

Delovni program za leto 2014



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.

Europe Direct je storitev, ki vam pomaga poiskati odgovore na vprašanja o Evropski uniji.

Brezplačna telefonska številka(*):
00 800 6 7 8 9 10 11

(*) Nekateri operaterji mobilne telefonije ne omogočajo klicev na številke 00 800 ali jih zaračunajo.

Več informacij o Evropski uniji je na voljo na spletišču (<http://europa.eu>).
Kataloški podatki so navedeni na koncu te publikacije.

Delovni program za leto 2014

Helsinki, september 2013
Dok.: MB/39/2013 konč

Referenčna št.: ED-AH-13-101-SL-N
ISBN: 978-92-9244-429-7
ISSN: 1831-7499
Datum objave: februar 2014
Jezik: SL

© Evropska agencija za kemikalije, 2014

Naslovnica © Evropska agencija za kemikalije

Razmnoževanje je dovoljeno le ob polni navedbi vira v obliki „Vir: Evropska agencija za kemikalije, <http://echa.europa.eu/>“ in če se o tem pisno obvesti enota za komunikacije ECHA (publications@echa.europa.eu).

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.

Ta dokument bo na voljo v naslednjih 23 jezikih:

bolgarščini, hrvaščini, češčini, danščini, angleščini, estonščini, finščini, francoščini, grščini, italijanščini, latvijščini, litovščini, madžarščini, malteščini, nemščini, poljščini, portugalsščini, romunščini, slovaščini, slovenščini, španščini in švedščini.

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 pridobitev informacij je na voljo pod zavihkom Kontakt na spletišču agencije ECHA: <http://echa.europa.eu/contact>

Evropska agencija za kemikalije

Poštni naslov: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finska
Naslov za obiskovalce: Annankatu 10, Helsinki, Finska

Kazalo

Seznam kratic	4
Uvod	8
Strateški cilji agencije ECHA za obdobje 2014–2018	9
Poudarki v letu 2014	10
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)	23
1.4. Razvrščanje in označevanje (dejavnost 4)	28
1.5. Biocidi (dejavnost 16)	31
1.6. Soglasje po predhodnem obveščanju (PIC) (dejavnost 17)	33
1.7. Svetovanje in pomoč v obliki smernic in prek službe za pomoč uporabnikom (dejavnost 5)	35
1.8. Strokovna orodja IT (dejavnost 6)	38
1.9. Znanstvene dejavnosti ter tehnično svetovanje institucijam in organom EU (dejavnost 7)	41
2. Organi agencije ECHA in horizontalne dejavnosti	44
2.1. Odbori in Forum (dejavnost 8)	44
2.2. Komisija za pritožbe (dejavnost 9)	50
2.3. Komunikacijske dejavnosti (dejavnost 10)	52
2.4. Mednarodno sodelovanje (dejavnost 11)	55
3. Upravljanje, organizacija in viri	58
3.1 Upravljanje (dejavnost 12)	58
3.2 Finance, javna naročila in računovodstvo (dejavnost 13)	60
3.3 Človeški viri in skupne službe (dejavnost 14)	62
3.4 Informacijska in komunikacijska tehnologija (dejavnost 15)	65
4. Tveganja agencije ECHA	67
PRILOGA 1: Organizacijska shema agencije ECHA v letu 2014	68
PRILOGA 2: Osnovne predpostavke	69
PRILOGA 3: Ocenjeni viri za leto 2014	72
PRILOGA 4: Načrt javnih naročil	73

Seznam kratic

BPC	Odbor za biocidne proizvode
BPR	Uredba o biocidnih proizvodih
R in O	Razvrščanje in označevanje
PU	Pogodbeni uslužbenec
CG	Koordinacijska skupina
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 za informacije o kemičnih snoveh
ERS	Evropsko računsko sodišče
ECHA	Evropska agencija za kemikalije
ECM	Upravljanje vsebin podjetja
EDEXIM	Evropska podatkovna zbirka o izvozu in uvozu nevarnih kemikalij
EFSA	Evropska agencija za varnost hrane
EIES	Sistem elektronske izmenjave informacij
ENES	Omrežje interesnih skupin agencije ECHA za izmenjavo scenarijev izpostavljenosti
EU	Evropska unija
FAQ	Pogosto zastavljena vprašanja
Forum	Forum za izmenjavo informacij o izvrševanju
HelpNet	Mreža služb za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbama REACH in CLP
ČV	Človeški viri
HRMS	Sistem za upravljanje človeških virov
IAS	Služba Komisije za notranjo revizijo
IPA	Instrument za predpristopno pomoč
IQMS	Sistem celovitega upravljanja kakovosti
ISO	Mednarodna organizacija za standardizacijo
IKT	Informacijska in komunikacijska tehnologija
IR	Zahteve po informacijah
IT	Informacijska tehnologija
IUCLID	Enotna mednarodna zbirka podatkov o kemikalijah
JRC	Skupno raziskovalno središče Evropske komisije
MSC	Odbor držav članic
MSCA	Pristojni organ države članice

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
(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	Osrednji sistem IT, ki zagotavlja podporo za uredbo REACH
RIPE	Informacijski portal REACH za izvrševanje zakonodaje
RMO	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
PT	Predlogi za testiranje
ZN	Združeni narodi
GHS ZN	Globalno usklajeni sistem za razvrščanje in označevanje kemikalij v okviru ZN
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 2012 je začela veljati tudi prenovljena Uredba (ES) št. 649/2012 Evropskega parlamenta in Sveta o izvozu in uvozu nevarnih kemikalij (uredba PIC). Nekatere naloge, povezane z uredbo PIC, bodo 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 zdravje ljudi in okolja ter večjo inovativnost in konkurenčnost.</p> <p>Agencija ECHA pomaga podjetjem pri izpolnjevanju zahtev na podlagi zakonodaje, zagotavlja varnejšo uporabo kemikalij in informacije o kemikalijah ter obravnava kemikalije, ki vzbujajo zaskrbljenost.</p>	<p>Preglednost Regulativne partnerje in interesne skupine dejavno vključujemo v svoje dejavnosti in sprejemamo odločitve na pregleden način. Lahko 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 varnosti zaupnih informacij.</p> <p>Učinkovitost Usmerjeni smo k ciljem, izkazujemo zavzetost in si vedno prizadevamo za razumno rabo sredstev. Uporabljamo visoke standarde kakovosti in spoštujemo roke.</p>
<p>Vizija</p> <p>Agencija ECHA želi postati vodilni regulativni organ za varnost kemikalij na svetu.</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>

Uvod

Namen zakonodaje EU o kemikalijah je zagotoviti visoko raven varovanja zdravja ljudi in okolja ter olajšati prost pretok snovi 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. Določbe temeljijo na načelu previdnosti.

Pristojnosti agencije ECHA zajemajo naloge, povezane s štirimi uredbami: REACH in CLP, BRP in PIC. Za uspešno izvajanje navedenih uredb je potrebna dobro delujoča agencija, ki je sposobna zagotavljati neodvisna in visokokakovostna mnenja na znanstveni podlagi v strogih zakonskih rokih ter potrebno podporo zadevnim interesnim skupinam, vključno z industrijo, pri izvajanju zakonodaje, s čimer se omogoči, da operativni vidiki zakonodaje ustrezno delujejo. Vendar je učinkovito izvajanje namena uredb odvisno tudi od institucionalnih partnerjev agencije ECHA, zlasti držav članic EU in Evropske komisije (v nadaljnjem besedilu: Komisija) na eni strani in od pravnega izvajanja uredb v industriji na drugi strani. Poleg tega so potrebni tudi prispevki distributerjev, trgovcev na drobno in potrošnikov ter delavcev in njihovih predstavnikov.

Struktura tega delovnega programa temelji na osnovnih podatkih, ki so predstavljeni v Prilogi 3 in ki so posodobljeni podatki iz ocen, ki jih je Komisija izvedla v času priprave uredb. Zdaj, ko so trije pomembni roki za registracijo v okviru uredbe REACH in obveščanje v okviru uredbe CLP v letih 2010, 2011 in 2013 že zaključeni, lahko agencija ECHA nekatere napovedi določi na podlagi stvarnih podatkov. Vendar ostaja še naprej zelo negotovo, ali so nekateri osnovni podatki ustrezni, zlasti v zvezi z vlogami za avtorizacijo v skladu z uredbo REACH in uredbo o biocidnih proizvodih. Nekateri od ocenjenih podatkov bodo neposredno vplivali na prihodke od pristojbin in zmogljivost agencije ECHA, da zaposli osebje, zato bo agencija ECHA prilagodljiva pri razporejanju osebja, če bo število predloženih vlog na katerem koli območju veliko nižje od pričakovanega.

Končni proračun agencije ECHA in kadrovski načrt za človeške vire bo upravni odbor sprejel decembra 2013, 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.

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 [26. septembra 2013]. Ta delovni program za leto 2014 temelji na štirih strateških ciljih. Uresničevanje teh ciljev se bo spremljalo z vsakoletnimi meritvami, ki se zdaj šele oblikujejo, pri čemer bodo rezultati objavljeni v splošnem poročilu za posamezno leto. Ti cilji so:

1. Čim večja razpoložljivost visokokakovostnih podatkov, da se omogočita varna proizvodnja in uporaba kemikalij.

Merili se bodo naslednji elementi:

Kvantitativni/kvalitativni vidiki – napredek na področju izboljšanja kakovosti dokumentacije s preverjanjem razpoložljivosti informacij (količina, vrsta), usklajenosti informacij, skladnosti z zahtevami in uporabnosti informacij;

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

Merili se bodo naslednji elementi:

Kvantitativni vidiki – napredek na področju preverjanja in ukrepov za obvladovanje tveganja, ki so rezultat preverjanja.

Kvalitativni vidiki – ali je bilo preverjanje uspešno v smislu izbire ustreznih snovi za nadaljnje možnosti za obvladovanje tveganja in v smislu obvladovanja tveganja v skladu z zakonodajo ter ali je na voljo dovolj informacij za oblikovanje mnenj in sprejemanje odločitev;

3. Obravnavanje znanstvenih izzivov z zagotavljanjem vozlišča za povečanje znanstvene in regulativne zmogljivosti držav članic, institucij EU in drugih udeležencev.

Merili se bodo naslednji elementi:

Kvalitativni vidik – ali so se na podlagi znanstvene zmogljivosti agencije ECHA uspeli zagotoviti priprava posodobljenih smernic, znanstveno svetovanje in drugi znanstveni prispevki;

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

Merili se bodo naslednji elementi:

Kvantitativni/kvalitativni vidiki – uresničevanje mejnikov večletnega delovnega programa, napredek na področju učinkovitosti procesov in zmogljivost upravljanja sprememb.

Poudarki v letu 2014

Delovni program 2014 – Postavljanje temeljev za prihodnost

Za leto 2014 niso določeni nobeni pomembnejši zakonski roki, vendar bo veliko izzivov na drugih področjih. Ta delovni program na splošno ne bo osredotočen samo na izpolnjevanje kvantitativnih ciljev, ampak bolj na oblikovanje potrebnih temeljev za kakovost, kar bi ob upoštevanju vseh doslej pridobljenih izkušenj zagotovilo uspešnost ambiciozne petletne strategije. Za agencijo ECHA je ta program priložnost, da izkoristi izkušnje iz preteklosti in izvede spremembe, s katerimi bo vzpostavila temelje za uspešni petletni strateški načrt, v okviru katerega bodo opredeljeni potrebni koraki v zvezi s končnim rokom registracije leta 2018 v okviru uredbe REACH, politični cilji o varni uporabi kemikalij za leto 2020 in nemoten postopek avtorizacije za snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost (SVHC), ter biocidne snovi in proizvode. Agencija ECHA bo prav tako upoštevala koristne ugotovitve iz pregleda uredbe REACH, ki jo bo izvedla Komisija, in ukrepov, ki se bodo izvedli na podlagi tega pregleda. Veliko ciljev iz tega delovnega programa je mogoče uresničiti samo z okrepljenim sodelovanjem med državami članicami, Evropsko komisijo in pooblaščenimi interesnimi skupinami agencije ECHA.

