

Delovni program za leto 2015

OMEJITEV ODGOVORNOSTI

Stališča in mnenja, navedeni v tem delovnem programu, v pravnem smislu ne predstavljajo uradnih stališč Evropske agencije za kemikalije. Evropska agencija za kemikalije ne prevzema nobene odgovornosti za morebitne napake ali nenatančne podatke.

Delovni program za leto 2015

Helsinki, 26. september 2014
Dok.: MB/31/2014 konč.

Referenčna številka: ECHA-14-A-11-SL
Kataloška številka: ED-AH-14-001-SL-N
ISBN: 978-92-9244-860-8
ISSN: 1831-7499
DOI: 10.2823/7163
Datum objave: januar 2015
Jezik: SL

© Evropska agencija za kemikalije, 2014

Naslovnica © Evropska agencija za kemikalije

Izjava o omejitvi odgovornosti: To je delovni prevod dokumenta, ki je bil v izvirniku objavljen v angleščini. Izvirni dokument je na voljo na spletni strani ECHA.

Razmnoževanje je dovoljeno le ob polni navedbi vira v obliki „Vir: Evropska agencija za kemikalije, <http://echa.europa.eu/>“, in ob predložitvi pisnega obvestila enoti za komunikacije agencije ECHA (publications@echa.europa.eu).

Če imate v zvezi s tem dokumentom vprašanja ali pripombe, jih pošljite na obrazcu za zahtevek po informacijah (navedite referenčno številko in datum izdaje). Obrazec za zahtevek po informacijah je na voljo pod zavihkom „Kontakt“ na spletišču agencije ECHA:

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

Evropska agencija za kemikalije

Poštni naslov: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finska
Naslov za obiskovalce: Annankatu 18, Helsinki, Finska

Kazalo

Seznam kratic	4
Uvod	6
Strateški cilji agencije ECHA za obdobje 2014–2018	7
Poudarki v letu 2015	9
1. Izvajanje regulativnih postopkov	12
1.1. Registracija, souporaba in razširjanje informacij (dejavnost 1)	12
1.2. Evalvacija (dejavnost 2)	19
1.3. Obvladovanje tveganja (dejavnost 3)	24
1.4. Razvrščanje in označevanje (R in O) (dejavnost 4)	31
1.5. Biocidi (dejavnost 16)	35
1.6. Soglasje po predhodnem obveščanju (PIC) (dejavnost 17)	37
1.7. Svetovanje in pomoč v obliki smernic in prek službe za pomoč uporabnikom (dejavnost 5)	39
1.8. Strokovna orodja IT (dejavnost 6)	44
1.9. Znanstvene dejavnosti ter tehnično svetovanje institucijam in organom EU (dejavnost 7)	47
2. Organi agencije ECHA in horizontalne dejavnosti	50
2.1. Odbori in Forum (dejavnost 8)	50
2.2. Komisija za pritožbe (dejavnost 9)	55
2.3. Komunikacijske dejavnosti (dejavnost 10)	57
2.4. Mednarodno sodelovanje (dejavnost 11)	60
3. Upravljanje, organizacija in viri	63
3.1. Upravljanje (dejavnost 12)	63
3.2. Finance, javna naročila in računovodstvo (dejavnost 13)	65
3.3. Človeški viri in skupne službe (dejavnost 14)	68
3.4. Informacijska in komunikacijska tehnologija (dejavnost 15)	72
4. Tveganja agencije ECHA	74
PRILOGA 1: Organizacijska shema agencije ECHA v letu 2015	76
PRILOGA 2: Osnovne predpostavke	77
PRILOGA 3: Ocenjeni viri za leto 2015	80
PRILOGA 4: Načrt javnih naročil	81

Seznam kratic

BPC	Odbor za biocidne proizvode
BPR	Uredba o biocidnih proizvodih
R in O	Razvrščanje in označevanje
PU	Pogodbeni uslužbenec
CCH	Preverjanje skladnosti
Chesar	Orodje za pripravo ocene kemijske varnosti in poročila o kemijski varnosti
CLH	Usklajeno razvrščanje in označevanje
CLP	Razvrščanje, označevanje in pakiranje
CMR	Rakotvoren, mutagen ali strupen za razmnoževanje
CoRAP	Tekoči akcijski načrt Skupnosti
CSA	Ocena kemijske varnosti
CSR	Poročilo o kemijski varnosti
DNA	Imenovani nacionalni organi
eChemPortal	Globalni portal organizacije OECD za informacije o kemičnih snoveh
ECHA	Evropska agencija za kemikalije
EU	Evropska unija
Forum	Forum za izmenjavo informacij o izvrševanju
HelpNet	Mreža služb za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbama REACH in CLP
HRMS	Sistem za upravljanje človeških virov
IAS	Služba Komisije za notranjo revizijo
IATA	Integrirani pristop k testiranju in ocenjevanju
IPA	Instrument za predpristopno pomoč
ISO	Mednarodna organizacija za standardizacijo
IKT	Informacijska in komunikacijska tehnologija
IR	Zahteve po informacijah
IT	Informacijska tehnologija
IUCLID	Enotna mednarodna zbirka podatkov o kemikalijah
MAWP	Večletni delovni program
MB	Upravni odbor
DČ	Država članica
MSC	Odbor držav članic
MSCA	Pristojni organ države članice
NVO	Nevladna organizacija
OECD	Organizacija za gospodarsko sodelovanje in razvoj
Odyssey	Orodje agencije ECHA za podporo evalvaciji
PBT	Obstojno, se kopiči v organizmih in strupeno
PIC	Postopek soglasja po predhodnem obveščanju
PPORD	V proizvod in proces usmerjene raziskave in razvoj
PSIS	Informativni pogovori pred predložitvijo
(Q)SAR	(Kvantitativno) razmerje med strukturo in aktivnostjo
R4BP	Register biocidnih proizvodov
RAC	Odbor za oceno tveganja
REACH	Registracija, evalvacija, avtorizacija in omejevanje kemikalij
REACH-IT	REACH-IT je osrednji informacijsko-tehnološki sistem za zagotavljanje podpore v zvezi s sistemom REACH
RIPE	Informacijski portal REACH za izvrševanje zakonodaje
RMO	Možnost za obvladovanje tveganja
RMOA	Analiza možnosti za obvladovanje tveganja
SEAC	Odbor za socialno-ekonomsko analizo
SIEF	Forum za izmenjavo informacij o snoveh
MSP	Mala in srednje velika podjetja
SVHC	Snov, ki vzbuja veliko zaskrbljenost
ZU	Začasni uslužbenec
GHS ZN	Globalno usklajeni sistem Združenih narodov za razvrščanje in označevanje kemikalij
UVCB	Snov z neznano ali spremenljivo sestavo, kompleksni reakcijski produkti ali biološki materiali
DP	Delovni program

Pristojnosti Evropske agencije za kemikalije

Evropska agencija za kemikalije (ECHA) je organ Evropske unije (EU), ki je bil ustanovljen 1. junija 2007 v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (uredba REACH).

Agencija ECHA je bila ustanovljena za namene upravljanja in v nekaterih primerih tudi izvajanja tehničnih, znanstvenih in upravnih vidikov uredbe REACH ter zagotavljanja skladnosti na ravni EU. Ustanovljena je bila tudi za upravljanje nalog, povezanih z razvrščanjem in označevanjem kemičnih snovi, tj. področja, ki ga od leta 2009 ureja Uredba (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi (uredba CLP).

Leta 2012 so bile pristojnosti agencije ECHA razširjene v skladu z Uredbo (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov (uredba o biocidnih proizvodih).

V letu 2012 je začela veljati tudi prenovljena uredba o soglasju po predhodnem obveščanju (uredba PIC), tj. Uredba (ES) št. 649/2012 Evropskega parlamenta in Sveta o izvozu in uvozu nevarnih kemikalij. Nekatero nalogo, povezane z uredbo PIC, so bile v letu 2014 s Skupnega raziskovalnega središča Evropske komisije prenesene na agencijo ECHA.

Ti zakonodajni akti se uporabljajo v vseh državah članicah EU, ne da bi jih bilo treba prenesti v nacionalno zakonodajo.

Poslanstvo, vizija in vrednote agencije ECHA

Poslanstvo	Vrednote
<p>Agencija ECHA je vodilna sila med regulativnimi organi pri izvajanju prelomne zakonodaje EU o kemikalijah, pri čemer si prizadeva za boljše varovanje zdravja ljudi in okolja ter večjo inovativnost in konkurenčnost.</p> <p>Agencija ECHA pomaga podjetjem pri izpolnjevanju zahtev iz zakonodaje, zagotavlja varnejšo uporabo kemikalij in informacije o kemikalijah ter obravnava problematiko kemikalij, ki vzbujajo zaskrbljenost.</p>	<p>Preglednost Regulativne partnerje in interesne skupine dejavno vključujemo v svoje dejavnosti in sprejemamo odločitve na pregleden način. Enostavno nas je razumeti in navezati stik z nami.</p> <p>Neodvisnost Smo neodvisni od vseh zunanjih interesov in nepristranski pri sprejemanju odločitev. Pred sprejetjem številnih odločitev se odkrito posvetujemo s predstavniki javnosti.</p> <p>Zanesljivost Naše odločitve temeljijo na znanosti in so usklajene. Vsi naši ukrepi temeljijo na odgovornosti in varovanju zaupnih informacij.</p> <p>Učinkovitost Usmerjeni smo k ciljem, izkazujemo zavzetost in si vedno prizadevamo za smotrno porabo sredstev in virov. Uporabljamo visoke standarde kakovosti in spoštujemo roke.</p> <p>Prizadevanje za blaginjo Spodbujamo varno in trajnostno uporabo kemikalij za izboljšanje kakovosti življenja ljudi v Evropi ter varovanje in izboljšanje kakovosti okolja.</p>
<p>Vizija</p> <p>Agencija ECHA želi postati vodilni regulativni organ za zagotavljanje varnosti na področju kemikalij na svetu.</p>	

Uvod

Namen zakonodaje EU o kemikalijah je zagotoviti visoko raven varovanja zdravja ljudi in okolja ter olajšati prost pretok kemikalij na notranjem trgu. Poleg tega je njen cilj zagotoviti večjo konkurenčnost in inovativnost ter spodbujati alternativne metode za oceno nevarnosti kemikalij, ki bodo nadomestile testiranje na živalih. Zakonodajni sistem EU temelji na načelu, da morajo proizvajalci, uvozniki in nadaljnji uporabniki zagotoviti, da proizvajajo in dajejo v promet ali uporabljajo take snovi, ki nimajo škodljivih učinkov na zdravje ljudi in okolje. Zakonske določbe temeljijo na načelu previdnosti.

Pristojnosti agencije ECHA zajemajo naloge, povezane s štirimi uredbami: REACH, CLP, BRP in PIC. Za uspešno izvajanje navedenih uredb je potrebna brezhibno delujoča agencija, ki je sposobna zagotavljati neodvisna in visokokakovostna znanstveno podprta mnenja v strogih zakonskih rokih ter potrebno podporo zadevnim interesnim skupinam, vključno z industrijo, pri izvajanju zakonodaje, s čimer se omogoči ustrezno delovanje operativnih vidikov zakonodaje.

Toda učinkovito izvajanje uredb je odvisno tudi od institucionalnih partnerjev agencije ECHA, zlasti na eni strani od držav članic EU in Evropske komisije (v nadaljnjem besedilu: Komisija) in na drugi strani od pravičnega izvajanja uredb v industriji. Poleg tega so potrebna tudi prizadevanja distributerjev, trgovcev na drobno in potrošnikov ter delavcev in njihovih predstavnikov. Z izvajanjem zgoraj omenjene zakonodaje agencija ECHA prispeva tudi k doseganju ciljev sedmega okoljskega akcijskega programa EU.

Končni proračun agencije ECHA in kadrovski načrt za človeške vire bo upravni odbor (UO) sprejel decembra 2014, potem ko bo proračunski organ (Evropski parlament in Svet) dokončno sprejel splošni proračun Evropske unije. Če se bodo skupni prihodki ali odobreno število zaposlenih znatno razlikovali od sedanjih ocen, bo delovni program ustrezno prilagojen.

Struktura tega delovnega programa temelji na osnovnih podatkih, predstavljenih v Prilogi 2, ki zajemajo posodobljeno oceno, ki jo je Komisija izvedla v času priprave uredbe REACH. Zdaj, ko so trije pomembni roki za registracijo iz uredbe REACH in roki za obveščanje iz uredbe CLP v letih 2010, 2011 in 2013 že potekli, lahko agencija ECHA nekatere napovedi pripravi na podlagi stvarnih podatkov. Vendar za nekatere osnovne številčne podatke še vedno velja določena stopnja negotovosti, zlasti za tiste, ki zadevajo vloge za avtorizacijo v skladu z uredbo REACH in uredbo o biocidnih proizvodih.

Strateški cilji agencije ECHA za obdobje 2014–2018

Strateški cilji agencije ECHA so opredeljeni v Večletnem delovnem programu 2014–2018, ki ga je upravni odbor sprejel 27. septembra 2013. Ta delovni program za leto 2015 temelji na štirih strateških ciljih. Uresničevanje teh ciljev se bo spremljalo z vsakoletnimi meritvami, rezultati pa bodo objavljeni v splošnem poročilu za posamezno leto. Ti cilji so:

1. Zagotavljanje čim večje razpoložljivosti visokokakovostnih informacij, da se omogočita varna proizvodnja in uporaba kemikalij

Strateški cilj 1 se deli na tri glavna področja ukrepanja: 1) zagotavljanje čim večje kakovosti dokumentacij 2) zagotavljanje čim večjega vpliva sporočanja nasvetov glede obvladovanja tveganj v dobavni verigi in 3) izboljšanje razširjanja (visokokakovostnih) informacij.

Sistem spremljanja bo zajemal prvo področje ukrepanja: izboljšanje kakovosti dokumentacij. Za drugo področje ukrepanja se bo ECHA zanašala na naslednjo petletno osnovno študijo, ki jo bo izvedla Komisija. Kar zadeva tretje področje ukrepanja, je mogoče napredek meriti z anketiranjem interesnih skupin, ki bo zasnovano, ko bodo v letu 2015 objavljene nove informativne spletne strani (referenca za primerjavo so rezultati obširne ankete, izvedene v obdobju 2012–2013 kot podlaga za pripravo prihodnjega spletišča).

2. Spodbujanje organov k pametni uporabi informacij za identifikacijo in obravnavanje kemikalij, ki vzbujajo zaskrbljenost

Strateški cilj 2 se osredotoča na spodbujanje organov k pametni uporabi podatkov za prepoznavanje in obravnavanje kemikalij, ki vzbujajo zaskrbljenost. Pri razvijanju kazalnikov za merjenje dosežkov agencije ECHA pri izpolnjevanju strateškega cilja 2 so bila v ospredju štiri področja. Prvo področje je pregled snovi, kjer je poudarek na prepoznavanju kemikalij, ki vzbujajo zaskrbljenost, z uporabo notranjih in zunanjih podatkovnih zbirk agencije ECHA. Drugo in tretje področje sta postopka evalvacije snovi in regulativno obvladovanje tveganja, kjer je v ospredju spodbujanje držav članic in želenih izidov regulativnih ukrepov. Četrto področje je kakovost dokumentacij in mnenj, ki jih razvijajo države članice in odbori agencije ECHA.

3. Obravnavanje znanstvenih izzivov kot središčne točke za krepitev znanstvene in regulativne zmogljivosti držav članic, evropskih institucij in drugih akterjev

V splošnem kontekstu strateških ciljev sta strateški cilj 3 in merjenje/ocenjevanje njegovega izvajanja kvalitativne narave. Obravnavati ga je mogoče kot orodje za omogočanje strateških ciljev 1 in 2 ter kot element spremljanja, kako poslovno uspešnost agencije ECHA vidijo drugi. Glavni namen strateškega cilja 3 kot orodja za omogočanje je utreti pot agenciji ECHA za uspešno izvajanje drugih strateških ciljev, medtem ko je dodatni element spremljanja namenjen temu, da se agencija seznanja s stališči drugih o njeni splošni regulativno-znanstveni zmogljivosti. Zato bo izmerila, ali je uspešna pri izvajanju ukrepov, s katerimi želi iz trenutne situacije napredovati k uresničitvi končnih točk strateškega cilja 3, medtem ko bo mogoče merljive vplive dejavnosti, izvedenih v okviru strateškega cilja 3, prvenstveno izmeriti z izvajanjem strateških ciljev 1 in 2.

4. Učinkovito in uspešno sprejemanje sedanjih in novih zakonodajnih nalog in hkrati prilagajanje omejenim virom v prihodnosti

Agencija ECHA si prizadeva doseči svoj večletni delovni program v okviru omejitev zaradi krčenja virov, ki se izvaja v vseh agencijah EU. Za spremljanje doseganja strateškega načrta 4 je bil razvit relativno preprost pokazatelj za merjenje razmerja med razpoložljivimi človeškimi viri ter zagotavljanjem končnih odločitev in mnenj. Izračun je osnovan na številu izbranih končnih izdelkov agencije v primerjavi s skupnim številom zaposlenih.

Poudarki v letu 2015

Drugo leto izvajanja petletne strategije agencije ECHA, opisane v Večletnem delovnem programu (MAWP) 2014–2018, vključuje nadaljnje prizadevanje za doseganje štirih strateških ciljev ter stabilizacijo novejših postopkov avtorizacije in postopkov v zvezi z biocidnimi snovmi in izdelki. Vendar pa je v zvezi z dejavnostmi, povezanimi z biocidi, veliko negotovosti glede števila vlog in povezanega dohodka iz pristojbin, zaradi česar je načrtovanje izjemno težko.

1. Zagotavljanje čim večje razpoložljivosti visokokakovostnih informacij, da se omogočita varna proizvodnja in uporaba kemikalij

Leto 2015 je ključno za agencijo ECHA zaradi priprave na zadnji rok za registracijo snovi v postopnem uvajanju v letu 2018. Agencija ECHA si bo v največji možni meri prizadevala za optimalne razmere, ki bodo omogočile, da lahko registracijski zavezanci ob prvi predložitvi zagotovijo visokokakovostne podatke. Zato si agencija želi, da bi bili posodobljena orodja IT za pripravo in predložitev dokumentacije ter podporno gradivo pripravljena za predstavitev v letu 2016, saj bi to omogočilo učinkovito oblikovanje forumov za izmenjavo informacij o snoveh (forumov SIEF), pošteno in pregledno delovanje teh forumov ter usklajene ukrepe ob registraciji v naslednjih letih. Prizadevanja za zbiranje podatkov bodo omogočila varnejšo uporabo kemikalij in spodbudila inovativnost.

Pri zagotavljanju nasvetov in pomoči nosilcem obveznosti se bo agencija ECHA osredotočila na nadaljnjo krepitev podpore malim in srednje velikim podjetjem, pri čemer bo poskrbela, da bodo usmeritve prilagojene naslovnikom, tj. v obliki posodobljenih dokumentov s smernicami, besedil za spletne strani in drugih komunikacijskih sredstev ter z uporabo različnih povezanih platform, da se dosežejo podjetja, ki še zmeraj ne poznajo svojih obveznosti, ki izhajajo iz zakonodaje EU na področju kemikalij. Agencija ECHA prav tako namerava zagotoviti podporo posameznim sektorjem, in sicer z oblikovanjem nasvetov, prilagojenih posebej pripadnikom teh sektorjev.

Hkrati bo še dalje izvajala preverjanja skladnosti za prednostne snovi ter se v glavnih in posameznih dokumentacijah osredotočala na končne točke višje ravni, ki se nanašajo na zdravje ljudi in okolja.

V letu 2015 bo agencija ECHA predstavila novo platformo za razširjanje informacij, pri kateri bo dostop do informacij uporabnikom prijaznejši. Poleg tega bo začela objavljati informacije o snoveh v novi obliki, ki bo vsebovala vse bistvene informacije o intrinzičnih lastnostih, nevarnostih, uporabah in regulativnem statusu snovi v preprosto dostopni postavitvi, da bi omogočila evropskim državljanom pridobitev informacij o kemikalijah, ki so jim morda izpostavljeni, kar je seveda njihova pravica.

2. Spodbujanje organov k pametni uporabi informacij, kar bi omogočilo identifikacijo in obravnavanje kemikalij, ki vzbujajo zaskrbljenost

V letu 2015 se bodo pokazali prvi rezultati dejavnosti preverjanja in zbiranja podatkov, predvidenih v okviru načrta za obravnavo snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, do leta 2020, kar bo sčasoma vodilo do večjega števila analiz možnosti za obvladovanje tveganja in posledičnih predlogov za regulativno obvladovanje tveganja. S tem bi se verjetno povečalo število snovi, predlaganih za seznam kandidatnih snovi. Pričakujemo, da bo veliko držav članic sodelovalo pri teh prizadevanjih.

Agencija ECHA bo po treh letih evalvacij snovi ocenila postopek, rezultate in način, kako evalvacija snovi podpira in prispeva k postopkom obvladovanja regulativnih tveganj in izboljšanju kakovosti podatkov. Pričakujemo, da bo pristop osnovnega preverjanja, ki se

je začel leta 2014, pomagal državam članicam pri izbiri snovi za evalvacijo, da bi tako dosegli učinkovitejše obvladovanje tveganja na ravni EU.

Pričakovano veliko število vlog za avtorizacijo bo z znanstvenega vidika in vidika delovne obremenitve izziv za sekretariat ter za Odbor za oceno tveganja (RAC) in Odbor za socialno-ekonomsko analizo (SEAC). Agencija bo uporabila znanje, pridobljeno ob prvih vlogah za avtorizacijo, za nadaljnje izboljšanje učinkovitosti sistema za pripravo mnenj. Poleg tega naj bi Komisija z izvedbeno uredbo sprejela poenostavljena pravila za posebne primere.

3. Obravnavanje znanstvenih izzivov z zagotavljanjem vozlišča za razvoj znanstvenih in regulativnih zmogljivosti držav članic, evropskih institucij in drugih udeležencev

Agencija ECHA bo še naprej nadgrajevala sistematični pristop za nadaljnji razvoj znanstvene zmogljivosti v skladu z znanstveno strategijo, opredeljeno v letu 2014, s katerim bo izpostavila področja, za katera meni, da so najpomembnejša z vidika regulativnega sprejemanja odločitev.

Če bo Evropska komisija prilagodila zahteve po informacijah iz uredbe REACH tako, da bodo v njih boljše upoštevani posebni vidiki nanomaterialov, bo agencija ECHA okrepila svoje dejavnosti za izboljševanje kakovosti registracijskih podatkov za nanomateriale. Agencija ECHA si bo še naprej prizadevala prispevati k razvoju novih metod testiranja in ocenjevanja, vključno z alternativami testiranju na živalih.

4. Učinkovito in uspešno prevzemanje sedanjih in novih zakonodajnih nalog in hkrati prilagajanje omejenim virom v prihodnosti

Agencija ECHA bo morala še bolj izboljšati svojo učinkovitost, če želi doseči visoko zastavljene cilje delovnega programa s čedalje manj človeškimi viri. V letu 2015 bo še naprej morala vlagati v razvoj sistemov IT, ki bodo boljše služili industriji in državam članicam, zmanjšati pa bo morala tudi ročno obdelavo zadev v notranjih postopkih.

Kar zadeva izvajanje Uredbe o biocidnih proizvodih (BPR), bo agencija ECHA zaradi zmanjšanja ocenjenega števila vlog in posledično prihodkov iz naslova pristojbin prednost namenila pripravi sklepov in podpori programu za pregledovanje aktivnih snovi, pri čemer si bo prizadevala za ohranjanje prilagodljivosti v primeru nepredvidenega porasta delovne obremenitve med letom.

Pričakovana povečana delovna obremenitev sekretariata in odborov bo povečala pritisk do te mere, da bo treba nenehno izboljševati učinkovitost. Zato bo agencija ECHA proučila različne možnosti, kako se lahko odbora odzoveta na takšna povečanja delovne obremenitve.

Na podlagi meritev, razvitih v letu 2014, bo agencija ECHA v letu 2015 prvič poročala o napredku pri doseganju strateških ciljev.

Agencija ECHA si bo z več ukrepi prizadevala podpreti mala in srednje velika podjetja pri izpolnjevanju njihovih obveznosti:

- Izvajanje načrta za registracijo v skladu z uredbo REACH v obdobju do leta 2018 bo osredotočeno na zagotavljanje podpore zlasti registracijskim zavezancem iz skupine malih in srednje velikih podjetij.
- Malim in srednje velikim podjetjem bo agencija pomagala tudi s prispevki, ki jih bo v letu 2015 pripravila v sodelovanju s svojimi partnerji v skladu z načrtom za poročila o kemijski varnosti/scenarije izpostavljenosti.
- Nove spletne strani za razširjanje informacij bodo koristne za mala in srednje velika podjetja in jim bodo omogočale, da poiščejo informacije o lastnostnih in stanju regulativnega nadzora nad kemikalijami, za katere morda imajo obveznosti.
- Izboljšave, ki jih je agencija ECHA uvedla na področju komuniciranja, da bi tako omogočila lažjo pripravo vlog za avtorizacijo, ki so posebej prilagojene njihovem namenu, bodo povečale predvidljivost komercialnih odločitev MSP.
 - Enak učinek bo imela tudi objava podatkov o prvih izkušnjah s celotnim postopkom obravnave vlog za avtorizacijo in povezanim sprejemanjem odločitev.
- Komunikacijske dejavnosti agencije ECHA v zvezi z zahtevami iz uredb BPR in CLP se bodo osredotočale zlasti na MSP.
- Agencija ECHA si bo še naprej prizadevala zagotoviti prevode smernic v vse uradne jezike EU, kjer bo to potrebno.

1. Izvajanje regulativnih postopkov

1.1. Registracija, souporaba in razširjanje informacij (dejavnost 1)

Registracija je eden od temeljev uredbe REACH, saj je prvi korak pri zagotavljanju varne proizvodnje oziroma uvoza in uporabe kemikalij. Podjetja, ki proizvedejo ali uvozijo eno tono ali več snovi na leto, morajo dokumentirati lastnosti in uporabe svojih snovi ter v registracijski dokumentaciji, ki jo predložijo agenciji ECHA, dokazati, da je uporaba teh snovi varna. Pred dodelitvijo registracijske številke agencija ECHA preveri, ali so predložene informacije popolne in ali je bila plačana pristojbina za registracijo. Večina informacij se nato javno objavi na spletišču agencije ECHA.

Agencija ECHA zaradi registracijskega postopka vzdržuje enotno zbirko podatkov o kemikalijah, ki se lahko zelo učinkovito uporabi v nadaljnjih regulativnih postopkih, zlasti pri ugotavljanju, ali so za nekatere kemikalije potrebni ukrepi za obvladovanje tveganja na ravni EU in obveščanje splošne javnosti v celotni EU. Podatki za registracijo predstavljajo tudi izhodišče za podjetja pri pripravi varnostnih listov, s katerimi sporočajo pogoje varne uporabe uporabnikom na nižji stopnji v dobavni verigi ter omogočijo varno uporabo kemikalij več deset tisoč nadaljnjim uporabnikom in njihovim strankam. Zato je pomembno, da so podatki za registracijo dovolj kakovostni, da lahko omogočijo uresničevanje ključnih ciljev uredbe REACH. V praksi to pomeni, da so podatki skladni z uredbami, ustrezajo svojemu namenu in so preprosto dostopni vsem.

Agencija ECHA bo nadaljevala z izvajanjem ukrepov za povečevanje kakovosti dokumentacije ter bo, v skladu z novim poudarkom, te ukrepe usmerila v snovi in dokumentacije, ki so najbolj relevantni za namene obvladovanja tveganja. Na ta način bo zagotovila vključevanje ciljev „kakovost informacij“ in „pametna uporaba teh informacij“ iz večletne strategije agencije ECHA. Poleg tega si bo še naprej prizadevala izkoristiti sinergijske učinke, tako da bo mogoče delo, povezano z biocidi in uredbo PIC, učinkovito vključiti v obstoječe dejavnosti, ki se nanašajo na predložitev dokumentacij ter souporabo in razširjanje podatkov, brez da bi pri tem bile okrnjene specifične značilnosti vsake posamezne uredbe.

1. Poudarki v letu 2015

Registracija in predložitev dokumentacije

Registracija

Večina kadrovskih virov agencije ECHA, namenjenih registraciji in obdelavi dokumentacije, se bo ukvarjala z obdelavo prispelih dokumentacije, tj. novih predložitev ali posodobitev. Agencija ECHA si bo še naprej prizadevala za izboljšave na tem področju, saj je učinkovita obdelava teh dokumentacij ključna za zagotavljanje enakih konkurenčnih pogojev za podjetja in hitrega dostopa do trga ter za izboljševanje podatkovne zbirke agencije ECHA o kemikalijah.

