP	Darbo programa

## ECHA teisiniai įgaliojimai

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

ECHA buvo įsteigta, kad tvarkytų REACH reglamentą ir kai kuriais atvejais vykdytų jo technines, mokslines bei administracines procedūras ir užtikrintų jų nuoseklumą ES lygiu. Be to, ji buvo įsteigta, kad tvarkytų su cheminių medžiagų klasifikacija ir ženkliniu susijusius reikalus, kuriuos nuo 2009 m. reglamentuoja Reglamentas dėl „cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklavimo ir pakavimo (Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1272/2008 – CLP reglamentas).

2012 m. ECHA įgaliojimai buvo išplėsti Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (ES) Nr. 528/2012 dėl biocidinių produktų pateikimo rinkai ir naudojimo – „Biocidinių produktų reglamentu“.

2012 m. įsigaliojo ir naujos redakcijos sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto (PIC) reglamentas (Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) Nr. 649/2012 dėl pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo). 2014 m. ECHA perėmė tam tikras su PIC susijusias užduotis iš Europos Komisijos Jungtinio tyrimų centro.

Šie teisės aktai taikomi visose ES valstybėse narėse (VN), neperkeliant jų į nacionalinę teisę.

## ECHA misija, vizija ir vertybės

Misija	Vertybės
<p>ECHA yra reguliavimo institucijų varomoji jėga įgyvendinant novatoriškus ES cheminių medžiagų teisės aktus, skirtus puoselėti žmonių sveikatą ir aplinką, diegti naujoves ir didinti konkurencingumą.</p> <p>ECHA padeda bendrovėms laikytis teisės aktų, skatina saugiai naudoti chemines medžiagas, teikia informaciją apie jas ir užsiima susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis.</p>	<p><b>Skaidrumas</b> Aktyviai į savo veiklą įtraukiame reguliavimo partnerius ir suinteresuotuosius subjektus ir skaidriai priimame sprendimus. Teikiame lengvai suprantamą informaciją ir su mumis lengva susisiekti.</p> <p><b>Nepriklausomumas</b> Nepriklausome nuo jokių išorinių interesų ir objektyviai priimame sprendimus. Prieš priimdami daugelį savo sprendimų, atvirai konsultuojamės su visuomene.</p> <p><b>Patikimumas</b> Mūsų sprendimai grindžiami mokslo žiniomis ir yra nuoseklūs. Atsakingumas ir konfidencialios informacijos saugumas – visų mūsų veiksmų pamatas.</p> <p><b>Veiksmingumas</b> Mes dirbame kryptingai, esame atsidavę savo darbui ir visada siekiame išmintingai naudoti savo išteklius. Taikome aukštos kokybės standartus ir laikomės terminų.</p>
<b>Vizija</b>	<b>Įsipareigojimas siekti gerovės</b>
ECHA siekia tapti pirmaujančia pasaulyje cheminių medžiagų saugos reguliavimo institucija.	Skatiname saugiai ir tausiai naudoti chemines medžiagas, kad gerėtų žmonių gyvenimo Europoje kokybė ir būtų saugoma bei puoselėjama aplinka.

## Įvadas

ES cheminių medžiagų teisės aktų paskirtis – užtikrinti aukštą žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugos lygį ir paskatinti laisvą cheminių medžiagų judėjimą vidaus rinkoje. Be to, siekiama didinti konkurencingumą ir skatinti naujoves, reklamuoti alternatyvius bandymų su gyvūnais metodus vertinant cheminių medžiagų pavojų. ES reguliavimo sistema pagrįsta principu, kad gamintojai, importuotojai ir tolesni naudotojai turėtų užtikrinti, jog gamina, teikia rinkai ir naudoja tokias chemines medžiagas, kurios nekenkia žmonių sveikatai ir aplinkai. Nuostatos grindžiamos atsargumo principu.

ECHA įgaliojimai apima užduotis, vykdomas pagal keturis reglamentus: REACH, CLP, Biocidinių produktų ir PIC. Siekiant užtikrinti sėkmingą šių reglamentų įgyvendinimą, Agentūra turi gerai veikti, gebėti teikti nepriklausomą, aukštos kokybės mokslinę nuomonę per teisės aktuose griežtai nustatytus terminus ir teikti reikiamą įgyvendinimo pagalbą atitinkamoms suinteresuotosioms šalims, įskaitant pramonės atstovus, užtikrinant, kad būtų galima tinkamai įgyvendinti vykdomuosius teisės aktų aspektus.

Vis dėlto reglamentų veiksmingumas priklauso ir nuo ECHA institucinių partnerių, visų pirma ES valstybių narių ir Europos Komisijos (toliau vadinamos Komisija), taip pat nuo pramonės atstovų, turinčių tinkamai įgyvendinti reglamentus. Be to, būtinas platintojų, mažmenininkų ir vartotojų, taip pat darbuotojų ir jų atstovų indėlis. Įgyvendindama minėtus teisės aktus ECHA taip pat prisideda siekiant ES septintosios aplinkosaugos veiksmų programos tikslų.

Galutinį ECHA biudžetą ir žmogiškųjų išteklių etatų planą jos Valdancioji taryba (VT) priims 2014 m. gruodžio mėn., Biudžeto institucijai (Europos Tarybai ir Parlamentui) galutinai priėmus Europos Sąjungos bendrąjį biudžetą. Jei bendrosios pajamos arba leidžiamų darbuotojų skaičius gerokai skirtųsi nuo dabartinės sąmatos, darbo programa būtų atitinkamai pakoreguota.

Šios darbo programos planavimas grindžiamas 2 priede pateiktais pradiniais skaičiais, kurie yra atnaujinta Komisijos sąmata, sudaryta rengiant REACH reglamentą. Praėjus trims svarbiems REACH registracijų ir CLP pranešimų terminams (atitinkamai 2010 / 2011 m. ir 2013 m., ECHA dabar gali grįsti savo prognozes tikrais duomenimis. Nepaisant to, kai kurių pradinių skaičių neapibrėžtumas lieka gana didelis, ypač dėl paraiškų autorizacijai gauti pagal REACH ir Biocidinių produktų reglamentą.

## 2014–2018 m. ECHA strateginiai tikslai

ECHA strateginiai tikslai apibrėžti 2014–2018 m. daugiametėje darbo programoje, kurią Valdančioji taryba priėmė 2013 m. rugsėjo 27 d. 2015 m. darbo programa pagrįsta keturiais strateginiais tikslais, kurių siekimas bus stebimas metiniais vertinimais ir kurių rezultatai bus skelbiami metinėje bendrojoje ataskaitoje:

### **1. Užtikrinti kuo geresnę aukštos kokybės informacijos prieinamumą, kad saugiai būtų galima gaminti ir naudoti chemines medžiagas**

1 strateginis tikslas apima tris pagrindines veiksmų sritis: 1) dokumentacijos kokybės gerinimas; 2) rizikos valdymo patarimų poveikio tiekimo grandinėje didinimas, ir 3) informacijos (aukštos kokybės) sklaidos gerinimas.

Stebėjimo sistema taikoma pirmai veiksmų sričiai: dokumentacijos kokybės gerinimas. Antroje veiksmų srityje Europos cheminių medžiagų agentūra ketina remtis kitu pradiniu penkerių metų tyrimu, kurį atliko Komisija. Trečioje veiksmų srityje užtikrintą pažangą galima įvertinti remiantis suinteresuotųjų subjektų apklausa, kuri bus atlikta, kai 2015 m. bus parengti nauji sklaidos puslapiai (2012–2013 m. atliktos išsamios apklausos rezultatai yra pagrindas, kuriuo remiantis galima atlikti lyginimą ir į jį atsižvelgiant rengti būsimą svetainę).

### **2. Institucijas paskatinti sumaniai naudoti duomenis, kad būtų galima identifikuoti susirūpinimą keliančias chemines medžiagas ir spręsti su jomis susijusias problemas**

Siekiant 2 strateginio tikslo ketinama sutelkti institucijas, kad jos išmaniai naudotų duomenis mėgindamos nustatyti susirūpinimą keliančias chemines medžiagas ir spręsti su jomis susijusius klausimus. Rengiant rodiklius, kuriuos taikant būtų įvertinti ECHA veiklos rezultatai siekiant 2 strateginio tikslo, pagrindinis dėmesys buvo skirtas keturioms sritims. Pirmoji sritis – cheminės medžiagos patikra pagrindinį dėmesį skiriant susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų nustatymui ir šiam tikslui naudojant vidines ir išorės ECHA duomenų bazines. Antroji ir trečioji sritys – cheminės medžiagos vertinimo ir reguliuojamo rizikos valdymo procesai, kai pagrindinės pastangos skiriamos sutelkti valstybes nares ir užtikrinti norimus reguliavimo veiksmų rezultatus. Ketvirtoji sritis – dokumentacijos kokybė ir valstybių narių bei ECHA komitetų parengtos nuomonės.

### **3. Spręsti mokslines problemas ir tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslinių ir reguliavimo gebėjimų stiprinimo centru**

Atsižvelgiant į bendrąjį strateginių tikslų kontekstą, 3 strateginis tikslas ir jo įgyvendinimo nustatymas / įvertinimas laikytinas kokybinio pobūdžio veikla. Šį tikslą galima laikyti veiksmu, padedančiu siekti 1 ir 2 strateginių tikslų, ir priemone, kurią naudojant užtikrinamas ECHA veiklos rezultatų stebėjimas remiantis kitų stebėjimais. Pagrindinė taikomo 3 strateginio tikslo, t. y. veiksmo, paskirtis – užtikrinti, kad ECHA pajėgtų sėkmingai pasiekti kitus strateginius tikslus, nes šis veiksnys yra papildomas stebėjimo elementas, kurį naudojant galima pateikti pagrįstus kitų svarstymus apie bendrąjį ECHA gebėjimą vykdyti reguliavimo ir mokslinę veiklą. Vadinasi, ECHA vertina, ar ji sėkmingai vykdo veiklą, kuria siekiama dabartinę agentūros padėtį keisti vykdant su 3 strateginiu tikslu susijusias užduotis, nes bet koks kokybiniais rodikliais apibrėžtas veiklos, kurios imamasi įgyvendinant 3 strateginį tikslą, poveikis visų pirma vertinamas atsižvelgiant į 1 ir 2 strateginių tikslų įgyvendinimą.

#### **4. Veiksmingai ir naudingai įgyvendinti esamas ir naujas su teisės aktais susijusias užduotis, prisitaikant prie būsimo išteklių apribojimo**

ECHA savo daugiametę darbo programą (toliau – DDP) siekia įgyvendinti atsižvelgdama į apribojimus, kurių tenka laikytis sumažinus visoms ES agentūroms skiriamus išteklius. Stebint 4 strateginio tikslo siekimo eigą buvo parengtas gana paprastas rodiklis, kad būtų galima išmatuoti žmonių išteklių santykį su galutinių sprendimų įgyvendinimu ir nuomonių pateikimu. Apskaičiavimas atliekamas pasirinktus galutinius agentūros rezultatus lyginant su bendruoju darbuotojų skaičiumi.



## 2015 m. akcentai

Antraisiais ECHA penkerių metų strategijos, aprašytos Daugiametėje darbo programoje (DDP) 2014–2018 m., įgyvendinimo metais toliau bus siekiama keturių mūsų strateginių tikslų ir imamasi veiksmų stabilizuoti naujesnius autorizacijos, biocidinių produktų ir produktų procesus. Tačiau su biocidais susijusios veiklos atžvilgiu kol kas neįmanoma patikimai pasakyti, kiek galėtų būti gauta paraiškų ir kokios būtų su jomis susijusio mokesčio pajamos, todėl planavimas tampa ypač sunkia užduotimi.

### **1. Užtikrinti kuo geresnę aukštos kokybės informacijos prieinamumą, kad būtų galima saugiai gaminti ir naudoti chemines medžiagas**

2015 m. ypač svarbūs ECHA rengiantis cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, galutiniam registracijos terminui 2018 m. ECHA stengiasi sudaryti palankias sąlygas registruotojams, kad jie galėtų iš pirmo karto pateikti aukštos kokybės duomenis. Agentūra siekia, kad dokumentacijos rengimo ir pateikimo IT priemonės būtų pertvarkytos ir pagalbinė medžiaga parengta 2016 m. Tai padėtų ateityje sėkmingai kurti informacijos apie cheminę medžiagą apsikeitimo forumus (SIEF), sąžiningai ir skaidriai organizuoti jų veiklą bei koordinuoti medžiagų registraciją. Atsižvelgiant į surinktus duomenis, užtikrinamas saugesnis cheminių medžiagų naudojimas ir juos galima pasitelkti skatinant naujovių taikymą.

Atsakingiems asmenims teikdama rekomendacijas ir pagalbą agentūra visų pirma siekia toliau didinti savo paramą mažoms ir vidutinėms įmonėms, rengti konkrečioms tikslinėms grupėms pritaikytas gaires, svetainės tekstus ir kitas bendravimo priemones bei naudojant įvairias daugialypio poveikio platformas susisiekti su bendrovėmis, kurios kol kas nėra susipažinusios su ES cheminių medžiagų teisės aktuose joms numatytais įpareigojimais. Be to, ECHA taip pat ketina paremti tam tikrus sektorius, rengiančius tikslingas rekomendacijas savo nariams.

ECHA taip pat atlieka cheminių medžiagų, kurioms suteiktas didžiausias prioritetas, atitikties patikras ir pagrindinį dėmesį skiria aukštesnės pakopos žmonių sveikatos ir aplinkos pasekmėms pagrindinėse dokumentacijose ir pavienėse dokumentacijose.

2015 m. ECHA ketina paskelbti naują sklaidos platformą, palengvinančią vartotojui prieigą prie informacijos. Be to, siekdama Europos piliečiams palengvinti galimybę gauti informaciją apie jiems poveikį galinčias daryti chemines medžiagas ECHA ketina pradėti skelbti informaciją apie chemines medžiagas nauja formatu, į kurį būtų įtraukti visi pagrindiniai lengvai suvokiama forma pateikti duomenys apie būdingąsias cheminių medžiagų savybes, pavojus, naudojimo būdus ir reguliavimo statusą.

### **2. Institucijas paskatinti sumaniai naudoti duomenis, kad būtų galima identifikuoti susirūpinimą keliančias chemines medžiagas ir spręsti su jomis susijusias problemas**

2015 m. numatomi pirmieji patikros ir duomenų rinkimo veiklos, vykdomos pagal labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų (SVHC) veiksmų planą iki 2020 m., rezultatai, kuriuos taikant būtų padidintas rizikos valdymo analizės ir tolesnio reguliuojamos rizikos valdymo pasirinkčių skaičius. Todėl turėtų padidėti ir kandidatinių cheminių medžiagų sąrašą siūlomų cheminių medžiagų skaičius. Taip pat tikimasi, kad šių veiksmų turėtų imtis didesnis valstybių narių skaičius.

Po trejus metus trukusio cheminių medžiagų vertinimo ECHA įvertins procesą, jo rezultatus ir cheminių medžiagų vertinimo svarbą užtikrinant reguliuojamos rizikos valdymo procesus ir juos paremiant bei gerinant duomenų kokybę. 2014 m. pradėtas diegti bendrosios patikros metodas turėtų praversti valstybėms narėms renkantis įvertintinas chemines medžiagas, kad ES lygiu būtų užtikrintas veiksmingesnis rizikos valdymas.

Numatomas didelis autorizacijos paraiškų skaičius mokslinio ir darbo masto atžvilgiais turėtų būti sunki užduotis sekretoriui ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetui. Siekiant toliau didinti nuomonės priėmimo sistemos veiksmingumą bus atsižvelgiama į patirtį, įgytą tvarkant pirmąsias autorizacijos paraiškas. Be to, tikimasi, kad priimtame įgyvendinimo reglamente Komisija nustatys specialiams atvejams skirtas supaprastintas taisykles.

### **3. Spręsti mokslines problemas ir tapti valstybių narių, Europos institucijų ir kitų dalyvių mokslinių ir reguliavimo gebėjimų stiprinimo centru**

Remdamasi savo 2014 m. moksline strategija, ECHA toliau sistemingai plėtos mokslinius gebėjimus srityse, kurias ji laiko svarbiausiomis priimant reguliavimo sprendimus.

Jeigu Europos Komisija pritaikys REACH informacijos reikalavimus (IR), kad būtų tinkamiau atsižvelgta į su nanomedžiagomis susijusius specialius aspektus, ECHA išplės savo veiklą siekdama pagerinti nanomedžiagų registravimo duomenų kokybę. ECHA taip pat toliau prisidės rengiant ir bandant naujus vertinimo metodus, įskaitant bandymų su gyvūnais alternatyvas.

### **4. Veiksmingai ir naudingai įgyvendinti esamas ir naujas su teisės aktais susijusias užduotis, prisitaikant prie būsimo išteklių apribojimo**

Siekdama įvykdyti daug pastangų reikalaujančias darbo programos užduotis, nors darbuotojų išteklių mažėja, ECHA turės dar labiau didinti savo veiksmingumą. 2015 m. agentūra vis dar turės skirti išteklius rengti IT sistemas, kurios būtų tinkamiau naudojamos ne tik pramonės ir valstybių narių reikmėms, tačiau taip pat padėtų mažinti rankų darbo apimtį taikant vidines agentūros procedūras.

Įgyvendindama biocidinių produktų reglamentą (BPR), ECHA pirmenybę teiks sprendimų rengimui ir veikliųjų cheminių medžiagų, kurių paraiškų skaičius turėtų sumažėti, persvarstymo programoms skiriamai paramai ir iš mokesčių gaunamoms pajamoms, tačiau kartu sieks išlaikyti lankstumą, kad gebėtų tvarkytis su netikėtai per metus galinčiu padidėti darbo krūviu.

Numatomas didesnis sekretoriato ir komitetų darbo krūvis privers sutelkti visus resursus, todėl teks nuolat gerinti veiksmingumą. ECHA numato nagrinėti įvairias galimybes, kad komitetai pajėgtų susidoroti su jiems tenkančia darbo apimtimi.

Atsižvelgdama į 2014 m. parengtus matavimus, ECHA pirmą kartą 2015 m. pateiks ataskaitą apie pažangą, užtikrintą siekiant strateginių tikslų.

Siekdama padėti mažoms ir vidutinėms įmonėms (toliau – MVĮ) vykdyti savo įsipareigojimus ECHA imsis šių veiksmų:

- įgyvendinant 2018 m. REACH registracijos veiksmų planą, visų pirma bus siekiama teikti paramą MVĮ registruotojams.
- MVĮ taip pat turėtų būti naudinga ECHA ir jos partnerių pagal CSR / ES veiksmų planą 2015 m. parengta medžiaga.
- Nauji internetiniai sklaidos puslapiai bus naudingi MVĮ ir suteiks joms galimybę susirasti informaciją apie cheminių medžiagų, kurių atžvilgiu MVĮ gali būti nustatyti įpareigojimai, reguliavimo priežiūros ypatybes ir būseną.
- Agentūros patobulintas pranešimas siekiant palengvinti „paskirčiai pritaikytą“ paraiškų rengimą autorizacijai gauti padės didinti VMĮ skirtų komercinių sprendimų nuspėjamumą.
  - ECHA pranešimas apie pirmąją patirtį, įskaitant visą paraiškos autorizacijai gauti ciklą, ir susijęs sprendimas pasitarnaus tam pačiam tikslui.
- Teikdama pranešimus apie su BPR ir CLP susijusius įpareigojimus, ECHA visų pirma atsižvelgia į MVĮ.
- ECHA toliau tęs gairių vertimo į oficialias ES kalbas veiklą, jeigu bus reikalinga.

## 1. Reguliavimo procedūrų įgyvendinimas

### 1.1. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida (1 veiklos sritis)

Registracija yra vienas iš REACH kertinių akmenų, kadangi tai pirmasis žingsnis užtikrinant saugią cheminių medžiagų gamybą arba importą ir naudojimą. Daugiau kaip vieną toną per metus cheminės medžiagos gaminančios arba importuojančios įmonės turi dokumentuoti savo cheminių medžiagų savybes bei naudojimo būdus ir ECHA teikiamoje registracijos dokumentacijoje įrodyti, kad medžiagas galima saugiai naudoti. Prieš priskirdama registracijos numerį ECHA patikrina, ar informacija išsami ir ar sumokėtas registracijos mokestis. Po to didžioji dalis informacijos išplatinama viešoje ECHA svetainėje.

Dėl registracijos proceso ECHA turi unikalią cheminių medžiagų duomenų bazę, kuria galima efektyviai naudotis tolesnėms reguliavimo procedūroms, ypač nustatant, ar tam tikroms cheminėms medžiagoms reikalingos visai ES skirtos rizikos valdymo priemonės ir ar apie jas reikia informuoti plačiąją visuomenę. Nuo registracijos informacijos bendrovės pradeda rengti savo saugos duomenų lapus, kuriais praneša apie saugaus naudojimo sąlygas tolesniems tiekimo grandinės dalyviams ir užtikrina saugų cheminių medžiagų naudojimą dešimtims tūkstančių tolesnių naudotojų ir jų klientų, todėl svarbu, kad registracijos informacija atitiktų kokybės reikalavimus ir būtų įgyvendinami pagrindiniai REACH tikslai. Kitaip tariant, informacija turi atitikti taisyklių reikalavimus, būti tinkama naudoti siekiant tikslo ir lengvai prieinama visoms suinteresuotosioms šalims.

Agentūra toliau gerins dokumentacijų kokybę, akcentuodama rizikos valdymo tikslams svarbiausias chemines medžiagas ir dokumentacijas. Šiais veiksmais užtikrinamas ECHA daugiametės strategijos tikslų („informacijos kokybė“ ir „išmanusis šios informacijos naudojimas“) sujungimas į visumą. Galiausiai ECHA toliau sieks užtikrinti sąveiką, kad su biocidų ir PIC reglamentais susijusį darbą būtų įmanoma veiksmingai sujungti su taikoma dokumentacijos pateikimo veikla, duomenų mainais ir platinimu bei nepažeisti kiekvieno reglamento specialių ypatybių.

#### 1. Metų akcentai

##### *Registracija ir dokumentacijos pateikimas*

##### **Registracija**

Dauguma registracijai ir dokumentacijos tvarkymui tenkančių ECHA išteklių bus skiriama gaunamai dokumentacijai, naujiems pateikimams arba atnaujinimams valdyti. ECHA nesiliaus tobulinusi šią sritį, nes veiksmingas šios dokumentacijos tvarkymas – pagrindinė priemonė užtikrinant bendrovėms vienodas konkurencijos sąlygas ir greitą pateikimą rinką bei plečiant ECHA cheminių medžiagų duomenų bazę.

Pagrindinis plėtros darbas 2015 m., be minėtos esminės veiklos, skiriamas užduotims, susijusioms su pasirengimu galutiniam registracijos terminui 2018 m., kuris gerokai skirsis nuo dviejų ankstesniųjų terminų atsižvelgiant į registruotojų profilį (dauguma mažų ir vidutinių įmonių veikia mažuose SIEF arba prisideda prie esamų didesnių SIEF) ir numatomą registracijų apimtį (daugiau negu du kartus viršijančią 2010 m. skaičius). Šia veikla taip pat užtikrinama, kad su pirmaisiais dviem galutiniais terminais susijusios žinios ir informacija praverstų naujiems registruotojams nurodant pirmojo pateikimo

aukštos kokybės duomenis ir šis pateikimas būtų naudingas pramonei bei ECHA ištekliams.

2015 m. ECHA numato įgyvendinti pirmąją „2018 m. galutinio termino veiksmų plano“ dalį, 2014 m. parengtą bendradarbiaujant su pramonės suinteresuotaisiais subjektais ir Komisija. Atsižvelgiant į registruotojų vykdytinų užduočių seką tikėtina, kad pirmieji veiksmai bus susiję su SIEF formavimo aspektais ir valdymu, pvz., geriausia patirtimi ir duomenų mainų ir išlaidų pasidalinimo rekomendacijomis bei cheminės medžiagos vienodumo nustatymu (žr. toliau).

ECHA taip pat turi užtikrinti, kad visi nustatyti dokumentacijos rengimo ir su pateikimu susijusių priemonių patobulinimai bei pagalba būtų veiksmingai sukaupti ir nukreipti atitinkamam plėtos darbui (žr. išsamiau IUICLID ir REACH-IT skirtą 6 veiklą ir su pagalba susijusią 5 veiklą). Šiomis priemonėmis siekiama garantuoti, kad registracijos paskutinio galutinio termino registruotojai galėtų jau 2016 m. pasinaudoti šiais patobulinimais, kuriais norima patenkinti mažesnių bendrovių poreikius ir taip pat pagerinti registracijų kokybę. Pastarųjų atžvilgiu numatyti patobulinimai apima apibrėžtų veiksmų įgyvendinimą taikant išsamumo patikros procedūrą, pvz., išsamumo patikros priemonės atnaujinimą ir kitų galimų priemonių naudojimą remiantis 2014 m. peržiūra norint paremti registruotojus, pateikiančius dokumentacijas, kurios pagal galimybes yra užbaigtos ir nuoseklios. Kartu su šiais veiksmais bus vykdoma komunikacijos veikla siekiant informuoti esamus ir būsimus registruotojus, atnaujinti atitinkamus žinyvus ir organizuoti internetinius seminarus. Ketinama nagrinėti galimybę bendradarbiauti su atskirais sektoriais, kad būtų plėtojama parama jų nariams. Su eteriniais aliejais ir dažais susijęs šio pobūdžio darbas jau yra pradėtas. 2018 m. registruotojams teikiant praktinius patarimus, kaip tinkamiausiai parengti reikalavimus atitinkančią dokumentaciją, taip pat bus nuosekliai remiamasi sukauptomis žiniomis apie dokumentacijos kokybę.

ECHA taip pat ketina daugiau dėmesio skirti savo taikomoms duomenų patikros ir analizės metodikoms tobulinti, kad būtų užtikrinama parama agentūros strateginiams tikslams – pagerinti dokumentacijose pateikiamų duomenų kokybę ir išmaniai naudoti informaciją. 2015 m. visų pirma bus siekiama užtikrinti, kad per ankstesnius metus sukurti metodai, naudojami renkantis chemines medžiagas tolesniam tyrimui ar reguliavimui, būtų taikomi kuo veiksmingiau ir, antra, kad registruotojai būtų skatinami atnaujinti informaciją. Įgyvendinant 2014 m. parengtą strategiją patikros veikla bus įprastai taikoma visiems REACH ir CLP procesams, kad remiantis patikros išvadomis būtų galima pasiūlyti pačią tinkamiausią reguliavimo priemonę, ir jos bus taikomos toms cheminėms medžiagoms, kur saugaus cheminių medžiagų naudojimo atžvilgiu įmanoma garantuoti didžiausią poveikį.

Siekiant pagerinti dokumentacijos kokybę, taip pat kaip ankstesniais metais, bus taikomos reguliavimo ir su juo nesusijusios priemonės. Su reguliavimu nesusijusios priemonės – tai dažniausiai nustatomoms dokumentacijų neatitiktims skirtos tikslinės kampanijos, patobulintos priemonės ir registruotojams skirta bendroji komunikacija. Pvz., imdamasi veiksmų tų cheminių medžiagų, kurios registruotos tarpinėmis cheminėmis medžiagomis, atžvilgiu ECHA toliau atliks naudojimo būdų patikras ir prašys nurodyti išsamią informaciją, jeigu būtina, tačiau neteiks pirmenybės (galimoms) SVHC. Šiais veiksmais taip pat suteikiama parama tinkamam „SVHC veiksmų plano iki 2020 m.“ įgyvendinimui ir autorizacijos procesui (žr. 3 veiklą). Be to, svarstoma galimybė imti taikyti kitas naujas priemones, pvz., skleisti informaciją apie tinkamus pavyzdžius, kai bendrovės pačios imasi tobulinti minėtas dokumentacijas. Taip pat bus skiriami ištekliai vykdyti patikros veiklą, kad būtų nustatyti registruotojai, kurie tikriausiai piktnaudžiauja kitų bendrovių surinkta informacija ir tinkamai už ją neatlygina.

### **Kiti dokumentacijų, įskaitant biocidų dokumentacijas ir PIC pranešimus, pateikimas**

Siekiant Europoje skatinti naujoves, bendrovės gali prašyti, kad produkte ir produkto ir technologiniam tyrimui bei plėtrai („PPORD pranešimai“) naudojamų cheminių medžiagų atžvilgiu, joms būtų taikoma laikinoji registracijos prievolės išlyga. 2015 m. ECHA taikė veiksmingą PPORD pranešimų sistemą, įskaitant pratęsimo prašymus, t.y. patikrinimo sistemą, kad procesu nėra piktnaudžiaujama ir jis iš tikrųjų naudojamas moksliniams tyrimams bei plėtrai ir pasitarus su kompetentingomis valstybės narės institucijomis šiuo atveju nustatant, jeigu reikia, saugaus naudojimo sąlygas.

2015 m. toliau bus modernizuojami biocidų dokumentacijų pateikimo procesai ir biocidinių produktų registre (R4BP) diegiamas automatizavimas, kuris per 2014 m. buvo pritaikytas daugumai minėtų procesų. Numatoma, kad naudojant šias priemones turėtų sumažėti rankų darbo apimtis bei padidėti bendrasis veiksmingumas (išsamiau žr. 16 veiklos sritį).

Galiausiai pranešimų apie eksportą pagal PIC skaičius, ko gero, neturėtų labai skirtis nuo 2014 m. skaičiaus, nors didžiausias pateikimų skaičius tikėtinas metų pabaigoje (išsamiau žr. 17 veiklos sritį).