Pri vzpostavljanju temeljev za prvi strateški cilj, tj. izboljšanje kakovosti informacij, bodo potrebna skupna prizadevanja organov in industrije. Agencija ECHA bo morala prečistiti in izvajati svoje pristope in načrte o načinih za doseganje večje skladnosti in kakovosti vlog za registracijo. Glede na vloge za registracijo, prejete v rokih v letih 2010 in 2013, bo mogoče ta dolgoročni cilj doseči s kombinacijo ukrepov za vrednotenje zakonodaje ter izboljšanimi metodami, standardi in orodji za kemijsko varnost in tudi obveščanjem udeležencev v dobavni verigi o tem. V zvezi z vlogami za registracijo do roka v letu 2018, ko bo morale vloge za registracijo prvič pripraviti veliko več malih in srednje velikih podjetij – kot glavni registracijski zavezanci ali kot registracijski zavezanci člani – želi agencija ECHA sprejeti večletni načrt za pregled svojih orodij in smernic, na podlagi katerega bi bila njihova uporaba razumljivejša in preprostejša.

Agencija ECHA se bo prav tako osredotočila na izvajanje ukrepov za večjo ozaveščenost in krepitev zmogljivosti v okviru industrije in držav članic, tako da se bodo nadaljnji uporabniki v okviru industrije zavedali dolžnosti v zvezi s sporočanjem informacij udeležencem v dobavni verigi. Te ukrepe bo izvajala na podlagi izkušenj v zvezi s prejetimi posodobljenimi varnostnimi listi s scenariji izpostavljenosti za snovi, ki so bile registrirane do roka v letu 2013. Začeti je treba izvajati tudi dejavnosti za večjo ozaveščenost v celotni Evropi v zvezi z obveznostmi za zmesi iz uredbe CLP, ki jih bo treba obvezno izpolnjevati od junija 2015. Poleg tega bo agencija ECHA začela razvijati novo različico oddelka spletišča za obveščanje, ki bo veliko bolj prijazna poklicnim uporabnikom in javnosti.

V okviru vzpostavljanja temeljev za drugi strateški cilj bo začela agencija ECHA v tesnem sodelovanju z državami članicami in Komisijo dejansko izvajati program za uresničevanje ambicioznega načrta za leto 2020. Ta program ne bo osredotočen samo na SVHC, ampak tudi na snovi, ki zdaj še niso znane. Prepoznavanje teh neznanih snovi bo temeljilo na pametnem preverjanju zbirke podatkov o registracijah. Pravočasno sprejemanje prvih mnenj in sklepov Komisije o vlogah za avtorizacijo bo pomagalo odpraviti pomisleke v zvezi z vnosi na seznamu kandidatnih snovi, ki bodo morda vključene v Prilogo XIV, in seznamu snovi za avtorizacijo ter okrepilo zaupanje v uravnovešeno delovanje sistema.

Za uresničevanje tretjega strateškega cilja bo morala agencija ECHA posodobiti in še naprej izvajati svoj delovni načrt za nanomateriale v skladu z ugotovitvami in predlogi Komisije, s katerimi si prizadeva zagotoviti, da bi bila uredba REACH bolje prilagojena področju registracije nanomaterialov in načinov njihove uporabe. Agencija ECHA bo morala prav tako ustanoviti strokovno skupino, ki bo pomagala identificirati povzročitelje

endokrinih motenj. Poleg tega bo agencija ECHA določila okvir za izboljšanje znanstvene usposobljenosti, na podlagi katerega bo lahko opravljala svojo vlogo v znanstvenem razvoju področja zakonodaje in zagotavljala znanstveno svetovanje za zakonodajalce v zvezi z nadaljnjimi regulativnimi vprašanji, povezanimi s področjem kemijske varnosti.

V okviru vzpostavljanja pogojev za uresničitev četrtega strateškega cilja bo morala agencija ECHA zagotoviti učinkovitejše regulativne postopke iz uredb REACH in CLP ter postati učinkovitejša in uspešnejša. Tako bo mogoče nadomestiti neizogibno zmanjšanje virov, namenjenih za izvajanje teh dveh uredb. Na podlagi izkušenj v zvezi z obema uredbama bo morala agencija ECHA vzpostaviti pametnejše in bolj usmerjene postopke tudi za uredbi BRP in PIC. Hitrejše izvajanje programa pregledovanja bo podlaga za uspešnost sistema EU za odobritev aktivnih snovi.

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 ali uvoza kemikalij. Podjetja, ki proizvedejo ali uvozijo eno tono ali več snovi na leto, morajo dokumentirati lastnosti in uporabe 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 je nato objavljena za javnost na spletišču agencije ECHA.

Zaradi registracijskega postopka vzdržuje agencija ECHA enotno zbirko podatkov o kemikalijah, ki je lahko zelo učinkovito uporabljena v nadaljnjih regulativnih postopkih, zlasti pri ugotavljanju, ali so za nekatere kemikalije potrebni ukrepi za obvladovanje tveganja 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.

V letu 2014 se bodo ti razširjeni varnostni listi uporabili znotraj dobavne verige za snovi, registrirane v drugem roku za registracijo leta 2013. Zaradi praktičnih informacij, ki so vse bolj dostopne, na primer prek omrežja interesnih skupin agencije ECHA za izmenjavo scenarijev izpostavljenosti (ENES), se bodo ti novi razširjeni varnostni listi in tudi varnostni listi za snovi, registrirane leta 2010, izboljšali. Zato je ključno, da so podatki za registracijo na najvišji stopnji te komunikacijske verige dovolj kakovostni, da lahko omogočijo uresničevanje ključnih ciljev uredbe REACH. V praksi to pomeni, da so podatki skladni z uredbami, primerni za svoj namen in preprosto dostopni vsem. Tako lahko na primer organi in nadaljnji uporabniki, ki prejmejo scenarije izpostavljenosti v okviru poročila o kemijski varnosti ali varnostnega lista, razumejo, katere uporabe so vključene in kateri so pogoji varne uporabe.

1. Poudarki v letu 2014

Registracija in predložitev dokumentacije

Registracija

Delo agencije ECHA na področju registracije bo v 2014 osredotočeno na dve glavni temi: na dejavnosti, povezane z izboljšanjem kakovosti dokumentacije, in vzpostavitev temeljev za pripravo na rok za registracijo leta 2018. Poleg tega bodo vse posodobitve, predložene v 2014, hitro vključene v vse potrebne upravne in regulativne preglede.

V zvezi z ukrepi, povezanimi s kakovostjo dokumentacije, je bila podlaga vzpostavljena že v prejšnjih letih, in sicer z razvojem metodologije in orodij za preverjanje podatkov ter prepoznavanjem najbolj smiselnih postopkov, ki lahko vključujejo postopke od preprostega obveščanja registracijskih zavezancev, da morajo popraviti dokumentacijo, do sprožitve postopka za preverjanje skladnosti. Agencija ECHA bo te izkušnje upoštevala tudi v letu 2014 pri preverjanju dokumentacije, predložene da roka v letu 2013, pri čemer se bo osredotočila na tri prednostne naloge: 1) preverjanje veljavnosti dokumentacij, prejetih za snovi, ki so registrirane kot intermediati, da bi preverila, ali so navedene uporabe v skladu z opredelitvami uporabe kot intermediata in

se uporabljajo pod strogo nadzorovani pogoji, 2) preverjanje podatkov o identiteti snovi (glejte spodaj) in 3) pridobivanje znanja glede kakovosti dokumentacij, vključno s končnimi točkami na višjih stopnjah, in prepoznavanje tistih, za katere so potrebni nadaljnji regulativni ukrepi.

Ugotovitve iz preverjanj bo skupaj z nasveti o najboljših praksah glede izboljšanja kakovosti sporočala registracijskim zavezancem, da bi spodbudila posodobitve na njihovo lastno pobudo ter tako zmanjšala potrebo po regulativnem ukrepu. To naj bi zagotovilo, da bi se registracijska dokumentacija stalno izboljševala ne glede na obvezne posodobitve na podlagi sklepov o evalvaciji. V okviru obsežnih procesov o snoveh, registriranih kot intermedijati, ki so bili izvedeni leta 2012, se je pokazalo, da so takšne dejavnosti učinkovite.

Najučinkovitejši način za izboljšanje kakovosti dokumentacije je vplivanje na registracijske zavezance, ko pripravljajo dokumentacijo, zato agencija ECHA na tem področju načrtuje številne dejavnosti, ki jih bo izvedla v letu 2014. Najprej bo agencija ECHA nadaljevala razvoj orodja „Pomočnik za kakovost dokumentacije“ (Dossier Quality Assistant), ki je bilo predstavljeno leta 2013 in je namenjeno za zagotavljanje pomoči registracijskim zavezancem, da lahko pred predložitvijo preverijo dokumentacijo in sami poiščejo pomanjkljivosti, ki jih med pregledovanjem dokumentacije najpogosteje odkrije agencija ECHA. Področji identifikacije snovi in težav pri opisu načinov uporabe sta zajeti že v različici iz leta 2013, zato se bo agencija ECHA v letu 2014 osredotočila na podatke o nevarnostih. Poleg tega bo agencija ECHA pregledala proces preverjanja popolnosti na podlagi izkušenj, pridobljenih v zvezi s prejšnjima dvema rokoma za registracijo, ter rezultatov dejavnosti preverjanja in evalvacije. V okviru pregleda bo ocenjeno, ali je treba preveriti več informacij oziroma ali je treba informacije v dokumentaciji predstaviti na drugačen način. Na podlagi rezultatov teh dejavnosti bo po potrebi pripravljen načrt za posodobitev procesa tehničnega preverjanja popolnosti.

V letu 2014 bo agencija ECHA začela priprave na rok za registracijo v letu 2018. Po pričakovanjih naj bi se ta rok zelo razlikoval od prejšnjih dveh, saj bo število registracij bistveno večje (približno 70 000, kar je trikrat toliko, kolikor je bilo registracij leta 2010), pri čemer bo vloge za registracije predložilo veliko število malih forumov za izmenjavo informacij o snoveh (SIEF) ali posameznih registracijskih zavezancev, poleg tega pa bodo registracije pa bodo pomembne za veliko več malih in srednje velikih podjetij kot v okviru predhodnih rokov. Zato mora agencija ECHA v sodelovanju z interesnimi skupinami oblikovati različne pristope za obveščanje registracijskih zavezancev in pregledati svoj sistem podpore in orodja za zagotavljanje pomoči registracijskim zavezancem. Agencija ECHA mora poleg tega razširiti sisteme za predložitve in vire, da bo sposobna obravnavati veliko količino dokumentacij v zakonskem roku.