Poleg te ključne dejavnosti bo glavno razvojno delo v letu 2015 osredotočeno na opravila, povezana s pripravo na zaključni registracijski rok v letu 2018, ki se bo zelo razlikoval od prejšnjih dveh zaradi profila registracijskih zavezancev (veliko majhnih in srednje velikih podjetij (MSP), ki delujejo v manjših forumih SIEF ali se bodo pridružili obstoječim večjim forumom SIEF) in količine pričakovanih registracij (več kot dvakratnik števila registracij iz leta 2010). To je tudi priložnost za zagotovitev, da registracijski zavezanci na podlagi znanja in informacij, pridobljenih v prvih dveh rokih, posredujejo

visokokakovostne podatke že ob prvi predložitvi, kar bo koristilo industriji in olajšalo delo osebju agencije ECHA.

Agencija ECHA bo v letu 2015 uresničila prve elemente načrta priprav na rok v letu 2018, sprejetega leta 2014 v sodelovanju z interesnimi skupinami v industriji in Komisijo. V skladu s kronološkim zaporedjem izzivov, s katerimi se bodo soočili registracijski zavezanci, bodo prvi ukrepi najverjetneje povezani z vidiki, ki zadevajo vzpostavitev in upravljanje forumov SIEF, kot so denimo najboljša praksa in priporočila glede souporabe podatkov in delitve stroškov, ter določanje identičnosti snovi (glejte podrobnosti v nadaljevanju).

Agencija ECHA bo morala zagotoviti tudi, da so vse prepoznane potrebe po izboljšavah orodij in podpore, ki služijo pripravi in posredovanju dokumentacije, učinkovito zbrane in upoštevane v zadevnem razvojnem delu (za več informacij o tem glejte dejavnost 6 za IUCLID in REACH-IT ter dejavnost 5 za podporo). S tem se bo zagotovilo, da imajo lahko registracijski zavezanci v zadnjem registracijskem roku že v letu 2016 korist od teh izboljšav, ki so usmerjenе v zadovoljevanje potreb manjših podjetij in izboljševanje kakovosti registracij. Predvidene izboljšave za ta podjetja vključujejo izvajanje določenih ukrepov v postopkih za preverjanje popolnosti, kot so nadgradnja orodja za preverjanje popolnosti ter uvedba drugih morebitnih ukrepov na podlagi preverjanja iz leta 2014 za pomoč registracijskim zavezancem, da lahko predložijo dokumentacije, ki so čim bolj popolne in notranje usklajene. Vzporedno s tem bodo potekale komunikacijske dejavnosti za obveščanje obstoječih in prihodnjih registracijskih zavezancev, posodobitev zadevnih priročnikov ter organizacijo spletnih seminarjev. Proučena bo tudi možnost sodelovanja s posameznimi sektorji, ki razvijajo podporo za njihove člane. Tovrstno delo že poteka na področju eteričnih olj in barv. Pridobljeno znanje glede kakovosti dokumentacije bo uporabljeno tudi za zagotavljanje praktičnih nasvetov registracijskim zavezancem v letu 2018 o tem, kako sestaviti skladno dokumentacijo.

Agencija ECHA bo poleg tega okrepila tudi razvoj svojih metodologij za preverjanje in analizo podatkov v podporo strateškim ciljem za izboljšavo kakovosti podatkov v dokumentacijah in za uporabo teh informacij na pameten način. V letu 2015 bodo v ospredju prizadevanja, da se metode, razvite v preteklih letih, po eni strani čim bolj uporabljajo za določanje snovi, ki jih je treba bolje raziskati ali zanje uvesti regulativne ukrepe, po drugi strani pa za spodbujanje registracijskih zavezancev k posodobitvi podatkov. V skladu s strategijo, sprejeto v letu 2014, bodo postale dejavnosti pregledovanja skupne vsem postopkom iz uredb REACH in CLP, tako da bo na podlagi ugotovitev iz postopka preverjanja mogoče predlagati najustreznejši regulativni instrument. Te dejavnosti bodo usmerjene v snovi, pri katerih je mogoče doseči največji učinek glede varne uporabe kemikalij.

Za izboljšavo kakovosti dokumentacije bodo tako kot v preteklih letih uporabljeni regulativni in neregulativni ukrepi. Neregulativni ukrepi vključujejo ciljno usmerjene kampanje, ki obravnavajo pogoste pomanjkljivosti v dokumentacijah, izboljšana orodja in splošno komunikacijo za registracijske zavezance. Agencija ECHA bo na primer pri svojih ukrepih v zvezi s snovmi, ki so registrirane samo kot intermediati, nadaljevala s preverjanjem uporab in zahtevanjem dodatnih informacij, kadar bo to potrebno, vendar bo dajala prednost (morebitnim) snovem, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost. S tem bo pripomogla tudi k pravilnemu izvajanju „načrta za obravnavanje snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, za obdobje do leta 2020“ in postopka avtorizacije (glejte dejavnost 3). Poleg tega razmišlja tudi o novih ukrepih, kot so širjenje informacij o pozitivnih primerih podjetij, ki se proaktivno lotevajo izboljševanja dokumentacije. Viri, ki se uporabljajo za dejavnosti preverjanja, bodo uporabljeni tudi za odkrivanje registracijskih zavezancev, ki morebiti zlorabljajo informacije, ki so jih zbrala druga podjetja, brez da bi za to nudili ustrezno nadomestilo.

Druge vrste predložitve dokumentacij, vključno z dokumentacijami za biocide in prijavi v skladu z uredbo PIC

Za spodbujanje evropske inovativnosti lahko podjetja zahtevajo začasno izvzetje iz obveznosti glede registracije snovi, ki se uporabljajo za v proizvod in proces usmerjene raziskave in razvoj (v nadaljnjem besedilu: prijave PPORD). V letu 2015 ima agencija ECHA vzpostavljen učinkovit sistem za obravnavanje prijav PPORD, vključno z obravnavanjem zahtevkov za podaljšanje, tj. za preverjanje, da se proces ne zlorablja, temveč se resnično uporablja za raziskave in razvoj ter za določanje pogojev, kjer je to pomembno za varno uporabo, po posvetovanju s pristojnimi organi v državi članici.

Kar zadeva dokumentacije o biocidih, se bodo v letu 2015 nadaljevala prizadevanja za poenostavitev postopkov predložitve ter uvajanje avtomatizacije v registru biocidnih proizvodov (R4BP), ki je bil za večino teh postopkov razvit v letu 2014. S tem naj bi se zmanjšala ročna obdelava in tako povečala splošna učinkovitost (več o tem v dejavnosti 16).

Poleg tega bo število prijav izvozov v skladu z uredbo PIC najverjetneje sledilo enakemu vzorcu kot leta 2014, tj. s povečanjem števila prijav proti koncu leta (več o tem v dejavnosti 17).

Program ocene kemijske varnosti (CSA)

Sporočanje nasvetov za ustrezen nadzor tveganja s pomočjo scenarijev izpostavljenosti, ki so del poročila o kemijski varnosti (CSR) in se po dobavni verigi posredujejo v sklopu varnostnih listov (VL), je ključnega pomena za uspešno izvajanje koncepta varne uporabe v skladu z uredbo REACH. Potreba po spodbujanju uporabe razširjenih varnostnih listov kot osrednjega orodja za obvladovanje tveganj ter obravnavanju težav glede njihove vsebine in oblike, ki zmanjšujejo njihovo uporabnost, je bila predstavljena v pregledu uredbe REACH, ki ga je opravila Komisija. Zato je agencija ECHA med svoje strateške cilje uvrstila zagotavljanje podpore registracijskim zavezancem in nadaljnjim uporabnikom na tem področju ter združila tovrstne dejavnosti znotraj agencije v „Program ocene kemijske varnosti (CSA)“. Sodelovanje z interesnimi skupinami agencije ECHA se uresničuje prek omrežja za izmenjavo scenarijev izpostavljenosti (ENES), ki deluje prek tehničnih delovnih skupin, dvakrat letno pa v zvezi s tem potekajo tudi plenarna srečanja, na katerih se predstavijo rezultati in izpostavijo nastajajoče problematike.

S programom ocene kemijske varnosti bo agencija ECHA še naprej prispevala k izvajanju načrta za poročila o kemijski varnosti/scenarije izpostavljenosti, v skladu s smernicami, ki jih določi skupina za usklajevanje načrta. Rezultati v letu 2015 vključujejo objavo nazornih primerov opisov uporabe in povezanih smernic, objavo usklajenega obrazca za scenarij izpostavljenosti za sporočanje v dobavni verigi ter izdajo posodobljene knjižnice stavkov za pripravo scenarijev izpostavljenosti. Poleg tega v letu 2015 minevata dve leti od predstavitve načrta za poročilo o kemijski varnosti/scenarij izpostavljenosti, istočasno pa sta v tem letu predvidena tudi pregled s tem povezanega napredka in morebitna prilagoditev dokumenta.

Druge dejavnosti v programu ocene kemijske varnosti (CSA) vključujejo nadaljnje zbiranje primerov in razvoj metodologij v podporo oceni kemijske varnosti kompleksnih snovi, kot so snovi z neznano ali spremenljivo sestavo, kompleksni reakcijski produkti ali biološki materiali (snovi UVCB). To bo omogočilo, da bodo registracijski zavezanec lahko prejeli dodatne nasvete in da se bodo dokončno opredelile tudi tehnične specifikacije za razvoj orodja za pripravo ocene kemijske varnosti in poročila o kemijski varnosti (Chesar 3, glejte dejavnost 6).

Poleg tega bo agencija ECHA nadaljevala s pomočjo nadaljnjim uporabnikom pri

razumevanju in upoštevanju obveznosti, ki jih imajo v skladu z uredbo REACH. Dejavnosti bodo osredotočene na ukrepe za širjenje informacij v dobavni verigi, ki so stvarne, ustrezne, učinkovito pripravljene in preprosto razumljive.

Ena od sestavin teh dejavnosti je izboljšava načina, kako nadaljnji uporabniki zagotavljajo ustrezne informacije o uporabi registracijskih zavezancem, z razvojem načrtov trenutne uporabe. Druga sestavina je podpora formulatorjem pri razvoju metodologij za vključitev informacij iz scenarijev izpostavljenosti v pripravo informacij o varni uporabi za zmesi ter širjenje rezultatov teh prizadevanj na spletišču agencije ECHA. Projekti, povezani s harmonizacijo scenarijev izpostavljenosti, se nadaljujejo, podan pa je bil tudi predlog, da se zagotovi še dodatna podpora pri pripravi varnostnih listov. V ta namen bodo pripravljene poučni videoposnetki, ki obravnavajo glavne problematike nadaljnjih uporabnikov, namenjeni pa bodo predvsem malim in srednje velikim podjetjem ter podjetjem z omejenim poznavanjem uredbe REACH.

Nadaljnji uporabniki morajo upoštevati tudi obveznosti v zvezi s kemikalijami iz drugih zakonodajnih aktov. Agencija ECHA namerava skupaj z interesnimi skupinami pripraviti predstavitev primerov, ki nazorno kažejo, kako se lahko najučinkoviteje uskladijo informacije in dejavnosti, ki zadevajo vseevropsko zakonodajo o kemikalijah in nacionalne obveznosti.

Identifikacija snovi in souporaba podatkov

Dejavnosti za ugotavljanje identitete snovi so del vseh postopkov, ki izhajajo iz uredb REACH, CLP in BPR. V letu 2015 naj bi bila delovna obremenitev po pričakovanjih na enaki ravni kot v preteklih letih, kar pomeni, da je predvidenih več kot 2 500 ocen identitet snovi, povezanih predvsem s postopkoma poizvedovanja in evalvacije. Najverjetneje bo v letu 2015 posebna pozornost posvečena dokumentacijam, predloženim v letu 2013, za katere so potrebne dejavnosti evalvacije, zlasti za snovi, ki morda vzbujajo zaskrbljenost. Poleg tega pričakujemo, da bo sprotna obdelava poizvedb, povezanih z uredbama REACH in BPR, ki omogoča vzpostavitev stikov med podjetji in olajšuje souporabo podatkov, ostala na visoki ravni, in da bo za to obdelavo treba uporabiti velik del virov, ki se zadržujejo za področje identifikacije snovi.

Kar zadeva kakovost dokumentacije, si bo agencija ECHA v letu 2015 prizadevala zaključiti delo, ki se nanaša na pripravo metodologije za določanje identičnosti snovi. Poudarek bo na kompleksnih snoveh (snovev UVCB in nekaterih kompleksnih večkomponentnih snoveh, ki predstavljajo več kot 30 % snovi na trgu), pri katerih imajo registracijski zavezanci težave z zagotavljanjem ustreznih informacij, ki bi omogočile nedvoumno prepoznavanje snovi, in upravičevanjem nekaterih predloženih podatkov v dokumentaciji, npr. takšnih, ki temeljijo na navzkrižnem branju. Agencija ECHA bo pri svojih postopkih in pripravi podpornega gradiva skrbno upoštevala tudi pogodbo Komisije o opredelitvi snovi UVCB in posledice, ki iz nje izhajajo. S tem delom želi agencija pripraviti smernice, ki bodo registracijskim zavezancem pomagale pri njihovem delu v forumu SIEF, in ugotoviti, kateri so tisti elementi, ki bi jih Komisija lahko vključila v izvedbene zakonske akte, če bi to bilo ustrezno.

Istočasno bo agencija nadaljevala tudi preverjanje informacij o identiteti snovi v registracijski dokumentaciji, in sicer s pomočjo orodij IT, ki bo po potrebi dopolnjeno z ročno obdelavo informacij, s čimer bo nadgradila prvo serijo preverjanj, izvedeno v letu 2014. S tem bi agencija rada zagotovila, da registracijski zavezanci izvajajo ustrezne ukrepe za odpravo prepoznanih pomanjkljivosti oziroma sprejmejo nadaljnje ukrepe, če tega še niso storili.

Poleg tega se bodo v 2015 predvidoma povečale dejavnosti na področju souporabe podatkov, zlasti za biocide, kjer bo agencija ECHA obdelala zahteve po tehnični

enakovrednosti in zahteve po souporabi podatkov ter na zahtevo zagotovila storitev ugotavljanja podobnosti kemikalij. V letu 2015 je predvideno veliko število zahtevkov v povezavi z rokom 1. septembra 2015 za dobavitelje, ki niso del programa pregleda (za več o tem glejte Dejavnost 16). Pričakovano je, da se bo delovna obremenitev v zvezi s področjem souporabe podatkov, ki izhaja iz uredbe REACH, povečala, kakor je bilo mogoče opaziti že leta 2014. Razlog za to je naraščajoče števila sporov, predloženih v obravnavo agenciji ECHA, saj se vse več MSP vključuje v pogajanja za doseg dogovora o souporabi podatkov, pri čemer se čedalje bolj zanašajo na podporo agencije ECHA.

Razširjanje informacij – elektronski javni dostop do informacij

Portal za razširjanje informacij agencije ECHA deluje kot predstavitveno orodje za civilno družbo in podjetja, kjer so prizadevanja podjetij glede zbiranja informacij za spodbujanje varne uporabe kemikalij predmet pregleda. Spletišče agencije, katerega naloga je razširjanje informacij, je poleg tega tudi mesto, kjer lahko evropski državljani dobijo informacije o kemikalijah, ki so jim morda izpostavljeni. V letu 2015 namerava ECHA objaviti nove spletne strani za razširjanje informacij, pri pripravi katerih je upoštevala rezultate anketiranja interesnih skupin iz leta 2013 ter sledečih delavnic in posvetovanj. Nove strani vsebujejo kratke profile (povzetke) snovi, tako da je mogoče enostavno in hitro razumeti njihove lastnosti in uporabe.

Poleg tega bodo nove strani omogočale bolj celosten pregled regulativnih informacij za vsako snov in boljši dostop do ključnih registracijskih podatkov, saj bo njihov prenos s spleta poenostavljen. Agencija ECHA bo še naprej objavljala sklepe o evalvaciji, ki pa bodo odslej na straneh, posvečenih snovem, boljje vidni, kot je že bilo omenjeno zgoraj. S povečano uporabo spletišča želi agencija ECHA v okviru svoje strategije za spodbujanje posodabljanja dokumentacije izboljšati kakovost informacij.

Druge dejavnosti, povezane z razširjanjem informacij, bodo v letu 2015 vključevale dokončanje obdelave preostalih zahtevkov po zaupnosti, prejetih maja 2013, in prvo raven ocenjevanj zahtevkov, prejetih v registracijski dokumentaciji iz leta 2014, tako da bo mogoče informacije, za katere se bo ugotovilo, da niso zaupne narave, čim prej javno objaviti. Ta ocenjevanja bodo dokončana bodisi z izdajo sklepa o sprejetju oziroma zavrnitvi ali zahteve po nadaljnji utemeljitvi.

Postopek objave informacij, predloženih glede aktivnih snovi in biocidnih proizvodov ter prijav izvoza v skladu z uredbo PIC bo nadalje umeščen v obstoječe postopke iz uredbe REACH in v sisteme IT, da se zagotoviti doslednost pristopa in poveča učinkovitost.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Za vso dokumentacijo, poizvedbe in spore v zvezi s souporabo podatkov v zvezi z uredbami REACH, CLP, BPR in PIC se v zakonskih rokih ali v okviru postavljenih notranjih ciljev opravijo zahtevana preverjanja in sprejmejo ustrezni sklepi, zahtevki po zaupnosti pa se ocenijo v skladu s standardnimi postopki, ki zagotavljajo pravočasno ugotovitev problematičnih dokumentacij, da se spodbudijo njihove posodobitve in posledično izboljša kakovost podatkov.
2. Odločitve agencije so dobro utemeljene ter na visoki ravni tehnične in znanstvene kakovosti.
3. Interesne skupine in javnost imajo v razumnem času po registraciji/predložitvi

prijav enostaven dostop do informacij iz celotne dokumentacije registriranih snovi ter prijav razvrščanja in označevanja, pa tudi do dokumentacije o biocidih.

4. Industrija je deležna visokokakovostne znanstvene in tehnične podpore, da se omogoči uspešna priprava poročil o kemijski varnosti (CSR) in nasvetov glede ustreznega nadzora tveganja, ki se vzdolž dobavne verige posredujejo s scenariji izpostavljenosti.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Delež registracij in prijav PPORD, obdelanih v zakonskem roku.	100 %	Evidentiran čas v sistemu REACH-IT. Mesečno poročanje.
Delež poizvedb, zaključenih v notranjem roku (20 delovnih dni).	80 %	Evidentiran čas v sistemu REACH-IT. Mesečno poročanje.
Delež sporov v zvezi s souporabo podatkov, zaključenih v zakonskem/notranjem roku.	100 %	Evidentiran čas ocenjevanja. Mesečno spremljanje.
Obseg objave registracijskih dokumentacij, uspešno predloženih do roka za registracijo 31. maja 2013.	100 %	Evidentirana stopnja objavljanja. Mesečno spremljanje.
Stopnja zadovoljstva interesnih skupin s postopki agencije ECHA za predložitev dokumentacij in razširjanje informacij ter dejavnostmi agencije ECHA za izboljšanje kakovosti poročil o kemijski varnosti in scenarijev izpostavljenosti.	Visoka	Letna anketa.

3. Glavni rezultati

Registracija in predložitev dokumentacije

- V postopek preverjanja popolnosti in dodeljevanja registracijske številke ali številke prijave PPORD (v proizvod in proces usmerjenih raziskav in razvoja), če je to ustrezno, je vključenih približno 5 700 registracijskih dokumentacij (v glavnem posodobitev) in 400 prijav PPORD (vključno z zahtevki za podaljšanje).
- Do 50 sklepov o prijavah PPORD.
- Obdelanih je do 3 000 vlog za biocide (vlog za nacionalno dovoljenje, vlog za nove aktivne snovi, za podaljšanje ali pregled aktivnih snovi, za dovoljenje Unije za izdelke), vloge za nacionalno dovoljenje pa so posredovane državam članicam.

Načrt za registracijo do roka v letu 2018 in kakovost dokumentacije

- Strategije in metode za podporo registracijskim zavezancem v zvezi z rokom v

letu 2018 v skladu s Prilogo III uredbe REACH.

- Razvoj orodja za preverjanje popolnosti in po potrebi tudi uvedba posodobljenega postopka, ki bosta registracijskim zavezancem na razpolago v letu 2016.
- Paketi s podporo dani na voljo registracijskim zavezancem za spodbujanje samodejnih posodobitev.

Program ocene kemijske varnosti

- Objavijo se nazorni primeri opisov uporabe.
- Doseže se dogovor glede usklajenega obrazca za scenarije izpostavljenosti za obveščanje v dobavni verigi, ta pa se nato javno objavi.
- Izvede se pregled načrta za poročila o kemijski varnosti/scenarije izpostavljenosti.

Identifikacija snovi in souporaba podatkov

- Zagotovljenih bo približno 1 050 novih številčk proizvodov.
- Približno 5 do 10 odločitev v sporih pri souporabi podatkov v skladu z uredbo REACH in enakovredno število v zvezi z zakonodajo o biocidih.
- Metodologija za določanje identičnosti snovi

Razširjanje informacij

- Informacije se objavijo na spletnih straneh za razširjanje informacij, povezanih z globalnim portalom organizacije OECD za informacije o kemičnih snoveh (eChemPortal).
- Zagon novih strani za razširjanje informacij, ki vključujejo informacije, ki so agenciji ECHA posredovane v okviru uredb REACH, CLP in BRP ter izhajajo iz različnih regulativnih postopkov.
- Objava statističnih podatkov in poročil, ki izhajajo iz uredbe PIC.
- Za največ 250 zahtevkov po zaupnosti iz leta 2014 v skladu z uredbo REACH se bo izvedla začetna ocena.

1.2. Evalvacija (dejavnost 2)

Evalvacija dokumentacije zajema proučevanje predlogov za testiranje in preverjanje skladnosti. Namen pregleda skladnosti je preveriti, ali registracijska dokumentacija izpolnjuje zahteve po informacijah iz uredbe REACH, namen preučitve predlogov za testiranje pa je zagotoviti, da je priprava podatkov o zadevni snovi prilagojena dejanskim potrebam po informacijah in da ni nepotrebnega testiranja na živalih.

Cilj evalvacije snovi je preveriti, ali snov pomeni tveganje za zdravje ljudi ali okolje. Evalvacijo snovi izvedejo pristojni organi držav članic in vključuje oceno vseh razpoložljivih informacij. Vodi lahko tudi do tega, da se od registracijskih zavezancev zahtevajo dodatne informacije, če je to primerno. Izhodišče za evalvacijo snovi predstavlja tekoči akcijski načrt Skupnosti (CoRAP) za snovi, za katere je obvezna evalvacija snovi.

1. Poudarki v letu 2015

Evalvacija dokumentacije

Kot pomemben del dejavnosti iz strateškega cilja 1 agencija ECHA še naprej v celoti izvaja večletno strategijo preverjanja skladnosti, pripravljeno v konsolidirani obliki leta 2014¹. Po drugi strani pa je leto 2015 leto najhujših obremenitev, kar zadeva izdajanje osnutkov sklepov o predlogih za testiranje iz registracij v letu 2013 in njihovo obdelavo po postopku oblikovanja odločitev. Iz teh razlogov ostaja zmogljivost za odpiranje novih postopkov preverjanja skladnosti omejena. Postopek nadaljnje evalvacije se približuje točki največje delovne obremenitve, saj se pričakuje prispetje posodobljenih dokumentacij, povezanih s preteklimi predlogi za testiranje in preverjanji skladnosti. Zaradi obsežnosti in zapletenosti postopka evalvacije dokumentacije je bistvenega pomena, da se prizadevanja za uspešnost in učinkovitost postopka nadaljujejo tudi v letu 2015.

Agencija ECHA se bo na preverjanje skladnosti osredotočala pri vseh prejetih standardnih registracijah iz leta 2010 in 2013 v dveh najvišjih količinskih razponih. Za prejete registracijske dokumentacije se opravi preverjanje, ki je skupno vsem postopkom iz uredb REACH in CLP, hkrati pa se določijo prednostne naloge za preverjanje skladnosti. Cilj teh prednostnih nalog je zagotoviti učinkovit vmesnik za evalvacijo snovi, pri čemer se upoštevajo potrebe tega postopka, ter pripravo ukrepov za regulativno obvladovanje tveganja na splošno in zlasti izvajanje načrta za snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost. Poleg tega je preverjanje skladnosti tesneje vključeno v druge ukrepe izboljševanja kakovosti dokumentacije, in sicer se uporabi v primerih, kjer je najbolj učinkovit ukrep za zagotovitev skladnosti dokumentacije.

Snovi najvišje prednosti se obravnavajo v okviru preverjanja skladnosti glavnih in posameznih dokumentacij s poudarkom na končnih točkah višje ravni glede zdravja ljudi (tj. genotoksičnost, strupenost pri ponovljenih odmerkih, strupenost za razvoj zarodka, strupenost za razmnoževanje in rakotvornost) ter na končnih točkah višje ravni glede okolja (tj. dolgodobna strupenost za vodno okolje, biorazkroj in kopičenje v organizmih). Poleg tega se identiteta snovi v ustrezni meri vedno obravnava, ko je dokumentacija na vrsti za preverjanje skladnosti. Obseg preverjanja bo zajel vse dokumentacije, v katerih so bili s pomočjo orodij IT, ročnega preverjanja in strokovne presoje ugotovljeni zadržki. Majhen delež preverjanj skladnosti bo še naprej temeljil na naključni izbiri, tako da registracijski zavezanci ne morejo zagotovo vedeti, da njihova dokumentacija ne bo pregledana.

¹ Glejte dokument „Varne kemikalije – poudarek na najpomembnejših vidikih“ z dne 26. 9. 2014)

Poleg tega bo agencija ECHA še naprej preverjala skladnost dokumentacije, ki zajema drugačne oblike snovi, vključno z nanooblikami. Agencija bo uporabila pristop, razvit v letu 2014 za obravnavanje vprašanj v zvezi s poročili o kemijski varnosti, in združila pristope za obravnavanje dokumentacij, ki temeljijo na navzkrižnem branju ali upoštevanju kategorij, saj sta ta sama po sebi nezadostna.

Na področju preverjanja predlogov za testiranje bo agencija ECHA sistematizirano nadaljevala zaključevanje predlogov. Tako želi zaključiti (izdati osnutke sklepov) vsaj 75 % vseh veljavnih predlogov za testiranje, predloženih do roka za registracijo 1. junij 2013.

V letu 2015 bo velik del virov agencije še naprej dodeljen postopku sprejemanja odločitev v zvezi z osnutki sklepov, izdanimi v letih 2013 in 2014. Zaradi velikega števila primerov so pristojni organi držav članic in Odbor držav članic pod velikih pritiskom, če bo zaradi velikega deleža osnutkov sklepov potrebnih veliko predlogov za spremembe, ki jih morajo izvesti pristojni organi držav članic. Agencija ECHA si bo še naprej prizadevala izboljšati vključevanje pristojnih organov držav članic in Odbora držav članic ter bo v ta namen npr. organizirala spletne seminarje in druge informativne razgovore o tehničnih in znanstvenih vprašanjih, da bi olajšala posledično odločanje o posameznih primerih.

Agencija ECHA bo še naprej povečevala vire, namenjene nadaljnjim pregledom informacij, ki so bile zagotovljene kot odgovor na sklepe agencije ECHA o evalvaciji dokumentacije ter za navodbo primerov, v katerih je potrebno regulativno nadaljnje spremljanje, pa tudi za vzpostavitev stabilnih temeljev za nacionalne organe izvrševanja, na podlagi katerih bodo lahko ukrepali v primerih neskladne dokumentacije. Agencija ECHA bo pregledala in po potrebi revidirala svojo običajno delovno prakso, ki se nanaša na to, da od organov, pristojnih za spremljanje dobre laboratorijske prakse, zahteva pregled študij, da bi tako zagotovila skladnost z načeli dobre laboratorijske prakse.

Agencija ECHA bo še naprej prispevala k izboljšanju splošne kakovosti dokumentacije z zagotavljanjem učinkovitih povratnih informacij (kjer je to specifično ustrezno) različnim industrijskim panogam na podlagi izkušenj, pridobljenih pri pripravi sklepov o evalvaciji dokumentacije. Pri tem bo pripravila in posredovala izvlečke ključnih sporočil, ki so pomembni za registracijske razvezance, ki registrirajo snovi v majhnih količinah, in za MSP na splošno. Poleg tega si bo prizadevala za celostno poročanje o rezultatih postopka evalvacije dokumentacije z namenom zagotovitve več preglednosti in bolj obširne slike o skladnosti dokumentacije in razpoložljivosti zanesljivih informacij v povezavi s končnimi točkami višje ravni, pomembnimi za varno uporabo in predvsem identifikacijo snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost.

Evalvacija snovi

Glede na strateška cilja 1 in 2 bo agencija ECHA pregledala postopek evalvacije snovi v obdobju 2012–2014, zlasti komplementarno vlogo z evalvacijo dokumentacije in funkcionalno vlogo za regulativno obvladovanje tveganja. Ta pregled bo temelj za pripravo poročila agencije ECHA o izvajanju uredbe REACH, ki bo izdano leta 2016, in zahteva prispevek pristojnih organov držav članic (MSCA).