### ***Cheminės saugos vertinimo (CSA) programa***

Siekiant pagal REACH nuostatas sėkmingai įgyvendinti saugaus naudojimo sampratą būtina, kad naudojant poveikio scenarijus, kurie yra cheminės saugos ataskaitos (CSR) dalis, būtų pateikiama atitinkama rizikos valdymo rekomendacija, tiekimo grandinėje platintina saugos duomenų lapuose (SDS). Komisijos atliktoje REACH peržiūroje buvo pabrėžta būtinybė skatinti išplėstinių saugos duomenų lapų naudojimą, kurie laikytini pagrindine rizikos valdymo priemone, ir spręsti šių lapų turinio ir formos tinkamumo klausimus. Todėl ECHA šioje srityje teikiama parama registruotojams ir tolesniems naudotojams laikytina jos strateginių tikslų dalimi bei agentūroje ši veikla priskirta „Cheminės saugos vertinimo (CSA) programai“. Bendradarbiaujant su ECHA suinteresuotaisiais subjektais naudojamas Keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklas (ENES), kurio veikla užtikrinama techninių darbo grupių veiksmais ir rengiamais plenariniais posėdžiais (du kartus per metus), kuriose keičiamasi rezultatais bei aptariami rūpimi klausimai.

Naudodama CSA programą ECHA toliau įgyvendins Cheminės saugos ataskaitos (CSR) / Poveikio scenarijaus veiksmų planą ir laikysis veiksmų plano koordinavimo grupės parengtų nuostatų. Į 2015 m. rezultatus įtraukiamas naudojimo aprašymo ir susijusių gairių pavyzdžių skelbimas, tiekimo grandinėje naudotinos suderintos poveikio scenarijaus formos skelbimas ir rengiant poveikio scenarijus taikytino persvarstyto frazių rinkinio paskelbimas. Galiausiai 2015 m. yra antrieji CSR/ES veiksmų plano įgyvendinimo metai ir numatoma įvertinti pažangą bei ketinama atlikti galimą dokumento persvarstymą.

Kita pagal CSA programą vykdoma veikla – kitų pavyzdžių pateikimas ir metodikos rengimas siekiant paremti sudėtinių cheminių medžiagų, t. y. nežinomos ar kintamosios sudėties cheminių medžiagų, sudėtinių reakcijos produktų ar biologinių medžiagų (UVBC), cheminės saugos vertinimą. Vykdam šią veiklą registruotojams būtų teikiamos papildomos rekomendacijos ir užbaigiamos specifikacijos, naudotinos rengiant cheminės saugos vertinimą ir ataskaitų teikimo priemonę (*Chesar 3*, žr. 6 veiklos sritį).

Be to, ECHA toliau padės tolesniems naudotojams suprasti jiems pagal REACH tenkančias prievoles ir kaip jas vykdyti. Daugiausia pastangų bus dedama siekiant plėsti tikroviškos, patikimos, veiksmingai surenkamos ir lengvai suprantamos informacijos



platinimą tiekimo grandinėje.

Pirma, turi būti tobulinamas informacijos apie naudojimo būdus, kurią tolesni naudotojai nurodo registruotojams, pateikimo būdas ir šiuo tikslu tobulinami esamieji naudojimo žemėlapiai. Antra, mišinių ruošėjams turi būti teikiama parama rengiant poveikio scenarijaus informacijos įtraukimo metodikas ruošiant informaciją apie saugų mišinių naudojimą ir skatinti šių naujovių pateikimą ECHA svetainėje. Toliau įgyvendinami poveikio scenarijų derinimo projektai ir siūloma teikti papildomą su saugos duomenų lapų rengimu susijusią paramą. Ketinama parengti MVĮ ir su REACH nepakankamai susipažinusioms bendrovėms skirtas vaizdines mokymo programas, kuriose paaiškinami tolesniems naudotojams dažniausiai kylantys klausimai.

Tolesni naudotojai taip pat privalo laikytis jų nacionaliniuose teisės aktuose nustatytų įpareigojimų. Kartu su suinteresuotaisiais subjektais ECHA ketina parengti pavyzdžių, kaip informacija ir su visos ES cheminių medžiagų teisės aktais susijusi veikla bei nacionaliniuose teisės aktuose nustatyti įpareigojimai galėtų būti veiksmingiausiai derinami.

### ***Cheminės medžiagos identifikavimas ir dalijimasis duomenimis***

Cheminės medžiagos identifikavimo veikla yra visų su REACH, CLP ir biocidais susijusių procesų dalis. Tikimasi, kad 2015 m. darbo apimties lygis liks toks pat kaip ankstesniais metais, t. y. daugiau negu 2 500 cheminių medžiagų identifikavimo vertinimas, daugiausia susijęs su užklausa ir vertinimo procesais. Ypatingą dėmesį 2015 m. ketinama skirti 2013 m. pateiktoms dokumentacijoms, kurių atžvilgiu būtina imtis vertinimo veiklos, ypač galimą susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų atžvilgiu. Be to, tikimasi gauti daug prašymų įprastu būdu apdoroti užklausas pagal REACH ir biocidų reglamentus, užmegzti ryšius su bendrovėmis ir palengvinti duomenų mainus bei šiai veiklai teks skirti didelę su cheminių medžiagų tapatybės nustatymu susijusių išteklių dalį.

Kalbant apie dokumentacijų kokybę, 2015 m. ECHA ketina užbaigti cheminės medžiagos vienodumo nustatymo metodikos rengimą. Pagrindinis dėmesys bus skiriamas sudėtinėms cheminėms medžiagoms (UVCH ir kitoms cheminėms medžiagoms su keliomis sudedamosiomis dalimis, kurios sudaro daugiau negu 30 % iš rinkoje esančių cheminių medžiagų), kurių atžvilgiu registruotojams kyla sunkumų, kai reikia pateikti registruotojų turimos medžiagos patikimam identifikavimui būtina informaciją, ir pagrįsti tam tikras jų dokumentacijos nuostatas, pvz., grindžiamas analogijos metodu. Vykdydama įsipareigojimą apibūdinti UVCB chemines medžiagas Komisija taip pat imsis neatidėliotinių veiksmų minėtų apibūdinimų rezultatus įtraukti į ECHA procesus ir pagalbinę medžiagą. Imdamasi šio darbo ECHA ketina registruotojams parengti rekomendacijas, kad jie galėtų lengviau dalyvauti SIEF veikloje, ir identifikuoti elementus, kuriuos Komisija galėtų įtraukti į įgyvendinimo teisės aktus, jeigu būtina.

ECHA taip pat toliau tikrins registracijos dokumentacijose pateiktą cheminės medžiagos tapatybės informaciją, remdamasi savo IT patikra, papildyta rankinėmis patikromis, jeigu reikia, ir imsis tolesnių su pirmąja 2014 m. atliktų tikrinimų serija susijusių tolesnių veiksmų. Šia veikla siekiama užtikrinti, kad registruotojai imtųsi šalinti nustatytus trūkumus ar taikytų kitus veiksmus, jeigu nesiima minėtų veiksmų.

Galiausiai tikimasi, kad 2015 m. padidės duomenų mainai, ypač susiję su biocidais, kai ECHA apdoros techninio lygiavertiškumo prašymus ir duomenų mainų prašymus bei gavusi prašymą suteiks cheminio panašumo nustatymo paslaugą. 2015 m. tikimasi gauti daug prašymų, susijusių su 2015 m. rugsėjo 1 d. galutiniu terminu, iš tiekėjų, kurie nėra persvarstymo programos dalyviai (žr. daugiau 16 veiklos sritį). Tikimasi, kad su REACH susijusių duomenų mainų apimtis turėtų didėti ir šis didėjimas atitinka jau 2014 m.

nustatytą tendenciją. Šis didėjimas siejamas su ECHA pateiktu didėjančiu ginčų skaičiumi, nes vis daugiau MVĮ pradeda duomenų mainų derybas ir tikisi didesnės ECHA paramos.

### ***Sklaida – viešoji elektroninė informacijos prieiga***

ECHA sklaidos portalas visuomenei ir bendrovėms yra tarsi vitrina, kurioje tikrinamos bendrovių pastangos rinkti informaciją, kad būtų užtikrinamas saugus cheminių medžiagų naudojimas. Kita vertus, Europos piliečiams sklaidos svetainė yra vieta, kurioje jie randa informacijos apie juos galinčias veikti chemines medžiagas. 2015 m. ECHA ketina pateikti naudoti naujus sklaidos svetainės puslapius, pagrįstus 2013 m. atlikta suinteresuotųjų subjektų apklausa, vėlesniais seminarais ir konsultacijomis. Į naujus puslapius bus įtraukiamos trumpos cheminių medžiagų santraukos, kad būtų lengva susipažinti su šių medžiagų savybėmis ir pagrindiniais jų naudojimo būdais.

Be to, naujuose puslapiuose su kiekvienos cheminės medžiagos reguliavimu susijusi informacija bus išdėstoma glausčiau ir užtikrinama geresnė prieiga prie pagrindinių registracijos duomenų ir informaciją šiuo tikslu bus galima atsisiųsti lengviau. ECHA toliau skelbs vertinimo sprendimus, tačiau cheminės medžiagos puslapiuose jie bus pateikiami taip, kad būtų geriau matomi (žr. pirmesnę aprašymą). Įgyvendindama dokumentacijos atnaujinimo skatinimo strategiją ECHA ketina plėsti savo svetainės naudojimą, kad būtų pagerinta informacijos kokybė.

Kita 2015 m. su sklaida susijusi vykdytina veikla – sprendimų priėmimas dėl 2013 m. gegužės mėn. gautų konfidencialumo prašymų ir 2014 m. gautų registracijos dokumentacijų pirmasis vertinimo lygis, kad neslaptą laikomą informaciją būtų galima paskelbti kiek įmanoma greičiau. Šie vertinimai bus užbaigti ir tada suteikiamas patvirtinimas, jis atmetamas arba prašoma pateikti išsamesnę pagrindimą.

Galiausiai apie veikliąsias chemines medžiagas, biocidinius produktus ir apie eksporto pranešimus pagal PIC reglamento nuostatas pateiktos informacijos skelbimo procesas bus glaudžiau susietas su esamais REACH procesais ir IT sistemomis siekiant užtikrinti metodo nuoseklumą ir veiksmingumą.

## **2. Tikslai ir rodikliai**

### Tikslai

1. Patikrinamos visos REACH, CLP, biocidų ir PIC dokumentacijos, užklauskos ir ginčai dėl dalijimosi duomenimis ir pateikiami atitinkami sprendimai. Prašymai laikyti informaciją konfidencialia vertinami vadovaujantis standartinėmis procedūromis, kad būtų laiku nustatytos ir atnaujintos probleminės dokumentacijos, siekiant geriausios duomenų kokybės, ir laikantis teisės aktuose nustatytų terminų arba planinių rodiklių.
2. Sprendimai yra tinkamai pagrįsti ir aukštos techninės ir mokslinės kokybės.
3. Suinteresuotiesiems subjektams ir visuomenei suteikiama galimybė per pagrįstą laiką po registracijos ar pranešimų pateikimo lengvai susipažinti su visų registruotų cheminių medžiagų ir klasifikavimo ir žymėjimo (C&L) pranešimų dokumentacijų ir biocidų dokumentacijų informacija.
4. Pramonei teikiama aukštos kokybės mokslinė ir techninio pobūdžio parama siekiant užtikrinti, kad būtų sėkmingai parengtos cheminės saugos ataskaitos

(CSR) ir atitinkamos rizikos valdymo rekomendacijos, taikytinos tiekimo grandinės poveikio scenarijams.

#### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvastytų registracijos dokumentacijų ir PPORD pranešimų procentinė dalis.	100 %	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėse ataskaitose.
Per planinį terminą (20 darbo dienų) baigtų nagrinėti užklausų procentinė dalis.	80 %	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėse ataskaitose.
Per teisės aktuose nustatytą arba planinį terminą išspręstų ginčų dėl dalijimosi duomenimis procentinė dalis.	100 %	Vertinimas užregistruojamas darbų srauto sistemos mėnesinėse ataskaitose.
Viešai paskelbtos iki 2013 m. gegužės 31 d. termino sėkmingai pateiktų registracijos dokumentacijų informacijos procentinė dalis.	100 %	Mėnesinėse ataskaitose nurodyta paskelbtos informacijos procentinė dalis.
Suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo ECHA dokumentacijų pateikimo ir sklaidos veikla, ECHA veikla gerinant skelbiamų CSR ir poveikio scenarijų lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa.

### 3. Pagrindiniai rezultatai

#### Registracija ir dokumentacijų pateikimas

- Išsamumo tikrinimo procedūra taikoma maždaug 5 700 registracijos dokumentacijų (daugiausia atnaujintų dokumentacijų) ir 400 Produkto ir technologinio tyrimo ir plėtros (PPORD) pranešimų (įskaitant pratęsimo prašymus), atitinkamais atvejais priskiriamas registracijos arba PPORD pranešimo numeris.
- Priimta iki 50 sprendimų dėl PPORD.
- Iki 3 000 paraiškų dėl biocidų (paraiškos nacionalinei autorizacijai gauti, paraiškos dėl naujų veikliųjų medžiagų, atnaujinimai arba apžvalgos, Sąjungos produktų autorizacijos) apdorota ir paraiškų nacionalinei autorizacijai gauti perduota valstybėms narėms.

#### 2018 m. registracijos veiksmų planas ir dokumentacijos kokybė

- 2018 m. registruotojų paramos strategija ir metodai atsižvelgiant į REACH III priedą
- Išsamumo patikros priemonės sukūrimas ir persvarstyto proceso įgyvendinimas,



jeigu būtina, bei pateikimas registruotojams 2016 m.

- Registruotojams pateikiami paramos paketai siekiant skatinti savanoriškus informacijos atnaujinimus.

#### CSA programa

- Skelbiami naudojimo aprašymo pavyzdžiai.
- Susitarimas dėl suderintos poveikio scenarijaus formos ir jos skelbimas siekiant informavimo tikslais ją naudoti tiekimo grandinėje.
- Atliekamas CSR/ES veiksmų plano persvarstymas.

#### Cheminės medžiagos ir identifikavimas ir duomenų mainai

- Turėtų būti pateikiama 1 050 naujų užklausų numerių.
- Apie 5–10 sprendimų dėl duomenų mainų ginčų pagal REACH ir lygiavertis skaičius pagal biocidų teisės aktus.
- Parengta cheminės medžiagos vienodumo nustatymo metodika

#### Sklaida

- Sklaidos puslapiuose paskelbta informacija yra susieta su OECD visuotiniame informacijos apie chemines medžiagas portale pateikta informacija apie cheminę medžiagą (EChemPortal).
- Naujų sklaidos puslapių pateikimas naudoti susiejant informaciją, kuri ECHA perduota kaip REACH, CLP ir biocidų teisės aktų dalis, ir kuri parengta taikant skirtingus reguliavimo procesus.
- Su PIC reglamentu susijusios statistikos ir ataskaitų skelbimas.
- Atliktas ne daugiau negu 250 konfidencialumo prašymų, 2014 m. pateiktų pagal REACH, pradinis vertinimas.

## 1.2. Vertinimas (2 veiklos sritis)

Dokumentacijos vertinimas apima tiek pasiūlymus atlikti bandymą, tiek atitikties patikras. Atitikties patikros tikslas – išnagrinėti, ar registracijos dokumentacijos atitinka REACH reglamento informacijai keliamus reikalavimus, o pasiūlymų atlikti bandymą nagrinėjimas skirtas užtikrinti, kad informacijos apie konkrečią cheminę medžiagą rinkimas atitiktų tikruosius informacijos poreikius ir būtų išvengta nereikalingų bandymų su gyvūnais.

Cheminės medžiagos vertinimu siekiama išsiaiškinti, ar cheminė medžiaga kelia pavojų žmonių sveikatai arba aplinkai. Cheminių medžiagų vertinimą atlieka valstybių narių kompetentingos institucijos (VNKI). Įvertinama visa turima informacija, o prireikus, prašoma papildomos informacijos iš registruotojų. Cheminės medžiagos vertinimas grindžiamas koreguojamuoju Bendrijos veiksmų planu (CoRAP), skirtu cheminėms medžiagoms, kurioms taikomas vertinimas.

### 1. Metų akcentai

#### Dokumentacijos vertinimas

ECHA toliau siekia iki galo įgyvendinti 2014 m. konsoliduotą daugiametę atitikties patikrų strategiją, kuri yra svarbi siekiant 1 strateginio tikslo vykdomos veiklos dalis<sup>1</sup>. Kita vertus, 2015 m. yra pagrindiniai metai, per kuriuos parengiami su 2013 m. registracijomis susijusių sprendimų dėl pasiūlymų atlikti bandymus projektai, ir jie apdorojami taikant sprendimų priėmimo procesą. Vadinas, gebėjimas pradėti naujas atitikties patikras lieka ribotas. Su tolesniu vertinimu susijusių darbų mastas yra didžiausias, nes atnaujintos dokumentacijos bus įtrauktos į ankstesnius sprendimus dėl pasiūlymų atlikti bandymus bei atitikties patikras. 2015 m. privaloma imtis veiksmų siekiant pagerinti proceso veiksmingumą ir našumą, nes dokumentacijos vertinimo procesas siejamas su didele darbų apimtimi ir jų sudėtingumu.

ECHA pagrindinį dėmesį sutelkia atitikties patikrai, taikomai visoms 2010–2013 m. gautoms standartinėms registracijoms, susijusioms su dviem didžiausiais cheminės medžiagos kiekiais. Gautoms registracijos dokumentacijoms taikoma patikros procedūra, įtraukta į visus REACH ir CLP procesus, bei atitinkamai pasirenkami atitikties patikros prioritetai. Renkantis šiuos prioritetus siekiama užtikrinti veiksmingą sąsają su cheminės medžiagos vertinimu ir patenkinti cheminės medžiagos vertinimo poreikius bei reguliuojamos rizikos valdymo ir SWHC veiksmų plano įgyvendinimą. Be to, atitikties patikra yra kur kas labiau susieta su kitomis dokumentacijos kokybės gerinimo priemonėmis, ir ji taikoma tais atvejais, kai ši patikra yra pati veiksmingiausia dokumentacijos atitikties užtikrinimo priemonė.

Cheminės medžiagos, kurioms suteiktas didžiausias prioritetas, nagrinėjamos pasitelkus atitikties patikrą ir dėmesį sutelkiant pagrindinių ir kolektyvinių dokumentacijų aukštesnei žmogaus sveikatos pakopai (t. y. genetoksiškumui, kartotinių dozių toksiškumui, toksiškumui prenataliniam vystymuisi, toksiškumui reprodukcijai ir kancerogeniniam poveikiui) ir aplinkos pakitimams (t. y. ilgalaikiam toksiškumui vandens aplinkai, biologiniam skaidymuisi ir biologiniam kaupimuisi). Be to, cheminės medžiagos tapatybė, kiek įmanoma, visada vertinama, kai dokumentacija pateikiama atitikties patikrai. Patikros apimtis atitinka nustatytą susirūpinimą ir ją atliekant remiamasi IT,

---

<sup>1</sup> Žr. dokumentą „Saugesnės cheminės medžiagos – dėmesio sutelkimas pagrindiniams dalykams“ 2014 m. rugsėjo 26 d.

rankine patikra ir eksperto vertinimu. Nedidelė atitikties patikrų dalis toliau bus grindžiama atsitiktine atranka siekiant užtikrinti, kad joks registruotojas negalėtų manyti, jog jo dokumentacija gali likti nepatikrinta.

Be to, ECHA toliau tikrins dokumentaciją, skirtą skirtingos formos cheminei medžiagai, įskaitant nanomedžiagas, atitiktį. Spręsdama su cheminės saugos ataskaita susijusius klausimus agentūra įgyvendins 2014 m. parengtą būdą ir konsoliduos metodą, taikomą vertinant dokumentacijas, pagrįstas netinkamais analogijos arba kategorijų metodais.

Nagrinėdama pasiūlymus atlikti bandymą, sprendimus dėl šių pasiūlymų ECHA toliau priiiminės laikydamosi sisteminio požiūrio. Siekiama, kad sprendimas būtų priimtas (parengti sprendimo projektai) dėl bent jau 75 % visų galiojančių pasiūlymų atlikti bandymą, kurie buvo įteikti iki galutinio registracijos termino 2013 m. liepos 1 d.

2015 m. didelė išteklių dalis toliau turės būti skiriama sprendimų priėmimo procesui, susijusiam su 2013–2014 m. paskelbtais sprendimų projektais. Atvejų yra labai daug, todėl valstybių narių kompetentingoms institucijoms (toliau – VNKI) ir taip pat valstybių narių komitetui tektų didelis darbo krūvis tuo atveju, jeigu dėl didelės sprendimų projektų dalies VNKI pateiktų keitimo pasiūlymus. Šiuo tikslu ECHA sieks optimizuoti VNKI ir Komisijos dalyvavimą, t. y. organizuos internetinius seminarus ir kitus su techniniais bei moksliniais klausimais susijusias informavimo renginius siekdama palengvinti sprendimo priėmimą dėl pavienių atvejų.

ECHA nuolat skirs daugiau išteklių, būtinų garantuojant tolesnę informacijos tikrinimą, kai ji pateikta atsakant į ECHA dokumentacijos vertinimo sprendimus, ir siekiant nurodyti tolesnių reguliavimo priemonių būtiną atvejį, jeigu reikia, ir užtikrinti patikimą pagrindą, kuriuo remdamosi nacionalinės vykdymo užtikrinimo institucijos galėtų imtis veiksmų dėl reikalavimų neatitinkančių dokumentacijų. Siekdama skatinti geros laboratorinės praktikos taikymą ECHA persvarstys ir, jeigu būtina, iš dalies pakeis savo taikomą tvarką, pagal kurią geros laboratorinės praktikos priežiūros institucijų prašoma atlikti tyrimo tikrinimą.

ECHA taip pat prisidės užtikrinant bendrąją dokumentacijos kokybės gerinimą ir šiuo tikslu garantuos veiksmingą grįžtamąjį ryšį su (jeigu reikia) pramonės sektoriais remdamosi priimant dokumentacijos vertinimo sprendimus įgyta patirtimi; visų pirma ECHA išrinks ir perduos pagrindinius pranešimus, kurie svarbūs mažo cheminės medžiagos kiekio registruotojams ir apskritai MVĮ. Be to, ECHA taip pat konsoliduos pranešimus apie dokumentacijos vertinimo proceso rezultatą siekdama pateikti skaidresnį ir išsamesnį dokumentacijų atitikties vaizdą ir patikimos informacijos prieinamumą, susijusius su aukštesnės pakopos poveikiu saugiam naudojimui ir ypač SVHC identifikavimui.

## **Cheminių medžiagų vertinimas**

Atsižvelgdama į 1 ir 2 strateginius tikslus, ECHA persvarstys 2012–2014 m. taikytą cheminių medžiagų vertinimo procesą, visų pirma papildomą ir funkcinę reguliuojamos rizikos valdymo vaidmenį vertinant dokumentaciją. Šis persvarstymas bus įtrauktas į 2016 m. parengtiną ECHA ataskaitą apie REACH įgyvendinimą ir šiam persvarstymui būtinas valstybių narių kompetentingų institucijų indėlis.

ECHA toliau užtikrins, kad procesas veiksmingai padėtų pagerinti dokumentacijos kokybę ir būtų tinkamai pritaikytas rizikos valdymo procesams. Todėl pirmiausia turėtų būti apsisprendžiama, kokios kitos kandidatinės cheminės medžiagos privalo būti įtraukiamos į Koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą (CoRAP), ir iširtinos pavojaus žmogaus sveikatai ar aplinkai atžvilgiu, kad būtų nuspręsta, ar tikslinga taikyti tolesnes reguliavimo priemones, ir todėl dažniausiai pateikiamas prašymas nurodyti kitą informaciją, kurios negalima prašyti atliekant dokumentacijos vertinimą, nes šie

klausimai turi būti įvertinti ES ir cheminės medžiagos lygiu. Privalomos minėtos veiklos prielaidos – sėkmingas bendros procesų patikros įgyvendinimas, kai ši patikra naudojama vertinant chemines medžiagas ir reguliuojamos rizikos valdymo procesus bei užtikrinant veiksmingą sąveiką su dokumentacijos vertinimu, kai į šį procesą įtraukiamos VNKI. Optimizuojant CoRAP atnaujinimų rengimą taip pat atsižvelgiama į cheminių medžiagų panašumus, reguliavimo aktualumą ir veiksmingą VNKI vertinimo gebėjimų panaudojimą ir norint užtikrinti, kad būtų pasiektas tikslas – per metus įvertinti apie 50 cheminių medžiagų.

2015 m. cheminių medžiagų vertinimo procesas bus tęsiamas apdorojant 2014 m. paskelbtus sprendimų projektus ir tvarkant didėjančią ataskaitų, projektų ir galutinių sprendimų bei tolesnių priemonių skaičių, parengtų atliekant cheminių medžiagų vertinimą. ECHA taip pat toliau skelbs neslaptas cheminių medžiagų vertinimo sprendimų versijas ir kitus susijusius parengtus dokumentus.

ECHA toliau remis ir bendradarbiaus su cheminių medžiagų vertinimu užsiimančiomis VNKI, organizuodama seminarus ir techninius posėdžius, leisdamą praktines rekomendacijas ir atlikdama sprendimų projektų nuoseklumo patikras. Veiksminga administracinė praktika yra būtina sąlyga cheminių medžiagų vertinimo procesui prižiūrėti ir palaikyti.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Laikantis teisinių reikalavimų ir atsižvelgiant į atitikties patikrų strategiją bei daugiamečių planavimą, pagrįstą ECHA taikomu strateginiu požiūriu, buvo parengti moksliniu ir teisiniu požiūriu patikimi dokumentacijos vertinimo sprendimų projektai ir galutiniai sprendimai.
2. Dokumentacijos vertinimo sprendimų atitiktis toliau vertinama pernešant nedelsiant po sprendime nurodyto termino, o valstybės narės institucijos informuojamos apie rezultatus ir bylas, dėl kurių jos turi imtis veiksmų.
3. Bendradarbiaujant su valstybėmis narėmis ir užtikrinant veiksmingas sąsajas su kitais vertinimo ir reguliuojamos rizikos valdymo procesais bei laikantis teisės aktuose nustatyto galutinio termino buvo parengtas CoRAP atnaujinimas.
4. Visi cheminių medžiagų vertinimai buvo parengti ir atlikti užtikrinant aukštą mokslinę, techninę ir teisinę kokybę bei taikant sutartus standartinius metodus ir procedūras bei laikantis teisės aktuose nustatyto galutinio termino.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą atliktų dokumentacijų vertinimų procentinė dalis.	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Iki 2013 m. termino gautose dokumentacijose pateiktų pasiūlymų atlikti bandymą pabaigtų nagrinėjimų procentinė dalis, skirta įvykdyti teisinį	75 %	Mėnesinė vidaus ataskaita

reikalavimą iki 2016 m. birželio 1 d. termino parengti sprendimų projektus.		
Procentinė dalis tam tikrais metais atliktinų tolesnių vertinimų, padarytų per šešis mėnesius nuo galutiniame dokumentacijos vertinimo sprendime nustatyto galutinio termino.	75 %	Ketvirčio vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytą terminą atliktų cheminių medžiagų vertinimų procentinė dalis.	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
VNKI pasitenkinimo ECHA parama vertinant chemines medžiagas lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa

### 3. Pagrindiniai rezultatai

#### Dokumentacijos vertinimas

- Užbaigta 200 atitikties patikrų (iš kurių ne mažiau negu 50 % numatoma skirti aukštesnės pakopos poveikiui žmogaus sveikatai ir aplinkai) ir jas užbaigus priimta apie 150 naujų sprendimų projektų.
- Išnagrinėta apie 220 pasiūlymų atlikti bandymą ir parengti sprendimų projektai.
- Priimta daugiau negu 300 galutinių dokumentacijos vertinimo sprendimų, kurie pagrįsti 2012–2015 m. parengtais sprendimų projektais.
- 400 dokumentacijos vertinimų tolesnis tyrimas.
- Metinė ECHA vertinimo ataskaita<sup>2</sup> ir susiję pranešimai. Mažo cheminių medžiagų kiekio registruotojams ir apskritai MVĮ skirti pagrindiniai pranešimai.
- Vienas seminaras ar techniniams klausimams skirtas posėdis dėl dokumentacijų vertinimo.
- Metinė vertinimo ataskaita (54 straipsnis).
- Paskelbtos neslaptosios dokumentacijų vertinimo sprendimų versijos.

#### Cheminių medžiagų vertinimas

- Iki 2015 m. kovo mėn. pabaigos patvirtinti trečiąjį CoRAP atnaujinimą numatant, kad 2015 m. turi būti įvertinta ne mažiau negu 50 cheminių medžiagų.
- Iki 2015 m. spalio mėn. pabaigos valstybių narių komitetui pateikti keturi atnaujinimo projektai, kad šis komitetas paskelbtų savo nuomonę.
- 2014 m. parengti maždaug 40 cheminių medžiagų vertinimo sprendimų projektai, kai atliekant vertinimus buvo paprašyta pateikti išsamesnę informaciją.