Industrija je sporočila, da bo začela s predložitvijo vlog za registracijo že leta 2016, s čimer bo delo v zvezi s predložitvami zaradi velikega obsega dokumentacij porazdelila na več let. To pomeni, da bo morala agencija ECHA začeti priprave že leta 2014. Agencija ECHA namerava v sodelovanju z interesnimi skupinami pripraviti načrt za obdobje 2015–2018, s katerim bo prilagodila in usmerila procese, orodja IT in sistem podpore za registracijske zavezance. Načrt bo zajemal tudi način, na katerega bodo obravnavana priporočila Komisije iz njenega poročila o pregledu uredbe REACH, objavljenega leta 2013, pri čemer bo pozornost namenjena predvsem posebnim potrebam malih in srednje velikih podjetij. Cilj je pravočasno opredeliti vse morebitne praktične ovire, ki bi lahko malim in srednje velikim podjetjem preprečila učinkovito in uspešno sodelovanje v forumih SIEF ali udeležbo pri skupni predložitvi (glejte oddelek o souporabi podatkov spodaj).

Poleg tega bo agencija ECHA v letu 2014 zagotovila podporo hrvaškim nosilcem obveznosti, ki morajo vloge za registracijo snovi CMR, ki jih proizvajajo/uvažajo v količini

ene tone ali več na leto, in vseh drugih snovi v postopnem uvajanju, ki jih proizvajajo/uvajajo v količini 100 ton ali več na leto, predložiti do 1. julija 2014, tj. prvega roka za registracijo, ki velja za Hrvaško.

Druge vrste predložitve dokumentacij, vključno z dokumentacijami iz uredbe BPR in prijavami v skladu s PIC

Zaradi spodbujanja evropske inovativnosti lahko podjetja zahtevajo začasno izvzetje iz obveznosti v zvezi z registracijo za snovi, ki se uporabljajo za v proizvod in proces usmerjene raziskave in razvoj (v nadaljnjem besedilu: prijave PPORD). Agencija ECHA bo več prizadevanja namenila za večjo obveščenost o izvzetju v zvezi s prijavami PPORD, zlasti v malih in srednje velikih podjetjih. Dejansko so prva izvzetja v zvezi s prijavami PPORD začela veljati junija 2013, zato se pričakuje, da bo agencija ECHA v celotnem letu 2014 prejela zahteve za podaljšanje izvzetja. Leto 2014 bo prvo celo leto, v katerem bo agencija ECHA izvajala vse določbe glede PPORD iz uredbe REACH.

Da bi bila zakonodaja na področju kemikalij v Evropi bolj učinkovita, so bile agenciji ECHA dodeljene naloge v zvezi z izvajanjem uredb REACH in CLP, poleg tega pa sta ji bila zaupana tudi priprava in predložitev zakonodajnih predlogov za dva nova zakonodajna dokumenta, tj. uredbo o biocidnih proizvodih in uredbo o soglasju o predhodnem obveščanju. Na podlagi prvotnih izkušenj z obravnavo vlog za odobritev biocidov, predloženih v zadnjem četrletju 2013, bo agencija ECHA leta 2014 še bolj usmerila in avtomatizirala postopek predložitve vlog za odobritev biocidov, da bo bolj učinkovit za pristojne organe držav članic (MSCA), industrijo in tudi agencijo ECHA. Prijave iz uredbe PIC bodo najprej objavljena prek sistema Evropske podatkovne zbirke o izvozu in uvozu nevarnih kemikalij (EDEXIM), vendar bo pozneje v letu 2014 izveden prehod na novo generacijo sistema IT za predložitev. Več informacij o delu agencije ECHA v zvezi z uredbama BPR in PIC je navedenih v opisu dejavnosti 16 in 17.

Agencija ECHA bo še naprej prejela poročila nadaljnjih uporabnikov, prijave snovi v izdelkih, vloge za avtorizacijo, zahteve za imena alternativnih snovi in priglasitve za popis iz uredbe CLP ter jih ustrezno obravnavala.

Program razvoja ocene kemijske varnosti (CSA)

Agencija ECHA si prizadeva sodelovati z interesnimi skupinami za čim boljšo izvedbo in učinek sporočanja nasvetov za obvladovanje tveganja med udeleženci v dobavni verigi. Najpomembnejše dejavnosti v okviru tega cilja so dokumentirane v načrtu za kemijsko varnost/scenarij izpostavljenosti¹ v letu 2013, ki upošteva priporočila iz pregleda uredbe REACH v zvezi z izboljšanjem zbiranja, sporočanja in uporabe razširjenih varnostnih listov. Agencija ECHA bo v sodelovanju z interesnimi skupinami izvajala ukrepe iz načrta. Agencija ECHA bo prav tako še naprej upravljala omrežje interesnih skupin agencije ECHA za izmenjavo scenarijev izpostavljenosti (ENES) kot platformo za spodbujanje praktičnega izvajanja in sporočanja rezultatov teh ukrepov. V prvi fazi izvajanja načrta za kemijsko varnost/scenarij izpostavljenosti bo potrebnih razmeroma veliko virov, vendar je ta vložek smiseln, če se upoštevajo predvideni veliki pozitivnimi učinki, ki jih bodo ukrepi iz načrta zagotovili na področju varne uporabe kemikalij v Evropi.

V letu 2014 bo agencija ECHA izvajala ukrepe za razširitev obsega snovi, za katere je v orodjih IT na voljo metodologija CSA. Na podlagi analize iz leta 2013 o razpoložljivosti metodologij za nestandardne primere CSA se bodo tehnične lastnosti orodja za pripravo

¹ Načrt za večjo kakovost informacij o varni uporabi kemikalij v poročilih o kemijski varnosti in razširjenih varnostnih listih v skladu z uredbo REACH.

ocene kemijske varnosti in poročila o kemijski varnosti (Chesar) in enotne mednarodne zbirke podatkov o kemikalijah (IUCLID) razvijale še naprej tako, da bo mogoče v ti orodji vključiti obstoječe metodologije. Agencija ECHA bo v tesnem sodelovanju z interesnimi skupinami nadaljevala razvoj strukturirane oblike elektronskega poročila o kemijski varnosti in pripravila primere v zvezi s scenariji izpostavljenosti, za katere so potrebne dodatne informacije.

Za stalno izboljševanje varne uporabe kemikalij v dobavni verigi bo agencija ECHA okrepila podporo in po potrebi razvila nova ali izboljšala obstoječa orodja, s katerimi bodo lahko nadaljnji uporabniki izpolnjevali svoje obveznosti. Te dejavnosti bodo vključevale podporo registracijskim zavezancem pri razvoju jasnih in točnih scenarijev izpostavljenosti za sporočanje in pojasnjevanje vprašanj, povezanih z izvajanjem CSR za nadaljnje uporabnike in posredovanjem nasvetov o varni uporabi zmesi. Agencija ECHA si bo prizadevala zlasti za izboljšanje stika s sektorji nadaljnjih uporabnikov zunaj kemijske industrije, za katere kljub temu veljajo obveznosti v skladu z uredbo REACH.

Na podlagi ocene iz leta 2013 bo agencija ECHA pregledala tudi obstoječe podporno gradivo za oceno izpostavljenosti ter predlagala strategijo za postopni pregled in izboljšanje glede na vse boljše poznavanje obstoječih metodologij CSA in metodologij CSA v razvoju.

Souporaba podatkov in identifikacija snovi

Za souporabo podatkov sta predvidena dva ločena načina: vzpostavitev foruma za izmenjavo informacij o snoveh (SIEF) za predregistrirane snovi v postopnem uvajanju in postopek poizvedbe za druge snovi, ko se podjetja pri agenciji ECHA zanimajo za stik z drugimi registracijskimi zavezanci za isto snov. Agencija ECHA ima vlogo arbitra v reševanju morebitnih sporov v zvezi s souporabo podatkov. Glede na podatke za zadnja leta se v letu 2014 pričakuje, da bo delovna obremenitev zaradi obdelave dokumentacije za poizvedbo, ki jo bo treba obdelati, vključno z predložitvijo podatkov, starejših od 12 let, registracijskim zavezancem, še naprej zelo velika. Število sporov v zvezi s souporabo podatkov, ki bodo predloženi agenciji ECHA, bo po pričakovanju nižje od leta 2013, ko se je število zelo povečalo zaradi drugega roka za registracijo.

Uspešna souporaba podatkov je mogoča samo, če vse vključene strani jasno razumejo identifikacijo snovi. Identiteta snovi je temelj za vse regulativne postopke, ki jih upravlja agencija ECHA, saj samo nedvoumna identifikacija snovi zagotavlja pravilno delovanje celotnega sistema. Zato je izboljšanje kakovosti identifikacije snovi ena od prednostnih dejavnosti agencije ECHA in bo delovna obremenitev v letu 2014 tudi na tem področju še naprej velika. Ukrepi v zvezi s sistematskim obravnavanjem težav pri identifikaciji snovi v registracijski dokumentaciji, ki so se začeli izvajati v letu 2013, se bodo v letu 2014 izvajali zelo intenzivno. To pomeni, da bo agencija ECHA nadaljevala postopke v zvezi s prvimi prijavi, poslanimi po roku za registracijo v letu 2013 registracijskim zavezancem, katerih registracijska dokumentacija je bila samodejno označena kot morebitno neustrezna. To lahko vključuje usmerjeno preverjanje skladnosti identitete snovi v dokumentaciji, glede katere se registracijski zavezanci niso odzvali na predhodne pripombe agencije ECHA in tako niso odpravili neskladnosti. Cilj je zagotoviti postopno spremembo v splošni kakovosti informacij o identifikaciji snovi v obstoječih registracijah. Izkušnje v zvezi s tem ukrepom se bodo upoštevale pri pripravi programa za izvajanje načrta za leto 2018, da se doseže zelena stopnja kakovosti vlog za registracijo do roka v letu 2018.

V okviru priprav na posodobitev smernic za identifikacijo in poimenovanje snovi bo agencija ECHA nadaljevala delo, začeto v letu 2013, z namenom pojasnitve metodologije in meril za določanje identičnosti snovi. Pomembni izhodiščni elementi bodo rezultati dveh delavnic o identifikaciji snovi iz leta 2013 in posodobljena Priloga VI k uredbi

REACH, za katero naj bi jo Evropska komisija predvidoma vložila predlog do konca leta 2013, ki bodo zagotovili, da bodo nekatere zahteve prilagojene snovem v obliki nanomaterialov.

Poleg tega bo agencija ECHA izvajala ukrepe za upoštevanje poročila o pregledu uredbe REACH, v katerem je bilo ugotovljeno, da je treba zlasti malim in srednje velikim podjetjem zagotoviti dodatno podporo ali smernice glede regulativnih procesov, ki jih bodo lahko uporabila predvsem pri pogajanjih v okviru foruma SIEF za dostop do podatkov in skupno predložitve. Na tem področju bo agencija ECHA sodelovala s Komisijo in drugimi interesnimi skupinami, da bi poiskali morebitne rešitve in spremljali njihovo učinkovitost.

Razširjanje informacij – elektronski javni dostop do informacij

Razširjanje informacij iz registracijske dokumentacije je pomembno z dveh različnih vidikov. Državljanom EU omogoča prost dostop do informacij o snoveh, katerim so lahko izpostavljeni, tako da lahko na podlagi teh informacij sprejemajo boljše odločitve glede uporabe kemikalij. Poleg tega so pregledno objavljene informacije na spletišču agencije ECHA spodbuda za podjetja, da predložijo zanesljive, znanstveno potrjene in razumljive podatke, saj agencija ECHA prejete podatke objavi kot take in jih ne spreminja.

Agencija ECHA bo v 2014 objavila tudi preostalo registracijsko dokumentacijo, prejeto v zvezi z rokom v letu 2013, ter tako zagotovila najboljši dostop do informacij v svojih enotni zbirki podatkov. Agencija ECHA bo prav tako še naprej v rednih intervalih vseskozi v letu 2014 posodabljala popis razvrščanja in označevanja (glejte dejavnost 4). Kar zadeva dokumentacije za biocide, se bo postopek objave informacij o odobrenih aktivnih snoveh in dovoljenih proizvodih, ki se je začel izvajati v letu 2013, nadaljeval tudi v letu 2014, pri čemer bo njegovo izvajanje hitrejše zaradi posodobitve obstoječih sistemov za razširjanje informacij, zato bo mogoče nove vrste dokumentacije pravočasno obdelati. Vse informacije bodo objavljene na portalu eChemPortal, ki ga upravlja Organizacija za gospodarsko sodelovanje in razvoj (OECD), tako da bo dostop do njih mogoč povsod po svetu.