Agencija ECHA si bo še naprej prizadevala, da postopek v celoti omogoča izboljšavo kakovosti dokumentacije in učinkovito dopolnjuje postopke obvladovanja tveganj. Zato je poseben poudarek na izbiri nadaljnjih kandidatnih snovi za tekoči akcijski načrt Skupnosti (CoRAP), za katere je potrebno pojasniti zadevna tveganja za človeško zdravje ali za okolje, da je mogoče določiti regulativno nadaljnje spremljanje, kar lahko v večini primerov vodi do zahtevkov za dodatne informacije, ki jih ni mogoče zahtevati pri evalvaciji dokumentacije, saj je za ta vprašanja potrebna ocena na ravni EU in snovi. Pogoji za to so uspešno izvajanje osnovnega navzkrižnega preverjanja postopkov, ki je

namenjeno postopkom evalvacije snovi in regulativnega obvladovanja tveganja ter učinkovito povezovanje z evalvacijo dokumentacije s popolno vključenostjo pristojnih organov držav članic. V optimizaciji priprave posodobitev za tekoči akcijski načrt Skupnosti bodo upoštevate tudi podobnosti snovi, regulativna ustreznost in učinkovita uporaba zmogljivosti pristojnih organov držav članic za evalvacijo ob ohranjanju ciljne vrednosti za evalvacijo okoli 50 snovi na leto.

V letu 2015 se bo postopek evalvacije snovi nadaljeval z obdelavo niza osnutkov sklepov iz leta 2014 in upravljanjem naraščajočega števila poročil, osnutkov sklepov in končnih sklepov ter nadaljnjim spremljanjem, ki je posledica evalvacije snovi. Agencija ECHA bo prav tako še naprej objavljala različice sklepov evalvacij snovi, ki niso zaupne narave, in druge relevantne dokumente z rezultati.

Agencija ECHA bo še naprej podpirala pristojne organe držav članic in z njimi sodelovala na področju evalvacije snovi tako, da bo organizirala delavnice in tehnične sestanke, objavljala praktične smernice in izvajala preglede doslednosti osnutkov sklepov. Učinkoviti upravni postopki so osnovni pogoj za ohranjanje in podpiranje procesa evalvacije snovi.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Pripravljeni so znanstveno in pravno utemeljeni osnutki sklepov in končni sklepi o evalvaciji dokumentacije v skladu z zakonskimi zahtevami in večletnim načrtovanjem, ki ga usmerja strateški pristop agencije ECHA.
2. Uskladitev s sklepi o evalvaciji dokumentacije se spremlja takoj po izteku roka, navedenega v sklepu, zatem pa so organi držav članic obveščeni o rezultatih in primerih, ki zahtevajo njihovo ukrepanje.
3. V sodelovanju s državami članicami se pripravi posodobitev tekočega akcijskega načrta Skupnosti z učinkovitimi povezavami z drugimi postopki evalvacije in regulativnega obvladovanja tveganja v zakonskem roku.
4. Vse evalvacije snovi so pripravljene in obdelane na visoki ravni znanstvene, tehnične in pravne kakovosti v skladu z dogovorjenimi standardnimi pristopi in postopki ter v zakonskih rokih.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Delež evalvacij dokumentacije, obdelanih v zakonskem roku.	100 %	Mesečno notranje poročilo
Delež zaključenih pregledov predlogov za testiranje iz dokumentacije, predložene v roku leta 2013, z namenom izpolnjevanja pravne zahteve glede priprave osnutka sklepa do 1. junija 2016.	75 %	Mesečno notranje poročilo
Delež nadaljnjih evalvacij, ki morajo	75 %	Četrletno notranje

biti opravljene v danem letu, opravljen v šestih mesecih po izteku roka iz končnega sklepa o evalvaciji dokumentacije.		poročilo
Delež evalvacij snovi, obdelanih v zakonskem roku.	100 %	Mesečno notranje poročilo
Stopnja zadovoljstva pristojnih organov držav članic s podporo agencije ECHA pri evalvaciji snovi.	Visoka	Letna anketa

3. Glavni rezultati

Evalvacija dokumentacije

- Dokončanih 200 pregledov skladnosti (načrtovano je, da jih vsaj 50 % obravnava končne točke višje ravni glede zdravja ljudi in okolja), ki bodo podlaga za približno 150 osnutkov sklepov.
- Dokončanih 220 preučitev predlogov za testiranje z osnutkom sklepa.
- Več kot 300 zaključenih sklepov o evalvaciji dokumentacije, ki izhajajo iz osnutkov sklepov, pripravljenih v obdobju 2012–2015.
- 400 nadaljnjih pregledov evalvacije dokumentacij.
- Letno poročilo agencije ECHA o evalvaciji² in s tem povezano obveščanje. Ključna sporočila, pomembna za registracijske zavezance za snovi v majhnih količinah in MSP na splošno.
- Delavnica ali tehnični sestanek o evalvaciji dokumentacije.
- Letno poročilo o evalvaciji (člen 54)
- Objavljene različice sklepov o evalvaciji dokumentacije, ki niso zaupne narave.

Evalvacija snovi

- Tretja posodobitev tekočega akcijskega načrta Skupnosti sprejeta do konca marca 2015, v skladu s katerim je vsaj 50 snovi predvidenih za evalvacijo v letu 2015.
- Četrty osnutek posodobitve predložen Odboru držav članic za pridobitev mnenja do konca oktobra 2015
- Približno 40 osnutkov sklepov evalvacije snovi iz evalvacij v letu 2014 z zahtevami po dodatnih informacijah
- Sprejetih vsaj 40 končnih sklepov z zahtevami po dodatnih informacijah ali sklepov v okviru evalvacije snovi; objavljene različice vseh sklepov o evalvaciji

² Člen 54 uredbe REACH.

snovi, ki niso zaupne narave

- Objavljeni zaključni dokumenti za vse dokončane evalvacije snovi
- Znanstvena, upravna in pravna podpora pristojnim organom držav članic pri dejavnostih, povezanih z evalvacijo.
- Delavnica o evalvaciji snovi
- Poročilo o pregledu postopka evalvacije snovi za obdobje 2012–2014

1.3. Obvladovanje tveganja (dejavnost 3)

Naloge agencije ECHA, povezane z obvladovanjem tveganja, vključujejo posodabljanje seznama kandidatnih snovi, ki vzbujajo zelo veliko zaskrbljenost (SVHC), redno pripravljane priporočila za Komisijo v zvezi s snovmi s seznama kandidatnih snovi, ki jih je treba vključiti na seznam snovi za avtorizacijo, tj. seznama snovi, za katere je potrebna avtorizacija (Priloga XIV k uredbi REACH), in obravnavanje vlog za avtorizacijo. Snovi, ki predstavljajo nesprejemljivo tveganje na ravni EU, je mogoče popolnoma prepovedati ali omejiti samo za določene uporabe (naslov VIII uredbe REACH). Komisija lahko zahteva, da agencija ECHA pripravi predloge za omejitve ali ponovno pregleda obstoječe omejitve. Predloge za omejitve lahko predložijo tudi države članice, pri čemer se nato preveri njihova skladnost, zatem pa se predložijo Odboru za oceno tveganja (RAC) in Odboru za socialno-ekonomsko analizo (SEAC) za pripravo mnenja.

V strateškem cilju 2 agencije ECHA je predvidena pametna uporaba podatkov iz uredb REACH in CLP, s čimer se zagotovi, da lahko organi pravočasno in učinkovito obravnavajo vprašanja, ki vzbujajo največjo zaskrbljenost. Zato agencija ECHA izvaja osnovno preverjanje za vse postopke iz uredb REACH in CLP, da se prepoznajo najpomembnejše snovi in uporabe. Okvir analize možnosti za obvladovanje tveganj (RMOA) pomaga pri reševanju prepoznanih težav z izbiro najbolj ustreznih instrumentov regulativnega obvladovanja tveganj. Ta analiza možnosti za obvladovanje tveganj skupaj z osnovnim preverjanjem zagotavlja učinkovito in celovito uporabo postopkov iz uredb REACH in CLP za namene pojasnjevanj (po potrebi z zagotavljanjem dodatnih podatkov) in obravnavanja prepoznanih težav.

1. Poudarki v letu 2015

Prepoznavanje potreb po regulativnem obvladovanju tveganja

Izvajanje načrta SVHC v obdobju do leta 2020, ki je ključni element strateškega cilja 2 agencije ECHA, je v polnem teku. Kot označuje celotno ime tega načrta („Načrt za identifikacijo snovi SVHC in izvajanje ukrepov za obvladovanje tveganja iz uredbe REACH do leta 2020“), ta zajema mnogo širši razpon ukrepov, ki obravnavajo več kot zgolj identifikacijo snovi SVHC, saj se zavzema za celostno in integrirano izvajanje postopkov za obvladovanje tveganj iz uredb REACH in CLP, pri čemer se v celoti opira na podatkovne zbirke o registraciji in druge podatkovne zbirke v zvezi z uredbama REACH in CLP ter spodbuja evalvacijo dokumentacije in snovi, kadar so potrebne dodatne informacije.

Osnovno preverjanje za namene postopkov v zvezi z uredbama REACH in CLP

Osnovno preverjanje bo uporabljeno kot pomoč državam članicam in Komisiji/agenciji ECHA, da se najprej osredotočijo na snovi in uporabe, ki vzbujajo največjo zaskrbljenost in imajo največji vpliv. Zato je potrebno združevanje in boljše osnovno razumevanje prednostnih nalog, tj. vprašanj, katere snovi in uporabe so najpomembnejše ob upoštevanju prednostnih ciljev sedmega okoljskega akcijskega programa EU. Agencija ECHA bo nadaljevala razpravo o teh prednostnih nalogah in o njihovem vplivu na praktično izvajanje osnovnega preverjanja, in sicer s pomočjo delavnice, ki jo namerava organizirati. Na podlagi izkušenj, pridobljenih pri izvajanju osnovnega preverjanja v letu 2014, bo obseg tega postopka razširjen tako, da bo vključeval tudi načrtno izbiro tistih snovi za preverjanje skladnosti, pri katerih so bili ugotovljeni določeni zadržki. Vse izkušnje iz preverjanja skladnosti in evalvacije snovi bodo v pomoč pri neposredni uporabi teh instrumentov za izpolnjevanje regulativnega obvladovanja tveganja.

V okviru prizadevanj v okviru pretekle zakonodaje in v prvih letih izvajanja uredbe REACH so bile obravnavane številne znane snovi in snovi, ki jih je mogoče preprosto identificirati, ter uporabe, ki povzročajo tveganja. Nadaljnja prizadevanja v obliki

preverjanja se morajo osredotočiti na snovi in uporabe, ki doslej niso bile v središču pozornosti, na primer zaradi pomanjkanja informacij o njihovih lastnostnih, negotovosti glede meril, ki bodo uporabljena, (npr. povzročitelji endokrinih motenj) ali zaradi bolj zapletenih situacij izpostavljenosti (npr. snovi v izdelkih).

Ocena nevarnih lastnosti

Pri oceni lastnosti snovi, ki so obstojne, se kopičijo v organizmih in so strupene (PBT)/snovi, ki so zelo obstojne in se zelo lahko kopičijo v organizmih (vPvB), in povzročiteljev endokrinih motenj (ED) pomagajo ustrezne strokovne skupine. Strokovna skupina za PBT se bo čedalje bolj osredotočala na snovi, ki so identificirane na podlagi registracijskih podatkov po uredbi REACH, saj so bile snovi iz prejšnje zakonodaje že obdelane. Agencija ECHA se bo posvetila zlasti na zagotavljanju podpore za učinkovito uporabo vseh razpoložljivih informacij in na to, da se nadaljnje informacije zagotovijo (npr. z evalvacijo snovi) samo, kadar so potrebne za sprejemanje odločitev glede tega, ali snov izpolnjuje merila.

Strokovna skupina za povzročitelje endokrinih motenj, katere člani lahko izkoristijo izkušnje, pridobljene v strokovni skupini za PBT, bo v letu 2015 predvidoma aktivno podpirala posebne dejavnosti v zvezi s snovmi, kar zadeva povzročitelje endokrinih motenj.

Prepoznavanje najustrežnejših regulativnih ukrepov

Na podlagi osnovnega preverjanja in ocene PBT/ED bi morale biti identificiranih več kandidatnih snovi, za katere bi bilo treba zbrati dodatne informacije (npr. z evalvacijo snovi), ali neposredno ocenjene najustrežnejše možnosti obvladovanja tveganja (RMOA).

Predvideno je, da bo ocena najustrežnejših možnosti obvladovanja tveganja bolj poenostavljen in učinkovit pristop kot osnovno preverjanje ter da bo v načrtu SVHC določena boljša splošno sprejeta začetna točka za prepoznavanje snovi in oblikovanje ukrepov. Nadaljnja uskladitev dokumentacije in pristopov, uporabljenih pri evalvaciji snovi in oceni najustrežnejših možnosti obvladovanja tveganja, naj bi po pričakovanjih zagotovila večjo učinkovitost v smislu zmanjševanja obsega potrebnih virov in krajšega časa obdelave. Na podlagi rezultatov prvih evalvacij snovi in ocene najustrežnejših možnosti obvladovanja tveganja bi se lahko v letu 2015 že začeli izvajati prvi regulativni ukrepi.

Sodelovanje in komunikacija

Prizadevanja za sodelovanje in usklajevanje izvajanja načrta bodo še naprej zelo velika, saj je za doseganje ciljev načrta potrebna stalna vključenost vseh organov in interakcija z njimi. Agencija ECHA bo še dalje podpirala države članice, ki doslej niso aktivno prispevale k izvajanju načrta. Poleg strokovnih skupin za PBT in povzročitelje endokrinih motenj bosta svoje delo nadaljevali tudi usklajevalni skupini za CMR (rakovorne, mutagene in za razmnoževanje strupene snovi) in skupina za povzročitelje preobčutljivosti. Razvoj in izvajanje pristopa za obravnavanje problematike uporabe snovi iz naftnih derivatov in premoga, ki se ne uporabljajo kot goriva, bo podpirala priložnostna skupina. Sestanki strokovne skupine za obvladovanje tveganja bodo še naprej organizirani skupaj z državami članicami ter bodo zajemali vidike izvajanja načrta SVHC ter povezovanje preverjanja, ocenjevanja in analize možnosti za obvladovanje tveganj k izvajanju regulativnih postopkov.

Prvo poročilo o napredku dejavnosti za izvajanje načrta SVHC v letu 2014 bo objavljeno v prvem četrtletju. Obveščanje o dejavnostih, specifičnih za snovi, tj. o začetku ocenjevanja nevarnosti in analize možnosti za obvladovanje tveganj ter zaključkih te analize, bo v letu 2015 doseglo stabilno stopnjo poslovanja. To bo zainteresiranim stranem zagotovilo večjo preglednost in predvidljivost.

Avtorizacija

Identifikacija snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, in priporočila iz Priloge XIV

Delo pri preverjanju in ocenjevanju, vključno z usklajevanjem razvrščanja, ter pri analizi možnosti za obvladovanje tveganj bi moralo voditi do oblikovanja predlogov za identifikacijo snovi SVHC, glede katerega obstaja med pristojnimi organi splošno sprejeto stališče, da je vključitev na seznam kandidatnih snovi učinkovit in potreben regulativni ukrep. Z drugimi besedami, na seznam kandidatnih snovi se vključijo „prave“ snovi. Dejansko število snovi bo odvisno od tega, koliko držav članic bo sodelovalo pri preverjanju, ocenjevanju in analizi možnosti za obvladovanje tveganj ter koliko virov bodo v to vložili. Skupna delovna obremenitev, povezana s postopkom identifikacije snovi SVHC, se bo predvidoma povečala, saj se pričakuje večje število dokumentacij glede snovi PBT ali snovi, ki vzbujajo enakovredno zaskrbljenost, zaradi česar bodo med postopkom identifikacije zanje potrebni posebni ukrepi.

Pri pripravi sedmega priporočila v zvezi s Prilogo XIV bodo pomagale izkušnje iz leta 2014, pridobljene pri uporabi pristopa za določanje prednosti v zvezi z revidirano Prilogo XVI. V kolikšni meri bo lahko delo glede priporočil uporabljeno pri končnem odločanju o vključitvi snovi v Prilogo XVI, je odvisno od stopnje soglasja med Komisijo in državami članicami o tem, katera avtorizacija snovi je najboljša možnost za obvladovanje tveganj. Dolgoročno bi moralo sistematično izvajanje analize možnosti za obvladovanje tveganj pred vključitvijo snovi na seznam kandidatnih snovi povečati učinkovitost in predvidljivost faze oblikovanja priporočil.

Vloge za avtorizacijo

Po pričakovanjih naj bi bilo v letu 2015 predloženih približno 70 vlog, povezanih z uporabo kromovih spojin, ki jim bo sledilo približno 30 vlog v začetku leta 2016. Vendar ocena tega števila, ki je dejansko odvisno od tega, kako se vlagatelji v zvezi s pripravo prijave združujejo v skupine, ni povsem zanesljivo. V času priprave tega poročila (avgusta 2014) je agencija ECHA že prejela več kot 100 zahtevkov za informativne pogovore.

Lahko bi prejela celo večje število vlog (morda celo do 150). Vsekakor se bo agencija v letu 2015 morala s povečanjem števila vlog spopasti na učinkovit, odprt in zaupanja vreden način ter pripraviti načrt ukrepov ob nepredvidenem prejetju zelo velikega števila vlog. Poleg zgoraj opisanega se bo obdelava približno 15 vlog, pričakovanih v letu 2014, nadaljevala v letu 2015.

Sekretariat agencije ECHA bo še naprej zagotavljal podporo Odboru za oceno tveganja in Odboru za socialno-ekonomsko analizo ter zlasti njunim poročevalcem pri pripravi visokokakovostnih mnenj na pregleden in učinkovit način, s katerimi si lahko Komisija učinkovito pomaga pri sprejemanju odločitev glede odobritve ali zavrnitve avtorizacije. Agencija ECHA načrtuje nadaljnje dejavno spodbujanje sodelovanja tretjih strani v procesu posvetovanja pri vsaki vlogi, s čimer se bo zagotovilo, da so v proces priprave mnenj predložene primerne informacije o morebitnih nadomestnih snoveh ali tehnologijah.

Skrbno bo spremljala delovni čas svojega osebja in članov odbora pri upravljanju tega postopka ter nadaljevala z izboljševanjem in zagotavljanjem nadaljnjih pojasnil za boljšo usmerjenost postopka oblikovanja mnenja odborov. Tako bo lahko agencija ECHA še pred prejetjem večjega števila vlog v letu 2015 pravočasno prilagodila lastno poslovanje in poslovanje njenih odborov. Nova različica orodja REACH-IT, ki se je začela uporabljati v letu 2014, bo omogočila učinkovitejšo komunikacijo z vlagatelji v letu 2015. Novo

orodje za učinkovito komunikacijo z odboroma, tj. „Dinamični primer“, ki ga je začela agencija ECHA uporabljati v letu 2014, bo predvidoma zagotovilo večjo učinkovitost in natančnost postopka obravnave vlog.

Znanje, pridobljeno v postopku obravnave prvih vlog, bo analizirano skupaj s Komisijo, državami članicami in interesnimi skupinami v začetku leta 2015 na seminarju za analizo povratnih informacij ter bo uporabljeno za nadaljnjo krepitev učinkovitosti sistema za oblikovanje mnenj. Na podlagi tega seminarja za analizo povratnih informacij bo agencija ECHA ocenila, ali bo za prihodnje vlagatelje še naprej organizirala „informativne sestanke pred predložitvijo“ (PSIS). Ti pogovori so se izkazali za primeren način pojasnjevanja in odgovarjanja na preostala tehnična vprašanja v zvezi s pripravo in predložitvijo vlog. Kljub temu se pričakuje, da si bo še naprej treba prizadevati za jasno komunikacijo z vlagatelji in okrepiti sodelovanje z interesnimi skupinami agencije ECHA. Zato bo agencija za morebitne vlagatelje še naprej prirejala seminarje in informativne sestanke pred predložitvijo.

Cilj agencije ECHA je doseči, da bodo vloge prilagojene svojemu namenu ter da industriji ne bodo povzročale nepotrebnih stroškov ali upravnih bremen zaradi izpolnjevanja obveznosti, povezanih z vlogami. Agencija ECHA je zato leta 2014 pojasnila, da v vlogah ni treba navesti podatkov o nevarnostih, kadar vlagatelj uporabi referenčno izpeljano raven brez učinka (DNEL) ali razmerje med odmerkom in odzivom, ki ga je določil Odbor za oceno tveganja. Zaradi tega bodo vloge znatno poenostavljene, prav tako pa bodo nižji tudi z njimi povezani stroški. Poleg tega je agencija ECHA v letu 2014 vzpostavila partnersko storitev, s katero pomaga vsem morebitnim vlagateljem v isti dobavni verigi, da izvedo drug za drugega. Ti dve novosti in izkušnje, ki jih je agencija ECHA pridobila pri posebnih izzivih, povezanih z vlogami nadaljnjih uporabnikov, bodo podlaga za poenostavljen in bolj smiseln postopek obravnave vlog. Zato bo agencija tesno sodelovala s Komisijo in državami članicami pri izvajanju priporočil, ki jih pripravlja projektna skupina za izboljševanje izvedljivosti postopka avtorizacije.

Omejitve

Vsaka dokumentacija za omejevanje je edinstvena v smislu obsega ter znanstvenih in tehničnih vidikov, ki jih je treba oceniti. Zaradi te raznolikosti je za agencijo ECHA in zlasti njena odbora oblikovanje mnenj in zagotovitev njihove obdelave na visoki ravni znanstvene, tehnične in regulativne kakovosti še vedno velik izziv.

Sekretariat agencije ECHA pomaga odboroma in zlasti poročevalcem pri pripravi mnenj o dokumentacijah za omejitve. Število mnenj, ki jih bo obdeloval v letu 2015, bo odvisno od števila dokumentacij za omejitve v skladu s Prilogo XV, prejetih v letu 2014 in začetku leta 2015.

Agencija ECHA predvideva, da bo v letu 2015 zagotovila podporo poročevalcem Odbora za oceno tveganja in Odbora za socialno-ekonomsko analizo pri obravnavi približno 10 dokumentacij za omejitve, tj. za približno enako število vlog kot v letu 2014. Sekretariat agencije ECHA bo Odboru za oceno tveganja in Odboru za socialno-ekonomsko analizo še naprej zagotavljal kakovostno in pravočasno pomoč pri pripravi teh mnenj.

V letu 2014 so države članice, agencija ECHA in Komisija sestavili projektno skupino za sestavitev koherentnega niza priporočil za izboljšanje učinkovitosti postopkov priprave dokumentacije in oblikovanja mnenj. Ta priporočila, ki so pomembna za sekretariat, Odbor za oceno tveganj, Odbor za socialno-ekonomsko analizo ali Forum bo agencija ECHA začela izvajati v letu 2015. Hkrati s priporočilom projektne skupine bo agencija ECHA zagotovila tudi pomoč državam članicam pri pripravi dokumentacije za omejitve iz Priloge XV, in sicer z delavnicami, pripravljalnimi informativnimi sestanki (PRIM) in specifičnimi povratnimi informacijami, kot bo ustrezno.

Agencija ECHA bo še naprej podpirala izvršilne organe in službe za pomoč uporabnikom držav članic ter izboljševala dostopnost in berljivost Priloge XVII na svojem spletnem

mestu. Še naprej bo odgovarjala na vprašanja, povezana z razlago in izvajanjem omejitev.

Komisiji bo pomagala pri identifikaciji najustreznejših snovi, za katere bo treba pripraviti dokumentacijo za omejitve. Na zahtevo Komisije bo agencija ECHA pripravila največ tri dokumentacije za omejitve v skladu s Prilogo XV (ki se bo nanašala bodisi na nove predloge bodisi na pregled obstoječih omejitev).

Če bo le mogoče, bo še naprej zagotavljala strokovno svetovanje in storitve v skladu s posamičnimi zahtevami Komisije, na primer v okviru pregleda obstoječih omejitev iz Priloge XVII. Agencija ECHA bo na zahtevo Komisije zagotovila tehnično podporo pri sprejemanju uredb o dokumentacijah za omejitve, za katere so bila mnenja Odbora za oceno tveganja in Odbora za socialno-ekonomsko analizo Komisiji predložena v obdobju 2014–2015. Komisiji bo istočasno zagotovila podporo tudi pri pripravi predlogov za omejitve za snovi CMR v potrošniških izdelkih v skladu s členom 68(2).

Na podlagi člena 69(2) mora agencija ECHA pripraviti dokumentacije za omejitve za izdelke, ki vključujejo snovi na seznamu za avtorizacijo in predstavljajo tveganje, ki ni zadostno nadzorovano. Na podlagi pristopa, ki je bil vzpostavljen v 2014, in glede na rezultate analize bo agencija ECHA evidentirala rezultate ter po potrebi pripravila in predložila predloge za tovrstne omejitve v letu 2015. V letu 2015 bo prav tako ocenila, ali je omejitev na podlagi člena 69(2) potrebna za štiri ftalate z datumom poteka v februarju 2015, in po potrebi pripravila dokumentacijo za omejitve v skladu s Prilogo XV.

Druge dejavnosti, povezane z obvladovanjem tveganja

Socialno-ekonomska analiza

Agencija ECHA si bo še naprej prizadevala za izboljšanje znanja o praktični uporabi socialno-ekonomske analize (SEA). Rezultati študije ocenjevanja zdravja za preprečevanje negativnih učinkov na zdravje so postali v letu 2014 dostopni. Zato so referenčne vrednosti glede pripravljenosti plačevanja za prvi niz končnih točk v zvezi z zdravjem ljudi na voljo pristojnim organom držav članic (za omejitve) in podjetjem (za vloge za avtorizacijo). Agencija ECHA si bo še naprej prizadevala za razvoj metodologij za boljše količinsko opredelitev vplivov na človekovo zdravje s pomočjo pristopa „pripravljenosti plačevanja“ ali „kakovosti/invalidnosti prilagojenih let življenja“.

Na podlagi dela, objavljenega leta 2014 glede stroškov izvrševanja omejitev, bo agencija ECHA še naprej razvijala metodologije za ocenjevanje stroškov izvajanja regulativnega obvladovanja tveganja. Nadaljevala bo tudi s spodbujanjem delavnic, povezanih s socialno-ekonomsko analizo, prek „Omrežja strokovnih delavcev na področju socialno-ekonomske analize v skladu z uredbo REACH in analize alternativ“ (NeRSAP), in sicer za interesne skupine v zvezi z vlogami za avtorizacijo, za pristojne organe držav članic pa v zvezi z omejitvami.

Snovi v izdelkih

Nadaljevala se bodo prizadevanja za večjo ozaveščenost glede obveznosti, povezanih s uvrstitvijo snovi na seznam kandidatnih snovi v izdelkih. Agencija ECHA bo raziskala možnosti za sodelovanje s pristojnimi organi in organizacijami v industriji v tretjih državah, da se zagotovi večja ozaveščenost izdelovalcev izdelkov, ki so namenjeni za izvoz na trge EU. Namen tega je poiskati način zagotavljanja podpore uvoznikom izdelkov pri obveščanju navzgor po dobavni verigi. Prizadevanja za povečanje ozaveščenosti bodo zajemala tudi zahteve za tretirane izdelke, ki izhajajo iz uredbe o biocidnih proizvodih.

Agencija ECHA bo nadaljevala z delom, začetim v letu 2014, za prepoznavanje in

nadaljnjo pripravo ukrepov v podporo nosilcem obveznosti, zlasti uvoznikom izdelkov in potrošnikom, pri prepoznavanju, katere snovi s seznama kandidatnih snovi bi se lahko pojavile v izdelkih.

Povezanost z drugo zakonodajo EU

Za krepitev boljšega razumevanja načina regulacije kemikalij in načina, kako se različne uredbe medsebojno dopolnjujejo, bodo v letu 2015 temeljiteje raziskane možnosti za zbiranje in razširjanje informacij o tem, kateri zakonodajni akti EU urejajo posamične snovi. Poleg tega bo agencija ECHA še naprej raziskovala možnosti za spodbujanje učinkovite uporabe podatkov iz uredbe REACH med končnimi uporabniki v industriji, da bi tako pripomogla k večji skladnosti z zahtevami iz drugih zakonodajnih aktov, kot so na primer direktiva o industrijskih izpustih, delavska in okoljska zakonodaja ter zakonodaja, povezana z izdelki.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Vse dokumentacije v zvezi s postopkoma avtorizacije in omejitve se pripravijo in obravnavajo na visoki znanstveno-tehnični in regulativni kakovostni ravni v skladu s standardnimi pristopi in postopki, ki jih je sprejela agencija ECHA, ter v skladu z določenimi zakonskimi roki oziroma cilji.
2. Industrijskim panogam, državam članicam in Komisiji se zagotavljata najboljša znanstvena in tehnična podpora ter svetovanje pri identifikaciji snovi, ki zahtevajo nadaljnje obvladovanje tveganja ter opredelitev najboljšega pristopa k obvladovanju tveganja.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Delež snovi, ki vzbuja veliko zaskrbljenost, dokumentacij za omejitve in vlog za avtorizacijo, obdelanih v zakonskem roku.	100 %	Mesečno notranje poročilo
Stopnja zadovoljstva Komisije, pristojnih organov držav članic, odborov agencije ECHA, industrije, nevladnih organizacij in drugih interesnih skupin s kakovostjo zagotovljene znanstvene, tehnične in upravne podpore.	Visoka	Letna anketa

3. Glavni rezultati

- Objavljeno poročilo o napredku pri načrtu za SVHC.