<sup>2</sup> REACH 54 straipsnis

- Priimta ne mažiau negu 40 galutinių sprendimų, kuriuose prašoma pateikti su cheminių medžiagų vertinimu susijusios papildomos informacijos arba parengti išvadas.
- Paskelbti cheminių medžiagų visų vertinimų, kurie buvo užbaigti, išvadų dokumentai.
- Mokslinė, administracinė ir teisinė parama vertinimo užduotis atliekančioms valstybių narių kompetentingoms institucijoms.
- Vienas cheminių medžiagų vertinimo seminaras.
- Ataskaita apie cheminių medžiagų vertinimo proceso persvarstymą 2012–2014 m

### 1.3. Rizikos valdymas (3 veiklos sritis)

Su rizikos valdymu susijusioms ECHA užduotims priskiriamas labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų (SVHC) Kandidatinio sąrašo atnaujinimas, reguliarius rekomendacijų Komisijai dėl cheminių medžiagų iš Kandidatinio sąrašo, kurias reikia įtraukti į Autorizacijos sąrašą (cheminių medžiagų, dėl kurių reikia gauti autorizaciją (REACH XIV priedas), sąrašą), rengimas ir paraiškų autorizacijai gauti nagrinėjimas. Cheminės medžiagos, kurios ES lygiu kelia nepriimtina riziką, gali būti apskritai uždraustos arba apriboti tam tikri jų naudojimo būdai (REACH VIII antraštinė dalis). Komisija gali pareikalauti ECHA parengti naujus pasiūlymus dėl apribojimų arba persvarstyti esamus. Valstybės narės taip pat teikia pasiūlymus dėl apribojimų, kurių tinkamumas tikrinamas ir jie perduodami Rizikos vertinimo komitetui (RAC) ir Socialinės ekonominės analizės komitetui (SEAC) nuomonei priimti.

Siekiant ECHA 2 strateginio tikslo numatyta išmaniai naudoti REACH ir CLP duomenis norint užtikrinti, kad valdžios institucijos sugebėtų tinkamu laiku ir veiksmingai spręsti didžiausią susirūpinimą keliančius klausimus. Šiuo tikslu ECHA visų su REACH ir CLP susijusių procesų atžvilgiu taiko bendrą patikros metodą, kad būtų identifikuotos cheminės medžiagos ir didžiausią susirūpinimą keliantys naudojimo būdai. Taikoma rizikos valdymo pasirinkčių analizės (RMOA) sistema padeda pasirinkti tinkamiausią (-ias) reguliuojamo rizikos valdymo priemonę (-es), kad būtų įmanoma spręsti iškilusius klausimus. Taikant bendrus patikros metodus ir RMOA mėginama užtikrinti veiksmingą ir nuoseklų REACH ir CLP procesų taikymą, kad rengiant daugiau duomenų būtų paaiškinti ir, jeigu būtina, sprendžiami iškilę klausimai.

#### 1. Metų akcentai

##### ***Reguliuojamo rizikos valdymo poreikių identifikavimas***

SVHC veiksmų planas iki 2020 m., kuris yra esminė sudedamoji ECHA 2 strateginio tikslo dalis, įgyvendinamas sklandžiai. Iš viso pavadinimo („SVHC identifikavimo ir REACH rizikos valdymo priemonių įgyvendinimo veiksmų planas nuo dabar iki 2020 m.“) galima spręsti, kad šis veiksmų planas apima daugiau veiksmų negu vien SVHC identifikavimą ir jį vykdant siekiama kompleksiškai bei nuosekliai įgyvendinti REACH ir CLP rizikos valdymo procesus, visiškai panaudoti registracijos ir kitas REACH/CLP duomenų bazes bei inicijuoti dokumentacijų ir cheminių medžiagų vertinimą, jeigu privaloma pateikti išsamesnę informaciją.

##### **REACH ir CLP procesams pritaikyta bendroji patikra**

Bendroji patikra taikoma siekiant valstybėms narėms ir Komisijai / ECHA padėti sutelkti dėmesį pirmiausia toms cheminėms medžiagoms ir naudojimo būdams, kurie kelia didžiausią susirūpinimą ir kurių poveikis yra didžiausias. Imantis šių veiksmų būtina konsolidacija ir geresnis prioritetų supratimas, t. y. kurioms cheminėms medžiagoms ir naudojimo būdams teiktina pirmenybė, tačiau kartu atsižvelgiant į pirmenybinius Septintosios aplinkosaugos veiksmų programos tikslus. ECHA tęs diskusijas apie šiuos prioritetus ir apie jų numatomą poveikį praktiškai įgyvendinant bendrąjį patikros metodą, ir šiai veiklai palengvinti numatoma surengti seminarą. Į 2014 m. įgytą bendrosios patikros metodo diegimo patirtį bus atsižvelgiama siekiant išplėsti taikymo sritį ir paremti susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų pasirinkimą atitikties patikrai. Visa patirtis, įgyta taikant atitikties patikras ir vertinant chemines medžiagas, pravers tiesiogiai naudojant šias priemones, kad jos atitiktų reguliuojamos rizikos valdymo poreikius.



Ankstesniųjų teisės aktų įgyvendinimo ir REACH diegimo pirmųjų metų pastangomis pavyko išspręsti daugelį su žinomomis ir lengvai identifikuojamomis įvairių riziką keliančiomis cheminėmis medžiagomis ir naudojimo būdais susijusių klausimų. Patikros pastangas būtina toliau telkti iki šiol mažiau dėmesio sulaukusioms cheminėms medžiagoms ir naudojimo būdams, pvz., todėl, kad neturėta pakankamai informacijos apie jų savybes, taikytinų kriterijų neapibrėžtumą (pvz., endokrininę sistemą ardančios medžiagos) arba dėl sudėtingesnio poveikio situacijų (pvz., gaminiuose esančios cheminės medžiagos).

### **Pavojų keliančių savybių vertinimas**

Vertinant patvarių, bioakumuliacinių ir toksiškų (PBT/ labai patvarių ir labai bioakumuliacinių (vPvB) bei endokrininę sistemą ardančių medžiagų (ED) savybes dalyvauja atitinkamos ekspertų grupės. PBT ekspertų grupė vis didesnę dėmesį skirs cheminėms medžiagoms, kurios naudojant REACH registravimo duomenis identifikuojamos kaip iš ankstesniųjų teisės aktų perimtos ir jau sutvarkytos cheminės medžiagos. ECHA ypatingą dėmesį ketina skirti paramai, kad būtų užtikrinamas veiksmingas visos prieinamos informacijos naudojimas ir kad kitokia informacija (pvz., vertinant chemines medžiagas) būtų renkama tik tuo atveju, jeigu ji būtina nusprendžiant, ar cheminė medžiaga atitinka kriterijus.

Įsteigta ED ekspertų grupė galėjo pasinaudoti PBT ekspertų sukaupta patirtimi ir numatoma, kad 2015 m. ji aktyviai prisidės vykdant su endokrininę sistemą ardančiomis medžiagomis susijusius darbus.

### **Tinkamiausių reguliavimo veiksnių nustatymas**

Taikant bendrąją patikrą ir PBT/ED vertinimą turėtų būti nustatytos įvairios kandidatinių medžiagų, apie kurias turėtų būti renkama išsamesnė informacija (pvz., atliekant cheminių medžiagų vertinimą) arba turėtų būti tiesiogiai vertinamos tinkamiausios rizikos valdymo pasirinktys (RMOA).

Numatoma supaprastinti RMOA metodą, kuris turėtų būti naudojamas kaip bendrasis patikros metodas, ir padidinti jo veiksmingumą bei remiantis SVHC veiksnių planu, kuris visiems sutarus laikoma tinkamu veiklos pradžios pagrindu, būtų galima identifikuoti chemines medžiagas ir veiksmus. Tikimasi, kad geriau suderinus dokumentaciją ir atliekant cheminių medžiagų vertinimą taikomus metodus bei RMOA darbus, turėtų pavykti padidinti veiksmingumą, t. y. naudoti mažiau išteklių ir sutrumpinti įvykdymo trukmę. Atlikus pirmuosius cheminių medžiagų vertinimus, po kurių taikoma rizikos valdymo pasirinkčių analizė (RMOA), gali tekti jau 2015 m. pradėti taikyti reguliavimo veiksmus.

### **Bendradarbiavimas ir ryšiai**

Vykdant veiksnių plano įgyvendinimo darbą teks dėti daug pastangų norint užtikrinti bendradarbiavimą ir koordinavimą, nes pasiekti veiksnių plano tikslus įmanoma tik nuolat dalyvaujant ir sąveikaujant visoms valdžios institucijoms. ECHA toliau rems tas valstybe nares, kurios kol kas nedaug prisidėdavo vykdant veiksnių plano įgyvendinimo darbus. Savo darbus toliau vykdys ne tik PBT ir ED ekspertų grupės, tačiau taip pat CMR (kancerogeninių, mutageninių ar toksiškų savybių) bei jautrinančių medžiagų koordinavimo grupės. Rengiant ir įgyvendinant naftos ir anglies srauto cheminių medžiagų naudojimo ne degalų reikmėms būdus savo pagalbą suteiks speciali grupė. Toliau bus šaukiami rizikos valdymo ekspertų posėdžiai su valstybėmis narėmis siekiant išnagrinėti SVHC veiksnių plano įgyvendinimo aspektus bei patikros, vertinimo ir RMOA darbą susieti su reguliavimo procesų įgyvendinimu.

Pirmoji ataskaita apie SVHC veiksnių plano įgyvendinimo veiklos pažangą 2014 m. turi



būt paskelbta pirmame ketvirtyje. Pranešimas apie su konkrečią su cheminėmis medžiagomis susijusią veiklą – pavojaus vertinimo pradėjimą ir RMOA bei RMOA išvadas – „įprastinės veiklos scenarijaus“ etapą pasieks 2015 m. Šitai suinteresuotosioms šalims bus užtikrintas didesnis skaidrumas ir nuspėjamumas.

### **Autorizacija**

#### **SVHC identifikavimas ir XIV priedo rekomendacijos**

Vykdam patikros ir vertinimo, įskaitant klasifikavimo derinimą, bei RMOA darbus turėtų būti parengiami SVHC cheminių medžiagų identifikavimo pasiūlymai, jeigu dėl šių medžiagų valdžios institucijos yra priėjusios bendros išvados, kad įtraukimas į kandidatinių sąrašą yra veiksmingiausias ir būtinas reguliavimo veiksmas. Kitaip tariant, „teisingos“ cheminės medžiagos įtraukiamos į kandidatinių sąrašą. Tikrasis cheminių medžiagų skaičius turėtų priklausyti nuo to, kiek valstybių narių dalyvauja atliekant patikros, vertinimo ir RMOA darbus ir kiek šiems darbams skiriama išteklių. Numatoma, kad su SVHC identifikavimu susijusi bendra darbų apimtis turėtų didėti, nes tikimasi sulaukti didesnio PBT ar lygiavertį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijų skaičiaus, todėl taikant identifikavimo procesą teks imtis specialios veiklos.

Rengiant septintąją XIV priedo rekomendaciją bus remiamasi patirtimi, įgyta 2014 m. taikant persvarstytą XIV priede išdėstytą prioritetų nustatymo metodą. Rekomenduojamo darbo tinkamumas priimant galutinį sprendimą dėl cheminių medžiagų įtraukimo į XIV priedą priklausys nuo Komisijos ir valstybių narių susitarimo lygio dėl to, kuri cheminių medžiagų autorizacija yra tinkamiausia rizikos valdymo pasirinktis. Ilgainiui sisteminis RMOA darbas, atliekamas prieš chemines medžiagas įtraukiant į kandidatinių sąrašą, turėtų užtikrinti, kad rekomendacijos pateikimo etapas būtų veiksmingesnis ir nuspėjamas.

#### **Paraiškos gauti autorizaciją**

Numatoma, kad 2015 m. turėtų būti įteikta apie 70 su chromo junginiais susijusių paraiškų, o 2016 m. pradžioje šių paraiškų turėtų būti įteikta maždaug 30. Tačiau minėti skaičiai menkai pagrįsti, nes jie yra glaudžiai susiję su tuo, kaip pateikdami paraiškas pareiškėjai susiskirstys grupėmis. Rengiant dokumentą (2014 m. rugpjūčio mėn.) ECHA jau buvo gavusi daugiau negu 100 prašymų surengti informacinius posėdžius.

ECHA gali gauti labai daug paraiškų (jų gali būti įteikta iki 150). Šiaip ar taip, 2015 m. ECHA teks veiksmingai, skaidriai ir patikimai tvarkyti padidėjusį paraiškų skaičių bei parengti nenumatytų aplinkybių planus, jeigu būtų gautas didelis paraiškų skaičius. Be minėtųjų dalykų, numatoma, kad apie 15 paraiškų, kurios turėjo būti pateiktos 2014 m., teks tvarkyti 2015 m.

ECHA sekretoriatas toliau užtikrins paramą Rizikos vertinimo komitetui (RAC) ir Socialinės ir ekonominės analizės komitetui (SEAC), ypač jų pranešėjams, siekiant skaidriai ir našiai parengti pagrįstas nuomones, kuriomis būtų galima veiksmingai paremti Komisijos priimamus sprendimus dėl autorizacijos suteikimo ar atsisakymo ją suteikti. ECHA ketina aktyviai skatinti trečiašias šalis įsitraukti į su kiekviena paraiška susijusį konsultacijų procesą siekiant užtikrinti, kad atitinkama informacija apie pakaitines chemines medžiagas ar metodus, jeigu ji prieinama, būtų pateikiama taikant nuomonės formavimo procesą.

ECHA numato nuodugnai registruoti darbo trukmę, per kurią jos darbuotojai ir komitetai nariai gali sutvarkyti minėtą procesą, bei toliau stengsis taikyti paprastinimo priemones ir teikti kitus paaiškinimus, kad komitetuose pagrindinis dėmesys būtų skiriamas nuomonės formavimo procesui. Šiomis priemonėmis ECHA siekia savo ir jos komitetų

procedūras pritaikyti atsižvelgiant į skirtą laiką pirmiau negu 2015 m. bus pradėtos gauti paraiškos. 2014 m. pradėta naudoti naujoji REACT-IT versija turi suteikti galimybę 2015 m. užtikrinti veiksmingesnį bendravimą su pareiškėjais. 2014 m. ECHA pradėjo naudoti naują veiksmingo bendradarbiavimo su komitetais priemonę „Dynamic Case“, todėl manoma, kad dėl to turėtų didėti paraiškų pateikimo proceso veiksmingumas ir tikslumas.

2015 m. pradžioje numatoma kartu su Komisija, valstybėmis narėmis ir suinteresuotaisiais subjektais analizuoti tvarkant pirmąsias paraiškas įgytą patirtį ir šiuo tikslu rengti grįžtamojo ryšio seminarą ir jį naudoti siekiant dar labiau padidinti nuomonės pateikimo sistemos veiksmingumą. Remdamasi šiuo grįžtamojo ryšio seminaru ECHA įvertins, ar ji toliau organizuos „*Informacinius posėdžius prieš pateikimą*“ (PSISs) su būsimais pareiškėjais. Šie posėdžiai buvo tinkama priemonė norint išsiaiškinti visus likusius techninius klausimus, iškilusius rengiant ir pateikiant paraiškas. Vis dėlto manoma, kad informacijos mainų su pareiškėjais ir bendradarbiavimo su ECHA suinteresuotaisiais subjektais aiškumas nuolat turėtų būti užtikrinamas. Todėl ECHA numato galimiems pareiškėjams organizuoti seminarus ir PSIS.

ECHA siekia gauti tinkamas paraiškas, dėl kurių nekiltų papildomų išlaidų ar administracinės naštos pramonei. Todėl 2014 m. ECHA pateikė paaiškinimą, kad jeigu pareiškėjas naudoja remiantis išvestiniu ribiniu poveikio nesukeliančiu lygiu (DNEL) nustatytą „standartą“ arba RAC nurodytą dozės ir reakcijos santykį, į paraišką įtraukti pavojaus duomenų nėra privaloma. Taikant minėtas nuostatas gerokai supaprastinimas paraiškos ruošimas ir sumažinamos jos išlaidos. Be to, siekdama visiems galimiems pareiškėjams tiekimo grandinėje padėti susižinoti vieniems apie kitus 2014 m. ECHA pradėjo teikti „Partnerių paslaugą“ (Partner's service). Šios dvi naujovės bei patirtis, kurią ECHA įgijo vykdydama specialias užduotis, susijusias su tolesnių naudotojų pateiktomis paraiškomis, yra pagrindas, kuriuo remiantis paraiškos pateikimo procesą įmanoma padaryti kiek įmanoma taupesnę ir konkretesnę. Šiuo tikslu ECHA glaudžiai bendradarbiaus su Komisija ir valstybėmis narėmis, kad būtų įgyvendinamos darbo grupės rengiamos rekomendacijos siekiant pagerinti autorizacijos proceso priimtumą.

### **Apribojimai**

Kiekviena apribojimo dokumentacija yra unikali taikymo srities, moksliniu ir techniniais atžvilgiais, kuriuos privaloma įvertinti. Atsižvelgiant į minėtą nevienalytiškumą ECHA ir, visų pirma, jos komitetams tenka sunki užduotis – parengti savo nuomones ir užtikrinti, kad jos būtų įvertintos taikant aukšto lygio mokslines, technines ir reguliavimo priemones.

ECHA sekretoriatas teikia paramą komitetams ir, visų pirma, pranešėjams, pateikiant nuomones dėl apribojimo dokumentacijų. 2015 m. parengtų nuomonių skaičius priklausys nuo XV priede apibrėžtų apribojimo dokumentacijų skaičiaus, kuris buvo gautas 2014 m. ir 2015 m. pradžioje.

2015 m. ECHA ketina teikti paramą RAC ir SEAC pranešėjams dėl maždaug 10 apribojimo dokumentacijų (panašiai ir 2014 m.). ECHA sekretoriatas toliau užtikrins aukštos kokybės ir laiku teikiamą paramą RAC, SEAC ir Forumui, kai jie ims formuoti savo nuomones.

2014 m. valstybės narės, ECHA ir Komisija įsteigė darbo grupę, turėjusią parengti nuoseklias rekomendacijas, kad būtų pagerintas dokumentacijų rengimo ir nuomonių formavimo procesų veiksmingumas. 2015 m. ECHA ketina įgyvendinti tas rekomendacijas, kurios yra susijusios su RAC, SEAC arba Forumu. Pritardama darbo grupės rekomendacijoms ECHA teiks paramą valstybėms narėms, kai bus rengiamos XV priede apibrėžtos apribojimo dokumentacijos ir šiuo tikslu organizuos seminarus, „*Parengiamuosius informacinius posėdžius*“ (PRIM) ir, jei reikės, teiks atsiliepinimus.

ECHA taip pat ketina toliau teikti paramą valstybių narių vykdymą užtikrinančioms valdžios institucijoms ir pagalbos tarnyboms bei pagerinti XVII priedo prieinamumą savo

svetainėje ir jo skaitymo patogumą. ECHA toliau atsakinės į su apribojimų aiškinimu ir jų taikymu susijusius klausimus.

ECHA užtikrins paramą Komisijai nustatant tinkamiausias galimas chemines medžiagas, kurių atžvilgiu ECHA parengs apribojimų dokumentacijas. Gavusi Komisijos prašymą ECHA parengs ne daugiau negu tris XV priede numatytas apribojimų dokumentacijas (taikomas naujiems pasiūlymams arba galiojančių apribojimų persvarstymui).

Kiek tik galės, ECHA toliau teiks ekspertų konsultacijas ir paslaugas dėl specialių Komisijos paklausimų, pvz., persvarstant esamus XVII priedo apribojimus. Jei bus prašoma, ECHA teiks techninę pagalbą Komisijai priimant sprendimus dėl apribojimų dokumentacijų, dėl kurių RAC ir SEAC nuomonės Komisijai buvo pateiktos 2014–2015 m. ECHA taip pat teiks paramą Komisijai rengiant apribojimo pasiūlymus dėl CRM vartotojų gaminiuose pagal 68 straipsnio 2 dalį.

Pagal 69 straipsnio 2 dalį ECHA turi parengti gaminių apribojimo dokumentacijas, įskaitant į autorizacijos sąrašą įtrauktas chemines medžiagas, keliančias riziką, kuri nėra tinkamai kontroliuojama. Remdamasi 2014 m. sukurtu metodu ir atsižvelgdama į analizės rezultatus ECHA registruos rezultatus, parengs bei pateiks, jeigu būtina, savo pasiūlymus dėl šių apribojimo tipų 2015 m. ECHA taip pat vertins, ar 69 straipsnio 2 dalimi pagrįstus apribojimus reikėtų taikyti keturiems ftalatams, kuriems taikomas 2015 m. vasario mėn pabaigos terminas, ir jeigu šiuos apribojimus būtina taikyti, parengs XV priede nustatytą apribojimo dokumentaciją.

### ***Kita su rizikos valdymu susijusi veikla***

#### **Socialinė ir ekonominė analizė**

ECHA toliau dės pastangas didinti informuotumą apie praktinį socialinės ir ekonominės analizės (SEA) taikymą. 2014 m. buvo pateikti sveikatos įvertinimo tyrimo siekiant išvengti neigiamo poveikio sveikatai rezultatai. Vadinasi, pirmajam pasekmių žmonių sveikatai rinkiniui skirtos pasirengimo sumokėti standartinės vertės yra prieinamos valstybių narių kompetentingoms institucijoms (apribojimams) ir bendrovėms (pateikti paraiškas autorizacijai gauti). Metodikos bus toliau tobulinamos siekiant kiekybinėmis priemonėmis apibrėžti poveikį žmonių sveikatai ir pasirengimą sumokėti arba taikant kokybės / dėl neįgalumo pakoreguotų gyvenimo metų metodus.

Remdamasi 2014 m. paskelbtu apribojimų įgyvendinimo išlaidų tyrimu ECHA toliau tobulins metodikas, kurios taikomos įvertinant reguliuojamos rizikos valdymo įgyvendinimo išlaidas. ECHA toliau remis su SEA susijusius seminarus per REACH socialinės ir ekonominės analizės ir alternatyvių praktikų analizės tinklą (NeRSAP) su suinteresuotomis šalimis dėl paraiškų autorizacijai gauti ir su VNKI dėl apribojimų.

#### **Gaminių sudėtyje esančios cheminės medžiagos**

Nuolat bus imamasi veiksmų siekiant geriau supažindinti su įpareigojimais, susijusiais su į kandidatinių sąrašą įtrauktomis gaminiuose esančiomis cheminėmis medžiagomis. ECHA nagrinės bendradarbiavimo su trečiųjų šalių valdžios institucijomis ir pramonės organizacijomis galimybes siekiant gaminių gamintojus geriau supažindinti su gaminiais, kurie skirti eksportuoti į ES rinką. Šiuo tikslu turi būti parengtos priemonės, kurias naudodami gaminių importuotojai galėtų skleisti informaciją savo tolesnėse tiekimo grandinėse. Susipažinimą skatinantys veiksmai taip pat turėtų apimti į biocidinių produktų reglamentą įtrauktiems apdorotiems gaminiams taikomus reikalavimus.

ECHA tęs 2014 m. pradėtą kitų priemonių identifikavimo ir tobulinimo darbą, kuriomis būtų remiami atsakingi asmenys, ypač gaminių importuotojai, tačiau taip pat gaminių platintojai ir vartotojai nustatant į kandidatinių sąrašą įtrauktas chemines medžiagas,

kurių galėtų būti gaminių sudėtyje.

### Nuorodos į kitus ES teisės aktus

Siekiant gerinti suvokimą apie cheminių medžiagų reguliavimą ir apie tai, kaip skirtingi reglamentai papildo vieni kitus, 2015 m. toliau bus nagrinėjamos galimybės rinkti ir skleisti informaciją apie tai, kurioms cheminėms medžiagoms taikomi skirtingi ES teisės aktai. Be to, ECHA išsamiau nagrinės pasirinktis, kurias pramoniniai galutiniai naudotojai galėtų rinkti norėdami veiksmingai naudotis REACH duomenimis, kad vykdytų kituose teisės aktuose nustatytus įpareigojimus, pvz., pramoninių teršalų direktyvoje, darbuotojams, aplinkai ir produkcijai skirtuose teisės aktuose.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su autorizacijos ir apribojimų įvedimo procedūromis, rengiamos ir tvarkomos laikantis aukštų mokslinių, techninių ir reguliavimo kokybės standartų, vadovaujantis ECHA priimtais standartiniais metodais ir procedūromis, laikantis teisės aktuose nustatytų terminų arba planinių rodiklių.
2. Pramonės atstovams, valstybėms narėms ir Komisijai teikiama geriausia mokslinė bei techninė parama ir konsultacijos, siekiant identifikuoti chemines medžiagas, kurioms būtina taikyti papildomas rizikos valdymo priemones, nustatyti geriausią rizikos valdymo metodą.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą sutvarkytų SVHC, apribojimo dokumentacijų ir paraiškų autorizacijai gauti procentinė dalis.	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Komisijos, VNKI, ECHA komitetų, pramonės atstovų, MVĮ ir kitų suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybe lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Paskelbta SVHC veiksmų plano vykdymo pažanga.
- Surengtas seminaras apie nuoseklų ir veiksmingą REACH ir CLP procesų diegimą ir bendruosius prioritetus.

- Remiantis registracijos duomenų bazės bendrosios patikros metodu, valstybėms narėms tolesniam tikrinimui pateiktas galimą susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų sąrašas.
- Gavus Komisijos prašymą, teikiama parama rengiant ne daugiau negu penkias RMO analizes.
- Gavus Komisijos prašymą, siūlomos ne daugiau negu penkios SVHC į kandidatinių sąrašą.
- Paskelbtas vienas arba du kandidatinių sąrašo atnaujinimai.
- Komisijai pateikta šeštoji XIV priedo rekomendacija. Naujos rekomendacijos kandidatinių cheminių medžiagų sąrašą įtraukti į autorizacijos sąrašą (XIV priedas) projekto rengimas.
- Mokslinė, administracinė ir teisinė parama apribojimų pasiūlymų pateikėjams ir RAC bei SEAC ir jų pranešėjams, rengiantiems nuomones dėl apribojimų ir paraiškų gauti autorizaciją.
- Grįžtamojo ryšio seminaras kartu su Komisija ir suinteresuotaisiais subjektais, skirtas aptarti patirtį, įgytą tvarkant pirmąsias paraiškas autorizacijai gauti.
- Parengtos ne daugiau negu trys XV priede numatytos apribojimo dokumentacijos (įskaitant, jeigu būtina, dokumentacijas ar ataskaitas, susijusias su esamų apribojimų persvarstymu).
- Galimiems pareiškėjams, įskaitant MVĮ, skirtas patobulintas ir pritaikytas pranešimas svetainėje ir kur nors kitur, norint palengvinti tinkamų paraiškų autorizacijai gauti rengimą.
- Nurodymai, gairės ir paaiškinimai siekiant dar labiau padidinti ECHA mokslo komitetų veiksmingumą tvarkant nuomones dėl paraiškų, pateiktų autorizacijai gauti ir apribojimų.
- Antrojo pasekmių žmonių sveikatai rinkinio piniginių standartinės vertės.
- Ne daugiau negu du mokymo renginiai, seminarai ir rekomendacijos, pateiktos valstybėms narėms siekiant padėti joms vykdyti savo užduotis, susijusias su XV priede numatytomis apribojimų dokumentacijomis, įskaitant SEA.
- Ne daugiau negu vienas pramonei ir kitoms suinteresuotosioms šalims suorganizuotas paraiškoms autorizacijai gauti skirtas seminaras arba mokymo kursas, įskaitant SEA.
- Informacijos mainų tarp REACH ir kitų su nagrinėtomis cheminėmis medžiagomis susijusių teisės aktų ir jos naudojimo gerinimo galimybių tyrimas.

## 1.4. Klasifikavimas ir ženklimas (C&L) (4 veiklos sritis)

Cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimas bei ženklimas sudaro sąlygas chemines medžiagas gaminti ir naudoti saugiai. Gamintojams, importuotojams ir tolesniems naudotojams nustatoma prievolė chemines medžiagas ir mišinius klasifikuoti bei ženklinti pagal teisės aktuose nustatytus reikalavimus ir pranešti apie pavojingų cheminių medžiagų klasifikavimą.

ECHA tvarko Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus duomenų bazę, kurioje laikomi visi pranešimai apie chemines medžiagas. Tam tikrais atvejais valstybės narės arba pramonė gali siūlyti ES derinti cheminių medžiagų klasifikavimą. Jeigu suderinta taisyklė dėl cheminės medžiagos klasifikavimo ir ženklavimo įtraukiama į CLP reglamentą, visi gamintojai, importuotojai ir tolesni naudotojai įpareigojami atitinkamai klasifikuoti ir ženklinti cheminę medžiagą. Šis reikalavimas paprastai taikomas veikliosioms cheminėms medžiagoms, esančioms augalų apsaugos produktų (PPP) ir biocidinių produktų (BP) sudėtyje. Kancerogeninių, mutageninių ar toksiškų reprodukcijai (CMR) cheminių medžiagų ir kvėpavimo takus jautrinančių medžiagų klasifikavimas paprastai yra suderinamas. Kitoms pavojingumo klasėms taip pat gali būti taikomas suderintas klasifikavimas.

### 1. Metų akcentai

#### ***Pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo (CLH) svarstymas***

ECHA toliau užtikrins ir, jeigu reikia, atitinkamai išplės paramą valstybėms narėms ir RAC pranešėjams rengiant suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pasiūlymus bei RAC rengiant savo nuomones.

Jei tai veikliosios PPP ir BP medžiagos ir jeigu jos priskiriamos kancerogeninių, mutageninių ar toksiškų reprodukcijai (CMR) cheminių medžiagų 1A arba 1B kategorijai, šių cheminių medžiagų naudojimas apskritai nebus patvirtintas. Siekiant supaprastinti reguliavimo sprendimų priėmimą, kad suinteresuotiesiems pramonės subjektams būtų užtikrinamas aiškumas, o visoms dalyvaujančios šalims – veiksmingumas, ECHA imasi išsamių veiksmų, siekdama CLH procesą suderinti su patvirtinimo procesais ir šiuo atveju atsižvelgdama į PPP ir BP reglamentus. Vienalaikis PPP sudėtyje esančių veikliųjų medžiagų tvarkymas susijęs su pastangomis išvengti nuomonių išsiskyrimo ir pritaikyti procesus atitinkamam teisės aktuose nustatytam terminui bei kartu dar labiau didinti proceso veiksmingumą ir jo nuspėjamumą.