V letu 2014 bo agencija ECHA obravnavala dve študiji iz leta 2013, tj. študijo, ki jo je izvedla s sodelovanjem z interesnimi skupinami, o uporabnosti portala za razširjanje informacij in študijo o pregledu arhitekture IT (glejte dejavnost 6). To bo podlaga za razvoj naslednje generacije orodja za razširjanje informacij, ki bo predvidoma v spletu na voljo leta 2015 in bo osrednja točka dostopa za povezovanje vseh informacij o kemikalijah, objavljenih v spletišču, ne glede na zakonodajni okvir (uredbe REACH, CLP ali BPR) ter omogočilo, da se predstavitev podatkov prilagodi različnim ciljnim skupinam, na primer z objavo ciljanih razdelkov ali povzetkov. Pričakuje se, da bo to pomembno izboljšalo uporabnost in berljivost.

Podjetja imajo pravico, da za zaščito svojih komercialnih interesov zahtevajo, da se nekatere informacije iz njihove registracijske dokumentacije ne razširjajo. Agencija ECHA nato oceni, ali so takšne zahteve upravičene in veljavne. Število zahtev v dokumentaciji, predloženi do roka v letu 2013, je takšno, da bi jih bilo mogoče preveriti v letu 2014. Najprej se bodo zaključili primeri iz leta 2013, medtem ko se bodo pri novih zahtevkih preverili najprej tisti, ki zadevajo imena IUPAC, zlasti v dokumentaciji s predlogi za testiranje, ki vključujejo vretenčarje, tako da bodo v času javnega posvetovanja povezani z jasno identiteto snovi. Agencija ECHA bo preverila tudi, ali predlagano javno ime v zadostni meri razkriva intrinzične lastnosti snovi, čeprav zakriva popolno kemijsko identiteto snovi.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Za vso dokumentacijo, poizvedbe in spore v zvezi s souporabo podatkov v zvezi z uredbami REACH, BPR in PIC, se v zakonskih rokih ali v okviru postavljenih notranjih ciljev opravijo zahtevana preverjanja in sprejmejo ustrezni sklepi, zahtevki po zaupnosti se ocenijo v skladu s standardnimi postopki, ki zagotavljajo pravočasno ugotovitev problematičnih dokumentacij, da se spodbudijo njihove posodobitve, in vplivajo na kakovost podatkov.
2. Odločitve so dobro utemeljene ter na visoki ravni tehnične in znanstvene kakovosti.
3. Interesne skupine in javnost imajo preprost dostop do informacij iz celotne dokumentacije registriranih snovi ter prijav razvrščanja in označevanja in tudi dokumentacije o biocidih v razumnem času po registraciji/predložitvi prijav.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	Način in pogostost preverjanja
Delež registracij, prijav PPORD, prijav biocidov in prijav v skladu s PIC, 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.	98%	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 CSR in scenarijev izpostavljenosti za obveščanje.	Visoka	Letna raziskava

3. Glavni rezultati

Registracija in predložitev dokumentacije

- V postopek preverjanja popolnosti in dodeljevanja registracijske številke ali številke prijave PPORD, če je to ustrezno, je vključenih približno 6 000 registracijskih dokumentacij (v glavnem posodobitev) in 300 prijav PPORD (vključno z zahtevki za podaljšanje).
- Do 40 sklepov o prijavah PPORD.
- Do 30 vlog za biocide (vlog za nove aktivne snovi, za podaljšanje ali pregled

aktivnih snovi, za dovoljenje Unije za proizvode) je obdelanih in posredovanih državam članicam.

- Obdelanih je približno 4 000 prijav iz uredbe PIC.
- Načrt za rok za registracijo v letu 2018.

Kakovost dokumentacije

- Načrtovanje nadgradnje preverjanja popolnosti.
- Nadgradnja orodja Pomočnik za kakovost dokumentacije.
- Preverile se bodo dokumentacije za snovi, registrirane kot intermediati v 2013, pri čemer bodo registracijski zavezanci obveščeni o ugotovljenih pomanjkljivostih.
- Preverila se bo identifikacija snovi za dokumentacije, predložene do roka v letu 2013 in po potrebi za dokumentacije, predložene do roka v letu 2010, pri čemer bodo registracijski zavezanci obveščeni o pomanjkljivostih, ugotovljenih v skladu s strategijo, določeno leta 2013.
- Načrt za obravnavanje kakovosti identifikacije za registracije do roka v letu 2018.
- Vzpostavitev okvira za orodja za preverjanje/določanje prednostnih nalog.

Program ocene kemijske varnosti

- Objava pregledanega praktičnega priročnika za nadaljnje uporabnike o obravnavanju scenarijev izpostavljenosti, vključno z novimi primeri kakovostnih scenarijev kakovosti.
- Objava ilustrativnih primerov CSR za nadaljnje uporabnike.
- Predlog strukturiranja podatkov CSR.

Identifikacija snovi in souporaba podatkov

- V ciljnim roku bo zaključenih približno 1 300 novih poizvedb, ki bodo po sprejetju prejele številko poizvedbe.
- Razrešenih bo približno sedem novih in trajajočih sporov o souporabi podatkov.

Razširjanje

- Za največ 750 zahtevkov po zaupnosti iz leta 2013 se bo izvedla začetna ocena.
- Informacije iz registracijskih dokumentacij, popisa razvrščanja in označevanja in dokumentacij za biocide bodo objavljene v spletišču agencije ECHA in povezane s portalom eChemPortal, ki ga upravlja OECD.

1.2. Evalvacija (dejavnost 2)

Evalvacija dokumentacije zajema preučevanje predlogov za testiranje in preverjanje skladnosti. Namen preverjanja skladnosti je ugotoviti, ali je registracijska dokumentacija skladna z zahtevami glede informacij v skladu z uredbo REACH, namen preučevanja predlogov za testiranje pa je zagotoviti, da je pridobivanje informacij o neki snovi prilagojeno dejanskim potrebam po informacijah in da se, kadar je mogoče, prepreči nepotrebno testiranje na živalih.

Cilj evalvacije snovi je zbiranje informacij z namenom ugotavljanja, ali snov pomeni tveganje za zdravje ljudi ali okolje. Evalvacijo snovi opravljajo pristojni organi držav članic in obsega oceno vseh razpoložljivih informacij ter zahteve registracijskim zavezancem po dodatnih informacijah, če je to ustrezno. Izhodišče za evalvacijo snovi predstavlja Tekoči akcijski načrt Skupnosti (CoRAP) za snovi, za katere je obvezna evalvacija snovi. Evalvacija snovi učinkovito povezuje strateški cilj agencije ECHA za izboljšanje kakovosti registracijske dokumentacije z drugim strateškim ciljem, ki zagotavlja pametno uporabo podatkov za učinkovito regulativno upravljanje kemikalij.

1. Poudarki v letu 2014

Evalvacija dokumentacije

V okvirju preverjanja skladnosti bo agencija ECHA še naprej obravnavala izbrane elemente dokumentacije, ki so za varno uporabo snovi še posebej pomembni. Agencija ECHA bo prav tako še naprej preiskovala skladnost celotnih dokumentacij – na osnovi naključne izbire ali meril, ki temeljijo na problematičnih elementih. Industrija bo prejela učinkovite povratne informacije o ugotovitvah, s poudarkom na spodbujanju prostovoljnih posodobitev, na primer prek letnih poročil o evalvaciji in spletnih seminarjev. Orodja IT, razvita v 2013 za področja, ki vzbujajo skrb, in usmerjeno preverjanje skladnosti bo zdaj v celoti uporabljeno za učinkovito pregledovanje podatkov o nevarnostih in določanje prednosti ter izbiro dokumentacije za preverjanje skladnosti. Pri izbiri bodo upoštevane zahteve procesov za evalvacijo snovi in upravljanje regulativnih tveganj.

Na podlagi izkušenj, pridobljenih z izvajanjem bolj usmerjenega preverjanja skladnosti kot del ciljev za leto 2013 bosta v letu 2014 učinkovitost in uspešnost tega pristopa preverjena, da se zagotovi, da ustreza tudi pričakovanjem agencije ECHA in njenih interesnih skupin v prihodnjih letih. Zaključen bo tudi načrt za sistematski pristop preverjanja skladnosti CSR. S tem namenom bo ECHA nadaljevala dialog s pristojnimi organi držav članic (MSCA) in Komisijo.

Po doseženem cilju izvedbe preverjanja skladnosti za 5 % dokumentacij z najvišjo tonažo, predloženih leta 2010, se bo agencija ECHA letos usmerila še na dokumentacijo, predloženo v roku leta 2013. Vendar pa bo z namenom uporabe orodij IT za preverjanje skladnosti vseh dokumentacij, predloženih v 2010, in obravnavanju najbolj neskladnih dokumentacij, agencija ECHA še naprej izbirala dokumentacije iz leta 2010 z visokimi količinami in preverjala njihovo skladnost.

Na področju preverjanja predlogov za testiranje bo agencija ECHA sistematizirano nadaljevala zaključevanje predlogov. Cilj je zaključiti vsaj tretjino 376 dokumentacij s predlogi za testiranje, predloženimi v roku 2013, pri tem pa bodo imeli prednost predlogi v zvezi s snovmi, ki bi lahko bile ali so obstojne, se kopičijo v organizmih in strupene, vPvB, povzročitelji preobčutljivosti, imajo lastnosti snovi CMR ali so bile razvrščene ko nevarne v primeru uporabe, pri kateri pride do izpostavljenosti večjih ali zelo razpršenih količin snovi.

Velik del sredstev bo moral biti dodeljen procesu sprejemanja sklepov v zvezi z osnutki odločb, izdanih v 2013 in celo 2012. Veliko število primerov ustvarja velik pritisk na pristojne organe držav članic in tudi na odbor držav članic, zlasti če pristojni organi držav članic še naprej oddajajo predloge za spremembe večjega dela osnutkov odločb.

Vse večji del sredstev za evalvacijo dokumentacije bo moral biti dodeljen za nadaljnje preglede informacij, predloženih v odgovorih na odločbe agencije ECHA glede evalvacije dokumentacij, in za zagotavljanje stabilnih temeljev za nacionalne organe izvrševanja, na podlagi katerega bodo lahko ukrepali v primerih neskladne dokumentacije.

Agencija ECHA bo še naprej izboljševala procese za zagotavljanje učinkovite rabe virov in učinkovitih rezultatov. Agencija ECHA pričakuje tudi veliko izboljšanje svojih zmožnosti učinkovitega obravnavanja znanstveno spornih težav pri evalvaciji, kot so strupenost za razmnoževanje, dokumentacija, ki temelji na navzkrižnem branju ali združevanju snovi v skupine, nanomateriali in povzročitelji endokrinih motenj. Obravnavanje teh tem bo zahtevalo veliko časa in virov.