- Prirejena delavnica za spodbujanje skladnega in učinkovitega izvajanja postopkov iz uredb REACH in CLP ter za skupne prednostne naloge.
- Sezname možnih snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, na podlagi pristopa osnovnega preverjanja podatkovne zbirke posredovani državam članicam za nadaljnji nadzor.
- Na zahtevo Komisije zagotovljena podpora za razvoj do petih analiz v zvezi z možnostmi obvladovanja tveganja.
- Na zahtevo Komisije predlaganih do pet snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, za seznam kandidatnih snovi.
- Objavljena ena do dve posodobitvi seznama kandidatnih snovi.
- Šesto priporočilo iz Priloge XIV predloženo Komisiji. Pripravljen nov osnutek priporočila za vključitev snovi s seznama kandidatnih snovi na seznam snovi za avtorizacijo (Priloga XIV).
- Zagotovljena znanstvena, upravna in pravna podpora predlagateljem predlogov za omejitve ter Odboru za oceno tveganja, Odboru za socialno-ekonomsko analizo in njunim poročevalcem pri pripravljanju mnenj o omejitvah in vlogah za avtorizacijo.
- Prirejen seminar s povratnimi informacijami o znanju, pridobljenem pri prvih vlogah za avtorizacijo, skupaj s Komisijo in interesnimi skupinami.
- Pripravljene do tri dokumentacije za omejitve v skladu s Prilogo XV (vključno z dokumentacijami ali poročili, povezanimi z obstoječimi omejitvami, kadar je to ustrezno).
- Dodatno izboljšana in prilagojena komunikacija prek spleta in drugje za morebitne vlagatelje, vključno z MSP, za lažjo pripravo vloga za avtorizacijo, ki so primerne za svoj namen.
- Pripravljena navodila, smernice in pojasnila za dodatno izboljšanje učinkovitosti znanstvenih odborov agencije ECHA za upravljanje mnenj o vlogah za avtorizacijo in o omejitvah.
- Pripravljene monetarne referenčne vrednosti o drugem nizu končnih točk v zvezi z zdravjem.
- Izvedeni do dve usposabljanji, delavnici in svetovanja za države članice za pomoč pri izpolnjevanju nalog, povezanih s pripravo dokumentacije za omejitve v skladu s Prilogo XV, vključno s socialno-ekonomsko analizo.
- Organiziran vsaj en seminar ali delavnica o vlogah za avtorizacijo, vključno s socialno-ekonomsko analizo, za industrijo in druge interesne skupine.
- Raziskane možnosti za izboljšanje pretoka in uporabe informacij med uredbo REACH in drugimi zakonodajami, povezanimi s kemikalijami.

1.4. Razvrščanje in označevanje (R in O) (dejavnost 4)

Razvrščanje in označevanje snovi in zmesi omogoča varno proizvodnjo in uporabo kemikalij. Za razvrščanje in označevanje snovi ter zmesi v skladu z zakonskimi zahtevami ter za prijavo razvrstitve nevarne snovi so odgovorni proizvajalci, uvozniki in nadaljnji uporabniki.

Agencija ECHA vzdržuje zbirko podatkov vseh prijav snovi v popisu razvrščanja in označevanja. V nekaterih primerih lahko države članice ali industrija predlagajo uskladitev razvrstitve snovi v EU. Ko je usklajeno pravilo o razvrščanju in usklajevanju snovi prevzeto v uredbo CLP, morajo vsi proizvajalci, uvozniki in nadaljnji uporabniki ustrezno razvrstiti in označiti snov. To se običajno stori za aktivne snovi v fitofarmaceutskih sredstvih (PPP) in biocidnih izdelkih (BP). Razvrščanje rakotvornih, mutagenih in za razmnoževanje strupenih snovi (CMR) ter povzročiteljev preobčutljivosti dihal je ponavadi tudi usklajeno. Druge razrede nevarnosti je mogoče uskladiti po potrebi.

1. Poudarki v letu 2015

Obravnavanje predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje (CLH)

Agencija ECHA bo še naprej zagotavljala in po potrebi okrepila podporo državam članicam in poročevalcem Odbora za oceno tveganja med pripravo predlogov za usklajevanje razvrščanja in označevanja ter razvoja mnenj Odbora za oceno tveganja.

Za aktivne snovi v fitofarmaceutskih sredstvih (PPP) in biocidnih izdelkih (BP) je posledica razvrstitve v kategorijo 1A ali 1B za rakotvorne, mutagene in za razmnoževanje strupene snovi (CMR) ta, da uporaba te snovi na splošno ne bo odobrena. Za poenostavitev regulativnega odločanja z vidika zagotavljanja jasnosti zainteresiranim stranem v industriji in učinkovitosti vsem vpletenim stranem si agencija ECHA občutno prizadeva k poravnavi postopka CLH in postopkov odobritve v kontekstu uredb glede PPP in BP. Vzporedna obdelava aktivnih snovi v fitofarmaceutskih sredstvih predstavlja posebne izzive, saj je treba preprečiti tveganje glede razhajanja mnenj in prilagoditi procese ustreznim zakonsko določenim časovnim okvirjem za sprejemanje odločitev, med tem pa še dodatno izboljševati učinkovitost in predvidljivost postopka.

Med tem ko je pričakovano, da bo celotno število predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje na enaki ravni kot v preteklih letih, se bo verjetno povečala količina aktivnih snovi za pesticide in biocide, deloma zaradi programa pregleda biocidov. Časovni raspored postopka CLH, potrebe po virih, izmenjava relevantnih informacij ter proaktivne rešitve za sporna vprašanja se skrbno in aktivno usklajujejo med državami članicami, agencijo EFSA in Evropsko komisijo.

Da bi izpolnil obsežno povpraševanje, si bo sekretariat neprestano prizadeval okrepiti predvidljivost časovnih rokov in nadalje poenostaviti delovne prakse in postopke (na primer s sestanki strokovnjakov, dejavnostmi obveščanja, merili za obravnavanje novih informacij, prejetih v celotnem postopku) za zmanjšanje upravnega bremena. Sekretariat agencije ECHA si prizadeva še naprej zagotavljati podporo za države članice, ki pripravljajo predloge, in poročevalce Odbora za oceno tveganja, ter tako zagotoviti, da bo oblikovanje mnenja Odbora za oceno tveganja imelo zadostno podlago in da končna mnenja podpirajo končno odločbo Komisije.

Usklajeno razvrščanje in označevanje (CLH) je močno kot ukrep regulativnega obvladovanja tveganja (RRMM) in tudi podpira druge takšne ukrepe. Zaradi omejitve sredstev, ki so na voljo državam članicam za pripravo predlogov za CLH, je pomembna podpora pri izbiri snovi, za katere je usklajevanje prednostna naloga. Agencija ECHA bo še naprej s pregledovanjem dokumentacije prepoznavala, katere snovi potrebujejo

prednostno obravnavno. Preverjanje snovi je združeno s prepoznavanjem prednostnih nalog za druge postopke, kot so snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, in evalvacija snovi (glejte dejavnost 3).

Popis razvrstitev in označitev

Popis razvrstitev in označitev je edinstvena zbirka podatkov o razvrstitvah in označitvah skoraj vseh snovi, ki so na trgu EU. V letu 2014 je podatkovna zbirka vsebovala 6,1 milijona prijav, ki so zajemale razvrstitev 125 000 snovi, od katerih je bilo 115 000 na voljo v javnem popisu razvrstitev in označitev. V povprečju je bilo mesečno posodobljenih 10 000 prijav. Takšno znanje ni na voljo nikjer drugje na svetu. Čeprav je popis na voljo od leta 2012, se bo njegovo vzdrževanje in posodabljanje nadaljevalo v letu 2015 z vključitvijo podatkov iz SEVESO III³, kar je glavna nova funkcija.

Za približno 25 % snovi v popisu razvrstitev in označitev se predložene prijave razvrstitve razlikujejo. Večje zблиževanje pri samorazvrstitvi in jasnost pri razlogih za razhajajoče se razvrstitve poveča uporabnost popisa, zlasti za MSP. Za primerno samorazvrstitev je odgovorna industrija in da bi lahko industrija izpolnila svojo obveznost doseganja soglasja glede vnosov, je agencija ECHA vzpostavila informacijsko platformo, ki prijaviteljem iste snovi omogoča razprave o svojih vpisih v popis brez razkritja njihove identitete. Ker uporaba platforme razvrščanja in označevanja ni dosegla pričakovanj, bo agencija ECHA nadaljevala razprave z organizacijami v industriji in spodbujala industrijo, naj prevzame odgovornost in čim bolj izkoristi orodja, ki so na voljo. ECHA bo redno spremljala raven zблиževanja.

Podatki o prijavah v popisu skupaj z drugimi zbirkami podatkov, ki so na voljo, bodo čedalje pogosteje uporabljeni pri podpori državam članicam v zvezi s snovmi, ki bi pri nadaljnjem obvladovanju tveganja morale imeti prednost.

Alternativna imena kemikalij

V nekaterih primerih lahko proizvajalci, uvozniki in nadaljnji uporabniki zaprosijo za uporabo alternativnega kemijskega imena, da bi tako ohranili zaupnost dejanskega imena nekaterih sestavin v svojih zmesih. Do junija 2015 lahko industrija zaprosi za alternativno kemijsko ime v državi članici ali pri agenciji ECHA. Po tem datumu bo te vloge obravnavala le še agencija ECHA. Agencija ECHA pričakuje, da bo število zahtev naraslo na približno 150 letno.

Postopek za predložitev zahtevka za alternativno kemijsko ime je bil objavljen leta 2011. Zasnovan je bil tako, da je učinkovit in prilagodljiv ter lahko obravnava veliko število zahtev v kratkem zakonskem roku in omogoča obdelavo zelo velikega števila predloženih prošenj.

Razvrstitev zmesi

Zaradi obveznosti uporabe uredbe CLP za zmesi po 1. juniju 2015 se mora ozaveščanje v industriji za uporabo uredbe CLP za zmesi nadaljevati. Ključni element strategije za povečanje ozaveščenosti je podpora organizacijam, ki so v tesnem stiku z MSP. Posebna pozornost bo namenjena novim elementom v razvrstitvi zmesi po uredbi CLP. Poleg tega bo treba začeti načrtovati dejavnosti, ki bodo splošni javnosti pomagale pri seznanjanju z novimi piktogrami.

³ Direktiva 2012/18/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 4. julija 2012 o obvladovanju nevarnosti večjih nesreč, ki spreminja in nato razveljavlja Direktivo Sveta 96/82/ES.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Vse dokumentacije v zvezi z usklajenim razvrščanjem in označevanjem se obravnavajo na visoki znanstveno-tehnični in regulativni kakovostni ravni v skladu s standardnimi pristopi in postopki, ki jih je sprejela agencija ECHA, ter v skladu z določenimi zakonskimi roki oziroma cilji.
2. Vse prošnje za uporabo alternativnih kemijskih imen so dokončno obdelane v zakonskem roku.
3. Popis razvrščanja in označevanja ter komunikacijska platforma za razvrščanje in označevanje sta posodobljena, njune funkcije in prijaznost za uporabnika so dodatno izboljšane.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Delež predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje ter prošenj za uporabo alternativnih kemijskih imen, obdelanih v zakonskem roku.	100 %	Četrtletno notranje poročilo
Stopnja zadovoljstva Komisije, pristojnih organov držav članic, Odbora za oceno tveganja in industrije s kakovostjo zagotovljene znanstvene, tehnične in upravne podpore.	Visoka	Letna anketa

3. Glavni rezultati

- Zagotovljena znanstvena, upravna in pravna podpora predlagateljem predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje ter Odboru za oceno tveganja in njegovim poročevalcem za pripravljanje mnenj in referenčnih dokumentov ter Komisiji za podporo nadaljnje obdelave na zahtevo.
- Usklajevanje priprave mnenj o razvrščanju in označevanju aktivnih snovi v pesticidih in biocidih z ustreznimi regulativnimi postopki in časovnimi okvirji.
- Nadaljnja analiza zbirk podatkov s ciljem zagotavljanja informacij državam članicam in industriji za identifikacijo prednostnih snovi za usklajeno razvrščanje.
- Posodobljen in dobro vzdrževan popis razvrščanja in označevanja; posodobljena in izboljšana komunikacijska platforma za prijavitelje in registracijske zavezance za isto snov.
- Dejavnosti za večjo ozaveščenost skupaj z industrijo in Komisijo za doseganje večjega zblíževanja pri samorazvrstitvi in povečani uporabi platforme za razvrščanje in označevanje.
- Spremljanje podatkov, ki odražajo stopnjo zblíževanja pri samorazvrstitvi.

- Nadaljevanje dejavnosti za večjo ozaveščenost pri obveznosti uporabe uredbe CLP za zmesi po 1. juniju 2015.
- Do 150 pravno utemeljenih sklepov o uporabi alternativnih kemijskih imen.

1.5. Biocidi (dejavnost 16)

Nova uredba o biocidnih proizvodih (uredba BPR) se je začela uporabljati

1. septembra 2013. Ta uredba razširja regulativno področje delovanja agencije ECHA glede upravnih, tehničnih in znanstvenih nalog, povezanih z izvajanjem direktive o biocidnih proizvodih, zlasti z odobritvami aktivnih snovi in dovoljenji Unije za biocidne proizvode. Nova uredba uvaja veliko izboljšav in novih elementov v primerjavi s prejšnjo direktivo o biocidnih proizvodih. Te vključujejo na primer poenostavljene postopke za odobritve in postopke avtorizacije, posebno pozornost, namenjeno izogibanju najbolj nevarnih aktivnih snovi, določbe za zmanjšanje obsega testiranja na živalih in obvezno deljenje podatkov ter v zvezi z izdelki, obdelanimi z biocidnimi proizvodi.

1. Poudarki v letu 2015

Leto 2015 bo drugo polno leto izvajanja uredbe BPR ter bo kot tako dober čas za izboljšanje postopkov glede na pridobljene izkušnje, da se v največji meri poveča njihova uspešnost in učinkovitost. Agencija ECHA bo še naprej tesno sodelovala s pristojnimi organi držav članic z namenom zagotavljanja spoštovanja rokov in ustreznega napredka programa preverjanja aktivnih snovi. To vključuje najboljšo možno uporabo informacijskih orodij (R4BP 3, urejevalnik povzetkov glavnih značilnosti proizvoda (SPC) in IUCLID), ki jih zagotavlja agencija. To bo omogočilo zagotavljanje učinkovitega usklajevanja za program preverjanja in ustrezno podporo za države članice, oblikovanje mnenja Odbora za biocidne proizvode (BPC) ter odločanje Komisije.

Pomemben dogodek je rok 1. septembra 2015, natanko dve leti po začetku uporabe uredbe. Na trgu bodo lahko ostali samo biocidni proizvodi, ki vsebujejo aktivne snovi, za katere sta dobavitelj snovi ali dobavitelj proizvoda vključena na seznam, opisan v členu 95. V skladu s tem agencija ECHA v prvem semestru pričakuje večjo delovno obremenitev zaradi vlog za vključitev na ta seznam, ki jih bo nato treba oceniti, kar je razlog za povečanje delovne obremenitve.

Hkrati pa se bo agencija ECHA soočala s specifičnim in izjemno pomembnim izzivom, kako izpolniti visoko zastavljen letni cilj za leto 2015, tj. zagotoviti mnenje o ocenjevanju 50 kombinacij aktivnih snovi in vrst proizvodov, ki ga država članica, ki izvaja evalvacijo, izvede po programu pregleda. Da bi dosegli ta cilj, bo treba izpolniti dva pogoja: pristojni organi držav članic morajo biti sposobni pravočasno zagotoviti pričakovano količino kakovostnih poročil o oceni in proces strokovnega pregleda mora biti učinkovit. Agencija ECHA bo prispevala s strogim upravljanjem procesa in učinkovitim vodenjem sestankov, njen znanstveni prispevek bo reševanje vprašanj in sodelovanje s pristojnimi organi za evalvacijo na višjih stopnjah dobavne verige, da se zagotovi kakovost in skladnost evalvacij. Vendar pa zaradi omejenih virov agencija ECHA ne bo mogla zagotoviti načrtovane ravni podpore pri tem postopku, zlasti če bo količina vlog iz prejšnjega odstavka višja od pričakovane.

Pričakovano je, da se bo število vlog za avtorizacijo Unije za biocidne proizvode začelo povečevati. Zaradi tega bo potrebna dobro usklajena in učinkovita podpora pri postopku, vključno s podporo in svetovanjem vlagateljem ter podobno usklajevanje postopka kot za aktivne snovi.

Občutno število različnih vrst vlog bo v sistemih IT na voljo šele konec leta 2014 z večjo izdajo orodja R4BP 3, zato bo treba revidirane postopke izboljšati glede na pridobljene izkušnje, da se v največji meri izboljša njihova uspešnost in učinkovitost, kot je predvideno v Večletnem delovnem programu za obdobje 2014–2018.

Agencija ECHA bo morala biti udeležena in prispevati tudi pri evropskem sodelovanju med organi za ocenjevanje, ki že poteka, ter zagotoviti skladnost in usklajenost ocen iste

kemikalije v skladu z različnimi zakonskimi obsegi (tj. fitofarmacevtska sredstva, krmni dodatki, kozmetična sredstva).

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Vso dokumentacijo je treba obdelati v skladu s standardnimi postopki, ki jih je sprejela agencija ECHA, in v zakonskih rokih ali v okviru zastavljenih ciljev.
2. Agencija ECHA ima dobre zmožnosti glede znanstvene in tehnične podpore za delo v zvezi z evalvacijami, ki ga izvajajo pristojni organi držav članic.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalniki	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Delež dokumentacij, obdelanih v zakonskem roku.	100 %	Četrtletno spremljanje
Stopnja zadovoljstva s kakovostjo znanstvene, tehnične in upravne podpore, ki se zagotavlja članom Odbora za biocidne proizvode, skupini za usklajevanje, Komisiji, pristojnim organom držav članic in industriji.	Visoka	Letna anketa

3. Glavni rezultati

- Zagotovljena znanstvena, tehnična, pravna in upravna podpora za evalvacijo vlog za dovoljenje Unije in evalvacijo aktivnih snovi, ki jo izvajajo pristojni organi držav članic.
- Ocena prijav, ki bodo vključene na seznam v skladu s členom 95 ter vzdrževanje tega seznama: do 200 sklepov.
- Sklepi glede tehnične enakovrednosti vlog: do 20 sklepov.
- Sklepi glede podobnosti kemikalij aktivnih snovi: do 10 primerov.
- Izpopolnjeni poteki dela in postopki za obravnavanje prihajajoče dokumentacije, kjer je potrebno.
- Sodelovanje in prispevanje pri znanstvenih dogodkih in delavnicah za dodatno izboljšanje razumevanja ocen biocidov (aktivne snovi in biocidni proizvodi).

1.6. **Soglasje po predhodnem obveščanju (PIC) (dejavnost 17)**

Uredba o soglasju po predhodnem obveščanju (uredba PIC, Uredba (EU) št. 649/2012) določa pravila za izvoz in uvoz nekaterih nevarnih kemikalij ter obveznosti za podjetja, ki želijo te kemikalije izvažati v države, ki niso članice EU. Njen cilj je okrepiti deljeno odgovornost in sodelovanje v mednarodni trgovini z nevarnimi kemikalijami ter zagotoviti varovanje zdravja ljudi in okolja tako, da se državam v razvoju zagotovijo informacije v zvezi z načini za varno skladiščenje, prevoz, uporabo in odstranjevanje nevarnih kemikalij. S to uredbo se v Evropski uniji izvaja Rotterdamska konvencija o postopku soglasja po predhodnem obveščanju za določene nevarne kemikalije in pesticide v mednarodni trgovini.

Agencija ECHA je odgovorna za določena upravna in tehnična opravila. Agencija ECHA zagotavlja tudi pomoč ter tehnične in znanstvene smernice za industrijo, imenovane nacionalne organe iz držav članic EU in tretjih držav ter Evropsko komisijo.

1. Poudarki v letu 2015

V letu 2015 bo agencija ECHA dosegla najprimernejšo hitrost pri obdelovanju in pošiljanju obvestil o izvozu državam uvoznicam s sedežem zunaj EU ter hrambi zbirke podatkov o prijavih in izrecnih soglasjih, ki jih predložijo države uvoznice z uporabo novega sistema IT (ePIC).

Glavni izziv se bo zgodil na začetku leta, tj. dokončanje obdelave pričakovane večje obremenitve zaradi prejetih obvestil proti koncu leta 2014, ki jih bo prvič v celoti obravnavala ECHA in to v sistemu ePIC. Za postopek bo lahko potrebnih več korakov, preden bo prejeta uradna potrditev prejema iz države uvoza, zato bo to imelo posledice za delovno obremenitev v prvem četrtletju. ECHA je zavezana k spoštovanju pravnih rokov z zagotovitvijo, da se vse prijave obdelajo v Q1/2015. 2015 bo tudi prvo leto, ko bo ECHA odgovorna za zbiranje informacij in objavo poročila s povzetkom uresničenih izvozov in uvozov na ravni Unije v letu 2014 za snovi, navedene v Prilogi I uredbe PIC. To bo narejeno pravočasno.

ECHA bo še naprej zagotavljala znanstveno in tehnično podporo Komisiji pri njenih odgovornostih v skladu z uredbo PIC, na primer pri sestavljanju osnutkov za prijave v skladu z uredbo PIC in povezanih opravilih. Poleg tega bo agencija ECHA nadaljevala z zagotavljanjem podpore vsem ustreznim interesnim skupinam ter omogočanjem dobrega sodelovanja z imenovanimi nacionalnimi organi (DNA) znotraj in zunaj EU.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Zagotavljanje uspešnega izvajanja dejavnosti iz uredbe PIC in učinkovito upravljanje obvestil.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalniki	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Delež prijav v skladu z uredbo PIC, obdelanih v zakonskem roku.	100 %	Evidentiran čas v sistemu ePIC. Mesečno poročanje.

Stopnja zadovoljstva s kakovostjo znanstvene, tehnične in upravne podpore, zagotovljene Komisiji, pristojnim organom držav članic in industriji.	Visoka	Letna anketa
--	--------	--------------

3. Glavni rezultati

- Obdelanih je približno 4 000 prijav v skladu z uredbo PIC.
- Zagotovljena znanstvena in tehnična podpora Komisiji in po dogovoru s Komisijo tudi imenovanim nacionalnim organom (DNA).

1.7. Svetovanje in pomoč v obliki smernic in prek službe za pomoč uporabnikom (dejavnost 5)

V skladu z uredbami REACH, CLP, BRP in PIC mora agencija ECHA industriji, pristojnim organom in drugim interesnim skupinam zagotavljati tehnične in znanstvene smernice in orodja za izvajanje teh uredb.

V podobnem smislu uredba, na podlagi katere je agencija ECHA nastala, določa, da mora ta zagotavljati nasvete in pomoč proizvajalcem in uvoznikom ter podporo pristojnim organom in službam za pomoč uporabnikom, ki so jih ustanovile države članice.

1. Poudarki v letu 2015

Smernice

Tako kot v letu 2014 bo tudi sedaj največ pozornosti dejavnosti v zvezi s pripravo smernic za uredbi REACH namenjene potrebam morebitnih registracijskih zavezancev za rok v letu 2018, z upoštevanjem povečanega deleža malih in srednje velikih podjetij kot morebitnih registracijskih zavezancev. Ker morajo biti stabilne smernice glede kritičnih vprašanj na voljo pred tem rokom, v idealnem primeru do 1. junija 2016, bo poudarek na zadevnih dokumentih. V ta namen bo agencija ECHA na primer z upoštevanjem rezultatov delavnice o identičnosti snovi, ki jo je ECHA priredila jeseni 2014, obravnavala, ali je potrebna posodobitev njenih *Smernic za identifikacijo in poimenovanje snovi v skladu z uredbama REACH in CLP*. To bo potekalo v letu 2015 v okviru mejnika območja strateškega ukrepanja za leto 2015, 1.1. „Izboljševanje kakovosti informacij v dokumentaciji“, da se omogoči pravočasno doseganje mejnika za leto 2016, tj. „pregled smernic za identifikacijo in poimenovanje snovi“.

Z upoštevanjem MSP in manj izkušenih podjetij se bo agencija ECHA osredotočila na to, da bo večrazsežnostna pomoč (ki poteka v več oblikah, od dokumentov s smernicami do spletnih seminarjev, od informativnih listov do priročnikov za uporabnike in praktičnih vodnikov ali pojasnjevalnih spletnih strani) preprosteje dostopna. Dosežena mora biti „poenostavitev“ smernic z zagotovitvijo preprostejšega in lažje razumljivega dostopa do informacij, ki so lahko v pomoč nosilcem obveznosti. To delo na vsebini ter „dostopnost“ dokumentacije in njena povezanost z drugimi viri informacij bodo temeljili na oceni, ki je del načrta za registracijo do roka v letu 2018 s ciljem, da se zagotovi, da lahko uporabniki najdejo ustrezno stopnjo zapletenosti dokumenta, primerno za njihove potrebe in pristojnosti. Agencija ECHA bo nadaljevala z zagotavljanjem poenostavljenih smernic v dokumentih „Strnjene smernice“ (vedno zagotovljeni v 23 uradnih jezikih EU) in prevodov drugih dokumentov s smernicami, ki zadevajo MSP.

Če bo pravočasno na voljo ustrezen prispevek iz dejavnosti na ravni Organizacije za gospodarsko sodelovanje in razvoj (OECD), bo morda mogoče začeti posodabljanje poglavja R.6 Smernic za zahteve po informacijah in oceno kemijske varnosti: Kvantitativno razmerje med strukturo in aktivnostjo (QSARs) in razvrščanje kemikalij v skupine. V podobnem smislu je mogoče v letu 2015 začeti ustrezno posodobitev smernic, kjer je bila dosežena zadostna stopnja soglasja glede revizije zahtev po informacijah o nanomaterialih.

Agencija ECHA se bo še naprej osredotočala na izvajanje posodobitev prednostnih delov Smernic za zahteve po informacijah in oceno kemijske varnosti, kot so opredeljene v trenutnem načrtu za oceno kemijske varnosti, ki je bil narejen v letu 2013, zlasti na dokumente, ki bodo predvideno na voljo dve leti pred rokom za registracijo v letu 2018, tj. do 1. junija 2016.

V letu 2015 bo izvedena popolna vključitev novih smernic in novih posodobitev smernic

glede uredbe BPR v „običajne“ postopke agencije ECHA, kot je opredeljeno v posodobljenem postopku posvetovanja o smernicah MB/63/2013 (konč.). To bo dopolnilo k že uvedenemu posvetovanju Odbora za biocidne proizvode (BPC), kjer je primerno za smernice k uredbi REACH ali CLP (npr. kot je bilo narejeno leta 2014 pri posodobitvi *Smernic o pripravi dokumentacije za usklajeno razvrščanje in označevanje* („smernice CLH“). Ta celovitejša posvetovanja in navzkrižna posvetovanja bodo prispevala k mejniku iz Večletnega delovnega programa za leto 2015 „izboljšani mehanizem usklajevanja za izvajanje zakonodaje v povezavi s kemikalijami“.

Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom ter Mreža služb za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbami BPR, CLP in REACH (HelpNet)

V letu 2015 bo Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom še naprej zagotavljala nasvete in pomoč nosilcem obveznosti v industriji, ki bodo imeli poizvedbe. V zvezi s tem Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom za upravne zadeve deluje kot prvi naslovnik samo za poizvedovalce iz držav, ki niso v EU/EGS, saj naj bi podjetja predvidoma najprej poizvedbe naslovila na zadevne nacionalne službe za pomoč uporabnikom, ki lahko odgovorijo na večino vprašanj in to v ustreznem nacionalnem jeziku. Kar zadeva zagotavljanje podpore pri uporabi strokovnih orodij IT agencije ECHA, je prvi naslovnik Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom.

ECHA se bo osredotočala na dejavnosti s katerimi želi doseči zlasti, da bi se mala in srednje velika podjetja ter „novinci“ med nosilci obveznosti zavedali svojih obveznosti v zvezi z uredbami BPR, CLP, PIC in REACH ter da bi imeli podporo nacionalnih služb za pomoč uporabnikom in razumevanje agencije ECHA. V okviru tega prizadevanja bo Sekretariat Mreže služb za pomoč uporabnikom še naprej promoviral sodelovanje med nacionalnimi službami za pomoč uporabnikom in njihovimi nacionalnimi partnerji v Evropski podjetniški mreži (EEN).