Nors tikimasi, kad bendras suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pasiūlymų skaičius neturėtų labai skirtis nuo ankstesniųjų metų skaičiaus, tačiau pesticidų ir biocidų sudėtyje esančių veikliųjų cheminių medžiagų kiekis, ko gero, turėtų padidėti, visų pirma dėl taikomos biocidų persvarstymo programos. Laiko parinkimas CLH procesui, išteklių poreikis, atitinkamos informacijos mainai bei aktyvi ginčytinų klausimų sprendimo paieška glaudžiai ir veiksmingai derinama su valstybėmis narėmis, EFSA ir Europos Komisija.

Siekiant patenkinti didelę paklausą ir palengvinti administracinę naštą, nuolat bus vykdoma veikla, kad būtų lengviau numatomi galutiniai terminai ir dar labiau paprastinama darbo tvarka ir procedūros (pvz., šiam tikslui rengiant ekspertų posėdžius, organizuojant mokymo kursus, rengiant naujos informacijos, gaunamos taikant procesą, tvarkymo kriterijus). ECHA sekretoriatas yra įpareigotas tęsti savo paramą pasiūlymus rengiančioms valstybėms narėms ir RAC pranešėjams siekiant užtikrinti, kad RAC nuomonės formavimas būtų tinkamai pagrindžiamas ir kad suformuotos nuomonės paremtų galutinį Komisijos priimtą sprendimą.



Suderintas klasifikavimas ir ženklavimas (CLH) yra veiksminga reguliuojamos rizikos valdymo priemonė ir ją naudojant taip pat galima paremti kitas rizikos valdymo priemones. Valstybėms narėms trūksta išteklių, kuriuos jos galėtų skirti CLH pasiūlymams rengti, todėl ypač svarbu teikti paramą renkantis chemines medžiagas, kurioms visų pirma būtinas derinimas. Siekdama aukštu lygiu identifikuoti prioritėtines medžiagas, ECHA numato tęsti savo vykdomą patikros veiklą. Cheminių medžiagų patikra derinama su kitų procesų prioritetų nustatymu, pvz., SVHC ir cheminių medžiagų vertinimu (žr. 3 veiklos sritį).

### ***Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus***

Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus – tai unikali klasifikavimo ir ženklavimo duomenų bazė, į kurią įtrauktos beveik visos ES rinkoje esančios cheminės medžiagos. 2014m. duomenų bazėje buvo 6,1 milijono pranešimų, apimančių 125 000 cheminių medžiagų klasifikavimą, iš kurių 115 000 įtraukta į viešąjį Klasifikavimo ir ženklavimo inventorių. Kiekvieną mėnesį vidutiniškai atnaujinama apie 10 000 pranešimų. Tokio informacijos kiekio nėra sukaupta jokioje kitoje pasaulio vietoje. Inventoriumi galima naudotis nuo 2012 m., tačiau jo techninė priežiūra ir atnaujinamas bus tęsiamas 2015 m., bei į jį numatoma įtraukti SEVESO III<sup>3</sup> duomenis, kurie būtų pagrindinė nauja inventoriaus ypatybė.

Apie 25 % į Klasifikavimo ir ženklavimo inventorių įtrauktų cheminių medžiagų nurodytasis klasifikavimas skiriasi. Platesnis konvergencijos taikymas savarankiškai atliekant klasifikavimą ir skirtingo klasifikavimo priežasčių paaiškinimas tik padidina inventoriaus naudingumą, ypač MVĮ. Lygiavertį savarankišką klasifikavimą pramonė atlieka savo atsakomybe ir siekiant užtikrinti, kad pramonė sugebėtų vykdyti savo teisinius įsipareigojimus susitarti dėl įrašų, ECHA sukūrė IT platformą, kuri tos pačios cheminės medžiagos pranešėjams suteikia galimybę savo įrašus inventoriuje aptarti neatskleidžiant savo tapatybės. Šios Klasifikavimo ir ženklavimo platformos naudojimas neatitinka lūkesčių, todėl ECHA toliau tarsis su pramonės organizacijomis ir skatins pramonę imtis atsakomybės bei tinkamiausiai naudotis pateikta priemone. ECHA ketina reguliariai stebėti konvergencijos lygį.

Siekiant paremti valstybes nares, kad jos imtųsi tvarkyti chemines medžiagas, kurioms tolesnio rizikos valdymo atžvilgiu teiktina pirmenybė, inventoriuje sukaupti pranešimų duomenys kartu su kitomis duomenų bazėmis turi būti naudojami kuo plačiau.

### ***Alternatyvūs cheminių medžiagų pavadinimai***

Tam tikrais atvejais gamintojai, importuotojai ir tolesni naudotojai gali prašyti leisti vartoti alternatyvų cheminės medžiagos pavadinimą, kad nebūtų atskleisti tikslūs jų mišinių sudėtinių dalių pavadinimai. Iki 2015 m. pramonės atstovai prašymus leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus gali teikti arba valstybėms narėms, arba ECHA. Po šios datos šiuos prašymus svarstys tik ECHA. ECHA numato, kad užklausų skaičius kiekvienais metais turėtų padidėti maždaug 150. Prašymų leisti vartoti alternatyvius cheminius pavadinimus procedūra pradėta taikyti 2011 m. Šią procedūrą stengtasi sukurti veiksmingą ir lanksčią, kad per teisės aktuose nustatytus terminus būtų galima apdoroti didelį skaičių prašymų ir susitvarkyti su ypač dideliu jo augimu.

---

<sup>3</sup> 2012 m. liepos 4 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2012/18/EB, iš dalies keičianti Tarybos direktyvą 96/82/EB dėl didelių su pavojingomis medžiagomis susijusių avarių pavojaus kontrolės.

## **Mišinių klasifikavimas**

Įpareigojimas CLP taikyti mišiniams po 2015 m. birželio 1 d. neatsiejamas nuo būtinybės nuolat kuo išsamiau informuoti pramonę apie privalomąjį CLP taikymą pramonės naudojamiems mišiniams. Pagrindinis išmanymo gerinimo strategijos elementas – teikti paramą organizacijoms, kurios išlaiko glaudžius saitus su MVĮ. Ypač daug dėmesio bus skiriama naujiems elementams mišinius klasifikuojant pagal CLP. Be to, būtina pradėti planuoti veiklą siekiant visuomenei padėti išsamiau susipažinti su naujomis piktogramomis.

## **2. Tikslai ir rodikliai**

### Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su suderinta C&L procedūra, tvarkomos taikant skaidrų ir aiškiai apibrėžtą procesą, laikantis aukštų mokslinių, techninių ir reguliavimo kokybės standartų, vadovaujantis ECHA priimtais standartiniais metodais ir procedūromis, laikantis teisės aktuose nustatytų terminų arba planinių rodiklių.
2. Visi prašymai dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo vartojimo apsvarstomi per teisės aktuose nustatytą terminą.
3. Klasifikavimo ir ženklinimo inventorių ir C&L ryšių platforma atnaujinami, nuolat didinamas jų patogumas naudotojui.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

<b>Rodiklis</b>	<b>2015 m. tikslas</b>	<b>Tikrinimo priemonė ir dažnumas</b>
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų pasiūlymų dėl suderinto C&L ir prašymų dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo vartojimo procentinė dalis.	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Komisijos, VNKI, RAC ir pramonės atstovų pasitenkinimo mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybe lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## **3. Pagrindiniai rezultatai**

- Pasiūlymų dėl suderinto C&L teikėjams ir RAC bei jo pranešėjams, rengiantiems nuomones ir aiškinamuosius dokumentus, ir Komisijai, padedant toliau tvarkyti, jų prašymu teikiama mokslinė, administracinė ir teisinė pagalba.
- CLH nuomonės dėl pesticidų ir biocidų sudėtyje esančių veikliųjų cheminių medžiagų su atitinkamais reguliavimo procesais ir terminais.



- Nuolatinė duomenų bazių analizė siekiant valstybėms narėms ir pramonei teikti informaciją, kad būtų identifiikuotos pirmenybinės cheminės medžiagos suderintam klasifikavimui.
- Atnaujintas ir pagal reikalavimus tvarkomos K/Ž inventorius; atnaujinta ir patobulinta tos pačios cheminės medžiagos pranešėjams ir registruotojams pritaikyta bendravimo platforma.
- Išmanymą plečianti veikla kartu su pramone ir Komisija siekiant užtikrinti savarankiškų klasifikavimų konvergenciją ir paskatinti naudojamą K/Ž platforma.
- Stebėjimo duomenys, atitinkantys savarankiškų klasifikavimų konvergencijos laipsnį.
- Nuolatinė veikla siekiant plėsti išmanymą apie įpareigojimą CLP nuostatas taikyti mišiniams po 2015 m. birželio 1 d.
- Ne daugiau negu 150 teisiškai patikimų sprendimų dėl alternatyvių cheminių medžiagų pavadinimų naudojimo.

## 1.5. Biocidai (16 veiklos sritis)

2013 m. rugsėjo 1 d. pradėjo galioti naujasis biocidinių produktų reglamentas (BPR). Šis reglamentas išplėtė ECHA reguliavimo sritį, skirtą administracinėms, techninėms ir mokslinėms užduotims, susijusioms su BPR įgyvendinimu, pirmiausia dėl veikliųjų medžiagų patvirtinimo ir biocidiniams produktams skirtos Sąjungos autorizacijos. Naujuoju reglamentu buvo įvesta daug patobulinimų ir naujų elementų, palyginti su ankstesne biocidinių produktų direktyva: pvz., yra supaprastintos ir racionalizuotos patvirtinimo ir autorizacijos proceso procedūros, ypatingas dėmesys pavojingiausioms veikliosioms medžiagoms išvengti, nuostatos dėl bandymų su gyvūnais sumažinimo ir privalomojo keitimosi duomenimis bei dėl biocidiniais produktais apdorotų gaminių.

### 1. Metų akcentai

2015 m. bus antrieji ištisi veiklos vykdymo pagal biocidinių produktų reglamento nuostatas metai, todėl jie tinkamas laikas iš naujo apibrėžti procesus atsižvelgiant į įgytą patirtį, kad būtų padidintas jų veiksmingumas ir našumas. Siekdama užtikrinti, kad būtų laikomasi nustatytų galutinių terminų ir tinkamai įgyvendinama veikliųjų cheminių medžiagų persvarstymo programa, ECHA toliau išlaikys glaudžius ryšius su valstybių narių kompetentingomis institucijomis. Šiuo tikslu turi būti pačiu tinkamiausiu būdu naudojamos agentūros parūpintos IT priemonės (R4BP, Produktų charakteristikų santraukos (SPC) redagavimo priemonė ir IUCLID). Jas naudojant persvarstymo programai būtų užtikrinama veiksminga koordinavimo funkcija ir atitinkama parama valstybėms narėms, Biocidinių produktų komitetui (BPC) formuojant savo nuomonę ir Komisijai priimant sprendimą.

Svarbus įvykis yra galutinis terminas, įsigaliosiantis 2015 m. rugsėjo 1 d., būtent po dviejų metų nuo reglamento taikymo pradžios. Rinkoje toliau bus palikti tik šie biocidiniai produktai: tie produktai, kurių sudėtyje yra veikliųjų cheminių medžiagų, jeigu cheminės medžiagos tiekėjas arba produkto tiekėjas yra įtrauktas į 95 straipsnyje aprašytą sąrašą. Atitinkamai ECHA numato, kad daugiausia paraiškų įtraukti į šį sąrašą turėtų būti gauta per pirmąjį ketvirtį ir norint jas įvertinti teks gerokai padirbėti.

Be to, ECHA taip pat turės vykdyti ypatingą ir labai svarbų 2015 m. tikslą, t. y. pateikti nuomonę apie vertinančiosios valstybės atliktą 50 veikliųjų cheminių medžiagų (produkto tipo derinių) įvertinimą pagal persvarstymo programą. Norint pasiekti šį tikslą būtina įvykdyti dvi sąlygas: VNKI turi būti pasirengusios laiku parengti numatytą kiekį geros kokybės vertinimo ataskaitų ir tarpusavio vertinimo procesas turi būti taikomas

veiksmingai. ECHA savo ruožtu prisidės garantuodama griežtą proceso valdymą, tinkamai tvarkydama posėdžius, savo moksliniu indėliu padės priimti sprendimus ir savo sąveika su pirmesnėmis kompetentingomis vertinimo institucijomis užtikrins vertinimų kokybę ir nuoseklumą. Tačiau prieinami išteklių yra ribojami, todėl ECHA gali nesugebėti užtikrinti šiam procesui numatyto paramos lygio, ypač tuo atveju, jeigu pirmesnėje dalyje nurodytų paraiškų būtų įteiktas didesnis skaičius negu tikėtasi.

Tikėtina, kad paraiškų Sąjungos autorizacijai dėl biocidinių produktų gauti skaičius turėtų imti didėti. Šiuo atveju būtina darni ir veiksminga parama procesui, įskaitant pareiškėjams teikiamą paramą ir rekomendacijas, ir panašus su veikliosiomis cheminėmis medžiagomis susijusio proceso koordinavimas.

Kadangi didelis paraiškų tipų skaičius į IT sistemas turėtų patekti tik 2014 m. pabaigoje ir pagrindinis pateikimo tipas būtų R4BP, todėl persvarstyti procesai turėtų būti iš naujo apibrėžti atsižvelgiant į įgytą patirtį, kad būtų padidintas šių procesų veiksmingumas ir našumas, kaip numatyta daugiametėje darbo programoje (2014–2018 m.).

ECHA taip pat turės savo veiksmais prisidėti prie tęstinio Europos vertinimo institucijų bendradarbiavimo, kad būtų užtikrintas tos pačios cheminės medžiagos vertinimų skirtingais teisiniais aspektais (pvz., augalų apsaugos produktų, pašarų priedų, kosmetikos produktų) nuoseklumas ir koordinavimas.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Visos dokumentacijos ir prašymai tvarkomi pagal standartinę ECHA priimtą procedūrą ir laikantis teisės aktuose nustatytų terminų arba planinių rodiklių.
2. ECHA turi tinkamų pajėgumų mokliškai ir techniškai remti VNKI atliekamą vertinimo darbą.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apdorotų dokumentacijų procentinė dalis.	100 %	Ketvirčio stebėseną
BPK, CG, Komisijos ir VNKI pasitenkinimo jiems teiktos mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybė lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Mokslinė, techninė, teisinė ir administracinė parama VNKI vykdomam paraiškų Sąjungos autorizacijai gauti vertinimo ir veikliųjų medžiagų vertinimo darbui.

- Į 95 straipsnyje nurodytą sąrašą įtrauktinų paraiškų vertinimas ir šio sąrašo tvarkymas: ne daugiau negu 200 sprendimų.
- Sprendimai dėl techninio lygiavertiškumo paraiškų: ne daugiau negu 20 sprendimų.
- Sprendimai dėl veikliųjų cheminių medžiagų cheminių savybių panašumo: ne daugiau negu 10 atvejų.
- Gaunamų dokumentacijų tvarkymo darbo srautų ir procesų tolesnis tobulinimas prireikus.
- Dalyvavimas ir indėlis moksliniuose renginiuose ir seminaruose, skirtuose toliau gerinti supratimą apie biocidų (veikliųjų medžiagų ir biocidinių produktų) vertinimą.

## 1.6. PIC (17 veiklos sritis)

Sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto, reglamentas (PIC, Reglamentas (ES) 649/2012) administruoja tam tikrų pavojingų cheminių medžiagų eksportą ir importą ir nustato prievolės bendrovėms, kurios pageidauja eksportuoti šias chemines medžiagas į ne ES šalis. Juo siekiama paskatinti pasidalyti atsakomybę ir bendradarbiavimą tarptautinės prekybos pavojingomis cheminėmis medžiagomis srityje ir apsaugoti žmonių sveikatą bei aplinką teikiant besivystančiosioms šalims informaciją apie tai, kaip saugiai laikyti, transportuoti, naudoti ir pašalinti pavojingas chemines medžiagas. Šiuo reglamentu Europos Sąjungoje įgyvendinama Roterdamo konvencija dėl tam tikroms cheminėms medžiagoms ir pesticidams, kuriais prekiauja šalys, skirto sutikimo, apie kurį pranešama iš anksto.

ECHA yra atsakinga už tam tikrus administravimo ir techninius aspektus. ECHA taip pat teikia pagalbą ir technines bei mokslines rekomendacijas pramonei, ES ir trečiųjų šalių bei Europos Komisijos paskirtosioms nacionalinėms institucijoms (DNA).

### 1. Metų akcentai

Naudodama naują IT sistemą (ePIC) agentūra 2015 m. įprastu tempu tvarkys ir siųs eksporto pranešimus už ES ribų esančioms importuojančioms šalims ir tvarkys pranešimų duomenų bei aiškių sutikimų duomenų bazę, kuriuos yra suteikusios importuojančiosios šalys.

Pagrindinę užduotį teks spręsti metų pradžioje, kad būtų užbaigtas tvarkyti didelis 2014 m. pabaigoje gautų pranešimų skaičius. ECHA juos tvarkys pirmą kartą naudodamasi ePIC. Procedūrą, kol iš importuojančiosios šalies nėra gautas oficialus gavimo patvirtinimas, gali sudaryti keli etapai, todėl pirmajame ketvirtyje darbo apimtis gali keistis. ECHA yra įsipareigojusi atsižvelgti į teisės aktuose nustatytus galutinius terminus ir šiuo tikslu užtikrinti, kad visi pranešimai būtų sutvarkyti per 2015 m. pirmą ketvirtį. 2015 m. taip pat yra pirmieji metai, kai ECHA bus atsakinga už informacijos rinkimą bei suvestinės ataskaitos skelbimą apie 2014 m. Sąjungos lygiu vykdytą PIC reglamento I priede išvardytų cheminių medžiagų eksportą ir importą. Šis darbas bus atliekamas nustatytu laiku.

ECHA toliau teiks mokslinę ir techninę paramą Komisijai, kai Komisija vykdys PIC reglamente jai nustatytus įpareigojimus, pvz., PIC pranešimų projektų rengimą ir susijusias užduotis. Be to, ECHA numato toliau remti visus susijusius suinteresuotuosius subjektus ir užtikrinti tinkamą bendradarbiavimą su ES ir ne ES paskirtomis nacionalinėmis institucijomis (DNA).

### 2. Tikslai ir rodikliai

#### Tikslai

1. Užtikrinti sėkmingą PIC veiklos vykdymą ir veiksmingą pranešimų tvarkymą.

#### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2015 m. tikslas	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą	100 %	ePIC nurodytas laikas

apdorotų PIC pranešimų procentinė dalis.		Mėnesinės ataskaitos
Komisijos, valstybių narių DNA ir pramonės atstovų pasitenkinimo jiems teiktos mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybė lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa

### 3. Pagrindiniai rezultatai

- Apdorota maždaug 4 000 PIC pranešimų.
- Komisijai ir paskirtosioms nacionalinėms institucijoms su jos leidimu teikta mokslinė ir techninė parama.

## 1.7. Konsultacijos ir parama rekomendacijomis ir pagalbos tarnyba (5 veiklos sritis)

Pagal REACH, CLP, biocidų ir PIC reglamentus pramonei, kompetentingoms institucijoms ir kitiems suinteresuotiesiems subjektams ECHA turi teikti technines ir mokslines gaires.

Panašiai ECHA steigimo reglamente nurodyta, kad ECHA teikia rekomendacijas ir pagalbą gamintojams bei importuotojams ir remia kompetentingas institucijas bei valstybių narių sukurtas pagalbos tarnybas.

### 1. Metų akcentai

#### *Rekomendacijos*

Panašiai kaip 2014 m. ECHA pagrindinį dėmesį skirs su REACH susijusios veiklos rekomendacijoms rengti, kurios skirtos galimų 2018 m. galutinio termino registruotojų poreikiams ir šiuo tikslu atsižvelgs į padidėjusį MVĮ skaičių, kurios yra galimi registruotojai. Svarbiems klausimams skirtos galutinės rekomendacijos turi būti parengtos gerokai iki minėto galutinio termino, geriausia būtų iki 2016 m. birželio 1 d., todėl pirmiausia bus rengiami atitinkami dokumentai. Šiuo tikslu, pvz., atsižvelgiant į ECHA 2014 m. rudenį surengto seminaro apie cheminių medžiagų vienodumo nustatymą rezultatus, agentūra svarstys, ar atnaujinti savo Rekomendacijas dėl cheminių medžiagų identifikavimo ir pavadinimo joms suteikimo pagal REACH ir CLP reglamentų reikalavimus. Jos turėtų būti patobulintos per 2015 m., atsižvelgiant į 2015 m. strateginių veiksmų srities gairę 1.1. „Dokumentacijose pateikiamos informacijos kokybės gerinimas“, kad 2016 m. gairę „Rekomendacijos dėl cheminių medžiagų identifikavimo ir jų pavadinimo persvarstymas“ būtų galima įgyvendinti nustatytu laiku.

Atsižvelgdama į MVĮ ir patirties neįgijusias bendroves ECHA pagrindinį dėmesį ketina skirta priemonėms, kad įvairi jos pagalba (ši pagalba – tai gairių dokumentai internetiniams seminarams, duomenų lapai naudotojų žinynams ir praktiniai vadovai arba aiškinimų svetainės) būtų lengviau prieinama. Kitaip tariant, „paprastinant“ rekomendacijas atsakingiems asmenims turi būti suteikiama lengvesnė ir aiškesnė prieiga prie visos pagalbinės informacijos. Šis su turiniu ir dokumentacijos „prieinamumu“ bei jos ryšiais su kitais informacijos šaltiniais susijęs darbas turi būti grindžiamas persvarstymu, kuris yra sudedamoji 2018 m. registracijos veiksmų plano dalis siekiant užtikrinti, kad vartotojai galėtų susirasti tinkamą dokumento sudėtingumo lygį, atitinkantį jų poreikius ir kompetenciją. ECHA taip pat toliau rengs supaprastintas rekomendacijas, t. y. „Glaustųjų rekomendacijų“ dokumentus (jos visada pateikiamos 23 oficialiomis ES kalbomis), bei išvers kitus atitinkamus MVĮ svarbius informacinius dokumentus.

Jei reikia, pateikiamas indėlis, sukurtas dalyvaujant Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacijos (OECD) veikloje, ir ilgainiui taip pat gali būti įmanoma pradėti atnaujinimo darbus, skirtus IR/CSA R.6 skyriui: Kokybinio ir kiekybinio struktūros ir savybių ryšio nustatymo metodika ir cheminių medžiagų grupavimas. Panašiai, jeigu buvo ganėtinai susitarta dėl su nanomedžiagomis susijusios informacijos reikalavimų persvarstymo, atitinkamų rekomendacijų atnaujinimą galima pradėti 2015 m.

ECHA toliau pagrindinį dėmesį skirs Informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijų prioritetinių dalių atnaujinimams įgyvendinti, kaip apibrėžta 2013 m. pradėtame įgyvendinti dabartiniame CSA veiksmų plane – dar kartą dėmesys skiriamas tiems dokumentams, kurie turėtų būti pateikti iki 2018 m. registracijos galutinio termino likus dvejiems metams, t. y. iki 2016 m. birželio 1 d.

Per 2015 m. bus užbaigtas visiškas naujų BPR rekomendacijų ir naujų pakeitimų įtraukimas į „įprastas“ ECHA procedūras kaip apibrėžta atnaujintoje konsultavimosi dėl gairių procedūroje MB/63/2013 (galutinė). Įgyvendinus šią priemonę būtų išplėtos galimybės konsultuotis su Biocidinių produktų komitetu, jeigu reikia, dėl REACH arba CLP rekomendacijos (pvz., kaip jau buvo padaryta 2014 m. atnaujinant Suderinto klasifikavimo ir ženklavimo dokumentacijų rengimo rekomendacijas (CLH rekomendacija)). Naudojant šias išsamesnes konsultacijas ir kryžmines konsultacijas būtų prisidedama 2015 m. įgyvendinant gaires „taikomas patobulintas koordinavimo mechanizmas įgyvendinant su cheminėmis medžiagomis susijusius teisės aktus“.

### ***ECHA pagalbos tarnyba ir BPR, CLP bei REACH pagalbos tarnybų tinklas (HelpNet)***

2015 m. ECHA pagalbos tarnyba toliau teiks rekomendacijas ir pagalbą atsakingiems pramonės asmenims, jeigu būtų gaunamos jų užklausos. Šiuo atžvilgiu, jei tai su reguliavimu susiję klausimai, ECHA pagalbos tarnyba paprastai yra ta vieta, į kurią pirmiausia kreipiasi ne ES/EEE klausėjai, nes bendrovės šiaip jau turėtų savo užklausas visų pirma siųsti atitinkamai savo nacionalinei pagalbos tarnybai, kuri gali atsakyti ne tik į daugelį klausimų, tačiau taip pat savo nacionaline (-ėmis) kalba (-omis). Jei naudojant ECHA mokslines IT priemones norima gauti pagalbą, būtina pirmiausia kreiptis į ECHA pagalbos tarnybą.

ECHA plės savo veiklą visų pirma siekdama MVĮ ir „naujuosius“ atsakingus asmenis informuoti apie BPR, CLP, PIC ir REACH reglamentuose nustatytus šių asmenų įpareigojimus ir kad šie asmenys gautų nacionalinių pagalbos tarnybų ir ECHA pagalbą ir galėtų suprasti minėtus įpareigojimus. Imdamasis šios veiklos pagalbos tarnybos sekretoriatas toliau skatins nacionalinių pagalbos tarnybų ir jų nacionalinių Europos įmonių tinklo kolegų pareigūnų bendradarbiavimą.

Pramonės pasirengimas 2018 m. REACH registracijos terminui 2015 m. bus ECHA paramos varomoji jėga, ypač pabrėžiant paramos paslaugų ir priemonių pritaikymą mažiau patyrusių bendrovių poreikiams. ECHA pagalbos tarnybos ir „HelpNet“ pagalbos plėtra ir teikimas įtrauktas į ECHA 2018 m. veiksmų planą bei taip pat apims būtent nacionalines REACH pagalbos tarnybas siekiant remti informavimo veiklą.

2015 m. CLP galutinis mišinių klasifikavimo terminas taip pat turės įtakos ECHA pagalbos tarnybos veiklai: pramonei bus lengviau susirasti prieinamą informaciją ir rekomendacijas; ECHA pagalbos tarnyba savo veikla sieks skatinti, kad atitinkami tolesni naudotojai sėkmingai atliktų įgyvendinimą; „HelpNet“ sekretoriatas imsis veiksmų plėsti pramonės išmanymą ir jos parengtį bei šiuo tikslu koordinuos nacionalinių CLP pagalbos tarnybų veiklą.

Remdamiesi 2014 m. pradėta teikti parama VNKI naudotojai gali tikėtis sulaukti paramos iš ECHA pagalbos tarnybos, kuri užtikrins jų prieigą prie ECHA IT sistemų ir padės jomis naudotis. VNKI naudotojų administratoriai bus laiku informuojami apie visus ECHA mokslinių IT priemonių patobulinimus ir šiuo tikslu bus organizuojama informacijos mainų platforma ir kiti įvairūs šiems administratoriams skirti renginiai.

Apskritai ši pramonei ir VNKI skirta veikla – tai dalis ECHA veiklos, kurią vykdant siekiama ECHA 1 ir 2 strateginių tikslų – pagerinti pateikiamų dokumentacijų kokybę ir užtikrinti, kad viešasis administravimas galėtų kuo geriau naudotis šiais pateiktais duomenimis.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. ECHA IT sistemų VNKI naudotojams, pramonei ir nacionalinėms pagalbos tarnyboms tinkamu laiku teikiama veiksminga parama siekiant padėti jiems įvykdyti REACH, CLP, BPR ir PIC reglamentuose nustatytus jų įpareigojimus.
2. Pramonei parama teikiama aukštos kokybės informaciniais dokumentais, kad ji galėtų įvykdyti REACH, CLP, BPR ir PIC reglamentuose jai nustatytus įpareigojimus.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Per planinį terminą (15 darbo dienų) atsakytų klausimų ECHA pagalbos tarnybai procentinė dalis.	90 % (REACH/CLP); 75 % (BPR); 75 % (VNKI IT parama)	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita (mėnesinė)
Pasitenkinimo naudotojams ECHA pagalbos tarnybos teiktų paslaugų kokybe lygis.	Aukštas	Klientų apklausos
VNKI naudotojo pasitenkinimo ECHA MSCA IT paramos paslaugomis lygis.	Aukštas	Klientų apklausos
„HelpNet“ narių pasitenkinimo „HelpNet“ sekretoriato veikla lygis.	Aukštas	Klientų apklausos
Pasitenkinimo lygis, išreikštas rekomendacijų naudotojų grįžtamuosiu ryšiu.	Aukštas	Metinė klientų apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

### Rekomendacijos

- 2014 m. pradėtos rengti rekomendacijos turi būti užbaigtos 2015 m. (visi **atnaujinimai**, nebent nurodyta, kad tai „**nauja**“):
  - cheminės saugos vertinimo (CSA) atnaujinimas – susiję Informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijos elementai (IR/CSA) – prioriteti turi būti identifikuoti 2014 m. pradžioje pagal CSA programą – tikėtina, kad bus įtrauktas R12 skyrius (Naudojama deskriptorių sistema) ir kiti dokumentai, susiję cheminės saugos ataskaitų (CSR) forma ir turiniu.
  - IR/CSA gairės, R.7.a skyrius: R.7.6 skirsnis – Rekomendacinių dokumentų, susijusių su išplėstiniu toksiškumo reprodukcijai vienos kartos tyrimu (EOGRTS), atnaujinimas.