Evalvacija snovi

Agencija ECHA bo še naprej zagotavljala, da proces evalvacije zagotavlja učinkovito podlago za postopke obvladovanja tveganj, in sicer z izbiranjem nadaljnjih snovi CoRAP, za katere so potrebna dodatna pojasnila povezanih tveganj za zdravje ljudi ali okolje ali dodatne informacije, ki jih ni mogoče zahtevati v okviru evalvacije dokumentacije. Osnovni pogoj za to je uspešna interakcija in sodelovanje pristojnih organov držav članic v postopnem pristopu k pripravi četrte letne posodobitve tekočega akcijskega načrta Skupnosti (2015–2017) pred njegovo uradno oddajo državam članicam in Odboru držav članic. To vključuje tudi to, da se državam članicam omogoči prigrasitev pomembnih snovi in mnenj o predlogih agencije ECHA preden se letna posodobitev CoRAP uradno posreduje državam članicam in Odboru držav članic. Namen tega je zagotavljanje bolj enakomernega sodelovanja pristojnih organov držav članic pri evalvaciji snovi.

Merila za prednostni seznam snovi za evalvacijo, dogovorjena leta 2011, bodo pregledana in po potrebi popravljena, pri tem bodo upoštevane začetne izkušnje iz procesa evalvacije snovi in vse morebitne spremembe prilog uredbe REACH. Pomemben element nadaljnjega razvoja CoRAP je zagotoviti učinkovit pristop v evalvaciji strukturno povezanih snovi. Ta dejavnost bo usklajena z dejavnostmi preverjanja, predvidenimi v načrtu SVHC 2020 (glej dejavnost 3), v skladu s katerim se preverja skupine snovi.

Po drugem krogu evalvacij snovi bo morala agencija obvladati obravnavanje naraščajočega števila evalvacij, osnutkov in končnih sklepov pristojnih organov držav članic, pripravljenih v okviru evalvacije snovi. Pri tem do za agencij ECHA predstavljajo izziv tudi zagotavljanje nasvetov za zagotavljanje uskladitve, skladnosti in pravne utemeljenosti sklepov, poročil o evalvaciji in zaključkov, ki jih pripravljajo pristojni organi držav članic, saj bo pri dejanskih evalvacijah imela le omejeno vlogo organa za usklajevanje. Cilj agencije ECHA je zagotoviti učinkovito usklajevanje evalvacije snovi z izvajanjem procesa evalvacije dokumentacije in dejavnostmi za upravljanje regulativnih tveganj, povezanih z istimi snovmi, ter objavljanje javnih različic sklepov in poročil o evalvaciji snovi. S sodelovanju s pristojnimi organi držav članic in Komisijo bo agencija ECHA v okviru načrta SVHC še naprej preiskovala, kako lahko najbolje poveže zaključke evalvacije snovi in analizo možnosti za obvladovanje tveganja.

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 podporo procesa evalvacije snovi.

Poročanje

Poročilo o evalvaciji agencije ECHA² bo objavljeno konec februarja in bo vsebovalo priporočila morebitnim registracijskim zavezancem, da bodo lahko izboljšali kakovost bodočih registracij. Poleg tega bo agencija ECHA Komisiji predložila še drugo poročilo, in sicer o stanju izvajanja in uporabe preizkusov in strategij preizkušanja, ki ne vključujejo živali.³

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Pripravljeni so strokovno 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 in snovi se spremlja takoj po izteku roka, navedenega v sklepu, in organi držav članic so obveščeni o rezultatih ter primerih, ki zahtevajo njihovo ukrepanje.
3. Vse evalvacije snovi so načrtovane v tekočem akcijskem načrtu Skupnosti, 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 2014	Način in pogostost preverjanja
Delež evalvacij dokumentacij in snovi, obravnavan 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.	33 %	Mesečno notranje poročilo.
Delež pregledov skladnosti za dosego petodstotnega cilja pri dokumentaciji, predloženi do roka v letu 2013.	20 %	Mesečno notranje poročilo.
Delež nadaljnjih evalvacij, ki morajo biti opravljene v danem letu, opravljen v šestih mesecih po izteku roka iz končnega sklepa o	75 %	Četrtno notranje poročilo.

² Člen 54 uredbe REACH.

³ Člen 117 (3) uredbe REACH.

evalvaciji dokumentacije.		
Stopnja zadovoljstva pristojnih organov držav članic s podporo agencije ECHA pri evalvaciji snovi.	Visoka	Letna raziskava.

3. Glavni rezultati

- Več kot 300 zaključenih sklepov o evalvaciji dokumentacije iz let 2012 in 2013, obravnavanih in sprejetih.
- Dokončanih 275 pregledov skladnosti, ki bodo podlaga za približno 150 osnutkov sklepov.
- Dokončanih 200 preučitev predlogov za testiranje z osnutkom sklepa.
- Načrt za sistematski pristop preverjanja skladnosti CSR.
- Druga posodobitev CoRAP do konca marca 2014 in tretji osnutek posodobitve za Odbor držav članic konec oktobra 2014.
- Vsaj 35 končnih sklepov z zahtevami po dodatnih informacijah ali sklepi v okviru evalvacije snovi.
- 300 nadaljnjih pregledov evalvacije dokumentacij.
- Letno poročilo o evalvaciji (člen 54) in ustrezna sporočila.
- Znanstvena, upravna in pravna podpora pristojnim organom držav članic pri dejavnostih, povezanih z evalvacijo.
- Vsaj ena delavnica o evalvaciji snovi in evalvaciji dokumentacije.
- Zaključen pregled strategije evalvacije dokumentacije in načrt za izpolnjevanje 5-odstotnega cilja za preverjanje skladnosti za dokumentacijo iz 2013.

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 – seznam snovi, ki so predmet avtorizacije (Priloga XIV uredbe REACH) – in obravnavo vlog za avtorizacijo. Snovi, ki vzbujajo zaskrbljenost in 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 pregleda obstoječe omejitve. Predloge za omejitve lahko predložijo tudi države članice, nato se preveri njihovo skladnost in predloži Odboru za oceno tveganja in Odboru za socialno-ekonomsko analizo za pripravo mnenja.

1. Poudarki v letu 2014

Prepoznavanje potreb po obvladovanju tveganja

Agencija ECHA si bo leta 2014 prvič v celotnem letu skupaj z državami članicami in Komisijo prizadevala izvajati načrt SVHC za leto 2020⁴. Te dejavnosti temeljijo na podrobnem programu za izvajanje načrta, razvitem leta 2013, in bodo osredotočene na pet glavnih skupin snovi: rakotvorne, mutagene ali strupene za razmnoževanje (CMR); povzročitelji endokrinih motenj; povzročitelji preobčutljivosti (dihal); obstojne, se kopičijo v organizmih in strupene (PBT)/zelo obstojne in se zelo lahko kopičijo v organizmih (vPvB); ter tokovi zemeljskega olja. Za uresničitev cilja politike za leto 2020 – vključitev vseh zadevnih, trenutno znanih snovi SVHC na seznam kandidatnih snovi – in zagotovitev dobre podlage za nadaljnje delo za regulativno obvladovanje tveganja po letu 2020, je treba združiti splošno razumevanje potrebnih dejavnosti in metod, uporabljenih pri izvajanju tega načrta. Poleg tega si bo agencija ECHA prizadevala vključiti več držav članic v to dejavnost, da se zagotovi primerna porazdelitev visoke delovne obremenitve med vse partnerje. To je velik izziv, zlasti glede na to, da vmesni cilj, vključen v načrt, določa izvedbo analize RMO za 80 snovi do konca leta 2014.

Agencija ECHA bo zagotavljala posebno podporo za usklajevanje izvajanja, vključno z dejavnostmi za posebno usklajevanje ter strokovne skupine in sestanke strokovne skupine za obvladovanje tveganja (RiME). Strokovna skupina za podporo preverjanja in identifikacije snovi, ki so (potencialno) povzročitelji endokrinih motenj, bo s svojim delom začela leta 2014. Začele se bodo tudi dejavnosti za razvoj pristopa za obravnavo snovi tokov naftnih derivatov in premoga. Agencija ECHA bo tudi nadaljevala nadaljnji razvoj analize RMO, da bo ta primerno orodje in podpora za sprejemanje odločitev glede najbolj primerne regulativnega instrumenta, ki so poleg avtorizacije lahko še omejitve, uskladitev razvrščanja in označevanja ali drugi regulativni instrumenti EU. Glede števila predlogov za identifikacijo snovi kot SVHC je še vedno nekaj nejasnosti, saj bo to odvisno od števila pripravljenih analiz RMO in sprejetih zaključkov. Pri tem bo agencija ECHA podpirala Komisijo, ki bo pripravila analize RMO in po potrebi predloge ukrepov za obvladovanje tveganja za do pet snovi.

Prispevek agencije ECHA bo osredotočen predvsem na preverjanje snovi, zagotavljanje usklajenosti z dejavnostmi preverjanja za druge procese v skladu z uredbo REACH, kot je evalvacija snovi, ter zagotavljanje pregleda regulativnih statusov različnih skupin snovi. Podatki o registracijah leta 2013 in informacije, pridobljene prek preverjanja skladnosti in samodejnih posodobitev, bodo preverjeni, da se ugotovi nadaljnje potrebe

⁴ Načrt za identifikacijo snovi SVHC in izvajanje ukrepov za obvladovanje tveganja iz uredbe REACH od zdaj do leta 2020.

po informacijah in/ali regulativnih ukrepih.

Sodelujoči organi so ugotovili jasno potrebo po odprti in pregledni komunikaciji v zvezi z izvajanjem načrta. Zato bo v prvem letu izvajanja načrtu obveščanja, ki je eden od bistvenih delov programa za izvajanje načrta, treba posvetiti dodatno pozornost. Pomemben element obveščanja bo tudi prvo letno poročilo o napredku.

Avtorizacija

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

Izvajanje načrta za leto 2020 bo podprlo stalno rast seznama kandidatnih snovi, ki se bo dopolnjeval s snovmi, ki jih je treba zamenjati v kratkem ali daljšem obdobju. Rezultat dela strokovnih skupin za PBT in povzročitelje endokrinih motenj bo po pričakovanjih identifikacija potencialnih kandidatnih snovi za vključitev na seznam kandidatnih snovi. Vendar se zdi, da so v veliko primerih potrebne nadaljnje informacije, na primer prek sklepov o evalvaciji dokumentacije ali snovi za podporo identifikacije.

Agencija ECHA bo nadaljevala razvoj priporočila za vsakoletno vključevanje snovi na seznam za avtorizacijo. Za rastoči seznam kandidatnih snovi bo morda treba prilagoditi prednostni pristop iz Priloge XIV, da bo lahko popolnoma odražal izvajanje načrta SVHC.

Vloge za avtorizacijo

V času sprejetja tega delovnega programa je agencija ECHA prejela prve vloge za avtorizacijo, iz industrije pa je bilo napovedanih še več vlog. Agencija ECHA je začela tudi težaven proces razvijanja mnenj v Odboru za oceno tveganja (RAC) in Odboru za socialno-ekonomsko analizo (SEAC), ki bo dokončan leta 2014. Cilj agencije ECHA in njenih odborov bo uspešno upravljanje prvih vlog in priprava visokokakovostnih mnenj na pregleden in učinkovit način, ki lahko učinkovito podpre Komisijo pri odločanju o odobritvi ali zavrnitvi avtorizacije. Agencija ECHA načrtuje dejavno spodbujanje sodelovanja tretjih strani v procesu posvetovanja za vsako vlogo, da se zagotovi posredovanje primernih informacij o morebitnih nadomestnih snoveh ali tehnologijah v proces priprave mnenj.

Kot kaže načrtuje industrija pripravo podobnega števila dokumentacij za vloge za predložitev leta 2014 kot jih je bilo predloženih leta 2013. Zato se agencija ECHA pripravlja, da bo prejela do 20 novih vlog za avtorizacijo. Agencija ECHA bo pozorno nadzorovala proces, da bo lahko po potrebi pravočasno prilagodila delovanje svojih odborov še pred pričakovanim velikim povečanjem števila vlog, ki bodo predložene leta 2015. Poseben izziv je pridobivanje orodij za učinkovito obveščanje vlagateljev, tretjih strani in članov odborov, ki že delujejo in so bila preizkušena.