Poleg tega bodo priprave industrije na leto 2018, ki je v skladu z uredbo REACH določeno kot rok za registracijo, leta 2015 glavno gibalno dejavnosti za podporo agencije ECHA s posebnim poudarkom na prilagajanju storitev in orodij za podporo potrebam manj izkušenih podjetij. Razvoj in zagotovitev podpornih dejavnosti Službe za pomoč uporabnikom agencije ECHA in mreže HelpNet sta vključena v načrt za registracijo do roka v letu 2018 ter bosta tudi izrecno vključevala nacionalne službe za pomoč uporabnikom pri podpornih in komunikacijskih dejavnostih.

Rok v skladu z uredbo CLP iz leta 2015 za razvrščanje zmesi bo določal tudi delo Službe za pomoč uporabnikom agencije ECHA: industrija bo imela korist od preprostejšje usmeritve k razpoložljivim informacijam in smernicam; prizadevanja Službe za pomoč uporabnikom agencije ECHA bodo usmerjena k spodbujanju uspešnega izvajanja zadevnih nadaljnjih uporabnikov; sekretariat mreže HelpNet si bo prizadeval za povečanje ozaveščenosti in pripravljenosti industrije s skupnimi prizadevanji nacionalnih služb za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbo CLP.

Na podlagi podpore, začete leta 2014, bodo uporabniki, ki so pristojni organi držav članic, od Službe za pomoč uporabnikom agencije ECHA prejeli podporo, kar zadeva dostop do sistemov IT agencije ECHA in njihovo uporabo. Skrbniki uporabnikov, ki so pristojni organi držav članic, bodo obveščeni o razvoju strokovnih orodij IT agencije ECHA prek platforme za izmenjavo informacij in med različnimi dogodki, ki bodo organizirani zanje.

Na splošno so te dejavnosti za korist industrije in pristojnih organov držav članic del prizadevanj agencije ECHA za doseganje strateških ciljev 1 in 2 – za izboljšavo kakovosti predložene dokumentacije in pomoč javni upravi pri najboljši uporabi predloženih podatkov.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Uporabniki sistemov IT agencije ECHA, ki so pristojni organi držav članic, pripadniki industrije in nacionalne službe za pomoč uporabnikom prejmejo pravočasno in učinkovito podporo za izpolnjevanje svojih obveznosti v skladu z uredbami REACH, CLP, BPR in PIC.
2. Pripadniki industrije prejmejo pomoč prek visokokakovostnih dokumentov s smernicami za izpolnjevanje obveznosti v skladu z uredbami REACH, CLP, BPR in PIC.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Delež vprašanj, na katera je služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom odgovorila v določenem roku (15 delovnih dni).	90 % (REACH/CLP); 75 % (BPR); 75 % (podpora IT pristojnega organa države članice)	Poročilo o poslovnem cilju/mesečno
Raven zadovoljstva uporabnikov s kakovostjo storitev službe agencije ECHA za pomoč uporabnikom.	Visoka	Raziskava med uporabniki
Raven zadovoljstva skrbnikov uporabnikov pristojnega organa države članice s kakovostjo storitev službe agencije ECHA za podpora IT pristojnega organa države članice.	Visoka	Raziskava med uporabniki
Stopnja zadovoljstva članov mreže HelpNet s Sekretariatom HelpNet	Visoka	Raziskava med uporabniki
Raven zadovoljstva, izražena v obliki povratnih informacij uporabnikov smernic.	Visoka	Letna anketa med uporabniki

3. Glavni rezultati

Smernice

- Izvedba zadnje faze dejavnosti v zvezi s pripravo smernic, ki so se začele izvajati v letu 2014 in bodo dokončane v letu 2015 (vse **posodobitve** smernic, ki niso označene kot „nove“):

- Posodobitev ocene kemijske varnosti (CSA) – povezani elementi Smernic za zahteve po informacijah in oceni kemijske varnosti – prednostne naloge prepoznane na začetku leta 2014 pod programom ocene kemijske varnosti (CSA) – najverjetneje bodo vključevale poglavje R12 (Sistem deskriptorjev uporabe) ter druge dokumente, povezane z obliko in vsebino Poročil o kemijski varnosti (CSR).
- Smernice za zahteve po informacijah in oceno kemijske varnosti, poglavje R.7.a: oddelek R.7.6 – posodobitev dokumentov s smernicami, ki obravnava podaljšane enogeneracijske študije strupenosti za razmnoževanje (EOGRTS).
- Smernice za zahteve po informacijah in oceno kemijske varnosti, poglavje R.7.a, oddelek R.7.2 (koža in oči).
- Smernice za uredbo o biocidnih proizvodih (BPR): Št. I Identiteta/fizikalno-kemijsko/analitično: Del B Ocena učinka/nevarnosti (**ново**).
- Smernice za uredbo o biocidnih proizvodih (BPR): Smernice o mikroorganizmih (**ново**).
- Projekti v zvezi s pripravo smernic, ki jih je treba začeti izvajati in za katere je treba v letu 2015 pripraviti osnutke dokumentov za posvetovanje (vse **posodobitve** smernic, ki niso označene kot „**нове**“):
 - Smernice o označevanju in pakiranju v skladu z Uredbo (ES) 1272/2008 (CLP).
 - Smernice za identifikacijo in poimenovanje snovi v skladu z uredbama REACH in CLP.
 - Smernice za zahteve po informacijah in oceno kemijske varnosti, poglavje R.6: Kvantitativna razmerja med strukturo in aktivnostjo (QSAR) ter združevanje kemikalij v skupine – pobuda samo v primeru ustreznega prispevka za takšno posodobitev po posodobitvah smernic Organizacije za gospodarsko sodelovanje in razvoj (OECD), morda objavljenih v drugi polovici leta 2014, in/ali po delavnici agencije ECHA, predvideni za jesen 2014.
 - Nadaljnje posodobitve ocene kemijske varnosti (CSA) – povezani elementi Smernic za zahteve po informacijah in oceni kemijske varnosti – povezane z oceno izpostavljenosti in opredelitvijo tveganja.
 - Posodobitev dokumentov s smernicami v zvezi z nanomateriali, če bo rezultat pregleda prilog k uredbi REACH, kar zadeva nanomateriala, na voljo v začetku leta 2015.
 - Smernice za zahteve po informacijah in oceno kemijske varnosti, poglavje R.7.a, oddelki R.7.3 (občutljivost).
 - Smernice za uredbo o biocidnih proizvodih (BPR): Št. II Učinkovitost: Del B Ocena izpostavljenosti, učinka/nevarnosti in tveganja (**ново**).
 - Smernice za uredbo o biocidnih proizvodih (BPR): Št. III Zdravje ljudi: Del B Ocena izpostavljenosti, učinka/nevarnosti in tveganja, pregled/revizija celotnega dokumenta in zlasti oddelka o ocenjevanju izpostavljenosti (tj. posodobitev besedila, objavljenega v decembru 2013).
 - Smernice za uredbo o biocidnih proizvodih (BPR): Številke I, II III in IV: Del C: Evalvacija (**ново**).

Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom

Podpora podjetjem

- Odgovori na vprašanja industrije o uredbah REACH, CLP, BPR in PIC ter o strokovnih orodjih IT agencije ECHA.
- Izvedeni individualni pogovori na dogodkih za interesne skupine.
- Prirejeni spletni seminarji o uporabi strokovnih orodij IT agencije ECHA.

Podpora pristojnim organom držav članic (MSCA)

- Uporabniki, ki so pristojni organi držav članic (MSCA), prejmejo podporo na začetku vzpostavitve oddaljenega dostopa in med fazami uvajanja orodij IT agencije ECHA.
- Zagotovljena podpora pristojnim organom držav članic pri vzpostavljanju osnovne zmogljivosti za uporabo orodij IT agencije ECHA.
- Enotna kontaktna točka za pristojne organe držav članic, kjer so zagotovljeni odgovori na vprašanja glede strokovnih orodij IT agencije ECHA.
- Zagotovljeno usposabljanje skrbnikov uporabnikov in končnih uporabnikov pri pristojnih organih držav članic glede tehničnih vprašanj in uporabniških funkcij orodij IT agencije ECHA.

Podpora nacionalnim službam za pomoč uporabnikom

- Zagotovljena organizacijska in upravna podpora usmerjevalni skupini mreže HelpNet, npr. organizacija sestankov in delavnic usmerjevalne skupine mreže HelpNet (vsaj enkrat letno).
- Pripravljene osnutki pogostnih vprašanj, o katerih razpravlja usmerjevalna skupina mreže HelpNet, in po dogovoru z mrežo HelpNet objavljeni na spletnem mestu agencije ECHA.
- Zagotovljeni odgovori na vprašanja iz nacionalnih služb za pomoč uporabnikom.
- Omogočeno vzpostavljanje zmogljivosti, souporaba najboljših praks in izmenjava informacij med nacionalnimi službami za pomoč uporabnikom glede uredb BPR, CLP in REACH za podporo uporabnikom.
- Zagotovljeno usposabljanje za nacionalne službe za pomoč uporabnikom glede postopkov in industrijskih funkcij strokovnih orodij IT agencije ECHA.

1.8. Strokovna orodja IT (dejavnost 6)

Uredbi REACH in CLP ter uredba o biocidnih proizvodih vplivajo na precej podjetij – v sistemu REACH-IT je registriranih več kot 70 000 pravnih subjektov – ter zahtevajo predložitev, obdelavo in izmenjavo ogromnih količin podatkov med industrijo in javnimi organi. Agencija ECHA mora zato temeljiti na informacijski tehnologiji, ključ do njenega uspeha pa je pravočasna zagotovitev popolnoma delujočih informacijskih sistemov za industrijo, države članice in lastno uporabo agencije.

1. Poudarki v letu 2015

Zagotavljanje podpore IT za regulativne postopke je eno od strateških območij agencije ECHA (Večletni delovni program 4.2.1).

V letu 2015 bo agencija ECHA izdala novo platformo za razširjanje informacij, ki bo temeljila na prestrukturiranem sistemu IT, v katerem bodo izboljšane pomanjkljivosti in omejitve trenutnih sistemov za razširjanje, ki predstavljajo mehanizem za obdelavo podatkov na spletnih straneh z informacijami o kemikalijah, objavljenih na spletnem mestu agencije ECHA.

V okviru platforme za razširjanje bo uvedena nova vizija za izpolnjevanje opravila razširjanja informacij agencije ECHA, ki bo bolj osredotočena na vključitev povezanih informacij po postopkih in uredbah – na koncu bo pretvorjena v model „kratak opis kemične snovi“ – ter preprostost uporabe za interesne skupine.

Za izpolnjevanje cilja ponujanja izboljšanja vključitve javnih informacij o snoveh bo nova platforma povečala vpliv naložbe agencije ECHA o vključevanju podatkov in o sistemov za upravljanje notranjih primerov, da se združijo podatki, predloženi industriji, ter podatki, ustvarjeni na podlagi regulativnih postopkov, kar zadeva snovi.

Pri razvoju nove generacije orodij REACH-IT, IUCLID in Chesar je prišlo do znatnega napredka, da se zagotovi zagon novih različic v letu 2016.

Uporaba oblik IUCLID je obvezna pri uredbah REACH, CLP in BPR. Orodje je v širši uporabi, ECHA beleži 30 000 registriranih uporabnikov; ECHA je izmerila 3 000–4 000 prenosov vsake različice izdaje. Trenutna različica IUCLID 5 je bila zasnovana leta 2004 in je potrebna nove faze preoblikovanja. Uporaba oblik IUCLID je obvezna pri uredbah REACH, CLP in BPR. V letu 2015 bo za projekt IUCLID 6 dokončano prestrukturiranje tehničnih osnov aplikacije in agencija ECHA bo začela z notranjo uporabo. Glede na hitrost sprememb v okolju IT je v življenjskem ciklu izdelka običajno, da pride do nove faze preoblikovanja. Za REACH-IT 3 bo izvedena tehnološka nadgradnja ter bo prestrukturiran za prilagoditev na IUCLID 6 in za izboljšanje možnosti vzdrževanja. Razvoj sprememb je nujen, saj se bodo začele priprave na rok za registracijo v letu 2018.

Projekt vključevanja podatkov je bil zaključen in prenesen v storitev upravljanja podatkov v letu 2014. Po večletnem programu revizije sistemov IT agencije ECHA bo v letu 2015 končno predstavljena platforma za združevanje podatkov (DIP), ki je hrbtenica izhodnih sistemov agencije ECHA, zlasti za: razširjanje podatkov in nadzorno ploščo portala za organe. Pridobivanje podatkov iz programa IUCLID in sistemov za predložitev v DIP se posodobi, da se ujema z novo generacijo takšnih sistemov.

Funkcionalnosti informacijskega portala REACH za izvrševanje zakonodaje (RIPE) so združene v nadzorno ploščo portala za končno implementacijo pojma enotne dostopne točke za organe.

Za sistema za predložitev za uredbo o biocidnih proizvodih (R4BP) in za uredbo o soglasju po predhodnem obveščanju (ePIC) bo v 2015 potekalo vzdrževanje. V letu 2015 bodo izvršilne organe po uredbi o biocidnih proizvodih podpirali sistemi IT agencije ECHA.

ECHA bo zagotovila namensko rešitev sodelovanja, ki jo bo gostila Komisija in bo temeljila na orodju CIRCA-BC. Cilj projekta je zagotovitev neprekinjene uporabe orodja CIRCA-BC – platforme, dobro znane zunanjim uporabnikom agencije ECHA –z istočasno nadgradnjo varnosti z uvedbo okrepljenega preverjanja pristnosti. Zato bo rešitev članom Odbora, pristojnim organom držav članic, Komisiji in delovnim skupinam zagotovila znano spletno platformo za sodelovanje, ki bo tudi bolj varna. ECHA bo olajšala prehod zunanjim uporabnikom z zagotovitvijo podporne storitve v okviru že obstoječe storitve IT za podporo pristojnim organom držav članic.

Program upravljanja vsebin podjetja (ECM), ki je bil zagnan leta 2011 za zagotavljanje podpore IT regulativnim postopkom Agencije s sistemi IT za „upravljanje primerov“ – bo uveden za vse regulativne postopke za uredbi REACH in CLP ter bo, po zbiranju izkušenj, spremenjen z izboljšavami za povečanje učinkovitosti postopka.

Ti sistemi IT za „upravljanje primerov“ – zlasti „ECM-DEP“ za podporo postopkom evalvacije in „Dinamični primer“ za podporo vsem drugim postopkom iz uredb REACH in CLP – se uporabijo za obdelavo poslovnih primerov (npr. preverjanje skladnosti registrirane dokumentacije) ter kot repozitorij za ustvarjene dokumente ter za sledenje vsem korakom v postopku. Že v 2014 je bilo v orodju ECM-DEP obdelanih 2 931 preverjanj skladnosti in 880 predlogov za testiranje; v 2015 bo v orodjih ECM-DEP in Dynamic Case predvidoma obdelanih 5 000 regulativnih primerov.

V 2015 bodo sistemi IT za „upravljanje primerov“ vključeni v novo platformo za razširjanje informacij ter bodo podpirali izvajanje pravilnikov agencije ECHA o nadzoru dokumentov in zapisov za zadrževanje dokumentov in zapisov, kot so predvideni v sistemu celovitega upravljanja kakovosti (IQMS). Rezultat bo, da bo upravljanje zapisov uporabljeno stalno in bo avtomatizirano po vseh regulativnih postopkih.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Agencija ECHA zagotavlja strokovna orodja in ustrezne storitve, ki zagotavljajo učinkovito podporo za pristojne organe držav članic in industrijskih interesnih skupin pri pripravi in predložitvi dokumentacij agenciji ECHA.
2. Učinkoviti sistemi IT omogočajo agenciji ECHA, da pridobiva in uspešno obdeluje predložitve, izvaja evalvacije in ocene tveganja ter dejavnosti za razširjanje javnih informacij v skladu z zakonodajo REACH, CLP, BPR in PIC.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Stopnja zadovoljstva zunanjih uporabnikov z orodji IT (IUCLID, REACH-IT, R4BP 3, CHESAR, ePIC in platforma za razširjanje informacij).	Visoka	Letna anketa

3. Glavni rezultati

- Prva izdaja nove platforme za razširjanje informacij.
- Dokončani tehnični temelji za IUCLID 6.
- Dokončani tehnični temelji za REACH-IT 3.
- Orodje CIRCA-BC s povečano varnostjo dostopno zunanjim uporabnikom in delujoča storitev podpore uporabnikom.
- Sistemi IT za upravljanje primerov se uporabljajo v vseh postopkih iz uredb REACH in CLP ter narejene so izboljšave učinkovitosti, ki zagotavljajo boljšo podporo regulativnim postopkom v skladu z uredbo REACH.
- Upravljanje dokumentov se stalno uporablja v postopkih iz uredb REACH in CLP.
- Združitev portala RIPE in nadzorne plošče portala v enotno dostopno točko za organe.
- Izvajanje uredbe o biocidnih proizvodih podpirajo sistemi IT agencije ECHA.

1.9. Znanstvene dejavnosti ter tehnično svetovanje institucijam in organom EU (dejavnost 7)

Agencija ECHA je regulativna organizacija s poslanstvom v znanstvenem in tehničnem kontekstu. Zato mora stalno vlagati v razvoj znanstvenih in regulativnih zmogljivosti, da lahko svoje sklepe, mnenja in nasvete utemeljuje v najsodobnejšem znanstvenem ali tehničnem znanju. Tako lahko ECHA, na zahtevo, svetuje institucijam in organom EU o relevantnih zadevah, kot so nadaljnji razvoj zakonodaje.

1. Poudarki v letu 2015

Agencija ECHA si še naprej prizadeva za izvajanje tretjega strateškega cilja, tj. obravnavanje znanstvenih izzivov kot središčne točke za krepitev znanstvene in regulativne zmogljivosti držav članic, evropskih institucij in drugih udeležencev. To bo usmerjala znanstvena strategija, opredeljena v letu 2014. V tem smislu bo agencija ECHA nadaljevala zlasti z izvajanjem okvirja za upravljanje pristojnosti kot sestavnega dela cikla agencije ECHA za načrtovanje in delo ter bo analizirala izvedljivost razširitve tega na druga prednostna mesta ter na člane Odbora agencije ECHA poleg lastnega znanstvenega osebja po poskusni fazi v letu 2014.

Agencija ECHA bo nadaljevala z aktivnim prispevanjem k nadaljnjemu razvoju preskusnih metod, vključno z alternativnimi preskusnimi metodami ter integriranim pristopom k testiranju in ocenjevanju (IATA) s posebnim poudarkom na pristopu IATA za občutljivost kože. Delo bo izvedeno z vidika zagotavljanja podpore registracijskim zavezancem z uporabo najsodobnejših metod in pristopov pri pripravi na rok za registracijo leta 2018. ECHA bo tudi spodbujala dialog glede regulativne znanosti med organi in raziskovalci, s čimer želi spodbujati alternative metode testiranja na živalih.

Agencija ECHA nadaljuje z izvajanjem delovnega načrta o nanomaterialih ter bo učinkovito obravnavala snovi v nanoobliki v skladu z uredbami REACH, CLP in BPR. ECHA se bo zlasti osredotočala na izvajanje pričakovane revizije prilog k uredbi REACH, da jih prilagodi specifično na nanomaterialne za namene registracije, in bo po sprejetju te revizije povečala svoje dejavnosti v zvezi z nanomateriali na teh področjih:

- povečanje dejavnosti in razprav v delovni skupini o nanomaterialih;
- posodobitve in spremembe smernic glede uredbe REACH in drugih svetovalnih dokumentov;
- podpora pristojnim organom držav članic (MSCA) in Komisiji s strokovnim in tehničnim svetovanjem;
- povečanje dejavnosti na mednarodni ravni, zlasti prek OECD, v povezavi s testiranjem in ocenjevanjem nanomaterialov.

Agencija ECHA si bo še naprej prizadevala za uspešno identifikacijo snovi, podobnih PBT, in povzročiteljev endokrinih motenj v skladu z uredbami REACH, CLP in BPR s pomočjo strokovne skupine za snovi PBT in strokovne svetovalne skupine za povzročitelje endokrinih motenj. Pozornost bo namenila tudi zagotavljanju skladnosti ocen iz teh treh uredb in upoštevanju prihodnjih meril, ki jih bo razvila Komisija, za identifikacijo povzročiteljev endokrinih motenj.

ECHA bo začela s pripravami na drugo poročilo v skladu s členom 117(2) o delovanju uredbe REACH.

Agencija ECHA bo pregledala in nadalje okrepila svoje strokovno sodelovanje s Skupnim raziskovalnim središčem (JRC) Evropske komisije ter nadalje razvila strokovno sodelovanje z drugimi agencijami EU, tako obojestransko (zlasti z agencijama EFSA in EMA) kot prek omrežja agencij EU za strokovno svetovanje.

Na podlagi predvidenega predloga Komisije za prihodnjo uredbo o gnojilih bo ECHA začela s pripravami na izvedbo prihodnjega registra EU za rastlinska biološka poživila in dodatke agronomskim gnojilom, predstavljene v predlogu za revidirano uredbo o gnojilih. To nakazuje pripravo proračunskih potreb za razvoj orodij, ki bodo omogočala, da bodo postopki registracije delovali, ko bo prihodnja revidirana uredba o gnojilih začela veljati: ta proračun bo zajemal pripravljala dela z orodje IT in prihodnja opravila agencije ECHA. Poleg tega bo ECHA podpirala storitve Komisije v zakonodajnem postopku glede uredbe o gnojilih, kar zadeva registracijske postopke za dodatke gnojilom.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Agencija ECHA je sposobna zagotavljati visokokakovostno strokovno in tehnično svetovanje o varnosti kemikalij, vključno z nanomateriali in povzročitelji endokrinih motenj, snovmi, podobnimi PBT, testnimi metodami in uporabo alternativnih metod.
2. Agencija ECHA upošteva tudi najnovejše ugotovitve v okviru znanstvenega razvoja in nove potrebe v regulativni znanosti.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Stopnja zadovoljstva s kakovostjo znanstvene, tehnične in upravne podpore, ki se zagotavlja Komisiji in pristojnim organom držav članic.	Visoka	Letna anketa

3. Glavni rezultati

- Analiza izvedljivosti za razširitev dejavnosti evidentiranja pristojnosti in krepitev zmogljivosti na člane odbora in na dodatne znanstvene teme/področja.
- Prirejena tematska znanstvenega delavnica, npr. na področju ocene tveganja za tla.
- Sodelovanje z znanstvenimi društvi (SETAC⁴, EUROTOX⁵); prirejanje posebnih pogovorov na letnih sestankih.

⁴ Društvo za okoljsko toksikologijo in kemijo.

⁵ Zveza evropskih toksikologov in evropskih toksikoloških društev.

- Posodobljen delovni načrt agencije ECHA za preskusne metode, vključno z alternativnimi metodami.
- Posodobljene spletne strani agencije ECHA glede novih in posodobljenih smernic za testiranje, z vključenimi informacijami za registracijske zavezance.
- Objavljeni praktični vodniki/primeri glede uporabe alternativnih metod.
- Ogradje za oceno navzkrižnega branja (RAAF) izpopolnjeno in razširjeno na okoljske učinke.
- Prispevek k razvoju smernic za testiranje OECD in k poteh/načinih dejanj s škodljivimi izidi ter k razvoju alternativnih metod za druge toksikološke končne točke z integriranim pristopom k testiranju in ocenjevanju (IATA) agencij OECD in ECHA, zlasti kar zadeva integrirani pristop k testiranju in ocenjevanju občutljivosti kože, glede na dokončanje v letu 2016.
- Prispevek k nadaljnjemu razvoju metodologij za oceno nevarnosti in tveganja, vključno z npr. analizo negotovosti, epigenetskimi učinki in pristopi za zapletene končne točke, kot je strupenost za razmnoževanje.
- Prispevki za raziskovalne projekte FP7 s področja opredelitve, nevarnosti, ocene izpostavljenosti in tveganj ter obvladovanja tveganja glede nanomaterialov.
- Prispevki v zvezi s spremljanjem pregleda priporočila o opredelitvi nanomaterialov, ki ga izvaja Komisija.
- Podpora Komisiji pri pripravi na izvajanje posodobljene zakonodaje o gnojilih.

2. Organi agencije ECHA in horizontalne dejavnosti

2.1. Odbori in Forum (dejavnost 8)

Odbori – Odbor držav članic (MSC), Odbor za oceno tveganja (RAC), Odbor za socialno-ekonomsko analizo (SEAC) in Odbor za biocidne proizvode (BPC) – so sestavni deli agencije ECHA. Imajo ključno vlogo predvsem pri zagotavljanju znanstvenega in tehničnega svetovanja (tj. dogovori in mnenja), ki je podlaga za odločanje v okviru agencije ECHA in Komisije. Forum za izmenjavo informacij o izvrševanju zagotavlja mreža organov držav članic, pristojnih za izvrševanje uredb REACH, CLP in PIC, namenjen pa je usklajevanju njihovega pristopa k izvrševanju.

1. Poudarki v letu 2015

V letu 2015 si bodo Odbori iz uredbe REACH v popolni zmogljivosti prizadevali za zagotavljanje znanstvenega in tehničnega svetovanja v tesnih rokih. Glavni izziv bo upravljanje še večje delovne obremenitve kot v preteklih letih in hkratno zagotavljanje, da svetovanje obravnava ustrezne elemente v regulativnem kontekstu, tj. da je primerno za svoj namen. Tudi Odbor za biocidne proizvode (BPC) se bo soočal s povečano delovno obremenitvijo in bo moral doseči najprimernejšo hitrost pri oblikovanju mnenj. Zato bodo morali člani Odbora veliko prispevati k delu Odbora z rednim prevzemanjem vloge poročevalca poleg opravljanja strokovnih pregledov in prisotnosti na sestankih Odbora. Poleg tega bodo morale države članice zagotoviti ustrezno podporo članom Odbora, da bodo lahko opravljali svoje delo.

Dodatne izzive bo še naprej predstavljalo zagotavljanje visoke preglednosti s hkratnim spoštovanjem zahtev po zaupnosti in učinkovitim upravljanjem morebitnih navzkrižij interesov v odborih.

Sekretariat odborov bo moral uspešno in učinkovito upravljati takšno visoko delovno obremenitev, da bodo upoštevani tesni pravni roki in ohranjena visoka kakovost dela. Zlasti zaradi naraščajoče potrebe po poročanju in aktivnem članstvu bo še naprej potrebna dobra komunikacija s pristojnimi organi držav članic in upravnim odborom. Kot del priprave na drugo poročilo agencije ECHA v skladu s členom 117(2) uredbe REACH bo ta analizirala različne prihodnje možnosti, kako naj Odbori ravnajo ob vse večji delovni obremenitvi.

Odbor držav članic (MSC)

V letu 2015 se bodo vsi postopki, v katere je vključen Odbor (tj. identifikacija snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, mnenje o osnutku priporočila agencije ECHA za Prilogo XIV, evalvacija dokumentacije, evalvacija snovi), že drugo leto zapored izvajali v največjem obsegu. Zlasti v okviru evalvacije dokumentacije se bo še naprej osredotočal na preverjanja skladnosti z nadaljevanjem obravnavanja osnutkov sklepov predlogov za testiranje, v okviru evalvacije snovi pa bo obdelal sklepe z zahtevo po nadaljnjih informacijah za snovi s tretjega seznama tekočega akcijskega načrta Skupnosti. Odbor držav članic se bo še naprej osredotočal na učinkovitost lastnih postopkov in delovnih praks ter jih po potrebi revidiral.

Odbor za oceno tveganja (RAC) in Odbor za socialno-ekonomsko analizo (SEAC)

Odbora bosta obravnavala večje število vlog za avtorizacijo skupaj z drugimi postopki, tj. Odbor za oceno tveganja bo obravnaval dokumentacije za usklajeno razvrščanje in označevanje ter oba odbora bosta obravnavala dokumentacije za omejitve. Visoka

delovna obremenitev bo preizkus za največjo zmogljivost in učinkovitost njunih postopkov. Izvedena bodo priporočila za izboljšanje postopka omejitev, da se bo povečala učinkovitost, kjer je to mogoče. Izveden bo prvi pregled znanja, pridobljenega v postopku obravnave vlog za avtorizacijo.

Odbor za socialno-ekonomsko analizo bo še naprej obravnaval zapletena vprašanja socialno-ekonomske analize ter ocene vplivov na zdravje in okolje.

Dobra interakcija in sodelovanje med Odborom za oceno tveganja (RAC) in Odborom za socialno-ekonomsko analizo bo bistvenega pomena za sporočanje tveganj in negotovosti, da bo socialno-ekonomska analiza lažja. V podobnem smislu je dobro sodelovanje med odboroma potrebno za učinkovito koordinacijo oblikovanja mnenj za usklajeno razvrščanje in označevanje aktivnih biocidnih snovi. Odbora bosta še naprej sodelovala z drugimi znanstvenimi odbori in organi (zlasti z Znanstvenim odborom o mejnih vrednostih za izpostavljenost (SCOEL)), da bi se izognila morebitnim razhajanjem v mnenjih in zagotovila hitro reševanje, če bi prišlo do takih razhajanj.