- IR/CSA rekomendacijos, R7a skyrius, R.7.2 skirsniai (Oda ir akys).
- Biocidinių produktų reglamento rekomendacija (BPR): I tomas Tapatybė/Fizin.-Chem./Analizė: B dalis Poveikis/Pavojaus vertinimas (**naujas**).
- BPR rekomendacijos: Rekomendacijos dėl mikroorganizmų (**naujos**).
- 2015 m. turi būti inicijuoti rekomendacijų projektai, iš kurių išsirutulios konsultacijų dokumentų projektai (visi **atnaujinimai**, nebent nurodyta, kad tai **nauja** informacija):
  - Ženklavimo ir pakavimo rekomendacijos pagal Reglamentą (EB) 12752/2008 (CLP).
  - Cheminių medžiagų identifikavimo ir pavadinimo joms suteikimo pagal EACH ir CLP.
  - IR/CSA rekomendacijų R.6 skyrius: Kokybinio ir kiekybinio struktūros ir savybių ryšio nustatymo metodika ir cheminių medžiagų grupavimas – turi būti siūlomas tik tuo atveju, jeigu rengiant šį atnaujinimą galima remtis iš OECD gautu tinkamu rekomendacijų atnaujinimu, kuris gali būti paskelbtas antroje 2014 m. pusėje ir (arba) 2014 m. rudenį numatytu ECHA seminaru.
  - Tolesnis cheminės saugos vertinimo (CSA) atnaujinimas – susiję Informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijų (IR/CSA) elementai – susiję su poveikio vertinimu ir rizikos apibūdinimu.
  - Nanomedžiagų rekomendacinių dokumentų atnaujinimas, jeigu 2015 m. pradžioje jau turimi REACH priedų persvarstymo rezultatai atsižvelgiant į nanomedžiagas.
  - IR/CSA rekomendacijos, R7a skyrius, R.7.3 skirsniai (Jautrinimas).
  - BPR rekomendacijos: II tomas Veiksmingumas: B dalis Poveikis, padariniai/pavojaus ir rizikos vertinimas (**naujas**).
  - BPR rekomendacijos: III tomas Žmonių sveikata: B dalis, Poveikio, padarinių/pavojaus ir rizikos viso dokumento apžvalga / persvarstymas, visų pirma poveikio vertinimo skirsnio (t.y. 2013 m. gruodžio mėn. paskelbto teksto atnaujinimas).
  - BPR rekomendacijos: I, II III ir IV tomai: C dalis Vertinimas (**naujas**).

#### ECHA pagalbos tarnyba

##### Pagalba bendrovėms

- Pramonės pateikiami klausimai dėl REACH, CLP, BPR ir PIC reglamentų ir ECHA mokslinių IT priemonių yra atsakomi.
- Suinteresuotojo subjekto renginiuose rengiami klausimų ir atsakymų seansai.
- Surengti ECHA mokslinių IT priemonių naudojimo internetiniai seminarai.

#### Pagalba VNKI

- VNKI naudotojams pagalba teikiama pradėjus naudoti nuotolinės prieigos sistemą ir pavieniais ECHA IT priemonių pateikimo etapais.
- Teikiama pagalba VNKI išsiugdant esminį gebėjimą naudotis ECHA IT priemonėmis.
- Vienas informacijos centras, į kurį gali kreiptis VNKI, su į ECHA mokslinėmis IT priemonėmis susijusius klausimus pateikiami atsakymai.
- Užtikrinamas VNKI naudotojo administratorių ir galutinių naudotojų mokymas ECHA IT priemonių techniniais ir naudotojui prieinamų funkcijų klausimais.

#### Parama nacionalinėms pagalbos tarnyboms

- Organizacinė ir administracinė parama „Helpnet“ valdymo grupei, pvz., „Helpnet“ valdymo grupės posėdžių organizavimas (ne rečiau negu kartą per metus) ir seminarų rengimas.
- Dažniausiai užduodamų klausimų (DUK) rinkinio projektą parengė, aptarė „Helpnet“ valdymo grupė ir gavus „Helpnet“ leidimą šis rinkinys buvo paskelbtas ECHA svetainėje.
- Pateikti atsakymai į nacionalinių pagalbos tarnybų klausimus.
- Užtikrintas gebėjimų ugdymas, keitimasis geriausia praktika ir informacijos mainai tarp BPR, CLP ir REACH pagalbos tarnybų siekiant garantuoti paramą klientams.
- Organizuotas nacionalinių pagalbos tarnybų mokymas apie ECHA procesus ir mokslinėse IT priemonėse pramonei prieinamas funkcijas.

## 1.8. Mokslinės IT priemonės (6 veiklos sritis)

REACH, CLP ir biocidinių produktų reglamentai daro įtaką dideliame bendrovių skaičiui – REACH-IT sistemoje įregistruota daugiau negu 70 000 juridinių vienetų – todėl pramonė ir valdžios institucijos turi pateikti, tvarkyti didelius duomenų kiekius ir jais keistis. Todėl ECHA turi būti IT priemonės plačiai taikanti agentūra ir tinkamu laiku pateikti naudojimui reikavimus atitinkančias IT sistemas pramonei, valstybėms narėms ir savo pačios reikmėms, nes jos yra pagrindinė ECHA sėkmės garantija.

### 1. Metų akcentai

IT paramos teikimas reguliavimo procesams – viena iš strateginių veiksmų sričių (Daugiametė darbo programa (4.2.1)).

2015 m. ECHA ketina pateikti naudojimui naują sklaidos platformą, pagrįstą pertvarkyta IT sistema, iš kurios pašalintos dabartinių sklaidos sistemų triktys, apribojimai ir ryšiai bei kuri yra svetainės puslapių duomenų apdorojimo priemonė, skirta ECHA svetainėje pateikiamai informacijai apie chemines medžiagas.

Naudojant sklaidos platformą būtų įgyvendinta nauja ECHA vykdomos sklaidos veiklos samprata, pagal kurią kur kas didesnis dėmesys būtų skiriamas sujungti į visumą su procesais ir reglamentais susijusią informaciją – galiausiai sukuriant „trumpojo cheminės medžiagos profilio“ modelį – ir suinteresuotiesiems subjektams palengvinant naudojimąsi.

Siekiant tinkamiau pateikti viešai prieinamą informaciją apie chemines medžiagas, naujoje platformoje ECHA investavo į duomenų integravimo ir vidines atvejo valdymo sistemas, kad būtų įmanoma sujungti pramonės pateiktus ir taikant reguliavimo procesus parengtus cheminės medžiagos duomenis.

Gerokai pasistūmėta į priekį įgyvendinant naujos kartos REACH-IT, IUCLID ir *Chesar* siekiant užtikrinti, kad naujos versijos būtų pateiktos naudoti 2016 m.

REACH, CLP ir BPR atžvilgiu privaloma taikyti IUCLID formatus. Priemonė plačiai naudojama, ECHA priskaičiuoja 30 000 registruotų naudotojų; ECHA yra nustačiusi, kad kiekvienos paskelbtos versijos atsisiunčiama vidutiniškai 3 000–4 000 vienetų. Dabartinė versija, IUCLID 5, buvo sukurta 2004 m. ir ją būtina iš naujo pertvarkyti. REACH, CLP ir BPR atžvilgiu privaloma taikyti IUCLID formatus. 2015 m. įgyvendinant IUCLID 6 projektą turėtų būti baigta pertvarkyti programos techninė struktūra ir ECHA pradės ją naudoti savo vidinėms reikmėms. IT aplinka kinta taip sparčiai, kad yra įprastas dalykas per produkto gyvavimo ciklą jį pertvarkyti. Savo ruožtu REACH-IT 3 technologiniu atžvilgiu bus atnaujinta ir pertvarkyta, kad būtų pritaikyta IUCLID 6, bei būtų perdaryta, kad būtų tinkamesnės prižiūrėti. Privaloma parengti keitimus, nes prasidės pasirengimas 2018 m. galutiniam registravimo terminui.

Duomenų sujungimo į visumą projektas 2014 m. buvo užbaigtas ir įtrauktas į duomenų valdymo paslaugą. Užbaigus daugiametę ECHA IT sistemų persvarstymo programą 2015 m. duomenų integravimo platforma (DIP) galiausiai tampa vidine ECHA išvedimo sistemų dalimi, būtent: Valdžios institucijoms skirtas sklaidos ir portalo skydelis. Duomenų perdavimas iš IUCLID ir pateikimo į DIP sistemos yra atnaujintos siekiant prisitaikyti prie naujos šių sistemų kartos.

REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalo (RIPE) funkcijos buvo perkeltos į portalo skydelį siekiant galiausiai įgyvendinti valdžios institucijoms skirtą vieno prieigos langelio sampratą.

2015 m. biocidinių produktų reglamento – R4BP – ir Reglamento dėl išankstinio pranešimo apie sutikimą – ePIC – pateikimo sistemos bus naudojamos techninės priežiūros veiksenai. Biocidinių produktų reglamento įgyvendinimo institucijoms 2015 m. ECHA teiks paramą IT sistemomis.

ECHA pateiks pritaikytus Komisijos parengtus ir pagrįstus CIRCA-BC bendradarbiavimo sprendimus. Įgyvendinant projektą siekiama užtikrinti CIRCA-BC naudojimo nenutrūkstamumą – ECHA išoriniai naudotojai yra išsamiai susipažinę su šia platforma – tačiau kartu pagerinti saugumą ir šiuo tikslu pradėti taikyti patikimą tapatybės patvirtinimo sistemą. Vadinasi, įgyvendinus minėtą sprendimą komiteto nariams, VNKI, Komisijai ir darbo grupėms bus pateikta oficiali internetinė bendradarbiavimo platforma, kuri taip pat bus patikimiau apsaugota. ECHA palengvins perėjimą savo išoriniams naudotojams ir šiuo tikslu užtikrins paramos paslaugą atsižvelgdama į VNKI jau teikiamą IT pagalbos paslaugą.

Įmonės turinio valdymo (ECM) programos (ji buvo pradėta įgyvendinti 2011 m. siekiant teikti IT paramą agentūros vykdomiems reguliavimo procesams ir šiam tikslui naudoti IT sistemas „bylos valdymas“) įdiegimas turi užbaigti REACH ir CLP reglamentų visų procesų pateikimą ir įgijus patirties būtų taikomi patobulinimai, kad būtų padidintas proceso veiksmingumas.

Šios „bylos valdymo“ IT sistemos – būtent „Įmonės turinio valdymo (ECM) / Dokumentacijų vertinimo darbo srauto (DEP)“, taikomos remiant vertinimo procesus ir „Dinaminė byla“ naudojama paremiant visus kitus REACH ir CLP procesus – naudojamos tvarkant veiklos atvejus (pvz., registruotos dokumentacijos atitikties patikra) kaip sukauptų dokumentų laikykla ir atsekant proceso etapus. Jau 2014 m. taikant ECM/DEP buvo atlikta 2 931 atitikties patikra ir apdorota 880 pasiūlymų atlikti bandymą; numatoma, kad naudojant ECM/DEP ir Dinaminės bylos sistemą 2015 m. bus apdorota maždaug 5 000 reguliavimo atvejų.

2015 m. „bylos valdymo“ IT sistemas ketinama sujungti su nauja sklaidos platforma ir jomis remti ECHA politiką kontroliuojant dokumentus ir įrašus, susijusius su dokumentų laikymu ir įrašais kaip nustatyta integruotoje kokybės valdymo sistemoje (IQMS). Todėl numatoma visų reguliavimo procesų įrašų tvarkymą vykdyti nuolatos ir pasitelkiant automatines priemones.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. ECHA teikia specializuotas priemones ir susijusias paslaugas, kurios veiksmingai padeda VNKI ir pramonės suinteresuotiesiems subjektams rengiant ir teikiant dokumentacijas ECHA.
2. Tinkamai veikiančios IT sistemos leidžia ECHA gauti ir sėkmingai apdoroti teikiamas dokumentacijas, atlikti vertinimo ir rizikos vertinimo veiklą, taip pat platinti viešą informaciją, laikantis REACH, CLP, biocidų ir PIC teisės aktų.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Išorės naudotojų pasitenkinimo IT	Aukštas	Kasmetinė apklausa

priemonėmis (IUCLID, REACH-IT, R4BP 3, <i>Chesar</i> , ePIC ir sklaidos sistema) lygis.		
---	--	--

### 3. Pagrindiniai rezultatai

- Pirmasis naujos sklaidos platformos pateikimas naudoti.
- Užbaigtas IUCLID 6 techninės struktūros rengimas.
- Užbaigtas REACH-IT 3 techninės struktūros rengimas.
- Pagerinta išoriniams naudotojams prieinamos CIRC-BC apsauga ir užtikrinama parama paslauga besinaudojančiam vartotojui.
- Taikant visus su REACH ir CLP susijusius procesus naudojamos bylos valdymo IT sistemos, garantuojami veiksmingumo gerinimai ir teikiama geresnė pagalba pagal REACH diegiant reguliavimo procesus.
- Remiantis RECH ir CLP nustatytais procesais nuolat atliekamas įrašų tvarkymas.
- RIPE ir portalo skydelio sujungimas valdžios institucijoms skirtoje vietoje.
- Biocidinių produktų reglamento įgyvendinimui teikiama parama ECHA sistemomis.

## 1.9. Mokslinė veikla ir techninio pobūdžio rekomendacijos ES institucijoms ir įstaigoms (7 veiklos sritis)

ECHA yra reguliavimo organizacija, kurios misija susijusi su moksline ir technine sritimis. Todėl ECHA turi nuolat skirti išteklių plėtoti savo mokslines ir reguliavimo galimybes taip, kad savo sprendimus, nuomones ir rekomendacijas pajėgtų grįsti naujausiomis mokslinėmis ar techninėmis žiniomis. Vykdydama šią veiklą ECHA taip pat galėtų teikti, jeigu būtų gautas prašymas, rekomendacijas ES institucijoms ir įstaigoms dėl atitinkamų klausimų, pvz., tolesnio teisės aktų tobulinimo.

### 1. 2015 m. akcentai

ECHA toliau imasi veiksmų įgyvendinti savo trečiąją strateginį tikslą, t. y. mokslinių užduočių sprendimas tampant valstybių narių, Europos institucijų ir kitų veikėjų mokslinių ir reguliavimo gebėjimų ugdymo centru. Ši veikla vykdoma atsižvelgiant į 2014 m. paskelbtą mokslo strategiją. Atsižvelgdama į minėtus dalykus ECHA pirmiausia toliau diegs kompetencijos valdymo sistemą, kuri būtų neatskiriama agentūroje atliekamo planavimo dalis, ir veiklos ciklą bei nagrinės, ar būtų tikslinga minėtas priemones taip pat taikyti kitoms prioritetinėms sritims ir ECHA komiteto nariams, ne tik savo mokslo darbuotojams, kai 2014 m. baigsis bandomasis etapas.

ECHA toliau tęsia aktyvią veiklą padėdama plėtoti bandymo metodus, įskaitant pakaitinius bandymo metodus, ir integruotą bandymo ir vertinimo metodą (IATA), ypatingą dėmesį skiriant su odos jautrinimu susijusiam IATA. Ši veikla vykdoma siekiant remti registruotojus, kurie rengdamiesi galutiniam 2018 m. registravimo terminui taiko naujausius metodus ir remiasi naujaisiais požiūriais. ECHA taip pat skatins reguliavimo mokslinį dialogą tarp valdžios institucijų ir mokslinių tyrimų atlikėjų, kad būtų nuolat primename apie siekį ieškoti būdų kaip atsisakyti bandymų su gyvūnais.

ECHA siekia toliau įgyvendinti nanomedžiagoms skirtą savo darbo planą ir veiksmingai tvarkytis su cheminėmis nanomedžiagomis, laikydamasi REACH, CLP ir biocidinių produktų reglamentų nuostatų. ECHA pirmiausia skirs dėmesį tam, kad būtų atliktas numatytas REACH priedų persvarstymas siekiant juos pritaikyti būtent nanomedžiagų registracijos reikmėms ir atsižvelgdama į šio persvarstymo patvirtinimą plėš nanomedžiagoms skirtą savo veiklą šiose srityse:

- veiklos plėtimas ir diskusijos nanomedžiagų darbo grupėje;
- atnaujinimai ir pakeitimai REACH rekomendacijoje ir kituose rekomendaciniuose dokumentuose;
- parama VNKI ir Komisijai teikiant mokslines ir techninio pobūdžio rekomendacijas;
- su nanomedžiagų bandymais ir vertinimu susijusios veiklos plėtimas tarptautiniu lygiu, visų pirma OECD.

ECHA toliau tęsia savo veiklą siekdama pagal REACH, CLP ir BPR nuostatas veiksmingai identifikuoti į PBT panašias chemines medžiagas ir endokrininę sistemą ardančias medžiagas ir šiam tikslui naudojami PBT ekspertų grupės ir endokrininę sistemą ardančių medžiagų ekspertų grupės pagalba. Siekiama užtikrinti pagal minėtus reglamentus atliktų vertinimų nuoseklumą ir atsižvelgti į būsimus kriterijus, kuriuos turi parengti Komisija, kad būtų įmanoma identifikuoti endokrininę sistemą ardančias medžiagas.

ECHA pradės rengti antrąją ataskaitą pagal 117 straipsnio 2 dalį apie REACH reglamento taikymą.

ECHA persvarstys ir sustiprins savo mokslinį bendradarbiavimą su Komisijos Jungtinių tyrimų centru (JRS) ir plėtos mokslinį bendradarbiavimą su kitomis ES agentūromis megzdama dvišalius ryšius (ypač su EFSA ir EMA) ir su mokslines rekomendacijas teikiančiu ES agentūrų tinklu.

Atsižvelgdama į numatomą Komisijos parengsimą trąšų reglamento pasiūlymą ECHA pradės ruošti būsimo ES augalų biologinio stimuliavimo priemonių ir agronominių trąšų priedų registro (apibrėžtas persvarstyto trąšų reglamento pasiūlyme) diegimui. Todėl tenka numatyti biudžeto lėšų poreikį, kad būtų parengtos priemonės, leidžiančios pradėti registracijos procedūras ir jas vykdyti, kol įsigalios būsimo trąšų reglamentas: šios biudžeto lėšos turi būti skiriamos IT priemonės parengimo darbams ir kitoms būsimo ECHA užduotims. Be to, ECHA Komisijos tarnyboms teiks paramą su trąšų reglamento teisinėmis procedūromis susijusiais klausimais bei tvarkant trąšų priedų registravimo procedūras.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. ECHA paprašius teikia aukštos kokybės mokslines ir technines konsultacijas dėl cheminių medžiagų, įskaitant nanomedžiagas ir endokrininę sistemą ardančias medžiagas, į PBT panašias medžiagas, saugą, bandymų metodus ir alternatyvių metodų taikymą.
2. ECHA yra pajėgi aprėpti mokslo raidą ir atsirandantį reguliavimo mokslo poreikį.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Komisijos ir VNKI pasitenkinimo joms teiktos mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybe lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Ekonominio pagrįstumo analizė siekiant išplėsti komiteto narių kompetencijos ribas ir jų gebėjimų plėtros ugdymo veiklą bei aprėpiant papildomas mokslines temas / sritis.
- Surengtas vienas teminis mokslinis seminaras, pvz., dirvožemio rizikos vertinimas.



- Bendradarbiavimas su mokslo bendrijomis (SETAC<sup>4</sup>, EUROTOX<sup>5</sup>); specialių posėdžių rengimas per metinius pasitarimus.
- Atnaujintas ECHA bandymo metodų, įskaitant alternatyvius metodus, darbo planas.
- ECHA svetainės puslapių, kuriuose išdėstytos naujos ir atnaujintos ES/OECD bandymų rekomendacijos su pateikta informacija registruotojams, atnaujinimas.
- Paskelbtos alternatyvių metodų naudojimo praktinės rekomendacijos / pavyzdžiai.
- Įvertinimo taikant analogijos metodą (RAAF) sistema apibrėžta iš naujo ir pradėta taikyti aplinkai daromam poveikiui.
- Parama tobulinant OECD bandymų rekomendacijas ir Nepageidaujamų padarinių kryptis (AOP) / Veiksmų metodus bei kuriant OECD ir ECHA IATA skirtingų toksikologinių pakitimų alternatyvas ir, ypač IATA atžvilgiu, odos jautrinimo alternatyvas (siekiama užbaigti 2016 m.).
- Parama toliau tobulinant pavojaus ir rizikos vertinimo metodikas, įskaitant, pvz., neapibrėžties analizę, epigenetinius poveikius ir metodus, skirtus sudėtingiems pakitimams, pvz., toksiškumui reprodukcijai.
- Užtikrinamas indėlis FP7 mokslinio tyrimo projektams apibūdinimo, pavojaus, poveikio ir rizikos vertinimo bei nanomedžiagų rizikos valdymo srityse.
- Indėlis prisidedant prie tolesnės veiklos persvarstant Komisijos rekomendaciją dėl nanomedžiagų apibrėžimo.
- Pagalba Komisijai rengiant persvarstytų trąšų teisės aktų įgyvendinimą.

---

<sup>4</sup> Aplinkos toksikologijos ir chemijos draugija.

<sup>5</sup> Europos toksikologų ir Europos toksikologijos draugijų federacija.

## 2. ECHA organai ir kompleksinė veikla

### 2.1 Komitetai ir Forumas (8 veiklos sritis)

Komitetai – Valstybių narių komitetas (MSC), Rizikos vertinimo komitetas (RAC), Socialinės ir ekonominės analizės komitetas (SEAC) ir Biocidinių produktų komitetas (BPC) – yra sudėtinės ECHA dalys. Jų veikla svarbi pateikiant mokslines ir techninio pobūdžio rekomendacijas (t.y. susitarimus ir nuomones), kuriomis remdamasi ECHA ir Komisija priima sprendimus. Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas – tai už REACH, CLP ir PIC reglamentų vykdymo užtikrinimą atsakingų valstybių narių institucijų tinklas, padedantis suderinti šių reglamentų vykdymo užtikrinimo metodus.

#### 1. Metų akcentai

2015 m. REACH komitetai intensyviai dirba, kad nustatytų laiku pateiktų kokybiškas mokslines ir technines rekomendacijas. Pagrindinė jų užduotis – sugebėti susidoroti su dar didesne darbo apimtimi negu ankstesniaisiais metais ir užtikrinti, kad komitetų rekomendacijos būtų skirtos atitinkamiems elementams pagal reguliavimo kontekstą. Biocidinių produktų komitetui taip pat tenka tvarkytis su padidėjusiu darbo krūviu ir jis turės savo veiklą vykdyti optimalia sparta, kad galėtų pateikti savo nuomonę. Komiteto nariai turės rimtai dirbti ir reguliariai imtis pranešėjų vaidmens bei atlikti tarpusavio vertinimus ir dalyvauti komiteto posėdžiuose. Be to, valstybės narės turės teikti reikiamą paramą komiteto nariams, kad jie galėtų atlikti savo darbą.

Teks toliau vykdyti papildomas užduotis – užtikrinti visišką skaidrumą, tačiau kartu laikytis slaptumo reikalavimų ir veiksmingai spręsti galimus komitetų interesų konfliktus.

Komitetų sekretoriatas turės veiksmingai ir našiai paskirstyti šį didelį darbo krūvį, kad būtų laikomasi teisės aktuose nustatytų galutinių terminų ir būtų garantuojama aukšta darbo kokybė. Visų pirma dėl padidėjusio poreikio rengti pranešimus ir aktyviai visur dalyvauti teks nuolat užtikrinti patikimą keitimąsi informacija su VNKI ir Valdančiąja taryba. ECHA svarstys įvairias galimybes, kaip padėti komitetams susidoroti su nuolat didėjančiu darbo krūviu, ir šis klausimas bus nagrinėjamas ECHA antroje ataskaitoje pagal REACH reglamento 117 straipsnio 2 dalį.

#### Valstybių narių komitetas (MSC)

2015 m. antrus metus iš eilės tenka taikyti didžiausią visų komiteto procedūrų skaičių (t. y. SVHC identifikavimas, nuomonė dėl XIV priedui skirtos ECHA rekomendacijos projekto, dokumentacijos vertinimas, nuomonės dėl CoRAP ir cheminių medžiagų vertinimo). Atliekant dokumentacijos vertinimą daugiausia dėmesio bus skiriama atitikties patikroms, nors taip pat toliau bus nagrinėjami sprendimų dėl pasiūlymų atlikti bandymą projektai ir vertinant chemines medžiagas bus tvarkomi sprendimai, kuriems būtina išsamesnė informacija dėl cheminių medžiagų iš trečiojo CoRAP sąrašo. MSC toliau skirs pagrindinį dėmesį savo procedūrų veiksmingumui ir darbo tvarkai ir, jei reikės, persvarstys procedūras ir darbo tvarką.

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

Abiem komitetams teks vienu metu nagrinėti didelį skaičių paraiškų autorizacijoms gauti ir taikyti kitus procesus, pvz., CLH, jei tai RCA, ir svarstyti apribojimo dokumentacijas. Šiems komitetams tvarkantis su dideliu darbo krūviu bus patikrinti tikrieji jų gebėjimai ir

jų taikomų procedūrų veiksmingumas. Apribojimo proceso gerinimo rekomendacijos bus įgyvendinamos siekiant padidinti veiksmingumą, jeigu įmanoma. Turės būti įvertinta taikant paraiškų autorizacijai gauti procesą įgyta patirtis.

SEAC toliau vykdys sudėtingus socialinius ekonominius tyrimus ir vertins poveikį sveikatai bei aplinkai.

Veiksminga RAC ir SEAC sąveika bei bendradarbiavimas toliau bus esminė sąlyga siekiant pateikti pranešimus apie riziką ir jos neapibrėžtumą. Šie pranešimai būtini norint palengvinti socialinę ir ekonominę analizę. Taip pat būtinas pakankamas RAC ir SEAC bendradarbiavimas veiksmingai koordinuojant CLH nuomonę dėl biocidinių produktų veikliųjų medžiagų. Toliau bus tęsiamas bendradarbiavimas su kitais ES mokslo komitetais ir įstaigomis (ypač su Cheminių medžiagų profesinio poveikio normų moksliniu komitetu (SCOEL)), kad būtų išvengta galimo nuomonių išsiskyrimo ir siekiant jas suderinti.

### **Biocidinių produktų komitetas**

2015 m. komitetas savo nuomonės dėl veikliųjų cheminių medžiagų pradės pateikinėti optimalia sparta ir taip pat turės nagrinėti pirmąsias nuomones dėl paraiškų gauti Sąjungos autorizaciją ir BPR reglamento I priedo pakeitimą (veikliosios cheminės medžiagos, kurioms leidžiama taikyti supaprastintą autorizacijos procedūrą). Be to, gali tekti parengti su abipusio pripažinimo procesu susijusias nuomones. Šiam komitetui tvarkantis su dideliu darbo krūviu bus patikrinti tikrieji jo gebėjimai ir jo taikomų procedūrų veiksmingumas.

### **Forumas**

2015 m. didžioji keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą Forumo veiklos dalis bus susijusi su vykdymo užtikrinimo projektais. Bus patvirtinta ir paskelbta galutinė ataskaita apie trečiąjį Forume koordinuotą vykdymo užtikrinimo projektą (REF-3) dėl registracijos įpareigojimų ir bendradarbiavimo su muitine užtikrinimo. Ketvirtas svarbus Forume koordinuojamas projektas (REF-4) (tema turi būti pasirinkta 2014 m. 4 ketvirtyje) bei antrasis bandomasis autorizacijos projektas bus perkelti į parengimo etapą. t. y. Forumas parengs atitinkamus projekto vadovus.

2015 m. patikros taip pat bus pradėtos vykdyti pagal Forumo pirmąjį bandomąjį autorizacijos projektą, t. y. bus imta įgyvendinti viena iš ECHA 2014-2018 m. daugiametės darbo programos sričių. Įgyvendinant šį bandomąjį projektą ketinama išnagrinėti sukauptą pirmąją patirtį ir sukurti procesus, kuriuos naudojant būtų galima kontroliuoti su autorizacija susijusius įpareigojimus. Ataskaitą apie šį bandomąjį projektą numatoma pateikti iki 2015 m. pabaigos.

Tikimasi, kad per 2015 m. Forumas taip pat pasirinks savo vykdymo užtikrinimo pagrindinio penktojo projekto (REF-5) temą ir nuspręs dėl tolesnės praktinės veiklos, susijusios su autorizacijos įpareigojimais.

Be to, Forumas taip pat toliau remis nacionalinių už įgyvendinimą atsakingų institucijų vykdomą įgyvendinimo veiklą ir šiuo tikslu teiks pagalbą ECHA ir Europos Komisijai tobulinant ir modernizuojant tikrintojams prieinamas IT priemones, pvz., RIPE (REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalas) arba ICSMS (Internetinė informacinė ir komunikacijos Europos rinkos stebėjimo sistema). Pirmoje 2015 m. pusėje ECHA ketina paleisti antrąją pagrindinę RIPE versiją, sujungtą su portalo skydelio priemone ir skirtą VNKI.

Išplėtus ECHA sprendimų, kuriuos 2014 m. tikrino inspektoriai, sritį, forumas toliau ragins valdžios institucijas išmaniai naudoti ECHA informaciją, kad būtų identifikuotos

susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos ir jų atžvilgiu imamasi priemonių (ECHA antras strateginis tikslas, įtrauktas į ECHA daugiamečių veiksmų planą 2014–2018 m.). Šie tikslai bus lengviau pasiekiami toliau plėtojant ir paprastinant ECHA ir nacionalinių vykdymo užtikrinimo institucijų ryšius, palaipsniui vis išsamiau aprašant skirtingų tipų sprendimams skirtus tolesnius procesus ir galbūt juos praktiškai testuojant.

Panašiai kaip ankstesniais metais, Forumas toliau remis tikrintojų gebėjimų ugdymą ir šiuo tikslu paruoš ir organizuos metinį instruktorių mokymą, kurie savo ruožtu nacionaliniu lygiu išmokys tikrintojus.