Vlagateljem bo agencija ECHA na podlagi obvestil o njihovi nameri glede predložitve vlog zagotovila možnost, da zaprosijo za informativni sestanek. Ti sestanki so se izkazali za primeren način razjasnjevanja in odgovarjanja na preostala tehnična vprašanja v zvezi s pripravo in predložitvijo vlog.

Poseben izziv za leto 2014 je zagotoviti, da bodo nadaljnji uporabniki (vključno z malimi in srednje velikimi podjetji) obveščeni, da morajo predložiti vlogo za avtorizacijo, in bodo to tudi znali izvesti. Z namenom povečanja splošne ozaveščenosti vseh interesnih skupin bo agencija ECHA še naprej prirejala seminarje za morebitne vlagatelje in po potrebi tudi posebne delavnice za odbore v zvezi s posameznimi snovmi.

Agencija ECHA bo nadaljevala preverjanje vmesnega statusa registriranih uporabnikov snovi, vključenih na seznam kandidatnih snovi, saj lahko ta neposredno vpliva na prednostni pristop za Prilogo XIV in industriji omogoča informacije o tem, ali se mora

sama pripraviti na vloge za avtorizacijo.

Omejitve

Vsaka dokumentacija za omejevanje je edinstvena v smislu obsega ter znanstvenih in tehničnih vidikov, ki jih je treba oceniti. Ob upoštevanju takšne raznolikosti za agencijo ECHA in zlasti njena odbora ostaja velik izziv oblikovanje mnenj in zagotavljanje obdelave teh dokumentacij na visoki ravni znanstvene, tehnične in pravne kakovosti, kar zagotavlja smiselno podlago za odločitev Komisije.

Agencija ECHA bo poročevalcem Odbora za oceno tveganja in Odbora za socialno-ekonomsko analizo pomagala pri pripravi mnenj o dokumentacijah za omejitve. Število mnenj v letu 2014 bo odvisno od števila dokumentacij za omejitve v skladu s Prilogo XV, prejetih leta 2013 in na začetku leta 2014⁵. Sekretariat agencije ECHA bo Odboru za oceno tveganja in Odboru za socialno-ekonomsko analizo še naprej zagotavljal kakovostno in pravočasno podporo pri pripravi teh mnenj. Zagotavljal bo tudi pomoč državam članicam pri pripravi dokumentacije o omejevanju v skladu s Prilogo XV, na primer z delavnicami in posebnimi povratnimi informacijami, če bodo to zahtevale. Agencija ECHA bo zagotovila tudi več uporabniku prijaznih sredstev za branje Priloge XVII na svojem spletišču in še naprej odgovarjala na vprašanja v zvezi z razlago in izvrševanjem omejitev.

Agencija ECHA bo Komisiji pomagala pri identifikaciji najustreznejših snovi, za katere bo nato pripravila dokumentacije za omejitve. Agencija ECHA bo po najboljših močeh v letu 2014 pripravila do tri dokumentacije za omejitve v skladu s Prilogo XV ali pregledala obstoječe omejitve. Kolikor bo mogoče, bo agencija ECHA še naprej zagotavljala strokovno svetovanje in storitve, če bo Komisija predložila posebne zahteve, na primer v okviru pregleda obstoječih omejitev v prilogi XVII. Agencija ECHA bo na zahtevo Komisije zagotovila tehnično podporo pri sprejemanju odločitev o dokumentacijah za omejitve, za katere so bila mnenja Odbora za oceno tveganja in Odbora za socialno-ekonomsko analizo Komisiji predložena v obdobju 2013–2014.

V zvezi s snovmi, vključenimi v Prilogo XIV, mora agencija ECHA po datum poteka obvezno preučiti, ali uporaba snovi v izdelkih predstavlja tveganje, ki ni dovolj nadzorovano. V tem primeru mora agencija ECHA pripraviti dokumentacijo, ki bo ustrezala zahtevam iz Priloge XV. Glede na to, bosta v letu 2014 potekla roka za dve snovi, bo agencija ECHA morala dokumentirati zaključke svojih analiz glede tega, ali je omejitev teh snovi v proizvodih potrebna.

Druge dejavnosti, povezane z obvladovanjem tveganja

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 bodo na voljo ob koncu leta 2013 ali v začetku leta 2014. Zato bodo referenčne vrednosti glede pripravljenosti plačevanja za prvi niz končnih točk v zvezi z zdravjem ljudi na voljo vsem zadevnim interesnim skupinam za razpravo. Agencija ECHA bo še naprej razvijala metodologijo za ocenjevanje stroškov izvajanja in izvrševanja, povezanih z regulativnim obvladovanjem tveganj. Agencija ECHA bo še naprej podpirala delavnice, povezane s socialno-ekonomsko analizo prek „Omrežja za socialno-ekonomske analize REACH in analize

⁵ V času sestavljanja besedila nas je Švedska obvestila, da namerava predložiti poročilo o omejevanju v skladu s Prilogo XV za nonilfenol (etoksilate) v tekstilijah, Francija namerava predložiti poročilo o omejevanju bisfenola A v termoaktivnem papirju, Komisija pa je navedla, da bo od agencije ECHA zahtevala pripravo poročil o omejevanju v skladu s Prilogo XV za kadmij in kadmijeve spojine v barvah in plastiki, za krizotil v diafragmah in za dekabromodifenil eter.

alternativnih strokovnih delavcev“ (NeRSAP), za interesne skupine o vlogah za avtorizacijo, za pristojne organe držav članic pa o omejitvah.

Skupaj z organi EU, nacionalnimi organi in sektorskimi organizacijami bo agencija ECHA še naprej povečevala obveščeno uvoznikov in proizvajalcev izdelkov o njihovih obveznostih, povezanih s snovmi SVHC v izdelkih.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Vsa dokumentacija v zvezi s postopki avtorizacije in omejevanja je pripravljena in obdelana na visoki ravni znanstvene, tehnične in pravne kakovosti v skladu s standardnimi pristopi in postopki, ki jih je sprejela ECHA, ter v zakonskih rokih ali v okviru zastavljenih ciljev. [Podpora za Komisijo]
2. Industriji, državam članicam in Komisiji so zagotovljeni najboljše možna znanstvena in tehnična podpora ter svetovanje za identifikacijo snovi, za katere je potrebno dodatno obvladovanje tveganja, in za opredelitev najboljšega pristopa k obvladovanju tveganja, vključno z nadaljnjim razvojem uporabe scenarijev izpostavljenosti.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	Način in pogostost preverjanja
Delež registriranih snovi, predhodno preverjenih v zvezi z dodatnim regulativnim obvladovanjem tveganja.	25 %	Letno notranje poročilo
Delež snovi SVHC, 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 raziskava

3. Glavni rezultati

- Prvo letno poročilo o napredku pri programu izvajanja načrta SVHC za leto 2020.
- Predhodna analiza registracijskih podatkov leta 2013 za morebitno regulativno obvladovanje tveganja.
- Pripravljenih do pet analiz RMO na zahtevo Komisije.
- Objavljena ena do dve posodobitvi seznama kandidatnih snovi.

- Pripravljeno novo priporočilo za vključitev snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, na seznam snovi za avtorizacijo (Priloga XIV).
- Urejena zbirka podatkov o regulativnih statusih snovi CMR.
- 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.
- Pripravljene do tri dokumentacije za omejitve v skladu s Prilogo XV (vključno z dokumentacijami ali poročili, povezanimi z obstoječimi omejitvami, kadar je to ustrezno).
- Pripravljena dokumentacija o zaključkih glede tega, ali je po datumih poteka potrebna omejitev za snovi iz Priloge XIV v izdelkih.
- Izvedena do dva dogodka za usposabljanje v obliki delavnic z namenom svetovanja in pomoči državam članicam pri izpolnjevanju nalog, povezanih s pripravo dokumentacije za omejitve v skladu s Prilogo XV, vključno s socialno-ekonomsko analizo.
- Pripravljena vsaj ena akcija za obveščanje uvoznikov izdelkov.
- Organiziran vsaj en seminar o vlogah za avtorizacijo, vključno s socialno-ekonomsko analizo, za industrijo in druge interesne skupine.
- Organizirana vsaj ena delavnica/seminar, povezan s socialno-ekonomsko analizo, prek omrežja NeRSAP.
- Pripravljene referenčne vrednosti glede pripravljenosti plačevanja za prvi niz končnih točk v zvezi z zdravjem ljudi.
- Organizirana delavnica o medsebojnih povezavah med uredbo REACH in drugo zakonodajo EU.

1.4. Razvrščanje in označevanje (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 teh prijav v popisu razvrščanja in označevanja. V nekaterih primerih lahko države članice ali industrija predlagajo uskladitev razvrstitve snovi v EU ter tako obvežejo vse proizvajalce in uvoznike ali nadaljnje uporabnike, da to snov razvrstijo v skladu z usklajeno razvrstitvijo. Agencija ECHA podpira države članice in poročevalce Odbora za oceno tveganja med pripravo predlogov za usklajevanje in mnenj Odbora za oceno tveganja. To se običajno opravi za snovi, ki so rakotvorne, mutagene in strupene za razmnoževanje (CMR) ter za povzročitelje preobčutljivosti dihal, vendar se lahko po potrebi uskladijo tudi drugi razredi nevarnosti.

1. Poudarki v letu 2014

Obravnavanje predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje (CLH)

Vse aktivne snovi za fitofarmacevtska sredstva (PPP) in biocidne proizvode (BP) so običajno predmet usklajene razvrstitve. Evropska agencija za varnost hrane ocenjuje tveganje teh aktivnih snovi, agencija ECHA pa je odgovorna za oceno nevarnosti, zaradi katerih je razvrstitev teh snovi potrebna. Kakor je določeno v Uredbi 1107/2009 o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet, razvrstitev rakotvornih, mutagenih in za razmnoževanje strupenih snovi v kategorijo 1A ali 1B pomeni, da uporaba snovi kot aktivne snovi v fitofarmacevtskih sredstvih na splošno ne bo odobrena. Vzporedna obdelava aktivnih snovi v fitofarmacevtskih 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. V sodelovanju z Evropsko agencijo za varnost hrane in Komisijo si agencija ECHA prizadeva za uskladitev glede časovnih okvirov, izmenjave ustreznih informacij in proaktivnih rešitev za sporna vprašanja, odkrita med ocenjevanjem nevarnosti Odbora za oceno tveganja, Evropske agencije za varnost hrane in strokovnjakov iz držav članic.

Aktivne snovi za fitofarmacevtska sredstva in biocidne proizvode so že leta 2013 bila del večine dokumentacije za usklajeno razvrščanje in označevanje. Predvideno je, da bo tako tudi leta 2014, čeprav se bo število predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje za industrijske kemikalije iz industrije po pričakovanjih povečalo. Veliko število dokumentacij, ki so v obdelavi (približno 100 leta 2013), v kombinaciji z zahtevo za uskladitev z uredbama v zvezi s fitofarmacevtskimi sredstvi in biocidnimi proizvodi, predstavlja velik izziv za sekretariat agencije ECHA. Da bi izpolnil obsežno povpraševanje, si bo sekretariat neprestano prizadeval poenostaviti delovne prakse in postopke (na primer s sestanki strokovnjakov, dejavnostmi obveščanja, merili za obravnavanje novih informacij, prejetih v celotnem postopku). Sekretariat agencije ECHA si prizadeva razširiti 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.