Odbor za biocidne proizvode (BPC)

Odbor bo v letu 2015 dosegel najprimernejšo hitrost pri oblikovanju mnenj glede aktivnih snovi ter bo morda moral obdelati prva mnenja za vloge za dovoljenje Unije in spremembe Priloge I k uredbi BPR (aktivne snovi, primerne za poenostavljen postopek avtorizacije). Poleg tega bodo morda morala biti pripravljena mnenja v povezavi s postopkom vzajemnega priznavanja. Visoka delovna obremenitev bo preizkus za največjo zmogljivost in učinkovitost postopkov odbora.

Forum

V letu 2015 bo mnogo dejavnosti Foruma za izmenjavo informacij o izvrševanju osredotočenih na projekte izvrševanja. Dokončano in objavljeno bo končno poročilo o tretjem Forumovem usklajenem projektu izvrševanja (REF-3) glede obveznosti registracije in vzpostavitve sodelovanja s carinskimi organi. Četrty večji Forumov usklajeni projekt (REF-4) (POSODOBITEV: tema bo izbrana v Q4 2014) ter drugi poskusni projekt glede avtorizacije bosta vstopila v fazo priprave, kar pomeni, da bo Forum pripravljaj zadevne projektne priročnike.

V letu 2015 se bodo začeli tudi inšpekcijski pregledi v skladu s prvim Forumovim poskusnim projektom glede avtorizacije, s čimer bo v praksi uresničen eden od mejnikov Večletnega delovnega programa agencije ECHA za obdobje 2014–2018. Poskusni projekt je namenjen nabiranju prvih izkušenj in vzpostavljanju postopkov za nadzorovanje obveznosti v zvezi z avtorizacijo. Zagotovitev končnega poročila o tem poskusnem projektu je načrtovano do konca leta 2015.

V letu 2015 je predvideno, da bo Forum izbral temo petega večjega projekta izvrševanja (REF-5) in se odločil glede nadaljnjih praktičnih dejavnosti, povezanih z obveznostmi v zvezi z avtorizacijo.

Poleg tega bo Forum še naprej podpiral izvajanje nacionalnih izvršilnih organov s podporo agenciji ECHA in Evropski komisiji pri potekajočem izboljševanju in posodobitvi orodij IT, ki so na voljo inšpektorjem, kot sta RIPE (Informacijski portal REACH za izvrševanje zakonodaje) ali ICSMS (Informacijski in komunikacijski sistem z internetno podporo za vseevropski nadzor trga) V zvezi s tem bo agencija ECHA izdala drugo večjo različico portala RIPE, vključeno v orodje nadzorne plošče portala, za pristojne organe držav članic v prvi polovici leta 2015.

Z razširitvijo obsega sklepov agencije ECHA, ki so jih inšpektorji spremljali v letu 2014, bo Forum še naprej spodbujal organe k pametni uporabi informacij agencije ECHA za

prepoznavanje in obravnavanje kemikalij, ki vzbujajo zaskrbljenost, (drug strateški cilj agencije ECHA po Večletnem delovnem programu za obdobje 2014–2018). To bo lažje zaradi nadaljnega razvoja in poenostavitve institucijskih medsebojnih povezav med agencijo ECHA in nacionalnimi organi izvrševanja ter bo omogočeno zaradi postopnega podrobnega opisa nadaljnjih postopkov za različne vrste sklepov in po možnosti s praktičnim testiranjem v poskusnih projektih manjšega obsega.

Kot v preteklih letih bo Forum še naprej podpiral razvoj zmogljivosti inšpektorjev z razvojem in zagotovitvijo letnih usposabljanj za izvajalce usposabljanj, v okviru katerih bo potekalo usposabljanje inšpektorjev na nacionalni ravni.

Pravočasna zagotovitev kakovostnega svetovanja o izvršljivosti predlogov za omejitve bo prav tako ključnega pomena pri običajnem delovanju Foruma. Poleg tega si bo Forum prizadeval za nadaljnjo razširitev priložnosti analitičnih metod, priporočenih za preverjanje skladnosti z omejitvami, navedenimi v Prilogi XVII k uredbi REACH.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Sekretariat bo učinkovito in uspešno podpiral in lajšal delo odborov, tako da bodo lahko ti:
 - Spoštovali roke, določene v zakonodaji.
 - Zagotavljali kakovostna strokovna in tehnična mnenja in dogovore, ki podpirajo pregledno končno odločanje, pri čemer se hkrati zagotavlja potrebna zaupnost.
2. Sekretariat bo učinkovito in uspešno podpiral in lajšal delo Foruma, tako da bo lahko ta:
 - Dodatno krepil in usklajeval učinkovito izvrševanje uredb REACH in CLP v državah članicah EU/EGP ter pri tem zagotavljal potrebno zaupnost.
 - Spodbujal usklajevano izvrševanje uredb REACH, CLP in PIC.
3. V največji meri se bo preprečilo, da bi imeli odbori nasprotujoča si mnenja v primerjavi z mnenji znanstvenih odborov drugih organov EU; če bo do takih mnenj vseeno prišlo, se bo navzkrižje nazadnje odpravljalo z izmenjavo informacij in usklajevanjem dejavnosti, ki so v skupnem interesu.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Delež mnenj/dogovorov, zagotovljenih v zakonskem roku.	100 %	Letno notranje poročilo
Odstotek soglasnih dogovorov Odbora držav članic.	80 %	Letno notranje poročilo

Odstotek soglasno sprejetih mnenj Odbora.	80 %	Letno notranje poročilo
Stopnja mnenj odborov, upoštevanih v končnih odločitvah Komisije.	Visoka	Letno notranje poročilo
Stopnja zadovoljstva s člani in drugimi sodelujočimi pri delovanju Odborov in Foruma.	Visoka	Raziskava, vsako drugo leto ⁶
Pojavitev nasprotujočih si mnenj z znanstvenimi odbori drugih organov EU.	Samo v dobro utemeljenih primerih	Letno notranje poročilo o evalvaciji

3. Glavni rezultati

Odbor držav članic

- Prek 90⁷ soglasnih dogovorov Odbora držav članic glede osnutkov sklepov o predlogih za testiranje in preverjanjih skladnosti iz osnutkov sklepov, pripravljenih v obdobju 2012–2015.
- Priprava vsaj 35 soglasnih dogovorov o osnutkih sklepov o evalvaciji snovi.
- Mnenje o tretjem osnutku posodobitve načrta CoRAP.
- Soglasni dogovori Odbora držav članic (ali mnenja) o predlogih iz Priloge XV za prepoznavanje snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, (SVHC), ki jih pripravi Odbor držav članic ali ECHA.
- Mnenje o šestem osnutku priporočila agencije ECHA za Prilogo XIV.
- Šest plenarnih sestankov in dodatni sestanki delovne skupine.

Odbor za oceno tveganja

- 50 mnenj Odbora za oceno tveganja o dokumentacijah za usklajeno razvrščanje in označevanje.
- Devet mnenj Odbora za oceno tveganja o predlogih za omejitve.
- Sprejetje do 40 mnenj Odbora za oceno tveganja o vlogah za avtorizacijo.
- Sprejetje mnenj Odbora za oceno tveganja o zahtevah izvršnega direktorja (člen 77.3.c uredbe REACH).
- Do šest plenarnih srečanj in delovnih skupin ter redna uporaba sprejetja s pisnim postopkom, kjer je primerno.

⁶ Člani in drugi sodelujoči v Odboru: indikator bo ocenjen leta 2015.

⁷ Število temelji na predpostavki, da okoli 40 % primerov prevzame Odbor držav članic in okoli 20 % se jih preusmeri h Komisiji, zato ti niso vključeni v to število.

Odbor za socialno-ekonomsko analizo

- Devet mnenj Odbora za socialno-ekonomsko analizo o predlogih za omejitve.
- Sprejetje do 40 mnenj Odbora za socialno-ekonomsko analizo o vlogah za avtorizacijo.
- Sprejetje mnenj Odbora za socialno-ekonomsko analizo o zahtevah izvršnega direktorja (člen 77.3.c uredbe REACH).
- Do pet plenarnih srečanj in delovnih skupin ter uporaba sprejetja s pisnim postopkom, kjer je primerno.

Odbor za biocidne proizvode

- 50 mnenj o aktivnih snoveh.
- Pet mnenj o tehničnih in znanstvenih vprašanjih, ki so povezana s postopkom vzajemnega priznavanja.
- Eno mnenje o spremembi Priloge I.
- Pet plenarnih sestankov Odbora za biocidne proizvode in pet sestankov vsake stalne delovne skupine.

Forum

- Končno poročilo o tretjem usklajenem projektu izvrševanja (REF-3) glede obveznosti registracije in sodelovanja s carinskimi organi.
- Priročnik o četrtem Forumovem usklajenem projektu izvrševanja uredbe REACH (REF-4).
- Izbrana tema petega Forumovega usklajenega projekta izvrševanja uredbe REACH (REF-5).
- Rezultati Forumovega poskusnega projekta glede obveznosti v zvezi z avtorizacijo.
- Odločitev o nadaljnjih dejavnostih, povezanih z obveznostmi v zvezi z avtorizacijo.
- Usposabljanje za izvajalce usposabljanja o izvrševanju za 2015.

2.2. Komisija za pritožbe (dejavnost 9)

Komisija za pritožbe je bila ustanovljena na podlagi uredbe REACH, da bi se zainteresiranim stranem zagotovila možnost pravnih sredstev. To zagotavlja z obravnavo pritožb zoper nekatere odločitve Agencije in odločanjem o njih (glejte člen 91 uredbe REACH in člen 77 uredbe BPR).

1. Poudarki v letu 2015

V letu 2015 bo Komisija za pritožbe (BoA) morala obravnavati pritožbe, ki se občutno razlikujejo od tistih, o katerih je že odločala v preteklih letih.

Komisija za pritožbe bo odločala zlasti o prvih pritožbah na sklepe o evalvaciji snovi, ki so bile vložene v drugi polovici leta 2014. V okviru teh pritožb se bodo predvidoma odpirala številna nova znanstveno, pravno in upravno zapletena vprašanja. Prvič v svoji zgodovini bo morala Komisija za pritožbe obravnavati primere, ko je več registracijskih zavezancev skupaj vložilo pritožbe proti istemu sklepu agencije ECHA.

Poleg tega so bile prve pritožbe proti sklepom agencije ECHA v skladu z BPR vložene proti koncu leta 2014. Komisija za pritožbe bo morala torej v letu 2015 obdelati te pritožbe. Hkrati pa bo Komisija za pritožbe dodatno izboljšala svojo zmogljivost na področju BPR, da bo zagotovila pravočasno sprejemanje visokokakovostnih sklepov. Komisija za pritožbe bo nadaljevala tudi delo za večjo ozaveščenost zainteresiranih strani o področju uporabe in postopku pritožb v skladu z uredbo BPR.

Sklepi o pritožbah bodo prispevali k razjasnitvi nekaterih vidikov postopka registracije iz uredbe REACH in tistih področij v uredbi BPR, v zvezi s katerimi lahko pride do različnih razlag. Ta pojasnila bodo pomagala pri izboljšavi kakovosti podatkov, ki jih predloži industrija, ter povečala učinkovitost postopkov iz uredbe REACH in BPR.

Komisija za pritožbe bo še naprej objavljala svoje končne sklepe, napovedi pritožb ter sklepe o zahtevkih za zaupnost in zahtevkih za posredovanje. Poleg tega bo še naprej sodelovala z interesnimi skupinami, da bi jim pojasnila postopek za pritožbe in delo Komisije za pritožbe. Komisija za pritožbe si bo s temi ukrepi prizadevala zagotoviti, da bi jo vse interesne skupine razumele kot neodvisni in nepristranski organ.

Ker Komisija za pritožbe ne more predvideti števila pritožb, ki jih bo prejela, in zato tudi svoje delovne obremenitve, mora ostati dovolj prilagodljiva in ustvarjalna, da se lahko odzove na vsako predloženo zahtevo, pri čemer mora še naprej sprejemati visokokakovostne sklepe brez nepotrebne odlašanja. Komisija za pritožbe bo torej nadaljevala s postopkom pregleda delovnih metod za zagotavljanje, da odražajo raznolike zahteve, ki so ji predložene, ter za omogočanje učinkovitega upravljanja naraščajočega števila ukrepov in korespondence, povezanih s postopki.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Komisija za pritožbe sprejema visokokakovostne sklepe brez nepotrebne odlašanja.
2. Učinkovito upravljanje pritožbenega postopka in z njim povezanega komuniciranja.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Odstotek končnih odločitev, sprejetih v 90 delovnih dneh po končanem pisnem ali ustnem postopku.	90 %	Letno poročilo Komisije za pritožbe

3. Glavni rezultati

- Sprejetje do 15 končnih sklepov.
- Po potrebi sprejetje sklepov v zvezi s postopkom.
- Objava večine visokokakovostnih sklepov v spletu.
- Učinkovito (tj. jasno, natančno in pravočasno) komuniciranje z (morebitnimi) strankami v zvezi s pritožbenimi postopki.

2.3. Komunikacijske dejavnosti (dejavnost 10)

Komunikacijske dejavnosti agencije ECHA so povezane z delom neodvisne agencije EU. Zagotavljajo sredstvo za obveščanje občinstev agencije ECHA o načinu, kako agencija ECHA izpolnjuje svoje obveznosti, za ohranjanje celostne podobe in dobrega ugleda agencije ECHA ter a omogočanje interakcije z interesnimi skupinami. Na spletnem mestu agencije ECHA so pojasnjeni regulativni postopki, objavljeni nasveti in podpora za nosilce obveznosti, zagotovljena platforma za razširjanje informacij o kemičnih snoveh ter zagotovljene informacije o ciljih zakonodaje in napredku njenega izvajanja, namenjene širši javnosti. Notranje komunikacijske dejavnosti v agenciji ECHA so namenjene obveščanju in vključevanju osebja, s čimer prispevajo k učinkovitosti dela agencije.

1. Poudarki v letu 2015

Agencija ECHA vstopa v sedmo leto delovanja uredbe REACH in število podjetij, ki morajo upoštevati zahteve te uredbe, se povečuje, pri tem pa je vse več teh podjetij manjših in nima izkušenj z zakonodajo. Zato so vse večje zahteve, da se z obveščanjem dosežejo podjetja, ki se ne zavedajo svojih obveznosti iz uredbe REACH in druge zakonodaje, ki jo izvaja agencija ECHA: to so registracija, prijava, obveščanje vseh udeležencev v dobavni verigi in spremljanje varnostnih informacij, ki jih zagotovijo dobavitelji. Manjša podjetja z manj viri bodo kot vodilo potrebovala več podpore ter, kjer je mogoče, poenostavljene in krajše informacije. Komunikacijske dejavnosti za pomoč podjetjem v času priprav na končni rok registracije v okviru uredbe REACH leta 2018 se bodo torej pričele v letu 2015.

Dodatni izziv za leto 2015 predstavlja rok za vse zmesi, ki vsebujejo razvrščene snovi v tolikšni meri, da so presežene mejne vrednosti, za katere je potrebno do 1. junija izvesti označevanje in pakiranje v skladu z Globalno usklajenim sistemom za razvrščanje in označevanje kemikalij, ustvarjenem v skladu uredbo CLP. Pomembne dejavnosti v prvi polovici leta bodo zato temeljile na delu, ki se je začelo v letu 2014, za zagotovitev, da se podjetja zavedajo svojih obveznosti. Dejavnosti za večjo ozaveščenost se bodo nadaljevale tudi v povezavi z Uredbo o biocidnih proizvodih, na primer glede roka 1. septembra, kar zadeva člen 95 uredbe BPR ter dolžnosti malih in srednje velikih podjetij.

Na podlagi nadgradnje prvih prizadevanj agencije ECHA po doseganju navadnih državljanov v letu 2014 (prek spletnega mesta, videoposnetkov in družabnih medijev), bodo potekale nadaljnje dejavnosti za večjo ozaveščenost splošne javnosti (zlasti potrošnikov) o njihovi pravici do vprašanj ter o piktogramih v skladu z uredbo CLP, ki bodo od junija naprej vidni na potrošniških proizvodih.

Dan interesnih skupin agencije ECHA bo ohranjen tudi v letu 2015.

V sodelovanju s pooblaščenimi organizacijami interesnih skupin bo agencija ECHA uveljavila tudi nov pravilnik o preglednosti, katerega osnutek je bil pripravljen v letu 2014. Pravilnik bo nadalje opredelil odprtost agencije in njeno zmožnost za izpolnjevanje zanimanj državljanov, da se omogočita spremljanje in nadzor njenega dela ter zahteva prevzem odgovornosti za dejanja.

Agencija ECHA bo nadaljevala tesno sodelovanje s strokovnjaki za obveščanje v Komisiji, drugimi agencijami EU in njihovimi pooblaščenimi organizacijami interesnih skupin.

Notranje komunikacijske dejavnosti Agencije bodo ostale prednostna naloga, saj so ključnega pomena za zagotavljanje, da osebje opravlja svojo vlogo s predanostjo, motivacijo in učinkovitostjo.

Te komunikacijske dejavnosti agencije ECHA bodo neposredno prispevale zlasti k doseganju strateških ciljev 1, 2 in 4.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Vzpostavljeno bo učinkovito sporazumevanje z zunanjo javnostjo agencije ECHA v 23⁸ uradnih jezikih EU, kadar je to potrebno in zlasti z upoštevanjem potreb malih in srednje velikih podjetij, pri čemer bo imela agencija ECHA koristi od natančnega in uravnoveženega pojavljanja v medijih.
2. Pooblaščen organizacije interesnih skupin so vključene v delo agencije ECHA in zadovoljne, da se njihova mnenja slišijo in upoštevajo.
3. Osebje agencije ECHA je dobro obveščeno, ima občutek pripadnosti in se poistoveti s skupnimi prizadevanji agencije.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Stopnja zadovoljstva bralcev s pisnimi rezultati agencije ECHA, vključno z razpoložljivimi jeziki (spletne strani, e-novice, glasilo, sporočila za javnost, pomembne novice). To je treba meriti z vidika pravočasnosti, vsebine in uporabnosti.	Visoka	Povratne informacije, ki jih vsako leto predložijo bralci, in letne raziskave o bralcih
Stopnja zadovoljstva pooblaščenih interesnih skupin z informacijami, ki jih prejema, in s sodelovanjem z agencijo ECHA.	Visoka	Letna anketa, povratne informacije o dogodku, povratne informacije o ocenjevanju vlog.
Raven zadovoljstva z notranjo komunikacijo.	Visoka	Letna notranja raziskava o komuniciranju.

3. Glavni rezultati

- Do 100 besedil v zvezi z obveščanjem, objavljenih v 23 jezikih EU – dokumenti, spletne strani, objava smernic, zlasti z upoštevanjem potreb malih in srednje velikih podjetij, itd.
- Usklajene komunikacijske dejavnosti za posebne ciljne skupine (na primer za mala in srednje velika podjetja, trgovce na drobno, nadaljnje uporabnike, potrošnike itd.).
- Organizacija do dveh celodnevni dogodkov za pooblaščen organizacije interesnih skupin (dan interesnih skupin) in priložnostnih dogodkov za interesne skupine.

⁸ Irska gelščina ni vključena.

- Priprava do dvanajstih sporočil za medije, 50 pomembnih novic, 50 tedenskih biltenov e-News in dvomesečnega glasila.
- Priprava do šestih spletnih seminarjev in štirih kratkih videoposnetkov.
- Priprava dvomesečnega glasila Stakeholder Update za pooblaščen organizacije interesnih skupin.
- Dnevno zagotavljanje notranjih informacij za osebje prek intraneta in na internih informacijskih zaslonih.

2.4. Mednarodno sodelovanje (dejavnost 11)

V skladu z zahtevo Evropske komisije je prizadevanje agencije ECHA na področju mednarodnega sodelovanja osredotočeno na usklajevanje orodij in pristopov za ravnanje s kemikalijami. Trgovina s kemikalijami je na splošno globalna, zato se prek blagovne menjave z mednarodnimi partnerji ne ustvarjajo le sinergije za pristojne organe držav, ampak tudi sinergije za evropsko industrijo.

Dve glavni platformi agencije ECHA, prek katerih je vključena v mednarodno sodelovanje, sta OECD ter v manjšem obsegu tudi Organizacija združenih narodov. Prek teh platform lahko agencija ECHA spremlja trenutno dejansko stanje in predvideva, katere spremembe se bodo uveljavile v okviru mednarodnega sistema na področju ravnanja s kemikalijami, ter spremlja, ali se cilji iz uredb REACH, CLP, BRP in PIC upoštevajo tudi globalno.

Zaradi sodelovanja v mednarodnih organizacijah ima agencija ECHA prepoznavno vlogo na področju upravljanja kemijske varnosti na globalni ravni. Poleg tega ji to sodelovanje omogoča, da deli svoje znanje z mednarodnimi partnerji in od njih pridobiva znanje na področjih, na katerih so partnerji bolj napredni. Agencija se osredotoča na razvoj usklajenih navodil, smernic in orodij za ocenjevanje nevarnosti in izpostavljenosti. Prednostna naloga je tudi razvijanje oblik zapisov za sporočanje podatkov ter izmenjavo in objavljanje informacij o lastnostih kemikalij v spletu.

1. Poudarki v letu 2015

Kar zadeva dejavnosti OECD, se bo v letu 2015 nadaljevalo stalno razvijanje oblik zapisov podatkov in orodij.

V povezavi s programom IUCLID pa bo dokončanje posodobitev in potrditev aplikacije IUCLID 6 pomenila tesnejše sodelovanje s strokovno skupino OECD za IUCLID. Ta nova različica programa IUCLID bo podpirala tudi preprostejše prilagajanje za izpolnjevanje zahtev iz drugih zakonodaj, zato bo potrebno promoviranje, da se zagotovi dobro poznavanje te funkcije pri regulativnih organih po vsem svetu. Še naprej se bo izvajala tudi dejavnost, katere cilj je vzpostavitev usklajenih predlog OECD in na kateri temelji orodje IUCLID, pri čemer se bodo upoštevale dodatne izboljšave in razvoj novih oblik v skladu z najnovejšimi mednarodno dogovorjenimi smernicami za testiranje.

Glede orodja OECD QSAR bo poudarek na razvoju različice 4, pri čemer je glavni cilj povečana uporabnost za manj izkušene uporabnike in koristnost za upravičenje primerov navzkrižnega branja ter za izvajanje dodatnih prenosnih poti s škodljivim učinkom na podlagi odločitve skupine upravljanja OECD.

Kar zadeva eChemPortal, ki ga upravlja OECD, si bo agencija ECHA še naprej prizadevala za nadaljnji razvoj in gostiteljstvo ter za promoviranje v javnosti v tesnem sodelovanju z usmerjevalno skupino OECD. Agencija ECHA bo prispevala k revidiranemu Programu kooperativne ocene kemikalij OECD, zlasti pri promoviranju splošnega razumevanja uporabe alternativnih metod pri ocenjevanju nevarnosti kemikalij. Agencija ECHA bo še naprej podpirala delo Organizacije za gospodarsko sodelovanje in razvoj (OECD) glede nanomaterialov, zlasti v povezavi z razvojem pristopov za testiranje in ocenjevanje.

Znanstvena in tehnična podpora, ki jo agencija ECHA zagotavlja Evropski komisiji, se bo osredotočala na dve ključni področji: krepitev zmogljivosti v državah kandidatkah in možnih kandidatkah v skladu z zunanjimi pravilniki Evropske unije in prispevki k delu EU, kar zadeva mednarodno ravnanje s kemikalijami. V letu 2015 si bo agencija ECHA s tretjim projektom za krepitev zmogljivosti v okviru instrumenta za predpristopno pomoč

(IPA II)⁹ prizadevala za vzdrževanje in nadaljnjo krepitev znanja upravičencev o pravnem redu EU glede kemikalij in delu agencije ECHA. Druga ključna podpora mesta bodo pododbor Združenih narodov za globalno usklajeni sistem za razvrščanje in označevanje kemikalij (GHS ZN) ter, na zahtevo, sodelovanje Komisije na četrti mednarodni konvenciji o ravnanju s kemikalijami (ICCM-4) in sestankih Stockholmske in Rotterdamske konvencije. Agencija ECHA bo prispevala k poskusnemu opraviilu, izvedenemu pod vodstvom OECD, glede razvrščanja snovi za razvoj globalnega seznama snovi, razvrščenih v skladu z globalno usklajenim sistemom za razvrščanje in označevanje kemikalij (GHS ZN).

Agencija bo še naprej sodelovala s stanovskimi agencijami v Avstraliji, Kanadi, Japonskem in ZDA. Skupne dejavnosti bodo vključevale vzajemno koristno delo, kot so določanje prednostnega seznama kemikalij za ocenjevanje in metodologij ocenjevanja, souporaba najboljših praks in obravnavanje aktualnih težav.

Občuten del registracij je povezan z uvoženimi snovmi, zato bodo izvedene predstavitve javnostim v državah, ki niso del EU/EEA, v podporo proizvajalcem v tretjih državah pri zagotavljanju skladnosti z zakonodajo EU. V zvezi s tem bodo mednarodne dejavnosti agencije ECHA prispevale k strateškim ciljem izboljševanja kakovosti dokumentacije. Poleg tega bo agencija ECHA skupaj s Komisijo v stiku z organi v državah, kjer se izvaja pregled ali uvedba zakonodaje glede kemijske varnosti. Agencija ECHA bo, tako kot v preteklih letih, prispevala k Forumu za kemikalije v Helsinkih (HCF).

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Komisiji je v zvezi s sodelovanjem pri mednarodnih dejavnostih na voljo visokokakovostna znanstvena in tehnična podpora, ki jo zagotavljajo predvsem organi za večstransko sodelovanje in zlasti agencija ECHA. Ta sodeluje v dejavnostih OECD, ki so povezane s kemikalijami, da bi zagotovila usklajene pristope, oblike zapisa podatkov in orodij IT, s čimer bi povečala sinergije in po možnosti preprečila podvajanje dela.
2. Agencija ECHA vzpostavlja in ohranja dvostranske odnose zaradi znanstvenega in tehničnega sodelovanja s ključnimi regulativnimi agencijami iz tretjih držav, ki so uporabne za izvajanje uredb REACH, CLP, BPR in PIC ter uspešno in učinkovito podpira pobudi politike širitve EU in sosedске politike.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Stopnja zadovoljstva zainteresiranih strani (vključno s Komisijo) z dejavnostmi agencije ECHA na področju mednarodnega sodelovanja (vključno z znanstveno in upravno podporo Komisiji).	Visoka	Raziskave

⁹ Predvideno je, da bo projektni načrt predložen in odobren na koncu leta 2014, zato bo moralo biti končno besedilo delovnega programa za leto 2015 ustrezno prilagojeno.

3. Glavni rezultati

- Projekti OECD: Posodobitev portala eChemPortal, da se zagotovi možnost objave podatkov, pripravljenih v novih ali posodobljenih usklajenih oblikah, vključno v obliki za IUCLID 6. Predložitev prve izdaje naslednje različice orodja QSAR, ki je bilo razvito v okviru OECD, za uporabo agenciji ECHA in OECD.
- Usposabljanje za uporabo orodja QSAR, ki je bilo razvito v okviru OECD, in/ali drugih orodij, vključno z razvojem novih orodij.
- Prispevki v zvezi s sodelovanjem z Organizacijo za gospodarsko sodelovanje in razvoj (OECD) v obliki projektne skupine za oceno nevarnosti in delovne skupine za proizvedene nanomateriale, zlasti s predsedovanjem eni od usmerjevalnih skupin.
- Zagotavljanje znanstvene in tehnične podpore Komisiji, tudi v zvezi z GHS ZN, npr. možno sodelovanje in prispevki na sestankih GHS ZN, konvencije in ICCM-4.
- Stalno sodelovanje z regulativnimi agencijami v Avstraliji, Kanadi, na Japonskem in v ZDA v skladu s tekočimi načrti dela.
- Dejavnosti krepitev zmogljivosti, usmerjene v države kandidatke EU in morebitne kandidatke v okviru tretjega projektnega načrta instrumenta za predpristopno pomoč (IPA).¹⁰
- Predstavitve na seminarjih/delavnicah/konferencah v ključnih tretjih državah (osebno ali prek video konferenc) ter sprejemanje obiskov predstavnikov takšnih držav.

¹⁰ Predvideno je, da bo projektne načrt predložen in odobren na koncu leta 2014.

3. Upravljanje, organizacija in viri

3.1. Upravljanje (dejavnost 12)

Agencija ECHA si prizadeva za sodobno celostno podobo in upravljanje, ki je skladno z najvišjimi standardi EU, da lahko učinkovito vključi nove dejavnosti v organizacijo. Agencijo ECHA upravlja upravni odbor s 36 člani ob pomoči sekretariata, ki ga vodi izvršni direktor. V okviru vsakodnevnih dejavnosti izvršnega direktorja pri opravljanju funkcije notranjega upravljanja podpira višje vodstvo (direktorji). Upravljanje agencije ECHA temelji na dejavnostih in projektih ter kakovostnem sistemu organizacije delovanja v hierarhični ali matrični obliki. Upravljanje informacij je v ravnovesju med odkritim delovanjem in varnostnimi načeli.