Forumas taip pat užsiims kita jam įprasta veikla – tinkamu laiku teiks kokybės rekomendacijas dėl apribojimų pasiūlymų įgyvendinamumo. Be to, Forumas imsis veiksmų, kad būtų toliau plečiamas jo analizės metodų rinkinys, rekomenduotas taikyti tikrinant atitiktį REACH XVII priede išvardytiems apribojimams.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Sekretoriatas veiksmingai ir naudingai padės komitetams dirbti, kad jiems pavyktų:
  - laikytis teisės aktuose nustatytų terminų.
  - Skaidriai, bet užtikrinant reikiamą konfidencialumą teikti aukštos kokybės mokslines ir technines konsultacijas ir nuomones bei susitarimus, kurie padėtų priimti reguliavimo sprendimus.
2. Sekretoriatas veiksmingai ir naudingai padės Forumui dirbti, kad jis galėtų:
  - toliau stiprinti ir derinti veiksmingą REACH ir CLP reglamentų vykdymo užtikrinimą ES / EEE valstybėse narėse, užtikrindamas reikiamą konfidencialumą.
  - Skatinti suderinti REACH, CLP ir PIC reglamentų vykdymo užtikrinimą.
3. Kiek įmanoma stengiamasi apriboti prieštaravimus kitų ES institucijų mokslo komitetų pareikštoms nuomonėms ir juos galiausiai pašalinti keičiantis informacija, koordinuojant abipusius interesus atitinkančią veiklą ir užtikrinant aktyvų atitinkamų komitetų bendradarbiavimą.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą pateiktų nuomonių / susitarimų procentinė dalis.	100 %	Metinė vidaus ataskaita
Vienbalsių MSC susitarimų procentinė dalis.	80 %	Metinė vidaus ataskaita

Bendru sutarimu priimtų komiteto nuomonių procentinė dalis.	80 %	Metinė vidaus ataskaita
Komiteto nuomonių, įtrauktų į Komisijos galutinį sprendimą, lygis.	Aukštas	Metinė vidaus ataskaita
Narių ir kitų dalyvių pasitenkinimo komitetų ir Forumo funkcionavimu lygis.	Aukštas	Tyrimas, atliekamas kas antrus metus <sup>6</sup>
Nuomonių konfliktų su kitų ES organų moksliniais komitetais skaičius.	Tik tinkamai pagrįsti atvejai	Metinė vidaus įvertinimo ataskaita

### 3. Pagrindiniai rezultatai

#### Valstybių narių komitetas

- Daugiau negu 90<sup>7</sup> vienbalsiai priimtų MSC susitarimų dėl pasiūlymų atlikti bandymą ir atitikties patikrų, parengtų remiantis 2012-2015 m. sprendimų projektais.
- Ne mažiau kaip 35 vienbalsiai patvirtinti susitarimai dėl cheminių medžiagų vertinimo sprendimų projektų.
- Nuomonė dėl trečiojo CoRAP atnaujinimo projekto.
- Vienbalsiai patvirtinti ir VNKI arba ECHA parengti MSC susitarimai (arba nuomonės) dėl XV priedo pasiūlymų, parengtų identifikuoti labai didelį susirūpinimą keliančias chemines medžiagas (SVHC).
- Nuomonė dėl ECHA parengto šešto rekomendacijos XIV priedui projekto.
- Šeši plenariniai posėdžiai ir papildomi darbo grupės susitikimai.

#### Rizikos vertinimo komitetas

- 50 RAC nuomonių dėl CLH dokumentacijų.
- Devynios RAC nuomonės dėl apribojimo pasiūlymų.
- 40 RAC nuomonių patvirtinimas dėl paraiškų autorizacijai gauti.
- RAC nuomonių patvirtinimas atsižvelgiant į vykdomojo direktoriaus prašymus (REACH 77 straipsnio 3 dalies c punktas).
- Ne daugiau kaip šeši plenariniai posėdžiai ir darbo grupės bei reguliarius rašytinės procedūros priedo taikymas, jeigu būtina.

<sup>6</sup> Komitetų nariai ir kiti dalyviai: rodiklis bus įvertintas 2015 m.

<sup>7</sup> Šis skaičius grindžiamas prielaida, kad apie 40 % atvejų priskiriama MSC ir maždaug 20 % iš jų tenka Komisijai, nors jie nėra įtraukti į šį skaičių.

### Socialinės ir ekonominės analizės komitetas

- Devynios SEAC nuomonės dėl apribojimo pasiūlymų.
- 40 SEAC nuomonių patvirtinimas dėl paraiškų autorizacijai gauti.
- SEAC nuomonių patvirtinimas atsižvelgiant į vykdomojo direktoriaus prašymus (REACH 77 straipsnio 3 dalies c punktas).
- Ne daugiau kaip penki plenariniai posėdžiai ir darbo grupės bei reguliarius rašytinės procedūros priedo taikymas, jeigu būtina.

### Biocidinių produktų komitetas

- 50 nuomonių dėl cheminių veikliųjų medžiagų.
- Penkios nuomonės dėl techninių ir mokslinių klausimų, susijusių su abipusio pripažinimo procesu.
- Viena nuomonė dėl I priedo keitimo.
- Penki BPC plenariniai posėdžiai ir penki kiekvienos nuolatinės darbo grupės susitikimai.

### Forumas

- Galutinė ataskaita apie trečiąjį Forume koordinuotą vykdymo užtikrinimo projektą (REF-3) dėl registracijos įpareigojimų ir bendradarbiavimo užtikrinimo su muitine.
- Forumo koordinuoto ketvirtojo REACH reikalavimų vykdymo užtikrinimo projekto (REF-4) vadovas.
- Forumo koordinuoto penktojo REACH reikalavimų vykdymo užtikrinimo projekto (REF-5) pasirinkta tema.
- Forumo bandomojo projekto rezultatai dėl su autorizacija susijusių įpareigojimų.
- Sprendimas dėl kitos veiklos, vykdomos atsižvelgiant į su autorizacija susijusius įpareigojimus.
- Tikrinimą užtikrinančių instruktorių mokymas 2015 m.

## 2.2 Apeliacinė komisija (9 veiklos sritis)

Siekiant suinteresuotosioms šalims suteikti galimybę naudotis teisinėmis teisių gynimo priemonėmis Apeliacinė komisija buvo įsteigta pagal REACH reglamento nuostatas. Komisija šią galimybę suteikia nagrinėdama sprendimus dėl apeliacinių skundų, įteiktų dėl tam tikrų agentūros sprendimų (žr. REACH reglamento 91 straipsnį ir BPR 77 straipsnį).

### 1. Metų akcentai

2015 m. Apeliacinė komisijos bus prašoma išnagrinėti apeliacinius skundus, kurie gerokai skiriasi nuo tų skundų, dėl kurių ji jau yra priėmusi sprendimą per ankstesnius metus.

Visų pirma Apeliacinė komisija išnagrinės pirmuosius apeliacinius skundus dėl cheminių medžiagų vertinimo sprendimų, kurie buvo įteikti antroje 2014 m. pusėje. Tikimasi, kad šie apeliaciniai skundai bus susiję su naujais klausimais, kurie moksliniu, teisiniu ir administraciniais atžvilgiais yra sudėtingi. Pvz., pirmą kartą Apeliacinė komisija turi nagrinėti atvejus, kai keli registruotojai kartu įteikė apeliacinius skundus dėl to paties ECHA sprendimo.

Be to, pirmieji apeliaciniai skundai dėl ECHA sprendimų, kurie priimti atsižvelgiant į BPR, buvo įteikti 2014 m. pabaigoje. Todėl Apeliacinė komisija šiuos apeliacinius skundus išnagrinės per 2015 m. Tačiau ji taip pat plėtos savo gebėjimus BPR srityje siekdama užtikrinti, kad aukštos kokybės sprendimai būtų priimami nustatytu laiku. Apeliacinė komisija taip pat stengsis suinteresuotąsias šalis kuo išsamiau supažindinti su apeliacinių skundų taikymo sritimi ir apeliacinių skundų nagrinėjimo procedūra pagal BPR.

Dėl apeliacinių skundų priimti sprendimai padės paaiškinti tam tikrus REACH reglamento ir BPR aspektus, kuriuos gali būti įmanoma skirtingai aiškinti. Naudojant šiuos paaiškinimus savo ruožtu būtų galima gerinti pramonei pateikiamų duomenų kokybę ir padidinti REACH reglamente ir BPR nustatytų procesų veiksmingumą.

Apeliacinė komisija toliau skelbs savo galutinius sprendimus, pranešimus dėl apeliacinių skundų, sprendimus dėl slaptumo prašymų ir prašymus įstoti į bylą. Be to, ji toliau bendradarbiaus su suinteresuotaisiais subjektais, kad galėtų jiems paaiškinti apeliacijos procesą ir savo vykdomą veiklą. Įdamasi šių veiksmų Apeliacinė komisija siekia užtikrinti, kad visi suinteresuotieji subjektai laikytų ją nepriklausoma ir nešališka.

Apeliacinė komisija negali pasirinkti jai tenkančio darbo krūvio, t. y. jai įteikiamų apeliacinių skundų skaičiaus, tačiau ji turi išlikti lanksti ir ganėtinai kūrybinga mėgindama užtikrinti, kad ji pajėgtų atsakyti į jai pateikiamus skundus ir tuo pačiu metu be nebūtinės delsos gebėtų parengti aukštos kokybės sprendimus. Todėl Apeliacinė komisija toliau tęs savo darbo metodų persvarstymą mėgindama užtikrinti, kad jie atitiktų jai tenkantį darbo krūvį ir leistų veiksmingai tvarkytis su didėjančiu procedūrinių priemonių skaičiumi ir korespondencija.

### 2. Tikslai ir rodikliai

#### Tikslai

1. Apeliacinė komisija be reikalo nedelsdama priima aukštos kokybės sprendimus.
2. Veiksmingas apeliacijų procedūros ir susijusios komunikacijos valdymas.



Veiklos rodikliai ir tikslai

<b>Rodiklis</b>	<b>2015 m. tikslas</b>	<b>Priemonės ir patikros dažnumas</b>
Galutinių sprendimų, priimtų per 90 darbo dienų nuo rašytinės arba žodinės procedūros užbaigimo, procentinė dalis.	90 %	Metinė ataskaita

**3. Pagrindiniai rezultatai**

- Priimta iki 15 galutinių sprendimų.
- Priimti reikiami procedūriniai sprendimai.
- Nemaža dalis aukštos kokybės sprendimų paskelbta internete.
- Veiksmingas (t. y. aiškiai, tiksliai ir laiku) bendravimas su (galimomis) šalimis, dalyvaujančiomis nagrinėjant skundus.

## 2.3 Komunikacija (10 veiklos sritis)

ECHA komunikacijos veikla – neatskiriama ES agentūros darbo sritis. Komunikacijos veikla yra priemonė, kurią naudodama agentūra informuoja visuomenę apie savo įpareigojimų vykdymo būdus, išsaugo bendrovės tapatybę ir viešąją reputaciją bei gali sąveikauti su suinteresuotaisiais subjektais. ECHA svetainėje yra paašškinti agentūros taikomi reguliavimo procesai, skelbiamos rekomendacijos ir paramos priemonės atsakingiesiems asmenims, pateikiama informacijos apie chemines medžiagas skleidimo platforma ir išdėstoma informacija apie teisės aktų tikslus bei jų įgyvendinimo visuomenės reikmėms pažangą. ECHA vidinės komunikacijos priemonėmis informuoja ir patraukia darbuotojus bei kartu didina agentūros darbo veiksmingumą.

### 1. Metų akcentai

ECHA pradėjus skaičiuoti septintuosius REACH įgyvendinimo metus kas kartą vis didesnis bendrovių skaičius turi vykdyti jame nustatytus reikalavimus ir dauguma iš šių bendrovių yra mažos bei su teisės aktais reikalų neturėjusios bendrovės. Todėl komunikavimo funkcijos svarba padidėja norint susisiekti su bendrovėmis, nežinančiomis apie agentūros įgyvendiname REACH reglamente ir kituose teisės aktuose joms nustatytus įpareigojimus: registruoti, informuoti pirmesnius ir tolesnius tiekimo grandinės dalyvius ir vykdyti tiekėjų nurodytą saugos informaciją. Mažesnėms ribotų išteklių bendrovėms taip pat tektų skirti didesnę pagalbą ir, jeigu įmanoma, joms teikti supaprastintą ir glaustesnę informaciją. Komunikacijos veikla turi padėti bendrovėms pasirengti REACH reglamente nustatytam galutiniam 2018 m. registracijos terminui, todėl ji pradėdama 2015 m.

Papildoma 2015 m. užduotis – birželio 1 d. galutinis terminas, iki kurio pagal Visuotinai suderintą cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistemą, taikomą atsižvelgiant į CLP reglamento nuostatas, turi būti paženklinėti ir supakuoti visi mišiniai, kurių sudėtyje yra tam tikrą ribinę vertę viršijantis klasifikuotų cheminių medžiagų kiekis. Todėl plati veikla pirmojoje metų pusėje bus grindžiama 2014 . pradėtais darbais siekiant užtikrinti, kad bendrovės būtų informuotos apie jų įpareigojimus. Taip pat turės būti plečiama informavimo apie biocidinių produktų reglamentą kampanija, pvz., informacinė kampanija apie 95 straipsnyje nustatytą galutinį rugsėjo 1 d. terminą ir MVĮ įpareigojimus.

Remiantis 2014 m. ECHA pirmosiomis pastangomis informuoti visuomenę (naudojant svetainę, vaizdo medžiagą ir socialinę žiniasklaidą) toliau bus tęsiama visuomenės informavimo kampanija (ypač vartotojų) apie jos „teisę klausti“ ir CLP piktogramas, kurios nuo birželio mėn. turėtų būti pateikiamos ant vartotojams skirtų produktų.

2015 m. vėl ketinama reguliariai organizuoti ECHA suinteresuotųjų subjektų dienas.

Dirbdama su akredituotomis suinteresuotųjų subjektų organizacijomis ECHA taip pat pradės vykdyti naują skaidrumo politiką, kuri buvo parengta 2014 m. Vykdydant šią politiką ketinama agentūrą paversti dar atviresne organizacija ir ugdyti jos gebėjimą patenkinti piliečių interesą sekti agentūros veiklą ir ją stebėti bei kontroliuoti jos veiksmus.

ECHA glaudžiai bendradarbiaus su Komisijoje dirbančiais komunikacijos ekspertais, kitomis ES agentūromis ir akredituotomis suinteresuotųjų subjektų organizacijomis.

Agentūra daugiausia dėmesio ketina skirti savo vidaus komunikacijai, nes nuo šios veiklos priklauso jos darbuotojų gebėjimas eiti savo pareigas atsakingai, veiksmingai ir motyvuotai. Ši komunikacijos veikla turi tiesiogiai padėti siekiant 1, 2 ir ypač 4 strateginio agentūros tikslo.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. ECHA išorės auditų rezultatai pateikiami 23<sup>8</sup> oficialiosiomis ES kalbomis, jeigu būtina, ir visų pirma atsižvelgiant į MVĮ poreikius ir ECHA naudą, kurią užtikrina atsakingos ir adekvačios žiniasklaidos priemonės.
2. Akredituotų suinteresuotųjų subjektų organizacijos dalyvauja ECHA veikloje ir yra patenkintos, kad įsiklausoma ir atsižvelgiama į jų nuomones.
3. ECHA darbuotojai gerai informuoti, juos vienija bendrumo jausmas, jie dalyvauja siekiant bendrų tikslų.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Skaitytojų pasitenkinimo ECHA leidiniais (internetu svetaine, el. naujienų pranešimais, informaciniu biuleteniu, pranešimais spaudai, naujienlaiškiais) ir kalbų pasirinkimu lygis (matuojamas pagal pateikimą laiku, turinį ir tinkamumą naudoti).	Aukštas	Metinė skaitytojų atsiliepimų apžvalga ir apklausos
Akredituotų suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo gaunama informacija ir ryšiais su ECHA lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa, atsiliepimai apie renginius ir paraiškų vertinimo atsiliepimai
Darbuotojų pasitenkinimo vidaus ryšių sistema lygis.	Aukštas	Kasmetinė vidaus ryšių apklausa

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- 23 oficialiomis ES kalbomis paskelbta maždaug 100 komunikacijos priemonių: dokumentų, tinklalapių, rekomendacijų, visų pirma atsižvelgiant į MVĮ poreikius ir t. t.
- Suderinta tikslinėms grupėms (pvz., MVĮ, , mažmenininkams, tolesniems naudotojams, vartotojams ir t. t.) skirta komunikacijos veikla.
- Dvi suinteresuotųjų subjektų dienos, vienas seminaras akredituotoms suinteresuotųjų subjektų organizacijoms ir specialūs suinteresuotiesiems subjektams skirti renginiai.

<sup>8</sup> Airijos gėlių kalba nėra įtraukiama.

- Dvylika pranešimų spaudai, 50 pranešimų apie naujienas, 50 savaitinių e. naujienų leidinių ir kas du mėnesius parengiamas naujienlaiškis.
- Šeši internetiniai seminarai ir keturi trumpi vaizdo medžiagos filmukai.
- Kas du mėnesius skelbiamas akredituotoms suinteresuotųjų subjektų organizacijoms skirtas naujienų leidinys.
- Vidinė darbuotojams intranete ir vidaus informavimo ekranuose kas dieną pateikiama informacija.

## 2.4 Tarptautinis bendradarbiavimas (11 veiklos sritis)

Europos Komisijos prašymu ECHA tarptautiniame lygmenyje daugiausia dirba cheminių medžiagų tvarkymo priemonių ir metodų derinimo srityje. Prekyba cheminėmis medžiagomis savaime yra pasaulinio pobūdžio, tad bendravimas su tarptautiniais partneriais užtikrina abipusę naudą ne tik institucijoms, bet ir Europos pramonei.

Viena iš pagrindinių agentūros tarptautinio bendradarbiavimo partnerių yra OECD ir, kiek mažiau, Jungtinės Tautos. Jie suteikia ECHA galimybę stebėti esamą padėtį ir numatyti tarptautinių cheminių medžiagų tvarkymo pokyčius ir matyti, ar REACH, CLP, Biocidinių produktų ir PIC reglamentų tikslų paisoma tarptautiniu lygiu.

Bendradarbiavimas su tarptautinėmis organizacijomis suteikia ECHA pripažintą vaidmenį cheminių medžiagų saugos valdymo srityje pasauliniu lygiu ir galimybę dalytis savo žiniomis ir pasimokyti iš jų tose srityse, kuriose jie yra pažangesni. Agentūra sutelkia dėmesį į suderintų rekomendacijų ir priemonių dėl pavojų ir poveikių įvertinimo. Pirmenybė skiriama duomenų pranešimo ir informacijos apie chemines medžiagas keitimosi ir pateikimo internete formatų kūrimui.

### 1. Metų akcentai

2015 m. toliau bus kuriami su OECD veikla susiję formatai ir priemonės.

Numatoma užbaigti IUCLID atnaujinimą ir patvirtinti IUCLID 6 programą, todėl turės būti užtikrinamas glaudus bendradarbiavimas su OECD IUCLID ekspertų grupe. Įdiegus šią naują IUCLID versiją atsiras daugiau pritaikymo galimybių atsižvelgiant į kitus teisės aktus, todėl teks vykdyti skatinimo veiklą norint užtikrinti, kad minėta funkcija būtų gerai žinoma reguliavimo institucijoms visame pasaulyje. Taip pat bus tęsiama paramos veikla pagrindinę IUCLID dalį sudarančioms OECD suderintosioms formoms, numatoma toliau tobulinti šias formas bei rengti naujas formas atsižvelgiant į paskutines tarptautiniu lygiu sutartas bandymų rekomendacijas.

Daug dėmesio bus skirta OECD QSAR priemonių rinkinio 4 versijai ir pagrindinis tikslas bus pagerinti šios versijos tinkamumą naudoti mažiau patyrusiems vartotojams bei jos naudingumą pagrindžiant analogija paremtais atvejais ir įdiegti papildomą Nepageidaujamų padarinių kryptį, kai OECD valdymo grupė priims sprendimą.

OECD eChemPortal atžvilgiu agentūra toliau tęs jo tobulinimo darbus ir užtikrins jo veikimą bei skatins visuomenę juo naudotis ir šiuo tikslu glaudžiai bendradarbiaus su OECD Inicijatyvine grupe. ECHA taip pat prisidės vykdant OECD Suderintąją cheminių medžiagų vertinimo programą ir ypač plečiant supratimą apie alternatyvius cheminio pavojaus vertinimo metodus. ECHA teiks paramą OECD su nanomedžiagomis atliekamiems darbams, ypač susijusiems su šių medžiagų bandymo ir vertinimo metodų kūrimu.

ECHA mokslinė ir techninė parama Europos Komisijai aprėps dvi pagrindines sritis: gebėjimų ugdymą šalyse kandidatėse ir pagalbą galimoms kandidatėms atsižvelgiant į Europos Sąjungos išorės politiką ir indėlių, kuriuo prisidedama vykdant ES veiklą, kad būtų užtikrintas cheminių medžiagų tvarkymas tarptautiniu lygiu. 2015 m. trečiuoju gebėjimų ugdymo projektu, pagrįstu Pasirengimo narystei pagalbos priemone (IPA II),<sup>9</sup> siekiama išlaikyti ir išplėsti šios pagalbos gavėjo žinias apie ES cheminių medžiagų teisės aktus ir apie ECHA veiklą. Kitos pagrindinės sritys, kurioms ketinama skirti paramą: JTO

<sup>9</sup> Projekto planą numatoma pateikti ir patvirtinti 2014 m. gale; galutinį darbo programos (WP) tekstą gali tekti atitinkamai pritaikyti.

Visuotinai suderintos cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistemos pakomitečiui (UN GHS) ir, jeigu būtų gautas prašymas, Komisijos dalyvavimui ketvirtojoje Tarptautinėje cheminių medžiagų tvarkymo konferencijoje (ICCM-4) bei dalyvavimui Stokholmo ir Roterdamo konvencijoms skirtuose posėdžiuose. ECHA prisidės vykdant bandomuosius projektus, įgyvendinamus prižiūrint OECD ir susijusius su cheminių medžiagų klasifikavimu, kad būtų parengtas visuotinis pagal UN GHS nuostatas klasifikuojamų cheminių medžiagų sąrašas.

Agentūra atitinkamai toliau bendradarbiaus su panašiomis Australijos, Kanados, Japonijos ir JAV agentūromis. Bendra veikla aprėps abipusiai naudingą darbą, pvz., prioritetinių tikrintinų cheminių medžiagų parinkimas, vertinimo metodikos, dalinimasis geriausia patirtimi ir neatidėliotinų klausimų sprendimas.

Didelė registracijų dalis būna susijusi su importuojamosiomis cheminėmis medžiagomis, todėl ne ES/EEE šalyse esantiems suinteresuotiesiems subjektams bus teikiami paaiškinimai siekiant padėti trečiųjų šalių gamintojams užtikrinti, kad jų produktai atitiktų ES teisės aktų reikalavimus. Šiuo atžvilgiu ECHA tarptautinė veikla padeda siekti strateginio agentūros tikslo – gerinti dokumentacijos kokybę. Be to, ECHA išlaikys ryšius kartu su Komisija su tomis šalimis, kurios persvarsto ar rengia savo cheminės saugos teisės aktus. Agentūra taip pat, kaip ankstesniais metais, prisidės rengiant 2015 m. Helsinkio cheminių medžiagų forumą (HCF).

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Komisija savo vykdomai tarptautinei veiklai gauna aukštos kokybės mokslinę ir techninę paramą, ypač daugiašalėse institucijose, ir visų pirma ECHA remia OECD veiklą, susijusią su cheminėmis medžiagomis, kad būtų skatinamas požiūrių, formatų ir IT priemonių suderinimas, turintis užtikrinti sąveiką ir, kiek įmanoma, padėti išvengti tų pačių darbų kartojimo.
2. ECHA su pagrindinėmis trečiųjų šalių reguliavimo agentūromis užmezga ir išlaiko dvišalius mokslinio ir techninio bendradarbiavimo santykius, kurie praverčia įgyvendinant REACH, CLP, biocidinių produktų ir PIC reglamentus ir kurie veiksmingai bei našiai pasitarnauja ES plėtros ir kaimynystės politikos iniciatyvoms.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Suinteresuotųjų šalių (įskaitant Komisiją) pasitenkinimo agentūros veikla tarptautinio bendradarbiavimo srityje (įskaitant Komisijai teiktą mokslinę ir administracinę paramą) lygis.	Aukštas	Apklausos

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- OECD projektai: *eChemPortal* modernizavimas siekiant užtikrinti, kad būtų galima

skelbti panaudojus naujus ar patobulintus formatus parengtus duomenis, įskaitant IUCLID 6. Pirmoji OECD QSAR priemonių rinkinio versija pateikta naudoti ECHA ir OECD.

- Mokymas naudotis OECD QSAR priemonių rinkiniu ir (arba) kitomis priemonėmis, įskaitant naujos priemonės rengimą.
- Parama OECD bendradarbiavimui vykdant Pavojų vertinimo darbo grupės ir Pagamintų nanomedžiagų darbo grupės veiklą, ypač vadovaujant vienai iš iniciatyvinių grupių.
- Mokslinės ir techninės paramos teikimas Komisijai, įskaitant JTO GHS, pvz., galimą dalyvavimą JTO GHS posėdžiuose ir informacijos teikimą, konvencijų svarstymą ir ICCM-4.
- Nuolatinis bendradarbiavimas su Australijos, Kanados, Japonijos ir JAV reguliavimo institucijomis laikantis sutarto koreguojamojo veiksmų plano.
- ES šalims kandidatėms ir galimoms kandidatėms skirta gebėjimų ugdymo veikla, kaip apibrėžta ECHA trečiajame Pasirengimo narystei pagalbos priemonės (IPA) projekto plane.<sup>10</sup>
- Medžiagos pateikimai seminaruose / mokymo kursuose / konferencijose pagrindinėse trečiosiose šalyse (pateikia asmuo ar pateikiama surengus vaizdo konferenciją) ir šių trečiųjų šalių atstovų apsilankymai.

---

<sup>10</sup> Projekto planą numatoma pateikti ir patvirtinti 2014 m. pabaigoje.



## 3. Valdymas, organizacinė struktūra ir ištekliai

### 3.1. Valdymas (12 veiklos sritis)

Agentūra siekia sukurti modernią organizacijos tapatybę ir valdymą, atitinkantį aukščiausius ES standartus, kad galėtų veiksmingai įdiegti naują veiklą. ECHA vadovauja iš 36 narių sudaryta Valdančioji taryba, kuriai padeda vykdomojo direktoriaus skiriamas sekretoriatas. Kasdieniame darbe vidaus valdymo pareigas eiti generaliniam direktoriui padeda aukštesniosios vadovybės nariai (direktoriai). ECHA naudojami specialiai veiklai ir projektams skirta valdymo ir kokybės sistema, organizuodama savo veiksmus pagal hierarchijos arba matricos struktūrą. Informacijos valdymas balansuojamas tarp atvirumo ir saugumo principų.

#### 1. Metų akcentai

ECHA sekretoriatas toliau veiksmingai remis Valdančiosios tarybos, kaip agentūros valdymo organo, darbą. Padedama savo darbo grupių Valdančioji taryba atlieka svarbiausią vaidmenį įgyvendinant keturis strateginius tikslus, pirmiausia padėdama įgyvendinti 2014–2018 m. daugiamečių darbo programą, priimdama metines darbo programas.

Kitos Valdančiosios tarybos pagrindinės funkcijos yra biudžeto ir metinės ataskaitos priėmimas, taip pat agentūros vidaus taisyklių priėmimas ir persvarstymas. Be to, Valdančioji taryba atidžiai stebi agentūros darbą ir jos strateginių tikslų įgyvendinimą. Šiuo tikslu valdybai reguliariai teikiamos ataskaitos apie darbo programos įgyvendinimo pažangą ir sekretoriatas rengia konkrečioms klausimams skirtas ataskaitas.

ECHA toliau stiprins santykius su valstybių narių kompetentingomis institucijomis ir įgaliotomis nacionalinėmis institucijomis ir gerins ryšius bei koordinavimą keisdamosi informacija, vizitais ir organizuodama metinį kompetentingų institucijų direktorių posėdį. Imdamasi šios veiklos ECHA taip pat plečia bendrąjį prioritetų išmanymą ir kartu atsižvelgia į valstybės narėms ir ECHA skiriamų išteklių ribojimą. ECHA gilins dialogą su pagrindiniais instituciniais partneriais, įskaitant Europos Komisiją, Parlamentą ir Europos Sąjungos Tarybą ir toliau dalyvaus ES agentūrų tinklo darbe.

Agentūros veiksmingumo ir našumo didinimas 2015 m. naudojant įvairias priemones ir atsižvelgiant į 4 strateginį tikslą toliau bus pirmenybinė veikla. Agentūra nuolat imsis veiksmų siekdama tobulinti savo Integruotąją kokybės valdymo sistemą, kuriai paskirtoji sertifikavimo įstaiga yra išdavusi pažymėjimą pagal Tarptautinės sertifikavimo organizacijos standartą (ISO) 9001:2008. ECHA pirmenybę ketina teikti rizikos vertinimo grindžiamam požiūriui, kad būtų išvengta nereikalingų valdymo priemonių. Agentūra atitinkamą aplinkos valdymo sistemą ketina įtraukti į savo Integruotąją kokybės valdymo sistemą (IQMS). Numatoma atlikti patikrinimus, kad būtų nustatytos tobulinimo galimybės ir pašalinti trūkumai. Į metinio planavimo ciklą ketinama įtraukti atsižvelgiant į vertinimus ir patikrinimus parengtas rekomendacijas. Šiuo atveju taip pat bus remiamasi iš suinteresuotųjų subjektų gauta informacija. Agentūros veiklos ir išteklių planavimas bus tikslingesnis, nes jam ketinama pasitelkti specialias priemones. agentūroje pagerinus informacijos tvarkymą būtų galima lengviau vykdyti agentūros veiklą ir įmanoma naudoti atsekamumą.