Popis razvrščanja in označevanja

Popis razvrščanja in označevanja je edinstvena zbirka podatkov razvrstitev in označitev skoraj vseh snovi, ki so na trgu EU. Tako podrobnih informacij ni na voljo nikjer drugje na svetu. Čeprav je popis na voljo že od leta 2012, bosta vzdrževanje in posodabljanje

popisa pomembni nalogi tudi leta 2014. Izvedeni bodo tudi dodatni ukrepi, da bo orodje bolj prijazno za uporabo.

Podatki o prijavah v popisu skupaj z drugimi zbirkami podatkov, ki so na voljo, bodo vse pogosteje uporabljeni za podporo državam članicam za snovi, ki bi pri nadaljnjem obvladovanju tveganja morale imeti prednost.

Približno 25 % snovi je imelo leta 2013 prijavljeno drugačno razvrstitev. Da bi lahko industrija izpolnila svojo obveznost doseganja soglasja glede vnosov, je agencija ECHA vzpostavila platformo IT, ki prijaviteljem iste snovi omogoča razprave o svojih vpisih v popis brez razkritja njihove identitete. Agencija ECHA bo nadaljevala razprave z organizacijami iz industrije, da se bo upoštevalo vse možne ukrepe za spodbujanje industrije pri optimalni uporabi zagotovljenih orodij.

Alternativna imena kemikalij

V nekaterih primerih lahko proizvajalci, uvozniki in nadaljnji uporabniki zaprosijo za uporabo alternativnega kemijskega imena, da bi ohranili zaupnost točnega 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.

Postopek za zahtevanje alternativnih kemijskih imen je bil objavljen leta 2011. Oblikovan je bil tako, da je učinkovit in prilagodljiv ter lahko obravnava veliko število zahtev v zakonskem roku in obvladuje tudi največje število predloženih prošenj. Število letnih zahtev, predloženih agenciji ECHA, počasi narašča in se približuje predvideni številki 100.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Vse dokumentacije v zvezi z usklajenim razvrščanjem in označevanjem so obdelane pregledno in s predvidljivim procesom, zagotovljena je visoka raven znanstvene, tehnične in pravne kakovosti v skladu s standardnimi pristopi in postopki, ki jih je sprejela agencija ECHA, ter v zakonskih rokih ali v okviru zastavljenih ciljev.
2. Vse prošnje za uporabo alternativnih kemijskih imen so do konca obdelane v zakonskem roku.
3. Popis razvrščanja in označevanja ter komunikacijska platforma za razvrščanje in označevanje sta posodobljeni, njune funkcije in prijaznost za uporabnika so dodatno izboljšane.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	Način in pogostost preverjanja
Delež predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje ter prošenj za uporabo alternativnih kemijskih imen, obdelanih v zakonskem roku.	100 %	Četrtno notranje poročilo
Stopnja zadovoljstva Komisije, pristojnih organov držav članic,	Visoka	Letna raziskava

Odbora za oceno tveganja in industrije s kakovostjo zagotovljene znanstvene, tehnične in upravne podpore.		
---	--	--

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.
- Posodobljen in dobro vzdrževan popis razvrščanja in označevanja.
- Redno posodobljena komunikacijska platforma za prijavitelje in registracijske zavezanke, ki se po potrebi izboljša.
- Do 100 pravno in znanstveno utemeljenih sklepov o uporabi alternativnih kemijskih imen.
- Analiza zbirk podatkov s ciljem zagotavljanja informacij državam članicam in industriji za identifikacijo prednostnih snovi za usklajeno razvrščanje.

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 2014

V tem obdobju si bo agencija ECHA prizadevala uspešno in učinkovito razviti svoje delovanje v skladu z novo Uredbo o biocidnih proizvodih. Agencija ECHA bo še naprej tesno sodelovala s pristojnimi organi držav članic z namenom zagotavljanja skupne vizije in brezhibnega sodelovanja pri izvajanju uredbe BPR. To vključuje najboljše možno uvedbo novega sistema IT (R4BP 3 in IUCLID), ki ga zagotavlja agencija ECHA. S tem bo posledično zagotovljeno sprejemanje visokokakovostnih odločitev; zagotavljanje učinkovite funkcije usklajevanja za izvajanje uredbe ter zadostno podporo za države članice in Komisijo.

Poseben in izjemno pomemben izziv bo uspešen prevzem programa za pregledovanje od skupnega raziskovalnega središča Komisije in zagotavljanje občutne pospešitve ocenjevanja v primerjavi s prejšnjo zakonodajo: letni cilj za leto 2014 je dokončati ocenjevanje 50 aktivnih snovi, kar je petkrat več od letnega povprečja v preteklosti. Da bi dosegli ta zelo visoko zastavljen cilj, bo treba izpolniti dva pogoja: pristojni organi držav članic morajo biti sposobni pravočasno zagotoviti pričakovano količino kakovostnih poročil o evalvaciji in proces strokovnega pregleda mora postati veliko bolj učinkovit, kot je bil do zdaj. 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.

Ker agenciji ECHA ni uspelo dokončati vseh priprav na nove naloge in izzive iz uredbe BPR, jih bo morala dokončati leta 2014, da se omogoči vse vrste predložitve ter so vsi ostali regulativni procesi dokumentirani in podprti z navodili. Treba je na primer vzpostaviti procese za obravnavo vseh aktivnih snovi, ki so kandidatke za zamenjavo. Po obdelavi prvih vlog za dovoljenje Unije bo agencija ECHA lahko te procese tudi izpopolnila.

Agencija ECHA bo leta 2014 tudi poenostavila postopke za tehnično ekvivalenco in zagotavljanje podatkov ter obravnavo sporov pri souporabi podatkov za biocide. Število vlog za tehnično ekvivalenco naj bi po pričakovanjih leta 2014 hitro naraščalo, poseben izziv za agencijo ECHA pa bo kratek zakoniti rok za izdajo potrebnih odločitev. Poleg tega je agencija ECHA na zahtevo več pristojnih organov držav članic za obravnavo potreb industrije po ocenjevanju podobnosti kemikalij glede na različne vire aktivne snovi, ki še ni odobrena, predvidela zagotavljanje storitve, ki bo predmet upravne takse. Ta storitev je namenjena morebitnim vlagateljem iz člena 95, ki bi želeli ugotoviti podobnost pred začetkom pogajanj o souporabi podatkov.

Poleg tega mora agencija ECHA ustvariti zmogljivost za podporo ocenjevanja skladnosti vlog, ki jih predložijo alternativni dobavitelji aktivnih snovi. Skupina za usklajevanje bo morala začeti redno opravljati svoje naloge in poiskati rešitve za vse spore v zvezi s postopkom medsebojnega priznavanja, delovati pa bo morala tudi na takšen način, da

bo pomagala preprečevati nesoglasja na višjih stopnjah dobavne verige. Agencija ECHA bo zagotovila sekretariat za skupino za usklajevanje.

Agencija ECHA bo morala sodelovati in prispevati tudi pri evropskih dejavnostih, ki že potekajo, ter zagotoviti skladnost in usklajenost ocen iste kemikalije v skladu z različnimi zakonskimi obsegi (tj. fitofarmacevtska sredstva, krmni dodatki, kozmetika).

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

Kazalnik	Cilj v letu 2014	Način in pogostost preverjanja
Delež dokumentacij, obravnavanih v skladu s standardnimi postopki in zakonskimi roki.	100 %	Četrtno spremljanje (od 1. septembra 2013).
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 raziskava

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.
- Ocenjevanje vlog dobaviteljev aktivnih snovi in vzdrževanje seznama odobrenih dobaviteljev: do 300 sklepov.
- Ocenjevanje tehnične enakovrednosti vlog: do 50 sklepov.
- Ocenjevanje podobnosti kemikalij aktivnih snovi: do 100 primerov.
- Delovni procesi in procesi za obravnavanje prihajajoče dokumentacije so bili testirani za uporabnost in po potrebi dodatno razviti.
- Sodelovanje in prispevanje pri znanstvenih dogodkih in delavnicah za dodatno izboljšanje razumevanja ocen biocidov (aktivne snovi in biocidni proizvodi).
- Sodelovanje in vzpostavitev glavnih delovnih procesov skupaj z Evropsko agencijo za varnost hrane, Evropsko agencijo za zdravila in ustreznimi službami Komisije, da se zagotovi skladnost ocenjevanja za snovi iz različnih zakonodaj.

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

Uredba o soglasju o predhodnem obveščanju (uredba PIC, Uredba (EU) št. 649/2012) določa pravila za uvoz in izvoz 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.

Uredba je prenesla odgovornost za upravne in tehnične naloge s skupnega raziskovalnega središča Komisije (JRC) na agencijo ECHA. Agencija ECHA bo zagotavljala 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 2014**

Prenovljena uredba o soglasju o predhodnem obveščanju (uredba PIC) se bo začela izvajati marca 2014, ko bo za izvajanje te uredbe na ravni EU pristojna agencija ECHA, pri čemer bo sodelovala z generalnim direktoratom za okolje in ustreznimi imenovanimi nacionalnimi organi. Agencija ECHA bo začela obdelovati in pošiljati obvestila o izvozu državam uvoznicam s sedežem zunaj EU ter hranila zbirko podatkov o prijavih in izrecnih soglasjih, ki jih predložijo države uvoznice z uporabo obstoječega orodja IT Edexim.

Cilj agencije ECHA je zagotoviti uspešen prehod z obstoječe zakonodaje, da se omogoči nemoteno in neprekinjeno izvajanje vsakodnevnih dejavnosti v skladu z uredbo. V praksi bo ta cilj dosežen s prizadevanji, da se osebje agencije ECHA ustrezno usposobi za izvajanje vseh nalog v zvezi z uredbo PIC, da se zagotovi ustrezno nadaljnje spremljanje prijav, ki jih obdelata Skupno raziskovalno središče in za katere je treba izvesti posebne ukrepe, da bo agencija ECHA pripravljena na obdelavo prijav v skladu z novo uredbo ter da se bo zagotavljala primerna podpora za podjetja. Poleg tega bo agencija ECHA v sodelovanju z ustreznimi interesnimi skupinami zaključila zadnjo fazo razvoja novega informacijskega orodja za upravljanje prijav v skladu s PIC ter ga postopno uvedla poleti 2014, tako da se bo za prijave, ki bodo predložene jeseni, že uporabljalo novo orodje.

Agencija ECHA bo prav tako zagotovila, da se bo sedanje dobro sodelovanje z imenovanimi nacionalnimi organi iz držav članic EU in držav, ki niso članice EU, nadaljevalo še naprej ter omogočilo lažje izvajanje uredbe. Agencija ECHA je pripravljena Komisiji zagotoviti tudi znanstveno in tehnično svetovanje ter pomoč pri izvajanju uredbe PIC in Rotterdamske konvencije, če bo Komisija za to zaprosila.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Zagotoviti uspešen začetek izvajanja dejavnosti iz uredbe PIC marca 2014 in učinkovito upravljanje v prvem obdobju povečanega obsega dela ob koncu leta 2014.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	Način in pogostost preverjanja
Delež prijav v skladu z uredbo PIC, obdelanih v zakonskem roku.	100 %	Mesečno poročanje
Stopnja zadovoljstva s kakovostjo znanstvene, tehnične in upravne podpore, ki se zagotavlja Komisiji, imenovanim nacionalnim organom držav članic in industriji.	Visoka	Letna raziskava

3. Glavni rezultati

- Splošni in delovni postopki, pripravljeni za predložitev in obravnavo prijav.
- Kampanja za večjo ozaveščenost v zvezi z začetkom veljavnosti prenovljene uredbe.
- Obdelava do 4 000 prijav.