1. Poudarki v letu 2015

Sekretariat agencije ECHA bo še naprej učinkovito podpiral delo upravnega odbora kot upravnega organa agencije. S podporo delovnih skupin ima upravni odbor bistveno vlogo pri izvajanju štirih strateških ciljev, še posebej pri omogočanju lažjega uvajanja večletnega delovnega programa za obdobje 2014–2018 s sprejemanjem letnih delovnih programov.

Druge osnovne naloge upravnega odbora so sprejemanje proračuna in letnega poročila agencije ECHA ter sprejemanje in pregledovanje njenih notranjih pravil. Poleg tega bo upravni odbor podrobno spremljal učinkovitost agencije ECHA in izvajanje njenih strateških ciljev. V ta namen odbor prejema redna poročila glede napredka pri izvajanju delovnega programa in posebna tematska poročila sekretariata.

Agencija ECHA bo še naprej krepila odnose s pristojnimi organi držav članic in pooblaščenimi nacionalnimi ustanovami, izboljšala komunikacijo in usklajevanje prek izmenjave informacij, z obiski in letnim načrtovalnim sestankom direktorjev pristojnih organov. Pri tem bo agencija ECHA spodbujala splošno razumevanje prednostnih nalog ob upoštevanju omejenih sredstev držav članic in agencije ECHA. Agencija ECHA bo spodbujala dialog s ključnimi institucionalnimi partnerji, vključno z Evropsko komisijo, Parlamentom in Svetom ministrov ter še naprej prispevala k delu omrežja agencij Evropske unije.

V letu 2015 bo še naprej prednostna naloga razvoj uspešnosti in učinkovitosti agencije ECHA v skladu s strateškim ciljem 4. Poudarek bo na stalnem izboljševanju sistema celovitega upravljanja kakovosti s certifikatom neodvisnega pooblaščenega organa za certificiranje v skladu s standardom 9001:2008 Mednarodne organizacije za standardizacijo (ISO). Agencija ECHA bo uporabila pristop, ki temelji na tveganjih, ter se tako izognila nepotrebni nadzoru. Agencija ECHA bo začela vključevati sistem za ravnanje z okoljem v svoj sistem celovitega upravljanja kakovosti (IQMS). Izvedeni bodo revizijski pregledi za odkrivanje priložnosti za izboljšanje in odpravljanje neučinkovitosti. Cikel letnega načrtovanja bo zajemal priporočila, izpeljana iz evalvacij in revizijskih pregledov. Upošteevane bodo tudi povratne informacije interesnih skupin. Z namenskim orodjem bo okrepljeno načrtovanje dejavnosti in virov agencije ECHA. Z izboljšanjem upravljanja informacij v agenciji ECHA bo lažje izvajati dejavnosti in omogočena bo sledljivost.

Agencija ECHA bo zagotovila skladnost z zadevnimi uredbami ter notranjimi pravilniki, postopki in navodili z uporabo notranjih standardov upravljanja in rednim vodstvenim pregledom. Vodstvene odgovornosti vključujejo izvajanje revizijskih pregledov za zagotavljanje, zaščito osebnih podatkov, učinkovito upravljanje izjav o interesu

zaposlenih, članov upravnega odbora in drugih odborov ter zaščito varnosti zaupnih osebnih informacij in informacij iz industrije z varnostnim sistemom visokega standarda. Agencija ECHA bo zagotavljala tudi stalno izvajanje opravil s celovitim sistemom neprekinjenega poslovanja. Poleg tega je treba redno vzdrževati pravno strokovno znanje, da se zagotovi pravna kakovost odločitev agencije ECHA.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Agencijo ECHA upravlja učinkovito in uspešno vodstvo, kar zagotavlja ustrezno načrtovanje dejavnosti, dodeljevanje sredstev, oceno in obvladovanje tveganj, varnost osebja, premoženja in informacij ter skladnost in kakovost rezultatov.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Delež zelo pomembnih revizijskih priporočil, izvedenih v roku (IAS).	100 %	Letno poročilo notranjega revizorja

3. Glavni rezultati

- Organizirani štiri sestanki upravnega odbora in ustreznih delovnih skupin, da se odboru omogoči sprejetje vseh potrebnih odločitev.
- Organiziran en sestanek za države članice/direktorje pristojnih organov držav članic.
- Pridobitev certifikata ISO 1001 za izbrane postopke.
- Začetek izvajanja sistema EMAS¹¹ ali enakovrednega okoljskega standarda.
- Zagotovljena močna pravna podpora pri pripravi odločitev agencije ECHA in zagotavljanje učinkovite obrambe zanje.
- Letno poročilo uradne osebe za varstvo podatkov zagotovljeno Evropskemu nadzorniku za varstvo podatkov.
- Organiziran vsaj en sestanek mreže uslužbencev za varnost.
- Omogočenih 120 dostopov do dokumentov, ki vsebujejo sklepe v zvezi s približno 700 dokumenti.
- Izdelani regulativni večletni in letni načrti ter letna poročila.

¹¹ Evropski sistem za okoljsko ravnanje in presojo

3.2. Finance, javna naročila in računovodstvo (dejavnost 13)

1. Poudarki v letu 2015

Pravila, ki določajo upravljanje finančnih sredstev agencije ECHA, je po posvetovanju z Evropsko komisijo sprejel upravni odbor agencije ECHA. Pravila morajo biti usklajena z uredbo o finančnih pravilih, ki veljajo za splošni proračun Evropske unije (finančna uredba)¹². Sredstva in izdatki za uredbe REACH, BPR in PIC morajo biti ločeni.

Finančno upravljanje agencije ECHA bo osredotočeno na zagotavljanje najboljše porabe razpoložljivih finančnih sredstev v skladu z načeli gospodarnosti, učinkovitosti in smotrnosti.

Prihodki za dejavnosti iz uredbe REACH/CLP leta 2015 bodo vključevali pristojbine, ki izhajajo iz vlog za avtorizacijo, pritožb, dodatnih prihodkov iz pristojbin po preverjanju statusa MSP, upravnih taks in prihodkov od obresti. Do konca leta bodo rezerve predvidoma izčrpane in agencija ECHA se bo vrnila k mešanemu sistemu financiranja za uredbo REACH/CLP, v katerem bo del stroškov pokrit s prihodki iz pristojbin, razliko pa bo subvencionirala EU.

Financiranje dejavnosti iz uredbe PIC bo še naprej v celoti temeljilo na subvencijah iz EU, dejavnosti v zvezi z biocidi pa bodo v vedno večji meri financirane iz pristojbin. Glede na veliko negotovost v povezavi s stopnjo prihodkov na podlagi pristojbin iz industrije za dejavnosti iz uredb REACH/CLP in BPR bo agencija ECHA občutno vlagala v napovedovanje in modeliranje ter stalno spremljala napoved prihodkov in stroškov, da bo lahko kakršen koli izpad sporočila Komisiji, da se sprejmejo ustrezni ukrepi za uravnoteženje proračuna.

Učinkovito finančno upravljanje se bo še naprej zagotavljalo prek skrbnega upravljanja prihodkov, strogega nadzora stroškov, povečanega poudarka na ocenjevanju poslovnih primerov in specifičnih delovnih postopkih, prepoznanih za poenostavitve. Na področju naročanja in sklepanja pogodb bo agencija ECHA za del svojih dejavnosti znova najemala zunanje izvajalce, da podpre izvajanje delovnega programa. Vzpostavitev ustreznih pogodbenih ureditev bo še naprej potekala v skladu z zahtevami po učinkovitem naročanju. Posebna pozornost bo namenjena najbolj učinkoviti in gospodarni uporabi velikega števila okvirnih pogodb, ki sta jih sklenili agencija ECHA in Komisija.

Še naprej bodo potekala prizadevanja za zagotavljanje ustreznega izvajanja uredb REACH in CLP ter uredbe o pristojbinah za biocide. Zato bo funkcija sistematičnega nadzora, ki je bila uvedena za preverjanje pravilnosti znižanj za mala in srednje velika podjetja, podeljenih za pristojbine iz uredbe REACH, in posledično plačevanje pristojbin agenciji ECHA, izvajana še naprej. V zvezi z Uredbo o biocidnih proizvodih bo agencija ECHA vnaprej preverila podjetja, ki zaprosijo za znižanje pristojbine na podlagi statusa MSP in, odvisno od števila zahtev, del človeških virov namenila za preverjanja malih in srednje velikih podjetij, povezana z biocidi.

Agencija ECHA bo v proračunu in pri poročanju še naprej ločevala sredstva in človeške vire za uredbe REACH, BPR in PIC. Spremljala bo tudi, ali je prenos dodeljenih sredstev v naslednje leto znotraj omejitev, ki jih je določilo Evropsko računsko sodišče (ERS), z izjemo stroškov delovanja, ki so povezani z večletnimi projekti. Agencija ECHA bo tudi sodelovala s Komisijo pri zagotavljanju svojega delovanja na podlagi mešanega sistema

¹² Člen 99 uredbe REACH.

financiranja (uravnoteženje prihodkov iz subvencij in pristojbin). V tem smislu bo agencija ECHA uvedla mehanizem za napovedovanje in poročanje v sodelovanju s Komisijo.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Agencija ECHA zagotavlja pravilno, dobro in zanesljivo finančno vodenje finančnih sredstev, pri čemer spoštuje finančna pravila in predpise.
2. Zagotovljena je pravilnost znižanj pristojbin za MSP, do katerih so upravičeni registracijski zavezanці.
3. Agencija ima učinkovite finančne sisteme za upravljanje in poročanje na več finančno ločenih pravnih podlagah.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Število rezervacij v letnem poročilu o finančnih in računovodskih vprašanjih Evropskega računskega sodišča (ERS).	0	Poročila ERS/leto
Stopnja obveznosti (sredstva za obveznosti konec leta).	97 %	Letno poročilo
Stopnja plačil (sredstva iz plačil konec leta).	80 %	Letno poročilo
Skladnost s smernicami upravnega odbora za denarne rezerve (MB/62/2010 konč.)	100 %	Letno poročilo
Število preverjanj statusa MSP, opravljenih na registracijskih zavezancih v skladu z uredbo REACH.	400	Letno poročilo
Stopnja prenosa (odstotek dodeljenih sredstev, prenesenih v leto 2016).	< 20 %	Letno poročilo
Preklic sredstev za prenos plačila iz leta 2014.	< 5 %	Letno poročilo

3. Glavni rezultati

- Strogo upravljanje proračuna in likvidnosti z evalvacijo večjih programov.
- Spremljanje in izvrševanje proračuna za doseganje ciljne stopnje prevzetih obveznosti in plačil.

- Natančno spremljanje in upravljanje denarne rezerve agencije ECHA.
- Izvedeno precejšnje število novih pobud na področju naročanja in novih pogodb za učinkovito izvajanje proračuna.
- Vzpostavljeno je poročanje o uporabi sredstev v skladu z različnimi zakonskimi podlagami.
- Poročanje o stroških na podlagi dejavnosti v celotnem letu.
- Pravočasno pripravljeni proračunski izkazi za leto 2014.

3.3. Človeški viri in skupne službe (dejavnost 14)

1. Poudarki v letu 2015

Človeški viri

Kot decentralizirana agencija EU mora agencija ECHA svoje dejavnosti izvajati v skladu s Kadrovskimi predpisi za uradnike in pogoje za zaposlitev drugih uslužbencev Evropskih skupnosti (v nadaljevanju: Kadrovski predpisi) ter celotno osebje agencije ECHA mora ravnati v skladu s Kodeksom dobrega upravnega ravnanja agencije ECHA, pri čemer mora upoštevati načela javnih storitev za javne službe EU, ki jih je izdal Evropski varuh človekovih pravic.

Delovno okolje v agenciji ECHA bo še naprej pod vplivom prevladujočih gospodarskih razmer v Evropi ter povezanega vpliva sredstev na nacionalne javne uprave in javno upravo EU. V letu 2015 se bo agencija ECHA spopadala z zmanjšanjem števila ključnega osebja za uredbi REACH in CLP ter bo morala zaradi omejitev v proračunu nadaljevati s kratkoročnim ukrepom nezapolnitve deleža delovnih mest, dodeljenih za dejavnosti, ki so povezane z biocidi.

Nihalo strateškega upravljanja s človeškimi viri se je od zaposlovanja zdaj premaknilo k sodelovanju in ohranjanju, saj ima agencija ECHA zdaj dovolj glavnega osebja za izpolnjevanje ciljev in nima zmožnosti zaposlovanja v enakem obsegu kot v preteklih letih. Zato se bo strategija človeških virov v agenciji ECHA še naprej razvijala od prvotnega poudarka na rasti proti omogočanju organizacije, ki je uspešna in učinkovita ter vzdržuje prilagodljivost in gibčnost za spreminjanje glede na potrebe interesnih skupin ter zmogljivost za učinkovito odzivanje na zakonodajne in/ali politične izzive v prihodnosti. Uvedena bo nova kategorija osebja, tj. pogodbenih uslužbencev, zaposlenih za krajše obdobje, za zagotovitev večje organizacijske zmogljivosti in prilagodljivosti v obdobjih večjih delovnih obremenitev.

Agencija ECHA kot organizacija znanja potrebuje neko mero fluktuacije (na primer za posodobitev svojih pristojnosti), vendar mora prav tako stalno razmišljati o pobudah zadrževanja za zagotovitev, da fluktuacija ključnega osebja ostane na sprejemljivi ravni. Ključni poudarek bo na zagotavljanju, da bodo ključni izvajalci z zahtevanim profilom in veščinami motivirani za delo pri agenciji ECHA. V večletnem delovnem programu agencije ECHA za obdobje 2014–2018 (strateški cilj 3) so opisane zahteve za boljšo krepitev zmogljivosti znanstvenih in regulativnih pristojnosti v agenciji ECHA na določenih prednostnih območjih. Opravilo vzporejanja pristojnosti bo vodilo pri ukrepih, ki jih bo agencija ECHA izvedla za krepitev pristojnosti na teh prednostnih območjih. Novi celoviti sistem upravljanja človeških virov bo povečal učinkovitost znotraj organizacije, npr. s poenostavitvijo ločeno ustvarjenih potekov podatkov v en osrednji modul, in omogočil občutno izboljšano načrtovanje delovne sile.

Skupne službe

Največ pozornosti bo namenjene študiji izvedljivosti, usmerjeni v raziskovanje možnosti glede prihodnjih poslovnih prostorov agencije ECHA ob izteku pogodbe za trenutno stavbo ob koncu leta 2019. Cilj študije izvedljivosti je agenciji ECHA zagotoviti podlago za objektivno evalvacijo in odločitev glede dolgoročnih prostorskih potreb in lokacije agencije ECHA.

Načrtovanje v zvezi s prihodnji poslovnimi prostori ostaja ključno v letu 2015 in letu 2016, vendar bo še naprej potekalo spremljanje preventivnih in popravilnih vzdrževalnih del, ki jih opravlja lastnik, da prostori v zgradbi ostanejo na sprejemljivi ravni. Spremljanje sodelovanja z lastnikom in izvajalci vzdrževanja stavbe, ki so njegovi

podizvajalci, bo bolj strogo. V letu 2015 bo za lastnika in agencijo ECHA uvedeno bolj splošno orodje za spremljanje vzdrževanja, s čimer se bo zagotovila boljša preglednost opravljenih vzdrževalnih del prav v povezavi s pogodbenimi obveznostmi lastnika. Predvideno je tudi strogo spremljanje vzdrževalnih del za zagotovitev, da stavba ustreza okoljskim in zdravstvenim standardom.

Nekateri vzdrževalni projekti bi lahko zelo vplivali na splošno delovno okolje, zato bo vsak projekt skrbno ocenjen glede na vpliv.

Pozornost bo namenjena izboljšanju varnostnih in zaščitnih ukrepov prek usposabljanj s splošnimi vajami za evakuacijo, usposabljanja gasilskih nadzornikov in usposabljanja glede prve pomoči ter prek kampanj za povečanje ozaveščenosti glede sprejetih zaščitnih pravil. Na podlagi revizijskega poročila o trenutnem sistemu za nadzor dostopa, vzpostavljenega v letu 2014, se bo v letu 2015 nadaljevalo nadaljnje spremljanje, s čimer se bo zagotovilo, da ima agencija ECHA zanesljivi sistem za nadzor dostopa, ki je ključni del fizične varnosti agencije.

Zaradi večje uporabe prostorov za sestanke je bistveno, da so ti prostori zanesljivi in da dobro delujejo, zato je ključno njihovo redno vzdrževanje. To se bo v letu 2015 okrepilo skupaj s posodobitvijo nekatere opreme. Sestanki so pogosto bistveni sestavni del pri doseganju operativnih ciljev, zato je zagotavljanje zanesljivih prostorov za sestanke ključno opravilo agencije ECHA.

Zaradi zavedanja, da ima učinkovitost potovalne agencije velik vpliv na načrtovanje in izvedbo sestankov agencije ECHA, bomo skrbno nadzorovali novo potovalno agencijo z rednimi raziskavami o zadovoljstvu.

Do sredine leta 2015 bo delo glede fizičnih arhivov končano.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Agencija ECHA ima dovolj usposobljenega osebja za zagotavljanje izvajanja delovnega načrta, pri čemer osebju zagotavlja dobro delujoče delovno okolje.
2. Agencija ECHA ima dovolj zavarovanih in varnih pisarniških prostorov, ki zagotavljajo učinkovito in varno delovno okolje za osebje, ter prostore, v katerih je mogoče učinkovito organizirati sestanke za organe agencije ECHA in zunanje obiskovalce.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalniki	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Odstotek delovnih mest v kadrovskem načrtu, namenjenih dejavnostim v zvezi z uredbama REACH in PIC, ob koncu leta.	95 %	Letno notranje poročilo
Odstotek zasedenih delovnih mest za biocide iz kadrovskega načrta ob koncu leta.	88 %	Letno notranje poročilo

Fluktuacija začasnih uslužbencev	< 7,5 %	Letno notranje poročilo
Fluktuacija pogodbenih uslužbencev (z izjemo pogodbenih uslužbencev, zaposlenih za krajše obdobje)	< 12,5 %	Letno notranje poročilo
Stopnja zadovoljstva članov odbora, Foruma in upravnega odbora z delovanjem konferenčnega centra.	Visoka	Letna anketa
Stopnja zadovoljstva zaposlenih s skupnimi službami.	Visoka	Letna anketa

3. Glavni rezultati

Človeški viri

- Obračunavanje in izplačevanje plač uslužbencem ter drugih plačil uslužbencem, napotenim nacionalnim strokovnjakom in pripravnikom (skupaj približno 550 oseb).
- Začetih približno 10 izbirnih postopkov.
- Dokončanih približno 25 zaposlitvenih postopkov.
- Ocena uspešnosti in prerazporeditev za približno 500 uslužbencev.
- Svetovanje in pomoč osebju ter vodstvu pri kadrovskih vprašanjih predvsem glede posameznih pravic in dobrega počutja.
- Izvedena anketa med osebjem.
- Aktivno razvijanje sposobnosti oseb ter procesa in metod za upravljanje zmogljivosti.

Skupne službe

- Ocena izvedljivosti glede prostorskih potreb agencije ECHA.
- Pravočasna nabava opreme, materialov in storitev z ustreznimi postopki javnih naročil.
- Nadzorno orodje za preprečevalna in popravljalna vzdrževalna dela, ki jih opravlja lastnik, dostopno tudi agenciji ECHA.
- Usposabljanja glede varnosti in zaščite.
- Kakovostna podpora za sestanke in konference.
- Dobro delujoča avdiovizualna oprema in tehnična podpora.
- Uspešna in učinkovita storitev potovalne agencije.
- Pravočasni obračuni in povračila stroškov misij in potnih stroškov udeležencem sestankov.
- Učinkovite poštno storitve.

- Dobro organizirana in pravilno vodena knjižnica in arhiv.
- Posodobljen in pravilen popis drugih sredstev, ki niso povezana z IT.

3.4. Informacijska in komunikacijska tehnologija (dejavnost 15)

1. Poudarki v letu 2015

Zagotavljanje podpore IT za skrbniške postopke in zagotavljanje ustreznosti infrastrukture IKT sta območji strateškega ukrepanja v skladu s strateškim ciljem 4.

Po vzpostavitvi osrednje storitve za upravljanje dostopa v letu 2014 so začele jedrne aplikacije agencije ECHA postopno uporabljati model za upravljanje identitete (IDM), s čimer sta bila dosežena izboljšani nadzor in učinkovitost upravljanja dostopa do sistemov in storitev IT.

Agencija ECHA si bo še naprej prizadevala za revizijo infrastrukture informacijske in komunikacijske tehnologije (IKT), začeto v letu 2014, da se optimizirajo stroški, spodbudi rast in zajezi vpliv roka v letu 2018. V letu 2014 so bile obravnavane različne možnosti in med glavne sodijo: nadaljevanje s trenutnim modelom za najemanje zunanjih izvajalcev na podlagi lastne infrastrukture ali postopni prehod na zunanjo računalniško infrastrukturo, ki je v celotni lasti zunanjega izvajalca in jo ta upravlja (tako imenovana infrastruktura kot storitveni model). Obe možnosti sta bili ocenjeni glede na enake zahteve po uspešnosti, varnosti in ustreznosti podpore za neprekinjeno poslovanje. Program izvajanja, ki bo izviral iz te odločitve, bo vključeval opredelitev prihodnjega pogodbenega in delovnega modela za zunanje storitve gostiteljstva in njegova izvedba se bo pričela v letu 2015.

Za doseganje povečanja prilagodljivosti storitev IT ter izboljšanih načinov obveščanja in sodelovanja, hkrati pa krepitve varnosti se bo agencija ECHA prizadevala za dodatno podaljšanje dosega omrežja WiFi.

Načrtovana je posodobitev z varnostjo povezanih pravilnikov agencije ECHA, da upoštevajo zgoraj omejeno novo infrastrukturo in nove rešitve IT.

V letu 2014 je agencija ECHA analizirala rešitev za izboljšano načrtovanje in poročanje in na podlagi prepoznanega obsega za podporo IT se bo v letu 2015 začel projekt izvajanja.

Po popolni obnovi platforme za upravljanje notranjih informacij v letu 2014 so bile aplikacije nadgrajene za podporo novim funkcijam in politikam upravljanja informacij agencije ECHA.

Izdan bo sistem za upravljanje človeških virov (HRMS), faza II, ki vključuje: izbiro in zaposlovanje, uspešnosti in karierno upravljanje, učenje in razvoj, kar bo izboljšalo učinkovitost kadrovskega postopkov.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Podpora za upravne procese in poročanje vodstva agencije ECHA z dobro delujočimi sistemi IT. Agencija ECHA bo učinkovito uporabila svoje podatke; primerno bodo nadzorovani tudi dokumenti in evidence, ki jih je prejelo, ustvarilo in uporabilo osebje agencije ECHA.
2. Upravljanje tehnične infrastrukture agencije ECHA na področju IKT je na visoki storitveni ravni, zagotovljena je čim večja neprekinjenost, učinkovitost in varnost za vse podprte poslovne operacije.

3. Načrt neprekinjenega poslovanja na področju IT ustrezno zajema vse ključne sisteme za delovanje agencije ECHA in je prilagojen razvoju infrastrukture IKT.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalniki	Cilj v letu 2015	Način in pogostost preverjanja
Razpoložljivost ključnih sistemov za zunanje stranke (neprekinjeno delovanje med delovnim časom storitev)	Povprečno 98 %	Statistični podatki podatkovnega centra
Stopnja zadovoljstva notranjih uporabnikov in uporabnikov v državah članicah s storitvami IT, povezana z razmerjem med osebjem in podporo.	Visoka	Letna anketa med uporabniki in <i>priložnostne</i> povratne informacije

3. Glavni rezultati

- Prizadevanja za uresničitev načrta za prilagoditev infrastrukture IKT agencije ECHA ter prilagoditev načrta neprekinjenega poslovanja na področju IT in načrta za obnovo po nesrečah.
- Razširjen doseg omrežja WiFi.
- Opredeljena visoka raven zasnove rešitve IT za boljše načrtovanje in poročanje ter začeto izvajanje.
- Dokončana selitev na novo platformo za upravljanje notranjih informacij in k novim standardom za upravljanje informacij, v skladu z načrtom za arhiviranje ter pravilnikom o razvrščanju in ravnanju z informacijami.
- Postopno prilagajanje nadzora za dostop do sistemov in storitev IT v poenoten in centraliziran model upravljanja dostopa.
- Izvedeno upravljanje sredstev IT na ustrezni ravni točnosti in pravočasnosti; ustrezno pripravljena in izvedena morebitna umaknitev sredstev IKT v skladu z notranjimi pravilniki in postopki.

4. Tveganja agencije ECHA

Agencija ECHA opravlja letno obvladovanje tveganja, da bi opredelila, ocenila in obvladala morebitne dogodke, ki bi lahko ogrozili uresničevanje ciljev, opredeljenih v delovnem programu. Na podlagi tega opravila je bilo pri pripravi delovnega programa za leto 2015 prepoznanih, ocenjenih in obravnavanih veliko tveganj. Vodstvo agencije ECHA je naslednja tveganja razvrstilo kot najpomembnejša, kar zadeva verjetnost pojavitve in vpliv na izvajanje delovnega programa za leto 2015, ter opredelilo ukrepe za zmanjšanje tveganj, katerih učinkovitost bo med letom skrbno spremljana.

V okviru sedanje finančne uredbe agencija ECHA morda ne bo mogla uravnotežiti nestanovitnih prihodkov in izdatkov brez neke vrste mehanizma za uravnoteženje. Agencija ECHA meni, da bi izboljšane napovedi dohodkov s številnimi scenariji in nadomestnimi načrti omogočile ukrepe, če bi prišlo do sprememb okoliščin, mehanizem za uravnoteženje pa bi zagotovil nadzor nad tem tveganjem.

Uredba o biocidnih proizvodih določa nove obveznosti in naloge za agencijo ECHA. Zaradi nižjega prihodka iz pristojbin od pričakovanega in za zagotovitev uravnoteženega proračuna bo morala agencija ECHA kratkoročno še naprej pustiti del delovnih mest iz načrta osebja nezaseden. To na splošno predstavlja tveganje, kar zadeva zmožnost doseganja ciljev delovnega programa in zlasti kar zadeva zmožnost obvladovanja največjih delovnih obremenitev na katerem koli področju dejavnosti v povezavi z biocidnimi proizvodi. Z upoštevanjem tesnih rokov in težav z viri v agenciji ECHA in nekaterih državah članicah skupaj z negotovostjo napovedi prihodka morda agencija ECHA in/ali pristojni organi držav članic ne bodo mogli obdelati vseh vlog v skladu z BPR ter zagotoviti vseh poročil pravočasno in kakovostno, kar lahko negativno vpliva na cilje v programu preverjanja. Agencija ECHA meni, da je tesno sodelovanje s pristojnimi organi držav članic, vključno s podporo v obliki smernic, predlog in krepitvijo zmogljivosti, ključnega pomena za zmanjšanje tega tveganja. Glede človeških virov pa bo agencija ECHA morala biti prilagodljiva pri notranjem prerazporejanju, predvsem v primeru, da prihodki iz pristojbin uredbe BPR ne bodo zadostovali za vse zaposlene vire ali v primeru nepričakovane večje obremenitve pri delu z vlogami. Če bo prihodek občutno nižji od pričakovanega, bo delo, ki ni neposredno povezano z vlogami, nižje na prednostnem seznamu, da bo mogoče zmanjšati vire brez poseganja v zmožnost zagotavljanja dela, povezanega z vlogami.

Prepoznano je bilo tveganje, kar zadeva vloge za avtorizacijo v skladu z uredbo REACH, v povezavi z dvema možnima scenarijema. V primeru večje obremenitve z vlogami za avtorizacijo, ki lahko vpliva na zmožnost osebja glede upravljanja količin in postopek priprave mnenj Odborov, je agencija ECHA predvidela prilagodljivo notranjo prerazporeditev in morebitno vključitev članov Odborov kot poročevalcev. Tveganje občutno nižjega prihodka od predvidenega se obravnava kot del splošnega finančnega tveganja, s katerim se bo agencija ECHA soočila zaradi negotovosti glede prihodka v prihodnjih letih.