Agentūra užtikrins atitinkamų reglamentų, vidaus tvarkos, procedūrų ir nurodymų laikymąsi bei šiuo tikslu taikys vidinio valdymo standartus bei reguliariai persvarstys valdymo metodą. Vadovybė taip pat turi užtikrinti, kad bus vykdomi auditai, saugomi

asmens duomenys, veiksmingai tvarkomos darbuotojų, Valdančiosios tarybos ir komitetų narių interesų deklaracijos, taip pat rūpinamasi konfidencialios asmens ir pramonės informacijos saugumu ir griežtų standartų saugumo sistema. ECHA taip pat užtikrins nenutrūkstamą agentūros užduočių vykdymą ir šiuo tikslu taikys išsamią veiklos tęstinumo sistemą. Be to, nuolat turi būti išlaikomas teisinis išmanymas, kad būtų užtikrinta teisinė ECHA sprendimų kokybė.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Agentūrai vadovaujama efektyviai ir veiksmingai, užtikrinant tinkamą veiklos planavimą, išteklių paskirstymą, rizikos vertinimą ir valdymą, darbuotojų saugą, turto ir informacijos saugumą ir atitiktį, rezultatų kokybę.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Iki nustatyto termino įgyvendintų svarbių auditorių rekomendacijų procentinė dalis.	100 %	Vidaus auditoriaus metinė ataskaita

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Keturi Valdančiosios tarybos posėdžiai ir atitinkamos darbo grupės įsteigtos tam, kad taryba galėtų priimti visus būtinus sprendimus.
- Surengtas vienas susitikimas valstybėms narėms / VNKI direktoriams.
- Pasirinktiems procesams taikytas sertifikavimas pagal ISO 9001 standarto reikalavimus.
- Pradėtas EMAS<sup>11</sup> ar lygiavėčio aplinkos standarto įgyvendinimas.
- Kvalifikuota teisinė pagalba, teikiama rengiant ECHA sprendimų projektus ir juos veiksmingai ginant.
- Agentūros duomenų apsaugos pareigūno metinė ataskaita Europos duomenų apsaugos pareigūnui.
- Surengtas bent vienas saugumo tinklo pareigūnų posėdis.
- Užtikrinta 120 prieigų prie sprendimų, priimtų dėl dokumentų (sprendimai apima apie 700 dokumentų).
- Daugiamečiai ir metiniai reguliavimo planai ir parengtos metinės ataskaitos.

<sup>11</sup> Europos Aplinkosaugos vadybos ir audito sistema

## 3.2. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita (13 veiklos sritis)

### 1. 2015 m. akcentai

ECHA finansų valdymą reglamentuojančias taisykles yra nustačiusi agentūros Valdancioji taryba, pasitarusi su Europos Komisija, ir jos turi atitikti Sąjungos bendrajam biudžetui taikomas taisykles (finansinis reglamentas)<sup>12</sup>. REACH, biocidinių produktų ir PIC reglamentams skiriamas finansavimas ir išlaidos turi būti nurodomos atskirai.

Tvarkant ECHA finansus dėmesys turi būti skiriamas geriausiam turimų finansinių išteklių valdymui, laikantis ekonomijos, veiksmingumo ir našumo principų.

Nuosavos pajamos iš su REACH/CLP susijusios veiklos 2015 m. apims mokesčius, gautus už registracijas, paraiškas autorizacijai gauti, apeliacinius skundus, papildomi mokesčiai bus surinkti už MVĮ statuso patikrinimą, jiems priskiriami administraciniai mokesčiai ir palūkanos. Numatoma, kad metų pabaigoje rezervas turėtų būti išnaudotas, todėl agentūra REACH/CLP išlaidas ketina finansuoti taikydama mišrųjį finansavimo režimą, kai dalis išlaidų apmokama naudojant iš mokesčių gautas pajamas, o likusioji dalis finansuojama gavus ES subsidiją.

Su PIC susijusi veikla toliau bus finansuojama vien iš ES subsidijos, o su biocidiniais produktais susijusiai veiklai lėšos kas kartą turės būti skiriamos iš surinktų mokesčių. Iš pramonės surenkamų mokesčių, kurie skiriami su REACH/CLP ir biocidiniais produktais susijusiai veiklai, kiekio neįmanoma numatyti, todėl ECHA skirs daug lėšų, kad būtų numatomos, prognozuojamos ir nuolat stebimos jos pajamos ir išlaidos siekiant Komisijai pranešti apie stygių ir prašyti imtis veiksmų atkurti biudžeto pusiausvyrą.

Veiksmingas finansų valdymas toliau bus užtikrinamas apdairiai paskirstant pajamas, griežtai kontroliuojant išlaidas, didesnę dėmesį skiriant verslo atvejų vertinimui ir specialioms darbo procesams, kuriuos ketinama supaprastinti. Viešųjų pirkimų ir sutarčių sudarymo srityje ECHA dalį savo veiklos perduos rangovams, kad galėtų paremti savo darbo programos įgyvendinimą. Siekiant sudaryti tinkamas sutartis ir toliau reikės užtikrinti veiksmingus viešuosius pirkimus. Ypatingas dėmesys bus skiriamas veiksmingiausiam ir ekonomiškiausiam pasinaudojimui daugybe bendrųjų susitarimų, kuriuos yra sudariusi agentūra ir Komisija.

Nuolat bus stengiamasi, kad REACH, CLP ir biocidinių produktų mokesčių taisyklių būtų griežtai laikomasi. Šiuo tikslu bus toliau taikoma sistemingos kontrolės funkcija, kuri buvo pasirinkta siekiant patikrinti VMĮ suteikiamų su REACH mokesčiais susijusių sumažinimų pagrįstumą, ir, vadinasi, ECHA mokamų mokesčių sumažinimą. Biocidinių produktų reglamento atžvilgiu ECHA iš anksto tikrins sumažinti mokesčių prašančias bendroves atsižvelgdama į VMĮ statuso nuostatas ir priklausomai nuo gauto prašymų skaičiaus dalis žmoniškųjų išteklių turėtų būti skiriama patikrinti su biocidiniais produktais susijusias VMĮ.

Rengdama biudžetą ir teikdama ataskaitas agentūra toliau atskirai nurodys REACH, biocidinių produktų ir PIC reglamentams skiriamas lėšas ir žmogiškuosius išteklius. ECHA taip pat stebės, ar paskirtųjų lėšų perkėlimas į kitus metus atitinka Europos Audito Rūmų (ECA) nustatytus apribojimus, išskyrus su daugiamečiais projektais susijusias veiklos lėšas. ECHA taip pat ims veiksmų kartu su Komisija, kad jos veikla būtų užtikrinama taikant mišrųjį finansavimą (subalansavimo subsidija ir pajamos iš mokesčių).

<sup>12</sup> REACH 99 straipsnis.

Atsižvelgdama į minėtus dalykus ir bendradarbiaudama su Komisija agentūra taikys prognozavimo ir ataskaitų teikimo mechanizmą.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Atsižvelgdama į galiojančias finansines taisykles ir reglamentus, agentūra pasirūpina teisingu, reikalavimus atitinkančiu ir veiksmingu jos finansinių išteklių valdymu.
2. Užtikrinama, kad MVĮ mokesčio sumažinimas, kurio prašo registruotojai, bus skiriamas laikantis reikalavimų.
3. Agentūra turi veiksmingas finansų sistemas, jas taikydama valdo lėšas ir teikia ataskaitas pagal kelis finansiškai nesusijusius teisinius pagrindus.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodiklis	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Išlygų dėl finansinių ir apskaitos dalykų skaičius Audito Rūmų metinėje ataskaitoje.	0	Audito Rūmų ataskaitos / kasmet
Įsipareigojimų lygis (iš įsipareigojimų asignavimų metų pabaigoje).	97 %	Metinė ataskaita
Išmokų lygis (iš įsipareigojimų asignavimų metų pabaigoje).	80 %	Metinė ataskaita
Atitiktis VT grynujų pinigų atsargos gairėms (MB/62/2010 galutinis).	100 %	Metinė ataskaita
Su REACH susijusias paraiškas įteikusiujų MVĮ statuso patikrų skaičius.	400	Metinė ataskaita
Perkeliamųjų lėšų lygis (% skirtų lėšų, perkeltų 2016 m.).	< 20 %	Metinė ataskaita
Atšaukti perkeliameji įsipareigojimų asignavimai iš 2014 m.	< 5 %	Metinė ataskaita

## 3. Pagrindiniai rezultatai

- Griežtai valdomas biudžetas ir likvidumas su didelių programų vertinimu.
- Biudžetas kontroliuojamas ir vykdomas taip, kad būtų užtikrintas numatytas įsipareigojimų ir mokėjimų lygis.
- Atidus agentūros grynujų pinigų atsargų stebėjimas ir valdymas.
- Įgyvendinta daug naujų viešojo pirkimo iniciatyvų ir sudarytos naujos sutartys

siekiant užtikrinti veiksmingą biudžeto įgyvendinimą.

- Ataskaitos apie lėšų, kurioms taikomi skirtingi teisės aktai, naudojimą.
- Visus metus teikiamos ataskaitos apie su veikla susijusias išlaidas.
- Laiku parengtos 2014 m. finansinės ataskaitos.

### 3.3. Žmogiškieji ištekliai ir bendrosios paslaugos (14 veiklos sritis)

#### 1. 2015 m. akcentai

##### *Žmogiškieji ištekliai*

Būdama decentralizuota ES agentūra ECHA savo veiklą turi vykdyti laikydamasi ES pareigūnų tarnybos nuostatų ir kitų tarnautojų įdarbinimo sąlygų (tarnybos nuostatų) ir visi ECHA darbuotojai įpareigoti savo veiklą vykdyti pagal ECHA gero administracinio elgesio kodekso reikalavimus ir laikydamiesi Europos ombudsmeno paskelbtų viešosios tarnybos principų, taikomų ES valstybės tarnybai.

ECHA veiklos aplinkai poveikį toliau darys vyraujanti ekonominė Europos padėtis ir susijusių išteklių poveikis nacionaliniam ir ES viešajam administravimui. 2015 m. ketinama sumažinti REACH ir CLP reglamentų klausimus tvarkančių pagrindinių ECHA darbuotojų skaičių ir skyrus mažiau biudžeto lėšų ECHA bus priversta į darbo vietas, numatytas su biocidiniais produktais susijusiai veiklai, kuri laiką neskirti pareigūnų (ši priemonė būtų trumpalaikė).

Strateginė žmogiškųjų išteklių valdymo veikla dabar šiek tiek pakito – nauji darbuotojai nėra samdomi, o agentūrai iškeltus tikslus įgyvendina jau dirbantys darbuotojai ir ECHA neturi galimybės samdyti tiek darbuotojų, kiek buvo įdarbinama ankstesniaisiais metais. Todėl ECHA žmogiškųjų išteklių strategiją toliau numatoma keisti – pradinis dėmesys plėtrai keičiamas, kad būtų sukurta veiksminga, naši organizacija, išlaikanti lankstumą ir gebėjimą prisitaikyti prie jos suinteresuotųjų subjektų poreikių ir pajėgi sparčiai pasikeisti atsižvelgiant į būsimus teisinius ir (arba) politikos pokyčius. Ketinama pradėti taikyti naują kategoriją „sutartininkas“ (trumpalaikė kategorija) siekiant padidinti organizacijos gebėjimą ir lankstumą didžiausio darbo krūvio laikotarpiais.

ECHA veikla grindžiama taikomomis žiniomis, todėl būtina tam tikra jos darbuotojų kaita (pvz., siekiant atnaujinti jų kompetenciją) ir taip pat ECHA privalo nuolat nagrinėti išlaikymo iniciatyvas, norėdama užtikrinti atitinkamo lygio pagrindinių darbuotojų kaitą. Pagrindinis dėmesys turi būti skiriamas tam, kad būtina patirtį ir kvalifikaciją įgiję pagrindiniai darbuotojai norėtų dirbti ECHA. ECHA daugiametėje darbo programoje 2014-2018 m. (3 strateginis tikslas) nustatytas reikalavimas plėtoti mokslinę ir reguliavimo kompetenciją pagrindinėse pasirinktose pirmenybinėse srityse. Remdamasi atlikta kompetencijos analize ECHA imsis veiksmų, kad jos kompetencija būtų sustiprinta minėtose pirmenybinėse srityse. Taikant naują žmogiškųjų išteklių valdymo sistemą organizacijoje bus sukurtos veiksmingos sistemos, pvz., atskirai parengtus duomenis nukreipiant į vieną pagrindinį modulį, kuriomis remiantis bus galima gerokai pagerinti darbo jėgos planavimą.

##### *Bendrosios paslaugos*

Pagrindinis dėmesys bus skiriamas galimybių tyrimui, kuriuo siekiama išnagrinėti su būsimomis ECHA patalpomis susijusias pasirinktis, nes dabartinė sutartis dėl pastato nustoja galioti 2019 m. Numatomu galimybių tyrimu siekiama suteikti ECHA pagrindą, kuriuo remiantis būtų galima objektyviai įvertinti ir priimti sprendimą dėl ECHA ilgalaikių poreikių įsigyjant patalpas ir jų vietas.

Būsimų patalpų planavimas bus pagrindinė užduotis 2015 m. ir kitais metais, o prevenciniai ir ištaisomieji dabartinių patalpų techninės priežiūros darbai, kuriuos atlieka savininkas, bus nuolat stebimi, kad pastato įranga atitiktų priimtino standarto

reikalavimus. Bendradarbiavimas su savininku ir jo pasirinktu pastato techninės priežiūros rangovu bus stebimas atidžiau. 2015 m. savininkas ir ECHA pradės taikyti bendrosios techninės priežiūros stebėjimo priemonę siekiant užtikrinti didesnę priežiūros darbų skaidrumą, kai jie atliekami atsižvelgiant į savininko sutartinius įsipareigojimus. Griežtu techninės priežiūros darbų stebėjimu taip pat norima užtikrinti, kad pastatas atitiktų sveikatos ir aplinkos apsaugos reikalavimus.

Numatoma, kad vykdant tam tikrus priežiūros projektus gali būti padaromas didelis poveikis bendrajai darbo aplinkai, todėl kiekvienas projektas bus nuodugniai vertinamas atsižvelgiant į jo poveikį.

Toliau bus gerinamos saugumo ir saugos priemonės šiuo tikslu organizuojant mokymus ir evakuacijos pratybas, ugniagesių ir pirmosios pagalbos teikimo mokymus bei saugumo taisyklių išmanymo kampanijas. Remiantis prieigos kontrolės sistema, kuri užbaigta 2014 m., patikros ataskaita tolesni darbai bus tęsiami 2015 m. siekiant užtikrinti, kad agentūra turėtų patikimą prieigos kontrolės sistemą, kuri yra pagrindė ECHA fizinio saugumo priemonė.

Vis dažniau naudojant posėdžių patalpas svarbu, kad jos būtų patikimos ir atitiktų reikalavimus, bei pagrindinis būdas užtikrinti šių reikalavimų laikymąsi – reguliariai atlikti posėdžių patalpų techninę priežiūrą. Siekiant užtikrinti minėtų reikalavimų laikymąsi 2015 m. bus atnaujinta tam tikra įranga. Posėdžiai dažnai yra esminė priemonė, leidžianti pasiekti veiklos tikslus, todėl patikimų posėdžių patalpų parūpinimas išliks svarbia ECHA užduotimi.

Pripažįstant, kad veiksminga kelionių agentūros veikla turi didelės įtakos planuojant ir vykdant ECHA posėdžius, naujos kelionių agentūros siūlomos paslaugos bus atidžiai stebimos ir šiuo tikslu reguliariai rengiamos pasitenkinimo apklausos

Iki 2015 m. vidurio bus baigtas fizinio archyvo darbas.

## 2. Tikslai ir rodikliai

### Tikslai

1. Agentūra turi pakankamai kvalifikuotų darbuotojų, kad galėtų įgyvendinti darbo planą, ir yra sudariusi jiems geras darbo sąlygas.
2. Agentūra turi užtektinai saugių biuro patalpų, kad savo darbuotojams galėtų sudaryti gerus rezultatus ir saugumą užtikrinančias darbo sąlygas, ir funkcionalias posėdžių patalpas, kuriomis gali naudotis Agentūros tarnybos ir iš kitur atvykę lankytojai.

### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Iki metų pabaigos pagal etatų planą į REACH ir PIC skyrius priimtų darbuotojų procentinė dalis.	95 %	Metinė vidaus ataskaita



Iki metų pabaigos pagal etatų planą į biocidų skyrių priimtų darbuotojų procentinė dalis.	88 %	Metinė vidaus ataskaita
Laikinių darbuotojų kaita.	< 7,5 %	Metinė vidaus ataskaita
Sutartininkų kaita (išskyrus sutartininkus, su kuriais sudaromos trumpalaikės sutartys).	< 12,5 %	Metinė vidaus ataskaita
Komitetų, Forumo ir VT narių pasitenkinimo konferencijų centro darbu lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Darbuotojų pasitenkinimo įmonėms teikiamų paslaugų kokybe lygis.	Aukštas	Kasmetinė apklausa

### 3. Pagrindiniai rezultatai

#### Žmogiškieji ištekliai

- Statutiniams darbuotojams mokamas darbo užmokestis, o kitiems darbuotojams, komandiruotiems nacionaliniams ekspertams (KNE) ir stažuotojams – kitos išmokos (iš viso maždaug 5 50 asmenų).
- Turi būti pradėta 10 darbuotojų atrankos procedūrų.
- Turi būti pradėta 25 darbuotojų įdarbinimo procedūros.
- Maždaug 500 nuolatinių darbuotojų veiklos įvertinimas ir naujos kvalifikacijos suteikimas.
- Darbuotojams suteiktos rekomendacijos ir pagalba žmogiškųjų išteklių valdymo klausimais, visų pirma apie asmenų teises ir gerovę.
- Atlikta darbuotojų apklausa.
- Aktyvus žmonių valdymas ir veiklos valdymo procesai bei metodai.

#### Bendrosios paslaugos

- Su ECHA patalpų poreikiu susijusių galimybių vertinimas.
- Laiku atliktas įrangos, medžiagų ir paslaugų pirkimas taikant numatytąsias viešojo pirkimo procedūras.
- Prevencinės ir ištaisomosios priežiūros darbu, kuriuos atlieka savininkas, stebėjimo priemonė taip pat prieinama ECHA.
- Saugumo ir saugos mokymai.
- Tinkama parama rengiant posėdžius ir konferencijas.
- Pagal reikalavimus veikianti garso ir vaizdo įranga su tinkama technine priežiūra.
- Veiksmingos ir našios kelionių agentūros paslaugos.

- Laiku atlikti apskaičiavimai ir gražinamosios išmokos už užduotis ir kelionės išlaidų kompensavimas posėdžių dalyviams.
- Veiksmingos pašto paslaugos.
- Pagal reikalavimus sutvarkyta ir veiksmingai tvarkoma biblioteka ir archyvai.
- Atnaujintas ir reikalavimus atitinkantis ne IT priemonių aprašas.

### 3.4. Informacinės ir ryšių technologijos (15 veiklos sritis)

#### 1. 2015 m. akcentai

4 strateginiame tikslė apibrėžta, kad IT paramos teikimas administravimo procesams ir IT infrastruktūros pakankamumo užtikrinimas yra strateginės veiklos sritys.

2014 m. pradėjus teikti centralizuotą prieigos valdymo paslaugą, tapatybės valdymo modelis palaipsniui buvo pritaikomas pagrindinėms ECHA programinėms įrangos programoms, todėl pagerinta prieigos prie IT sistemų ir paslaugų kontrolė ir padidintas jos veiksmingumas.

Siekdama optimizuoti išlaidas, išlaikyti plėtrą ir pasirengti 2018 m. galutinio termino tikėtinam poveikiui, ECHA toliau vertins 2014 m. pradėtą naudoti informacinę ir ryšių technologiją (ICT). 2014 m. buvo įvertintos įvairios pasirinktys, iš kurių pagrindinės: dabartinio užsakomųjų paslaugų modelio taikymas remiantis turima savo infrastruktūra arba laipsniškas perėjimas prie užsakomųjų paslaugų naudojant išorinę duomenų apdorojimo infrastruktūrą, kuri visa priklauso ir kurią valdo užsakomųjų paslaugų teikėjas (vadinamasis infrastruktūros, kuris teikiama kaip paslauga, modelis). Abi pasirinktys įvertintos atsižvelgiant į veikimo reikalavimus, saugumą, siūlomos paramos tinkamumą užtikrinant veiklos nenutrūkstumą. Sprendimu pagrįstame įgyvendinimo plane bus apibrėžtas būsimas užsakomųjų prieglobos paslaugų sutartinis ir veikimo modelis ir jis bus pradėtas taikyti 2015 m.

Siekiant užtikrinti ir padidinti IT paslaugų bei patobulintų ryšio ir bendradarbiavimo priemonių lankstumą, tačiau kartu taikant saugumo galimybes, ECHA toliau diegs bevielį tinklą.

Numatoma atnaujinti ECHA su IT saugumu susijusią veiklą, kad būtų atsižvelgiama į naują infrastruktūrą ir minėtus naujus IT sprendimus.

2014 m. agentūra svarstė naują patobulinto planavimo ir ataskaitų teikimo programą, remiantis nustatyta IT paramos apimtimi. Šios programos įgyvendinimo projektas bus pradėtas 2015 m.

2014 m. užbaigus nuodugną informacijos valdymo vidinės platformos patikrinimą, buvo atnaujinamos programos, kad būtų užtikrinta naujų funkcijų taikymo galimybė ir paremta agentūros informacijos valdymo veikla.

Siekiant, kad su žmogiškaisiais ištekliais susiję procesai būtų veiksmingesni, bus pradėtas taikyti žmogiškųjų išteklių valdymo sistemos II etapas, apimantis atranką ir įdarbinimą, veiklos ir karjeros valdymą, mokymą ir ugdymą.

#### 2. Tikslai ir rodikliai

##### Tikslai

1. Remti ECHA administracinius procesus ir valdymo ataskaitas gerai veikiančiomis IT sistemomis. ECHA veiksmingai naudojami savo informacija, darbuotojų gauti, sukurti ir naudojami dokumentai ir įrašai tinkamai kontroliuojami.
2. Techninė agentūros IRT infrastruktūra valdoma užtikrinant aukštą aptarnavimo lygį, didėja visų veiklos operacijų tęstinumas, veiksmingumas ir saugumas.

3. IT veiklos nenutrūkstamumo planas tinkamai aprėpia ECHA misijai svarbias sistemas ir yra pritaikytas atsižvelgiant į informacinės ir ryšių technologijos (ICT) infrastruktūros raidą.

#### Veiklos rodikliai ir tikslai

Rodikliai	2015 m. tikslas	Priemonės ir patikros dažnumas
Galimybė išorės abonentams naudotis užduočių įgyvendinimą užtikrinančiomis svarbiausiomis sistemomis (t. y. darbinės būsenos laiku, kontroliuojamomis darbo valandomis).	Vidutiniškai 98 %	Duomenų centro statistiniai duomenys
Vidaus ir valstybių narių naudotojų pasitenkinimo IT tarnybų veikla lygis (atitinka darbuotojų ir suteiktos pagalbos santykį).	Aukštas	Kasmetinė abonentų apklausa ir <i>ad hoc</i> atsiliepimai

### 3. Pagrindiniai rezultatai

- Įgyvendinamas ECHA ICT infrastruktūros vertinimo planas ir pritaikomi IT veiklos tęstinumo bei nelaimės padarinių šalinimo planai.
- Padidinta bevielio tinklo aprėptis.
- Apibrėžtas aukšto lygio IT sprendimo projektas siekiant užtikrinti patobulintą planavimą ir ataskaitų teikimą bei pradėtas jo įgyvendinimas.
- Pagal katalogavimo plano ir klasifikavimo politikos nuostatas užbaigta diegti nauja vidinio informacijos valdymo platforma, atitinkanti naujus informacijos valdymo standartus.
- Prieigos prie IT sistemų ir paslaugų kontrolė palaipsniui pritaikoma prie unifikuoto ir centralizuoto prieigos valdymo modelio.
- IT turtas valdomas pasirinkus tinkamą tikslumo lygį ir laiką; galimas IT įrenginių keitimas yra tinkamai parengiamas ir atliekamas laikantis vidaus politikos procedūrų.

## 4. Pavojų agentūros tikslams keliantys veiksniai

ECHA kasmet atlieka rizikos vertinimą, siekdama nustatyti, įvertinti ir suvaldyti įvykius, galinčius kelti pavojų darbo programoje apibrėžtų tikslų įgyvendinimui. Atlikus šį vertinimą buvo nustatyta rizika, ji įvertinta ir į ją atsižvelgiama rengiant 2015 m. darbo programą. ECHA valdyba toliau nurodytas pagrindines rizikos rūšis laiko svarbiausiomis atsižvelgiant į jų tikimybę ir poveikį 2015 m. darbo programos įgyvendinimui bei nustatė rizikos ribojimo priemones, kurių veiksmingumas bus atidžiai stebimas per visus metus.

Pagal dabartinio finansinio reglamento nuostatas ECHA gali nesugebėti subalansuoti savo nepastovių pajamų ir išlaidų, jeigu nebus užtikrinamas tam tikros formos balansavimo mechanizmas. ECHA laiko, kad patikslinta pajamų prognozė ir apibrėžti keli scenarijai bei atsarginiai planai, leistų imtis veiksmų, jeigu pasikeistų aplinkybės, o balansavimo mechanizmas galėtų užtikrinti rizikos valdymą.

Įgyvendinant biocidinių produktų ir PIC reglamentus ECHA nustatomi nauji įpareigojimai ir apibrėžiamos naujos užduotys. Artimuoju laikotarpiu ECHA negalės priimti darbuotojų pagal etatų planą, nes iš mokesčių gauta mažiau pajamų negu tikėtasi ir bus privaloma balansuoti biudžetą. Minėti dalykai apskritai kelia grėsmę gebėjimui pasiekti darbo programos tikslų ir, visų pirma, pajėgumui susidoroti su didžiausiu darbo krūviu vykdant bet kurios srities su biocidiniais produktais susijusią veiklą. Atsižvelgiant į griežtus galutinius terminus ir išteklių klausimus ECHA ir keliose valstybėse narėse bei pajamų prognozės nepatikimumą, ECHA ir (arba) VNKI gali nepajėgti apdoroti visų dėl BPR įteikiamų paraiškų bei visas ataskaitas parengti kokybiškai, todėl visi šie dalykai gali padaryti neigiamą poveikį siekiant persvarstymo programos tikslų. ECHA laiko, kad siekiant mažinti minėtą riziką ypač svarbus glaudus bendradarbiavimas su VNKI, įskaitant paramą parengtomis gairėmis, šablonais ir ugdant gebėjimus. Žmogiškųjų išteklių atžvilgiu ECHA turi lanksčiai atlikti vidinį jų perskirstymą, jeigu su BPR susijusių pajamų nepakaktų sutelktiems ištekliams arba jeigu netikėtai padidėtų su paraiškomis susijusio darbo kiekis. Jeigu gaunama gerokai mažiau pajamų negu buvo tikėtasi, su paraiškomis tiesiogiai nesusijusiam darbui galima suteikti kitokį prioritetą, kad būtų įmanoma apriboti išteklių kiekį nemažinant gebėjimo atlikti paraiškoms reikalingo darbo.

Paraiškų autorizacijai pagal REACH gauti atžvilgiu buvo nustatyta su dviem galimais scenarijais susijusi rizika. Jeigu būtų pradėta siųsti labai daug paraiškų autorizacijai gauti ir todėl būtų daromas poveikis darbuotojų gebėjimui susidoroti su jų skaičiumi ir komitetų sprendimo priėmimo procesui, agentūra yra numačiusi lankstųjį vidinį perskirstymą ir galimą visų komitetų narių įtraukimą, kurie imtųsi pranešėjų veiklos. Rizika, kad pajamos gali būti gerokai mažesnės už numatytąsias, įtraukiama į bendrąją finansinę agentūros riziką ir būsimaisiais metais šitaip pašalinama pajamų neapibrėžties rizika.

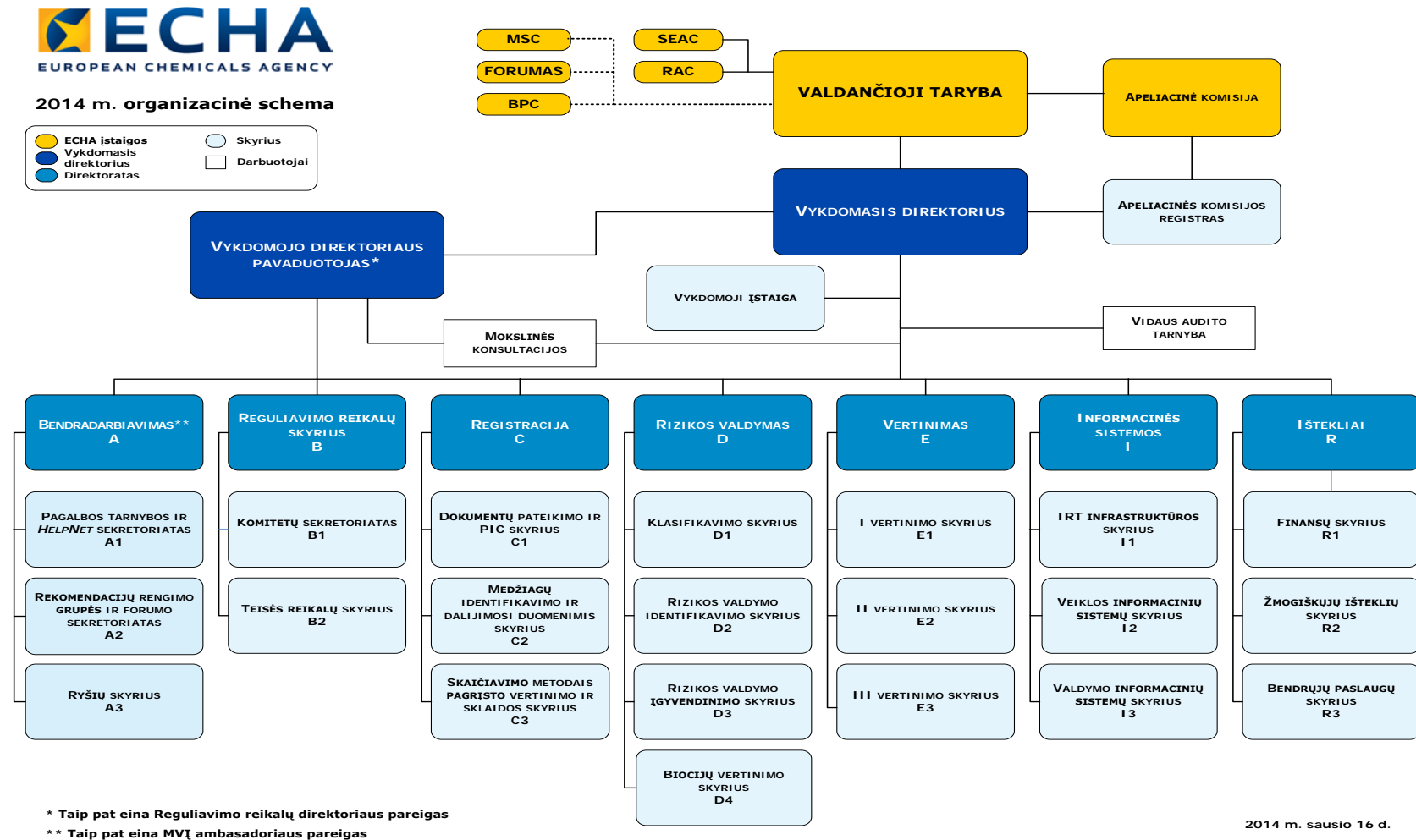
Didžiausia dokumentacijos vertinimo darbo planui kylanti rizika – numatytas su toksiškumo reprodukcijai įverčiu susijusių informacijos reikalavimų persvarstymas. Numatoma, kad REACH priedai bus persvarstomi (iki 2014 m. pabaigos) ir laikantis su toksiškumo reprodukcija susijusių informacijos reikalavimų į šiuos priedus ketinama įtraukti toksiškumo reprodukcijai vienos kartos tyrimą (EOGRTS). Siekdama padėti atlikti minėtus veiksmus Komisija turės tvarkytis su neatliktais pasiūlymų atlikti bandymą ir atitikties patikrų atvejais, kurie perduodami Komisijai priimant sprendimą, nes dėl minėto įverčio neužtikrinamas MSC vienbalsiškumas (šiuo metu yra beveik 200 atvejų). Kadangi šių atvejų dorojimo tvarka kol kas tėra aptariama, tikimasi, kad ECHA bus paprašyta iš esmės padėti tvarkyti minėtus atvejus. Atsižvelgiant į sprendimą gali gerokai sutrikti kitas dokumentacijų vertinimo darbas. Siekdama sumažinti šią riziką ECHA derasi dėl etapais grindžiamo požiūrio, kuris būtų taikomas įgyvendinant strategiją visų pirma atsižvelgiant į nustatytą galutinį terminą.

Kai kurie darbo programos tikslai yra ypač priklausomi nuo IT valdymo sistemos ir IT infrastruktūros. 2015 m., be kitų daug pastangų reikalaujančių IT projektų, ketinama pateikti naudoti naują sklaidos svetainę. Dėl rizikos, susijusios su galimu dabartinio rangovo keitimu, nes išnaudoti visi dabartine pagrindine sutartimi nustatyti išteklių, gali būti atidėtas šio projekto įgyvendinimas ar sumažinama jo taikymo apimtis. Numatytos kelios priemonės, įskaitant valdybos intervenciją, siekiant kontroliuoti projekto įgyvendinimo eigą.

Agentūros pastato bendrojo pobūdžio techninės priežiūros triktys bei nenumatyti dideli remonto darbai gali ilgam sutrikdyti įprastą darbo procesą. Agentūra jau taiko kelias minėtą riziką turinčias apriboti priemones, pvz., susitarimą su savininku dėl atnaujinimo plano per likusius nuomos metus, kurį įgyvendinant būtų atsižvelgiama į būtinybę grupes laikinai perkelti į kitą vietą ar už pastato ribų.



# 1 PRIEDAS: ECHA organizacija





## 2 PRIEDAS: Pradinės prielaidos

	Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai	2015 m. orientacinis rodiklis
Veikla	Teikiamos dokumentacijos	
1	Registracijos dokumentacijos (įskaitant atnaujintas dokumentacijas)	5 700
1	Prašymai laikyti informaciją konfidencialia	240
1	PPORD pranešimai (įskaitant pratęsimo prašymus)	400
1	Užklausos	1 400
1	Ginčai dėl dalijimosi duomenimis	7
2	Į CoRAP įtrauktos cheminės medžiagos, kurias 2015 m. vertins valstybės narės	55
2	Pasiūlymai atlikti bandymus	60
3	Pasiūlymai įvesti apribojimus (XV priedas)	9
	ECHA parengti pasiūlymai įvesti apribojimus	3
3	Pasiūlymai identifikuoti medžiagą kaip SVHC (XV priedas) <sup>13</sup>	50
	ECHA parengti pasiūlymai identifikuoti medžiagą	5
3	Paraiškos gauti autorizaciją	70
4	Prašymai leisti vartoti alternatyvų pavadinimą	150
4	Pasiūlymai dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo (CLP reglamento VI priedas)	60
Bet koks	Galimybė susipažinti su senesniais nei 12 metų duomenimis	350

<sup>13</sup> Tikrasis gaunamų SVHC dokumentacijų skaičius priklausys nuo atliktų RMO analizių skaičiaus. Komisijos prašymu ECHA prisidės rengiant iki penkių RMO. Atsižvelgiant į padarytas išvadas taip pat gali būti pateikti ne daugiau negu penki pasiūlymai identifikuoti kaip SVHC.

	<b>Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai</b>	<b>2015 m. orientacinis rodiklis</b>
<b>Veikla</b>	<b>ECHA sprendimai</b>	
1	Sprendimai dėl dalijimosi duomenimis	7
1	Sprendimai dėl išsamumo patikrų (neigiami, t. y. atmesta)	60
1	Sprendimai dėl prašymų laikyti informaciją konfidencialia (neigiami)	30
1	Sprendimai dėl PPOORD	50
1	Registracijos numerių atšaukimas	20
2	Galutiniai sprendimai dėl dokumentacijos ir cheminės medžiagos vertinimo	
2	- Pasiūlymai atlikti bandymus	180
2	- Atitikties patikros	120
2	- Cheminių medžiagų vertinimai	40
12	Sprendimai dėl prašymų suteikti prieigą prie dokumentų	120
13	Sprendimai dėl MVĮ statuso (neigiami)	200

	<b>Pagrindiniai REACH ir CLP srities veiklos uždaviniai</b>	<b>2015 m. orientacinis rodiklis</b>
<b>Veikla</b>	<b>Kiti</b>	
2	Cheminių medžiagų, kurių vertinimą numatoma atlikti, CoRAP projektas	1
2	Dokumentacijų vertinimo tolesni patikrinimai	400
3	Rekomendacijos Komisijai dėl autorizacijos sąrašo	1
5	Atsakyti klausimai (dėl REACH, CLP, BPR ir PIC ir atitinkamų IT priemonių)	4 800
8	MSC posėdžiai	6
8	RAC posėdžiai	6
8	SEAC posėdžiai	5
8	Forumo posėdžiai	3
9	Įteikta apeliacinių skundų	20

9	Dėl apeliacinių skundų priimti sprendimai	15
10	Bendrojo pobūdžio užklauskos telefonu ir elektroniniu paštu	600
10	Žiniasklaidos atstovų užklauskos	500
10	Pranešimai spaudai ir naujienlaiškiai	60
12	Valdančiosios tarybos posėdžiai	4
13	MVĮ statuso patikros	400
14	Dėl darbuotojų kaitos įdarbinti žmonės	25

<b>Veikla</b>	<b>Pagrindiniai biocidų ir PIC srities veiklos uždaviniai</b>	<b>2015 m. orientacinis rodiklis</b>
16	Pagal persvarstymo programą įvertintų veikliųjų medžiagų skaičius	50
16	Su biocidais susijusios užklauskos	50
16	Ginčai dėl dalijimosi biocidų duomenimis	5
16	Paraiškos dėl naujos veikliosios cheminės medžiagos patvirtinimo	2
16	Paraiškos dėl veikliųjų medžiagų atnaujinimo ar peržiūros	3
16	Paraiškos Sąjungos autorizacijai biocidiniams produktams gauti	12
16	Veikliųjų medžiagų tiekėjų paraiškos (95 straipsnis)	150
16	Paraiškos dėl techninio lygiavertiškumo	20
16	Paraiškos dėl cheminio panašumo	10
16	Pateikimai valstybėms narėms	3 000
16	MVĮ statuso patikros	30
16	Apeliaciniai skundai	3
16	BPC posėdžiai	5
16	BPC darbo grupės posėdžiai	20
17	PIC pranešimai	4000
16, 17	Atsakyti klausimai (dėl BPR ir PIC reglamentų ir atitinkamų IT priemonių)	1 200
16, 17	Dėl darbuotojų kaitos, susijusios su biocidų ir PIC reglamentais, įdarbinti žmonės	3

## 3 PRIEDAS: 2015 m. orientaciniai išteklių

MB/48/2014

Roma, 2014 m. gruodžio 17 d.

	REACH Personalo išteklių 2015 m.					BIOCIDAI Personalo išteklių 2015 m.					PIC Personalo išteklių 2015 m.					ECHA (iš viso) Personalo išteklių 2015 m.				
	2015 m. biudžetas					2015 m. biudžetas					2015 m. biudžetas					2015 m. biudžetas				
Toliau nurodyta 2015 m. darbo programos, o ne biudžeto numeracija	AD	AST	CA	Iš viso	Iš viso	AD	AST	CA	Iš viso	Iš viso	AD	AST	CA	Iš viso	Iš viso	AD	AST	CA	Iš viso	Total
<b>Reguliavimo procedūrų įgyvendinimas (veiklos biudžetas)</b>																				
1 veiklos sritis: Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	35	9	13	57	11 001 711	4	1	5	10	1 141 834		1	1	2	255 820	39	11	19	69	12 399 365
2 veiklos sritis: Vertinimas	75	12	5	92	15 693 815				0	0				0	0	75	12	5	92	15 693 815
3 veiklos sritis: Rizikos valdymas	38	5	6	49	7 929 445				0	0				0	0	38	5	6	49	7 929 445
4 veiklos sritis: Klasifikavimas ir ženklinimas	13	2	2	17	2 532 879				0	0				0	0	13	2	2	17	2 532 879
5 veiklos sritis: Konsultacijos ir parama rekomendacijomis ir pagalbos tarnyba	18	8	5	31	4 763 720	1		1	2	300 767				0	0	19	8	6	33	5 064 487
6 veiklos sritis: IT parama operacijoms	27	7	3	37	19 144 295	1	1		2	567 917		1		1	333 640	28	9	3	40	20 045 852
7 veiklos sritis: Mokslinė veikla ir techninės konsultacijos ES institucijoms ir įstaigoms	10	1	0	11	1 970 804				0	0				0	0	10	1	0	11	1 970 804
<b>ECHA įstaigos ir paramos veikla</b>																				
B veikla: Komitetai ir Forumas	22	7	5	34	7 734 758	4	2		6	956 820				0	0	26	9	5	40	8 691 578
9 veiklos sritis: Apeliacinė komisija	6	3	2	11	1 725 304			1	1	134 183					0	6	3	3	12	1 859 487
10 veiklos sritis: Ryšiai	8	7	7	22	6 549 608		1	1	2	421 367				0	177 500	8	8	8	24	7 148 475
11 veiklos sritis: Tarptautinis bendradarbiavimas	4	0	0	4	947 383				0	0				0	0	4	0	0	4	947 383
<b>Valdymas, organizacinė struktūra ir išteklių</b>																				
12 veiklos sritis: Valdymas	25	16	7	49	9 071 145			1	1	336 583				0	13 400	26	16	8	50	9 421 128
13-15 veiklos sritys: Organizacinė struktūra ir išteklių (II antraštinė dalis: Infrastruktūra)	26	45	43	114	16 683 423	2	1	3	6	685 100		1		1	110 410	28	47	46	121	17 478 933
16 veiklos sritis: Biocidai						27	3	2	32	3 653 868				0		27	3	2	32	3 653 868
17 veiklos sritis: PIC											1	2		3	331 230	1	2	0	3	331 230
<b>Iš viso</b>	<b>308</b>	<b>122</b>	<b>98</b>	<b>528</b>	<b>105 748 290</b>	<b>39</b>	<b>9</b>	<b>14</b>	<b>62</b>	<b>8 198 440</b>	<b>1</b>	<b>5</b>	<b>1</b>	<b>7</b>	<b>1 222 000</b>	<b>348</b>	<b>136</b>	<b>113</b>	<b>597</b>	<b>115 168 730</b>

## 4 PRIEDAS: Viešųjų pirkimų planas

MB/48/2014

Roma, 2014 m. gruodžio 17 d.

Darbo programos veiklos sritis	Veikos srities dalis (jeigu taikoma)	Sutarties objektas	Numatytas biudžetas, EUR	Preliminarus viešųjų pirkimų kanalas	Numatyta viešojo pirkimo pradžios data	Numatyta sutarties pasirašymo data
01 : Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	1,7 : Duomenų išgavimas ir informacija	Licencijų pirkimas siekiant profiliuoti cheminių medžiagų patikros prioritetinius (PRoSP) duomenis	25 000 EUR	Mažos vertės suderėtos procedūros	I ketv.	II ketv.
01 : Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	1,7 : Duomenų išgavimas ir informacija	IT paslaugos siekiant išplėsti priemonėse numatytų funkcijų skaičių, kad būtų analizuojama nesutvarkyta informacija, pateikta cheminės saugos ataskaitose ir įtraukta į kitas registracijos dokumentacijas norint apimti neužpildytus IUCLID dokumentacijų laukus ir įgyvendinimo veiklą bei naudotojų valdymo pagerinimus	60 000 EUR	FWC ECHA/2014/86	I ketv.	II ketv.
01 : Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	1,7 : Duomenų išgavimas ir informacija	Mokslinės paslaugos šifruojant nežinomų ar kintamos sudėties medžiagų, sudėtinių reakcijų produktų ar biologinių medžiagų cheminius simbolius (UVCB)	100 000 EUR	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	II ketv.

01 : Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	1,7 : Duomenų išgavimas ir informacija	Mokslinės paslaugos identifikuojant, renkant ir naudojant išorinę informaciją pagrindinį dėmesį skiriant poveikiui, kai atliekamas prioritetų nustatymas bendrajai patikrai	100 000 EUR	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	II ketv.
01 : Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	1,8 : Veik. 1 srities speciali veikla	Mokslinės paslaugos renkant ir persvarstant turimą informaciją apie sudėtingų tipų cheminių medžiagų sąrašui skirtą cheminės sudėties kiekybinį nustatymą siekiant parengti cheminės medžiagos identiteto (SID) analizės profilių ataskaitas	90 000 EUR	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	II ketv.
01 : Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida	1,8 : Veik. 1 srities speciali veikla	Dokumentacijos vertinimo užklauso analizės tyrimas siekiant pagerinti ECHA teikiamą paramą bendrovėms	20 000 EUR	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	II ketv.
02 : Vertinimas	2,2 : Cheminių medžiagų vertinimas	ECHA cheminių medžiagų vertinimo proceso persvarstymo paslaugos	50000 EUR	FWC ECHA/2011/01	Q4/2014-Q1/2015	2-3 ketvirtis
02 : Vertinimas	2,1 : Dokumentacijos vertinimas	Specialiems dokumentacijos vertinimo klausimams skirtos mokslinės paslaugos	100 000 EUR	Kelios SRs pagal FWC ECHA/2011/01 arba kelios žemos vertės suderėtos procedūros	2-3 ketvirtis	3–4 ketvirtis
03 : Rizikos valdymas	NETAIKOMA	Socialinei ekonominei analizei (SEA) skirta FWC	120 000 EUR	ATIDARYTA	I ketv.	3 ketv.
03 : Rizikos valdymas	3,1 : Rizikos valdymo	Informacijos rinkimo apie specialias temas	50 000 EUR	Mažos vertės suderėtos	2 ketv.	3 ketv.

	parengimas	apklausos (programos, naudojimo būdai, medžiagos, gaminiai)		procedūros		
03 : Rizikos valdymas	3,4 : Paraiškos gauti autorizaciją	Endokrininę sistemą ardančių medžiagų RAC vertinimo galimybių studija (įskaitant dozės ir atsako funkcijos nustatymą)	30 000 EUR	FWC ECHA/2011/01	2 ketv.	3 ketv.
03 : Rizikos valdymas	3,5 : Apribojimai	XV priedo apribojimų dokumentacijų parengimo paslaugos 1 paslaugų sutartis įvertinti naudojant kobalto druskas kylančią vėžinių susirgimų riziką. 1 paslaugų sutartis dėl atitikties išlaidų apribojimų	100 000 EUR	FWC ECHA/2011/01	2014 m. 4 ketv.	2015 m. 1 ketv.
03 : Rizikos valdymas	3,6 : Horizontalioji rizikos valdymo veikla	Tam tikrų cheminių medžiagų pakeitimo išlaidų nustatymas ir įvertinimas	50 000 EUR	FWC ECHA/2011/01	2 ketv.	3 ketv.
03 : Rizikos valdymas	3,4 : Paraiškos gauti autorizaciją	Chemijos pramonės sektorių tyrimas (pagrindas veiksmingesniam bendradarbiavimui)	50 000 EUR	FWC ECHA/2011/01	2 ketv.	3 ketv.
03 : Rizikos valdymas	3,4 : Paraiškos gauti autorizaciją	Mokslinės paslaugos siekiant gauti paramą įvertinti su 5 ir 6 priedais susijusias chemines medžiagas.	50 000 EUR	FWC/ECHA/2011/01	1 ketv.	2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6,1 : IT projekto valdymas	Mokslinės programinės įrangos pirkimas ir techninė priežiūra	145 000 EUR	FWC SIDE	1 ketv.	2 ketv.

06 : Mokslinės IT priemonės	6,1 : IT projekto valdymas	Integruotojo prieigos valdymo (IAM) IT paslaugos. IDM pritaikymas projekto reikmėms	200 000 EUR	FWC ECHA/2011/103. 1 partija ir 3 partija	1 ketv.	1 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6,1 : IT projekto valdymas	Duomenų integravimo projektui (DIP) skirtos IT paslaugos	1 014 000 EUR	FWC ECHA/2011/103. 1 partija ir 3 partija	2014 m. 4 ketv.	1 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6,1 : IT projekto valdymas	IT paslaugos, skirtos ODYSSEY, CHESAR, IUCLID projektams 2015 m.	2 021 000 EUR	FWC ECHA/2011/103	1-2 ketv.	2-3 ketvirtis
06 : Mokslinės IT priemonės	6,1 : IT projekto valdymas	IT paslaugos, skirtos ECM projektui (remiantis „Documentum“) 2015 m.	1 995 000 EUR	FWC ECHA/2012/150	2014 m. 4 ketv.	1-2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6,1 : IT projekto valdymas	IT paslaugos, skirtos tapatybės valdymui IDM – tolesnės projekto įgyvendinimo priemonės (įskaitant pagrindinį tapatybės valdymą (FIM))	150 000 EUR	FWC su MICROSOFT	1 ketv.	2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6,1 : IT projekto valdymas	IT paslaugos, skirtos portalui „DashBoard Project“	300 000 EUR	FWC ECHA/2014/86	1 ketv.	2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6,1 : IT projekto valdymas	IT paslaugos siekiant pritaikyti vartotojo poreikiams EPI programinės įrangos paketą	15 000 EUR	FWC SIDE	2 ketv.	2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2: IT paslaugos valdymas	ORACLE programinė įranga ir techninė priežiūra	200 000 EUR	FWC „Oracle“	1 ketv.	2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2: IT paslaugos valdymas	Aparatinės įrangos ir programinės įrangos techninė priežiūra ir	1 077 060 EUR	FWC SACHA II / FWC SIDE	2014 m. 4 ketv.	1-3 ketv.



		paslaugos siekiant toliau plėtoti struktūros registracijos priemonę (SRT)				
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2: IT paslaugos valdymas	IT programos valdymo paslaugos	100 000 EUR	FWC ECHA/2011/103.Lot 1	2014 m. 4 ketv.	2015 m. 1 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2 : Programinės įrangos priežiūra	IT paslaugos: Internetinės redagavimo priemonės (C&L inquiry, Downstream User report 38; Substance in Article notification, 2018 Registration)	350 000 EUR	FWC ECHA/2011/103.Lot 1	1 ketv.	2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2 : Programinės įrangos priežiūra	Trikčių šalinimo konsultavimo paslaugos	140 000 EUR	FWC SIDE	1 ketv.	2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2: IT paslaugos valdymas	ECHA IT programoms skirtos užsakomosios prieglobos paslaugos	1 575 000 EUR	FWC ECHA/2010/95N	2014 m. 1 ketv. – 2015 1 ketv.	1-2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2: IT paslaugos valdymas	R4BP, REACH-IT, ePIC programoms skirtos IT paslaugos	1 760 000 EURr	FWC ECHA/2011/103.Lot 1	2 ketv.	2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2: IT paslaugos valdymas	IT paslaugos, skirtos sklaidos projektui	175 000 EUR	FWC ECHA/2014/86	4 ketv.	4 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2: IT paslaugos valdymas	IT programų valdymo paslaugos taikant ECM programą	815 000 EUR	FWC ECHA/2012/150	2014 m. 4 ketv.	1-2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2: IT paslaugos valdymas	Visų agentūros IT programų tikrinimas	1 638 000 EUR	Aptarnavimo sutartis ECHA/2013/135	2014 m. 4 ketv. – 2015 2 ketv.	1-3 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.2: IT paslaugos valdymas	IT paslaugos, skirtos perėjimui prie „SharePoint“	150 000 EUR	Aptarnavimo sutartis ECHA/2014/147	1 ketv.	2 ketv.
06 : Mokslinės IT priemonės	6.4	Mokymo programos apie cheminės saugos vertinimą ir cheminės	45 000 EUR	FWC ECHA/2011/01 arba mažos vertės suderėtos	1 ketv.	2 ketv.

		saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonės (CHESAR) naudojimą parengimas		procedūros		
07 : Mokslinė veikla ir techninės konsultacijos ES institucijoms ir įstaigoms	7.2 : Bandymų metodai	Naujo OECD žuvies embriono ūmaus toksiškumo (FET) bandymo (OECD TG 236) toksiškumo bandymo tinkamumo ir priimtimumo įvertinimo paslauga	60 000 EUR	FWC ECHA/2011/01/ mažos vertės suderėtos procedūros	2014 m. 4 ketv.	2015 m. 1 ketv.
07 : Mokslinė veikla ir techninės konsultacijos ES institucijoms ir įstaigoms	7.2 : Bandymų metodai	Alternatyvių / naujų žmonių sveikatos tyrimo metodų studija	60 000 EUR	FWC ECHA/2011/01	1 ketv.	2 ketv.
10 : Ryšiai	10.2 : Informacinių produktų ruošimas ir diegimas	Garso ir vaizdo paslaugos	200 000 EUR	FWC ECHA/2011/111	1-3 ketv.	2-4 ketv.
10 : Ryšiai	10.2 : Informacinių produktų ruošimas ir diegimas	Spausdinimo ir projektavimo paslaugos	81 000 EUR	FWC ECHA/2011/183	Mėnesio užsakymai	Mėnesio užsakymai
10 : Ryšiai	10.2 : Informacinių produktų ruošimas ir diegimas	Svetainių tobulinimo paslaugos (ypač sklaida)	250 000 EUR	FWC ECHA/2014/110	1 ketv.	2 ketv.
10 : Ryšiai	10,2 : Informacinių produktų ruošimas ir diegimas	Reklaminės medžiagos pirkimas	20 000 EUR	Teikimo sutartis ECHA/2012/281	1-4 ketv.	1-4 ketv.
10 : Ryšiai	10.2 : Informacinių	„SharePoint“ pagrįstos IT paslaugos, skirtos	200 000 EUR	Aptarnavimo sutartis	1 ketv.	1 ketv.

	produktų ruošimas ir diegimas	ECHAnet		ECHA/2014/147		
11 : Tarptautinis bendradarbiavimas	11.0 : Veiklos valdymas ir plėtra	2 mokslinės studijos apie ontologijų įgyvendinimą / įtraukimą į QSAR (kiekybinis struktūros ir savybių ryšys) priemonių rinkinį	20 000 EURr	Mažos vertės suderėtos procedūros	2014 m. 4 ketv.	2015 m. 1 ketv.
11 : Tarptautinis bendradarbiavimas	11.4: Bendradarbiavimas su kitomis daugiašalėmis organizacijomis ir konferencijomis	ECHEM (Visuotinis informacijos apie chemines medžiagas portalas) portalo plėtra ir techninė priežiūra 2015 m.	100 000 EUR	FWC ECHA/2014/86	1-2 ketv.	2-3 ketvirtis
12 : Valdymas	12.3 : Vykdomojo valdymo užtikrinimas	Užtikrinkite internetinę priemonę „Fabasoft cloud“	18 000 EUR	FWC SIDE	1 ketv.	1 ketv.
12 : Valdymas	12.3 : Vykdomojo valdymo užtikrinimas	Išankstinis ECHA mokslinių pajėgumų įvertinimas	50 000 EUR	Suderėta mažos vertės procedūra/ FWC ECHA/2010/93	2 ketv.	3 ketv.
12 : Valdymas	12.3 : Vykdomojo valdymo užtikrinimas	Tolesnis auditas atlikus sertifikavimą pagal ISO 9001	25 000 EUR	FWC ECHA/2013/483	3 ketv.	4 ketv.
12 : Valdymas	12.3 : Vykdomojo valdymo užtikrinimas	IT saugumo patikra (tolesnė interesų konflikto patikra)	55 000 EUR	FWC DG BUDG	2 ketv.	3 ketv.
12 : Valdymas	12.4 : Teisinės rekomendacijos ir gynimo teikimas	Teisinės ir teismo bylos, specialios teisinės konsultacijos	350 000 EUR	Išskirtinės suderėtos procedūros pagal 134 straipsnio 1 dalies i punktą RAP	1-4 ketv.	1-4 ketv.
12 : Valdymas	12.5: Stebėjimas, tobulinimo valdymas ir ataskaitų teikimas	Su ECHA veiklos vykdymo ir biudžeto planavimu bei stebėjimu susijusios konsultacijos (1 etapas), įskaitant PM	66 000 EUR	TbD	2 ketv.	3 ketv.

		sistemai skirtą specifikaciją				
17 : PIC reglamentas	17.0 : Pic reglamentas	Mokslinė parama Europos Komisijai tvarkant PIC reglamentą ir dalyvaujant Roterdamo konvencijos sekretoriato darbe	35 000 EUR	Mažos vertės suderėtos procedūros	1 ketv.	3 ketv.
1-2-3-4-7-11- 16-17	NETAIKOMA	Daugiašalė preliminarieji sutartis (FWC) (skelbiant naują konkursą) siekiant padėti ECHA atlikti jos užduotis, susijusias su REACH, CLP, biocidų ir PIC reglamentų įgyvendinimu.	0 EUR	OPEN (bendroji apskaičiuotoji FWC vertė 4 metams yra 4 000 000 EUR)	2 ketv.	4 ketv.
Kompleksinė veikla (jokia konkretnė veikla)	NETAIKOMA	Daugiašalė FWC laikiniesiems ECHA darbuotojams	2 000 000 EUR	OPEN (bendroji apskaičiuotoji FWC vertė 4 metams yra 8 000 000 EUR)	2014 m. 4 ketv.	2015 m. 1 ketv.
Kompleksinė veikla (jokia konkretnė veikla)	NETAIKOMA	FWC dėl valgyklų ir pagaminto valgio tiekimo paslaugų	0 EUR	OPEN (bendroji apskaičiuotoji FWC vertė 4 metams yra 1 000 000 EUR)	2 ketv.	4 ketv.
<b>Bendra suma:</b>			<b>18 450 060</b> EUR			
<b>Į planą įtraukti 2015 m. ECHA veiklos viešieji pirkimai (daugiau negu 15 000 EUR)</b>						



Europos cheminių medžiagų agentūra

ISBN: 978-92-9244-852-3 (PDF)

#### **KAIP GAUTI ES LEIDINIŲ**

##### **Nemokami leidiniai:**

- ES knygyne (<http://bookshop.europa.eu>);
- Europos Sąjungos reprezentacijose arba delegacijose. Jų kontaktinius duomenis galite gauti internete (<http://ec.europa.eu>) arba fakso numeriu to +352 2929-42758.

##### **Mokami leidiniai:**

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

##### **Mokama prenumerata (pvz., *Europos Sąjungos oficialiojo leidinio* metinė serija ir *Europos Sąjungos Teisingumo Teismo bylų ataskaitos*):**

- per vieną iš Europos Sąjungos leidinių biuro prekybos atstovų ([http://publications.europa.eu/others/agents/index\\_en.htm](http://publications.europa.eu/others/agents/index_en.htm)).