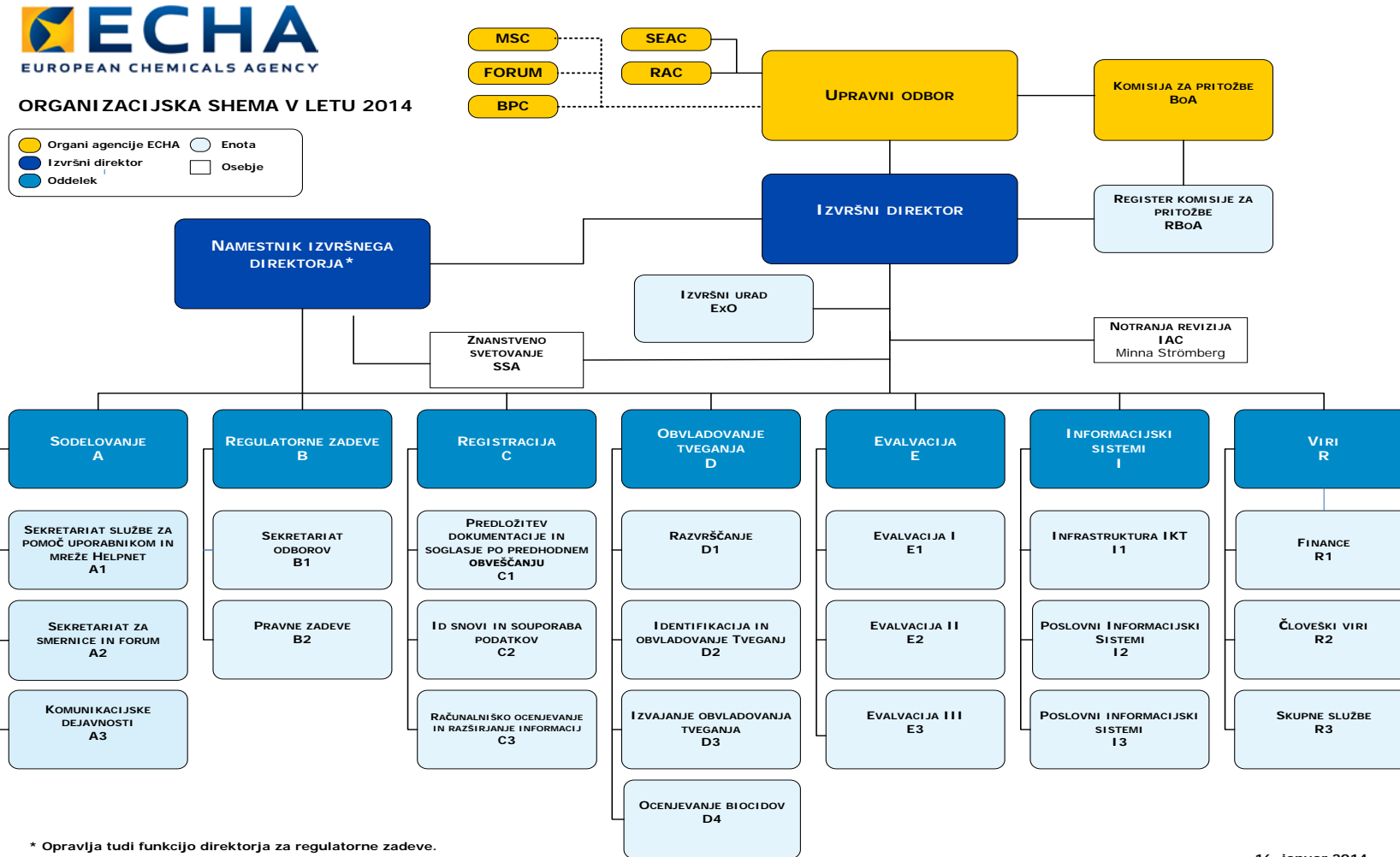
Večje tveganje pri izvajanju delovnega načrta za evalvacijo dokumentacije predstavlja vpliv predvidenega pregleda zahtev po informacijah v povezavi s končnimi točkami strupenosti za razmnoževanje. Priloge k uredbi REACH bodo predvidoma posodobljene (do konca leta 2014) z vključitvijo podaljšanih enogeneracijskih študij strupenosti za razmnoževanje (EOGRTS) v skladu z zahtevami po informacijah za strupenost za razmnoževanje. Komisija bo v okviru tega opravila morala obravnavati zaostanke pri primerih predlogov za testiranje in preverjanj skladnosti, ki so ji bili posredovani za sprejemanje odločitev, zaradi odsotnosti soglasja v Odboru držav članic, kar zadeva to končno točko (trenutno skoraj 200 primerov). O mehanizmu za obravnavo teh primerov se še razpravlja, vendar pa bo agencija ECHA predvidoma naprošena, da izdatno prispeva k njihovi rešitvi. Odvisno od rešitve lahko to vodi v hudo prekinitvev drugega dela na področju evalvacije dokumentacije. Agencija ECHA se za zmanjšanje tega

tveganja pogaja o faznem pristopu za uvedbo strategije s posebnim upoštevanjem rokov.

Številni cilji delovnega programa so v veliki meri odvisni od sistema upravljanja IT in infrastrukture IT. V letu 2015 bo skupaj z drugimi visoko zastavljenimi projekti IT predstavljena nova spletna stran za razširjanje informacij. Tveganje, ki izvira iz morebitne zamenjave obstoječega izvajalca zaradi porabe vseh virov do najvišje zmogljivosti v trenutni okvirni pogodbi lahko povzroči zamude ali zmanjšanje obsega tega projekta. Predvideni so številni ukrepi, vključno z intervencijo vodstva za nadzor uspešnosti projekta.

Težave pri splošnem vzdrževanju stavbe agencije in nenačrtovana resna obnova bi lahko povzročile resne motnje v običajnem delovnem postopku. Agencija je že izvedla številne ukrepe za zmanjšanje tega tveganja, kot je dogovor o načrtu prenove z lastnikom za preostala leta najema, v katerem bo upoštevana potreba po začasni preselitvi ekip znotraj stavbe ali zunaj nje.

PRILOGA 1: Organizacijska shema agencije ECHA v letu 2015



16. januar 2014

PRILOGA 2: Osnovne predpostavke

	Glavna gonila dejavnosti v zvezi z uredbama REACH in CLP	Ocena za leto 2015
Dejavnost	Dokumentacije, ki bodo predložene	
1	Registracijske dokumentacije (vključno s posodobitvami)	5 700
1	Zahtevki po varovanju poslovne skrivnosti	240
1	Prijave PPORD (vključno z zahtevki za podaljšanje)	400
1	Poizvedbe	1 400
1	Spori pri souporabi podatkov	7
2	Snovi v tekočem akcijskem načrtu Skupnosti, ki jih bodo evalvirale države članice v letu 2015	55
2	Predlogi za testiranje	60
3	Predlogi za omejitve (Priloga XV) od tega: predlogi za omejitve, ki jih pripravi ECHA	9 3
3	Predlogi za identifikacijo snovi kot snovi, ki vzbuja veliko zaskrbljenost (Priloga XV) ¹³ od tega: predlogi, ki jih pripravi ECHA	50 5
3	Vloge za avtorizacijo	70
4	Zahtevki za alternativno ime	150
4	Predlogi za usklajeno razvrščanje in označevanje (Priloga VI k uredbi CLP)	60
Vse	Dostop do podatkov, starejših od 12 let	350

¹³ Dejansko število predloženih dokumentacij za snov, ki vzbuja veliko zaskrbljenost, bo odvisno od števila zaključenih analiz v zvezi z možnostmi obvladovanja tveganja. Na zahtevo Komisije bo agencija ECHA sodelovala pri pripravi največ petih analiz v zvezi z možnostmi obvladovanja tveganja. Odvisno od sprejetih zaključkov je lahko na podlagi tega razvitih do pet predlogov za identifikacijo kot snov, ki vzbuja veliko zaskrbljenost.

	Glavna gonila dejavnosti v zvezi z uredbama REACH in CLP	Ocena za leto 2015
Dejavnost	Sklepi agencije ECHA	
1	Sklepi o souporabi podatkov	7
1	Sklepi o preverjanju popolnosti (negativni, tj. zavrnitve)	60
1	Sklepi o zahtevah po zaupnosti (negativni)	30
1	Sklepi o v proizvod in proces usmerjenih raziskavah in razvoju	50
1	Preklici registracijskih števil	20
2	Končni sklepi o evalvaciji dokumentacije in snovi	
2	- predlogi za testiranje	180
2	- preverjanje skladnosti	120
2	- evalvacija snovi	40
12	Sklepi o zahtevkih za dostop do dokumentov	120
13	Sklepi o statusu MSP (negativni)	200

	Glavna gonila dejavnosti v zvezi z uredbama REACH in CLP	Ocena za leto 2015
Dejavnost	Drugo	
2	Osnutek tekočega akcijskega načrta Skupnosti za snovi, ki se evalvirajo	1
2	Evalvacija dokumentacije na podlagi poizvedb	400
3	Priporočila Komisiji za seznam snovi za avtorizacijo	1
5	Vprašanja, na katera je treba odgovoriti (uredbi REACH in CLP ter ustrezna orodja IT)	4 800
8	Sestanki Odbora držav članic	6
8	Sestanki Odbora za oceno tveganja	6
8	Sestanki Odbora za socialno-ekonomsko analizo	5
8	Sestanki Foruma	3
9	Predložene pritožbe	20
9	Sklepi o pritožbah	15
10	Splošne poizvedbe po telefonu ali elektronski pošti	600

10	Poizvedbe medijev	500
10	Sporočila za medije in pomembne novice	60
12	Sestanki upravnega odbora	4
13	Preverjanja statusa MSP	400
14	Zaposlovanje zaradi fluktuacije	25

Dejavnost	Glavna gonila dejavnosti v zvezi z biocidi/PIC	Ocena za leto 2015
16	Število aktivnih snovi, ki se bodo ocenile v okviru programa preverjanja	50
16	Poizvedbe o biocidih	50
16	Spori pri souporabi podatkov o biocidih	5
16	Vloge za odobritev novih aktivnih snovi	2
16	Vloge za podaljšanje ali pregled aktivnih snovi	3
16	Vloge za dovoljenje Unije za biocidne proizvode	12
16	Vloge za dobavitelje aktivne snovi (člen 95 uredbe BPR)	150
16	Vloge za tehnično ekvivalenco	20
16	Vloge za podobnost kemikalij	10
16	Pomoč državam članicam	3 000
16	Preverjanja statusa MSP	30
16	Pritožbe	3
16	Sestanki Odbora za biocidne proizvode	5
16	Sestanki delovne skupine Odbora za biocidne proizvode	20
17	Prijave v skladu z uredbo PIC	4000
16, 17	Vprašanja, na katera je treba odgovoriti (uredbi BPR in PIC ter ustrezna orodja IT)	1 200
16, 17	Zaposlovanje zaradi fluktuacije v zvezi z biocidi/PIC	3

PRILOGA 3: Ocenjeni viri za leto 2015

MB/48/2014

Rim, 17. 12. 2014

	REACH Človeški viri za leto 2015				Proračun za leto 2015		BIOCIDI Človeški viri za leto 2015				Proračun za leto 2015		PIC Človeški viri za leto 2015				Proračun za leto 2015		ECHA (skupaj) Človeški viri za leto 2015				Proračun za leto 2015		
	AD	AST	PU	Skupaj	Skupaj	AD	AST	PU	Skupaj	Skupaj	AD	AST	PU	Skupaj	Skupaj	AD	AST	PU	Skupaj	Skupaj	AD	AST	PU	Skupaj	Skupaj
Številčenje spodaj se nanaša na delovni program za leto 2015 in ne na številčenje v proračunu.																									
Izvajanje regulativnih postopkov (operativni proračun)																									
Dejavnost 1: Registracija, souporaba in razširjanje informacij	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					
Dejavnost 2: Evalvacija	75	12	5	92	15 693 815				0	0				0	0	75	12	5	92	15 693 815					
Dejavnost 3: Obvladovanje tveganja	38	5	6	49	7 929 445				0	0				0	0	38	5	6	49	7 929 445					
Dejavnost 4: Razvrščanje in označevanje	13	2	2	17	2 532 879				0	0				0	0	13	2	2	17	2 532 879					
Dejavnost 5: Svetovanje in pomoč v obliki smernic in prek službe za pomoč uporabnikom	18	8	5	31	4 763 720	1		1	2	300 767				0	0	19	8	6	33	5 064 487					
Dejavnost 6: Podpora IT za dejavnosti	27	7	3	37	19 144 295	1	1		2	567 917		1		1	333 640	28	9	3	40	20 045 852					
Dejavnost 7: Znanstvene dejavnosti ter tehnično svetovanje institucijam in organom EU	10	1	0	11	1 970 804				0	0				0	0	10	1	0	11	1 970 804					
Organi agencije ECHA in podporne dejavnosti																									
Dejavnost B: Odbori in Forum	22	7	5	34	7 734 758	4	2		6	956 820				0	0	26	9	5	40	8 691 578					
Dejavnost 9: Komisija za pritožbe	6	3	2	11	1 725 304			1	1	134 183				0		6	3	3	12	1 859 487					
Dejavnost 10: Komunikacijske dejavnosti	8	7	7	22	6 549 608		1	1	2	421 367				0	177 500	8	8	8	24	7 148 475					
Dejavnost 11: Mednarodno sodelovanje	4	0	0	4	947 383				0	0				0	0	4	0	0	4	947 383					
Upravljanje, organizacija in viri																									
Dejavnost 12: Upravljanje	25	16	7	49	9 071 145			1	1	336 583				0	13 400	26	16	8	50	9 421 128					
Dejavnosti 13–15: Organizacija in viri (naslov II: Infrastruktura)	26	45	43	114	16 683 423	2	1	3	6	685 100		1		1	110 410	28	47	46	121	17 478 933					
Dejavnost 16: Biocidi						27	3	2	32	3 653 868				0		27	3	2	32	3 653 868					
Dejavnost 17: PIC											1	2		3	331 230	1	2	0	3	331 230					
Skupaj	308	122	98	528	105 748 290	39	9	14	62	8 198 440	1	5	1	7	1 222 000	348	136	113	597	115 168 730					

PRILOGA 4: Načrt javnih naročilMB/48/2014
Rim, 17. 12. 2014

Dejavnost po delovnem programu	Poddejavnost (če je primerno)	Predmet pogodbe	Predvideni proračun v EUR	Predvideni način oddaje naročila	Predvideni datum (mesec) začetka postopka za oddajo naročila	Predvideni datum za podpis pogodbe
01: Registracija, souporaba in razširjanje informacij	1.7: Rudarjenje podatkov in obveščanje	Nakup licenc za podatke glede profiliranja/preverjanja/določanja prednostnih nalog (PRoSP) za kemične snovi	25 000 €	Postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q1	Q2
01: Registracija, souporaba in razširjanje informacij	1.7: Rudarjenje podatkov in obveščanje	Storitve IT za razširitev funkcionalnosti orodij za obdelavo in analizo nestrukturiranih informacij v poročilih o kemijski varnosti in drugih priloženih vsebinah v registracijski dokumentacijah za zajetje prostih polj v dokumentacijah za IUCLID ter uvedba izboljšav pri zmogljivosti in upravljanju uporabnikov	60 000 €	OP ECHA/2014/86	Q1	Q2
01: Registracija, souporaba in razširjanje informacij	1.7: Rudarjenje podatkov in obveščanje	Znanstvene storitve o kodiranju strukture po Markushu za snovi z neznanom ali spremenljivo sestavo, kompleksne reakcijske produkte ali biološke materiale (UVCB)	100 000 €	OP ECHA/2011/01	Q1	Q2

01: Registracija, souporaba in razširjanje informacij	1.7: Rudarjenje podatkov in obveščanje	Znanstvene storitve za prepoznavanje, zbiranje in uporabo zunanjih informacij s poudarkom na izpostavljenosti za pristop osnovnega preverjanja za določanje prednosti nalog	100 000 €	OP ECHA/2011/01	Q1	Q2
01: Registracija, souporaba in razširjanje informacij	1.8: Posebne dejavnosti v okviru dejavnosti 1	Znanstvene storitve za zbiranje in pregled razpoložljivih informacij o kvantitativnem določanju kemijske sestave za seznam vrst kompleksnih snovi z namenom priprave poročil z analitičnimi profili identitete snovi (SID)	90 000 €	OP ECHA/2011/01	Q1	Q2
01: Registracija, souporaba in razširjanje informacij	1.8: Posebne dejavnosti v okviru dejavnosti 1	Analitična študija o poizvedbah ocene dokumentacije za izboljšanje podpore agencije ECHA podjetjem	20 000 €	OP ECHA/2011/01	Q1	Q2
02: Evalvacija	2.2: Evalvacija snovi	Storitve za pregled postopka agencije ECHA za evalvacijo snovi	50 000 €	OP ECHA/2011/01	Q4/2014-Q1/2015	Q2-Q3
02: Evalvacija	2.1: Evalvacija dokumentacije	Znanstvene storitve, usmerjene v specifična vprašanja v evalvaciji dokumentacije	100 000 €	Več znanstvenih raziskav pod OP ECHA/2011/01 ali več postopkov s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q2-Q3	Q3-Q4

03: Obvladovanje tveganja	/	OP za storitve socialno- ekonomske analize (SEA)	120 000 €	Javni razpis	Q1	Q3
03: Obvladovanje tveganja	3.1: Priprava za obvladovanje tveganja	Študije za zbiranje informacij o specifičnih temah (vloge, uporabe, materiali, izdelki)	50 000 €	Postopki s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q2	Q3
03: Obvladovanje tveganja	3.4: Vloge za avtorizacijo	Študija izvedljivosti evalvacije povzročiteljev endokrinih motenj (vključno z ugotavljanjem funkcije v zvezi z odmerkom in odzivom), ki jo je opravil Odbor za oceno tveganja	30 000 €	OP ECHA/2011/01	Q2	Q3
03: Obvladovanje tveganja	3.5: Omejitve	Storitve za pripravo dokumentacij za omejitve v skladu s Prilogo XV. 1 pogodba o storitvah za oceno tveganj za nastanek raka, povezanih z uporabo kobaltovih soli. 1 pogodba o storitvah za omejitve stroškov skladnosti	100 000 €	OP ECHA/2011/01	Q4 2014	Q1 2015
03: Obvladovanje tveganja	3.6: Horizontalne dejavnosti za obvladovanje tveganja	Storitve za identifikacijo in ocenjevanje stroškov nadomestitve določenih snovi	50 000 €	OP ECHA/2011/01	Q2	Q3

03: Obvladovanje tveganja	3.4: Vloge za avtorizacijo	Študija vzporejanja sektorjev kemijske industrije (osnova za učinkovitejše sodelovanje)	50 000 €	OP ECHA/2011/01	Q2	Q3
03: Obvladovanje tveganja	3.4: Vloge za avtorizacijo	Znanstvene storitve za pridobitev podpore pri ocenjevanju snovi v povezavi s peto in šesto prilogo.	50 000 €	OP ECHA/2011/01	Q1	Q2
06: Strokovna orodja IT	6.1: Vodenje projekta IT	Nakup in vzdrževanje strokovne programske opreme	145 000 €	OP SIDE	Q1	Q2
06: Strokovna orodja IT	6.1: Vodenje projekta IT	Storitve IT za vodenje integriranega dostopa (IAM) – prilagoditev sistema za upravljanje identitete (IDM) potrebam projekta	200 000 €	OP ECHA/2011/103, sklop 1 in sklop 3	Q1	Q1
06: Strokovna orodja IT	6.1: Vodenje projekta IT	Storitve IT za projekt združevanja podatkov (DIP)	1 014 000 €	OP ECHA/2011/103, sklop 1 in sklop 3	Q4 2014	Q1
06: Strokovna orodja IT	6.1: Vodenje projekta IT	Storitve IT za projekte ODYSSEY, CHESAR, IUCLID v letu 2015	2 021 000 €	OP ECHA/2011/103, sklop 4	Q1–Q2	Q2–Q3
06: Strokovna orodja IT	6.1: Vodenje projekta IT	Storitve IT za projekt ECM (na podlagi dokumentacije) v letu 2015	1 995 000 €	OP ECHA/2012/150	Q4 2014	Q1–Q2
06: Strokovna orodja IT	6.1: Vodenje projekta IT	Storitve IT za sistem za upravljanje identitete (IDM) – spremljanje izvajanja projekta (vključno s čelnim upravljanjem identitete –	150 000 €	OP z družbo MICROSOFT	Q1	Q2

		FIM)				
06: Strokovna orodja IT	6.1: Vodenje projekta IT	Storitve IT za projekt nadzorne plošče portala	300 000 €	OP ECHA/2014/86	Q1	Q2
06: Strokovna orodja IT	6.1: Vodenje projekta IT	Storitve IT za prilagoditev paketa programske opreme z zbirko EPI	15 000 €	OP SIDE	Q2	Q2
06: Strokovna orodja IT	6.2: Upravljanje storitve IT	Programska oprema in vzdrževanje ORACLE	200 000 €	OP Oracle	Q1	Q2
06: Strokovna orodja IT	6.2: Upravljanje storitve IT	Vzdrževanje strojne in programske opreme ter storitve za nadaljnji razvoj orodja za registracijo strukture (SRT)	1 077 060 €	OP SACHA II/OP SIDE	Q4 2014	Q1–Q3
06: Strokovna orodja IT	6.2: Upravljanje storitve IT	Storitve za upravljanje programov IT	100 000 €	OP ECHA/2011/103, sklop 1	Q4/2014	Q1/2015
06: Strokovna orodja IT	6.2: Programsko inženirstvo	Storitve IT: Spletni urejevalniki (poizvedbe za razvrstitve in označitve, poročilo nadaljnega uporabnika 38, prijava snovi v izdelku, registracija 2018)	350 000 €	OP ECHA/2011/103, sklop 1	Q1	Q2
06: Strokovna orodja IT	6.2: Programsko inženirstvo	Storitve svetovanja glede podpore v obliki pravnih sredstev	140 000 €	OP SIDE	Q1	Q2
06: Strokovna orodja IT	6.2: Upravljanje storitve IT	Zunanje storitve gostiteljstva za vloge ECHA IT	1 575 000 €	OP ECHA/2010/95N	Q4 2014–Q1 2015	Q1–Q2

06: Strokovna orodja IT	6.2: Upravljanje storitve IT	Storitve IT za vloge R4BP, REACH-IT, ePIC	1 760 000 €	OP ECHA/2011/103, sklop 1	Q2	Q2
06: Strokovna orodja IT	6.2: Upravljanje storitve IT	Storitve IT za projekt razširjanja informacij	175 000 €	OP ECHA/2014/86	Q4	Q4
06: Strokovna orodja IT	6.2: Upravljanje storitve IT	Storitve za upravljanje vlog IT v okviru programa za upravljanje vsebin podjetja (ECM)	815 000 €	OP ECHA/2012/150	Q4 2014	Q1–Q2
06: Strokovna orodja IT	6.2: Upravljanje storitve IT	Testiranje za vse aplikacije IT agencije	1 638 000 €	Servisna pogodba ECHA/2013/135	Q4 2014–Q2 2015	Q1–Q3
06: Strokovna orodja IT	6.2: Upravljanje storitve IT	Storitve IT za projekt selitve Sharepoint	150 000 €	Servisna pogodba ECHA/2014/147	Q1	Q2
06: Strokovna orodja IT	6.4	Nastavitev programa usposabljanja za pripravo ocene kemijske varnosti ter uporabo orodja za pripravo ocene kemijske varnosti in poročila o kemijski varnosti (CHESAR)	45 000 €	OP ECHA/2011/01 ali postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q1	Q2
07: Znanstvene dejavnosti ter tehnično svetovanje institucijam in organom EU	7.2: Preskusne metode	Storitev za ocenjevanje pomembnosti in ustreznosti testiranja strupenosti z novim testom OECD glede akutne strupenosti za ribje zarodke (FET) (OECD TG 236)	60 000 €	OP ECHA/2011/01 ali postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q4 2014	Q1 2015
07: Znanstvene dejavnosti ter tehnično svetovanje	7.2: Preskusne metode	Študija o alternativnih/novih preskusnih metodah za človeško zdravje	60 000 €	OP ECHA/2011/01	Q1	Q2

institucijam in organom EU						
10: Komunikacijske dejavnosti	10.2: Izdelava in izvajanje komunikacijskih dejavnosti	Avdiovizualne storitve	200 000 €	OP ECHA/2011/111	Q1–Q3	Q2–Q4
10: Komunikacijske dejavnosti	10.2: Izdelava in izvajanje komunikacijskih dejavnosti	Storitve tiskanja in oblikovanja	81 000 €	OP ECHA/2011/183	Mesečna naročila	Mesečna naročila
10: Komunikacijske dejavnosti	10.2: Izdelava in izvajanje komunikacijskih dejavnosti	Storitve za razvoj spletnega mesta (zlasti za razširjanje informacij)	250 000 €	OP ECHA/2014/110	Q1	Q2
10: Komunikacijske dejavnosti	10.2: Izdelava in izvajanje komunikacijskih dejavnosti	Nakup promocijskega materiala	20 000 €	Pogodba o dobavi ECHA/2012/281	Q1–Q4	Q1–Q4
10: Komunikacijske dejavnosti	10.2: Izdelava in izvajanje komunikacijskih dejavnosti	Storitve IT na podlagi opreme SharePoint za ECHANet	200 000 €	Servisna pogodba ECHA/2014/147	Q1	Q1
11: Mednarodno sodelovanje	11.0: Upravljanje in razvoj dejavnosti	2 strokovni študiji za izvajanje/vključitev ontologij za orodje QSAR (kvantitativno razmerje med strukturo in aktivnostjo)	20 000 €	Postopki s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q4/2014	Q1/2015
11: Mednarodno sodelovanje	11.4: Sodelovanje z drugimi večstranskimi organizacijami in konvencijami	Razvoj in vzdrževanje portala EChem (globalni portal za informacije o kemičnih snoveh) v letu 2015	100 000 €	OP ECHA/2014/86	Q1–Q2	Q2–Q3

12: Upravljanje	12.3: Dejavnosti izvršnega upravljanja	Varno spletno orodje za Fabasoft Cloud	18 000 €	OP SIDE	Q1	Q1
12: Upravljanje	12.3: Dejavnosti izvršnega upravljanja	Vnaprejšnja ocena strokovnih zmogljivosti agencije ECHA	50 000 €	Postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti/OP ECHA/2010/93	Q2	Q3
12: Upravljanje	12.3: Dejavnosti izvršnega upravljanja	Nadaljnja revizija po pridobitvi certifikata ISO 9001	25 000 €	OP ECHA/2013/483	Q3	Q4
12: Upravljanje	12.3: Dejavnosti izvršnega upravljanja	Revizija varnosti IT (nadaljnja revizija glede navzkrižja interesov)	55 000 €	OP DG BUDG	Q2	Q3
12: Upravljanje	12.4: Zagotavljanje pravnih nasvetov in obrambe	Pravni in sodni primeri, priložnostni pravni nasveti	350 000 €	Postopki s pogajanjem za izjemna naročila v skladu s členom 134.1.i) RAP	Q1–Q4	Q1–Q4
12: Upravljanje	12.5: Spremljanje, upravljanje izboljšav in poročanje	Svetovanje za načrtovanje in spremljanje dejavnosti in virov agencije ECHA (1. faza), vključno s specifikacijami za sistem vodenja projektov	66 000 €	TbD	Q2	Q3
17: Uredba PIC	17.0: Uredba PIC	Strokovna podpora Evropski komisiji v povezavi z upravljanjem uredbe PIC in vključitvijo v Sekretariat Rotterdamske konvencije	35 000 €	Postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q1	Q3

1-2-3-4-7-11-16-17	/	Več okvirnih pogodb (z ponovnim odpiranjem razpisa) za pomoč agenciji ECHA pri izvajanju opravil v povezavi z izvajanjem uredb REACH, CLP, BPR in PIC	0 €	Javni razpis (celotna predvidena vrednost OP za 4 leta znaša 4 000 000 €)	Q2	Q4
Horizontalno (brez posebnih dejavnosti)	/	Več okvirnih pogodb (ena za drugo) za začasno osebje agencije ECHA	2 000 000 €	Javni razpis (celotna predvidena vrednost OP za 4 leta znaša 8 000 000 €)	Q4/2014	Q1/2015
Horizontalno (brez posebnih dejavnosti)	/	Okvirna pogodba za storitve menz in dostave hrane	0 €	Javni razpis (celotna predvidena vrednost OP za 4 leta znaša 1 000 000 €)	Q2	Q4
Skupni znesek:			18 450 060 €			
Načrt javnih naročil vključuje stroške delovanja agencije ECHA, višje od 15 000 EUR						

Evropska agencija za kemikalije

ISBN: 978-92-9244-860-8 (PDF)

KAKO DO PUBLIKACIJ EU

Brezplačne publikacije

- prek spletne knjigarne EU Bookshop (<http://bookshop.europa.eu>);
- pri predstavništvih in delegacijah Evropske unije. Njihove kontaktne podatke lahko poiščete v internetu (<http://ec.europa.eu>) ali jih pridobite tako, da pošljete faks na številko +352 2929-42758.

Plačljive publikacije

- prek spletne knjigarne EU Bookshop (<http://bookshop.europa.eu>).

Plačljive publikacije (npr. *Uradni list Evropske unije* in zbirke odločb Sodišča Evropske unije po posameznih letnikih) lahko naročite:

- prek enega od prodajnih zastopnikov Urada za publikacije Evropske unije (http://publications.europa.eu/others/agents/index_sl.htm).