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

Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom svetuje podjetjem ter jim pomaga pri pripravi dokumentacije, prijav in poročil visoke kakovosti; pojasnjuje obveznosti iz uredb ter zagotavlja podporo uporabnikom strokovnih orodij IT agencije ECHA (kot so IUCLID, Chesar, REACH-IT in Register biocidnih proizvodov (R4BP 3)), vključno s pomočjo pri predložitvi podatkov. Storitve službe agencije ECHA za pomoč uporabnikom vključujejo tudi čas za vprašanja in odgovore na spletnih seminarjih in individualnih pogovorih na delavnicah in na vsakoletnem Dnevu interesnih skupin agencije ECHA ter usposabljanje za uporabo strokovnih orodij IT.

Cilj mreže nacionalnih služb za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbami REACH, CLP in BPR (HelpNet) je spodbujanje splošnega razumevanja obveznosti iz uredb REACH in CLP (ter BPR) med nacionalnimi službami za pomoč uporabnikom, zato usklajuje njihove odgovore na vprašanja iz industrije. Nacionalne službe za pomoč uporabnikom bodo prek mreže HelpNet še naprej pridobile potrebno znanje, da bodo lahko delovale kot prve kontaktne točke za podjetja. Agencija ECHA upravlja HelpNet, vodi usmerjevalno skupino, nacionalnim službam za pomoč uporabnikom zagotavlja platformo za izmenjavo informacij (HelpEx) ter si prizadeva za doseganje soglasij v zvezi z odgovori na pogosto zastavljena vprašanja glede uredb REACH, CLP in BPR, ki bodo objavljeni na spletišču agencije ECHA.

V skladu z uredbami REACH, CLP, BRP in PIC mora agencija ECHA industriji, malim in srednje velikim podjetjem ter splošno tudi drugim interesnim skupinam zagotavljati tehnične in znanstvene smernice in orodja za izvajanje teh uredb.

1. Poudarki v letu 2014

Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom in mreža HelpNet

Vprašanja v zvezi z uredbo BPR bodo leta 2014 še vedno novost za službo agencije ECHA za pomoč uporabnikom in nacionalne službe za pomoč uporabnikom biocidov. S temi izzivi se bodo spopadle tudi uveljavljene službe agencije ECHA in držav članic. Priprave industrije na leto 2018, ki je v skladu z uredbo REACH določeno kot rok za registracijo, bodo leta 2014 glavno gibalno dejavnosti za podporo agencije ECHA s posebnim poudarkom na prilagajanju storitev in orodij za podporo potrebam manj izkušenih podjetij, pri čemer bodo upoštevani prispevki interesnih skupin, vključno s predstavniki malih in srednje velikih podjetij (glejte dejavnost 1). Pri tem bodo morale sodelovati predvsem nacionalne službe za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbo REACH, saj bodo prve kontaktne točke za registracijske zavezanke iz malih in srednje velikih podjetij. Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom bo zagotavljala podporo tudi za vse udeležence v dobavni verigi in zlasti pomoč za nadaljnje uporabnike, da bodo izpolnjevali svoje obveznosti, predvsem v zvezi s scenariji izpostavljenosti. To podporo bo verjetno uporabilo veliko malih in srednje velikih podjetij, ki so stranke agencije ECHA.

Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom bo obravnavala potrebe po podpori iz prvih vlog za avtorizacijo, predloženih v letih 2013 in 2014, pri čemer bo upoštevana tudi možnost uporabe orodja REACH-IT za spletno predložitev vlog. Nadaljnji uporabniki bodo potrebovali tudi svetovanje v zvezi z avtorizacijami, saj bodo morali morda zaprositi tudi za avtorizacijo. Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom bo sodelovala pri pripravah za uspešno upoštevanje roka v zvezi z razvrščanjem in označevanjem zmesi, ki je določen junija 2015, ter si prizadevala spodbuditi industrijo k optimalni uporabi popisa razvrščanja in označevanja in platforme za doseganje soglasja o razvrstitvah.

Smernice

Naslednji rok za registracijo iz uredbe REACH (1. junij 2018) zadeva snovi v količinskem razponu, ki je do 100-krat manjši od količinskega razpona snovi, za katere je bil rok za registracijo leta 2013 (tj. od ene tone do 100 ton namesto od 100 ton do 1000 ton). Zato bo med registracijskimi zavezanci za leto 2018 verjetno večji delež manj izkušenih in manjših podjetij kot jih je bilo za rok leta 2013. Agencija ECHA bo svoje dejavnosti v celotnem obdobju med letoma 2014 in 2017 usmerila v to skupino, zato bo leta 2014 objavila večje število dokumentov s preprostejšimi razlagami, ki bodo dopolnjevali splošne smernice, kot so številne strnjene smernice in praktični vodniki. Agencija ECHA namerava še naprej podpirati mala in srednje velika podjetja tako, da bo zagotavljala prevode ustreznih dokumentov iz angleščine v ostalih 22 uradnih jezikov EU.

Po roku za registracijo leta 2013 morajo dobavitelji kemijskih snovi izboljšati kakovost varnostnih listov, ki jih morajo zagotoviti svojim strankam. Zaradi te obveznosti se bodo posledično izboljšala tudi varnostna navodila vzdolž dobavnih verig v celotni proizvodni industriji v Evropi. Posebna mejnika, ki naj bi bila dosežena v letih 2014 in 2015, sta objava posodobljene različice Smernic za nadaljnje uporabnike in posodobljene različice Smernic za pripravo varnostnih listov v vseh jezikih EU. Nadaljnja posodobitev Smernic o pripravi dokumentacije za usklajeno razvrščanje in označevanje („smernice CLH“) bo obravnavala „kampanjo za večjo ozaveščenost za uveljavljanje usklajevanja samorazvrstitev“, ki je določena kot mejnik v letu 2014 (in tudi „zmanjšanje povprečnega časa obdelave predlogov razvrščanja in označevanja za 20 %“, ki je določeno kot mejnik v letu 2015) tako, da bo pojasnila pričakovanja agencije ECHA in pristojnih organov v zvezi s tema mejnikoma. Delo agencije ECHA bo za leto 2014 usmerjeno predvsem na pripravo in uspešno izvedbo teh nalog.

Obstoječe smernice za uredbi REACH in CLP bodo še naprej sproti posodobljene, da se bo ohranila njihova skladnost z novimi razvojnimi dosežki na področju nanomaterialov in morebitnimi prilagoditvami tehničnemu napredku ali drugim ustreznim posodobitvam razpoložljive metodologije. Tej dejavnosti bo namenjene več pozornosti, če se bodo zaradi novih informacij morda zmanjšale potrebe po testiranju na živalih in/ali če se bo zaradi teh informacij zmanjšalo število živali, ki so potrebne za testiranje.

Potem ko je agencija ECHA dokončala pripravo prvega sklopa smernic za biocide kmalu po začetku izvajanja uredbe o biocidnih proizvodih 1. septembra 2013, si zdaj prizadeva razširiti smernice, ki so na voljo v zvezi z uredbo o biocidnih proizvodih, da bi vključevale nadaljnji napredek glede postopkovnih in znanstvenih vidikov v letu 2014. Začetek izvajanja prenovljene uredbe PIC (uredba o soglasju o predhodnem obveščanju) je načrtovan za 1. marec 2014. Agencija ECHA namerava v letu 2014 v okviru svojih novih odgovornosti pripraviti smernice za podporo.

Poleg tega si bo agencija ECHA še naprej prizadevala za večjo dostopnost smernic vsem interesnim skupinam, tako da bo pripravila in skrbela za dokumentacijo in spletne strani za podporo (sklopi vprašanj in odgovorov, preprostejše „strnjene smernice“, spletne strani za posamezne postopke iz uredb REACH in CLP, orodje Navigator za REACH in terminološka zbirka podatkov REACH (ECHA-term)) v 23 jezikih EU.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Industriji (nosilci obveznosti) se zagotavlja pravočasna in učinkovita podpora prek službe agencije ECHA za pomoč uporabnikom in v obliki kakovostnih dokumentov s smernicami, da lahko izpolnjujejo svoje obveznosti iz uredb REACH, CLP, BPR in

PIC.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	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) 70 % (BPR)	Poročilo o poslovnem cilju/mesečno poročilo
Raven zadovoljstva uporabnikov s kakovostjo storitev službe agencije ECHA za pomoč uporabnikom.	Visoka	Raziskava med uporabniki
Raven zadovoljstva, izražena v obliki povratnih informacij uporabnikov smernic.	Visoka	Letna raziskava med uporabniki

3. Glavni rezultati

Služba agencije ECHA za pomoč uporabnikom

- Odgovarja na vsa prejeta vprašanja (kontaktni obrazec službe za pomoč uporabnikom, individualni pogovori ter čas za vprašanja in odgovore na spletnih seminarjih).
- Organizira vsaj en sestanek usmerjevalne skupine mreže HelpNet, pripravi vsaj tri posodobitve pogosto zastavljenih vprašanj in odgovorov (po eno za vsako uredbo: REACH, CLP in BPR), organizira usposabljanja za nacionalne službe za pomoč uporabnikom v zvezi z uredbami REACH, CLP in BPR (prek različnih medijev).

Smernice

- Izvedba zadnje faze dejavnosti v zvezi s pripravo smernic, ki so se začele izvajati v letu 2013 (vse posodobitve smernic, ki niso označene kot „nove“):
 - Smernice o pripravi dokumentacije za usklajeno razvrščanje in označevanje (specifikacije za vlagatelje dokumentacije iz industrije);
 - Smernice za postopek soglasja po predhodnem obveščanju (nove);
 - Smernice za v proizvod in proces usmerjene raziskave in razvoj (nove);
 - Smernice o zahtevah za podobne pogoje uporabe v okviru avtorizacije biocidnih proizvodov v Uniji.
- Projekti v zvezi s pripravo smernic, ki jih je treba začeti izvajati in za katere je treba v letu 2014 pripraviti osnutke dokumentov za posvetovanje (vse posodobitve smernic, ki niso označene kot „nove“):
 - Smernice za zahteve po informacijah in oceno kemijske varnosti, poglavje R.6: (Kvantitativno) razmerje med strukturo in aktivnostjo (QSARs) in razvrščanje kemikalij v skupine;
 - Smernice za zahteve za informacije in oceno kemijske varnosti, katerih priprava je odvisna od rezultatov ocenjevalne študije, ki se je začela izvajati leta 2013;
 - Smernice za identifikacijo snovi;
 - Smernice o biocidih za aktivne snovi in biocidne proizvode (nove);

- Del B: Ocena;
- Del C: Evalvacija;
- Smernice o strupenosti zmesi.

1.8. Strokovna orodja IT (dejavnost 6)

Agencija ECHA razvija, vzdržuje in podpira sisteme IT in orodja, ki njej in interesnim skupinam omogočajo uspešno in učinkovito izpolnjevanje regulativnih obveznosti v skladu z ustreznimi uredbami.

1. Poudarki v letu 2014

Pomembna nova, tehnično prenovljena različica sistema IUCLID bo pripravljena leta 2014. Razvoj tega sistema bo končan leta 2014, pri čemer bodo pozneje istega leta notranje osebe agencije ECHA in zunanje interesne skupine ta sistem intenzivno testirali. Različica sistema IUCLID 6 bo objavljena in na voljo javnosti v začetku leta 2015, pri čemer bodo njene prednosti boljša podpora za potrebe organizacij različnih vrst in velikosti, veliko večja zmožnost vključevanja sistema v druge programe, večja učinkovitost in boljši varnostni model.

Skladno z razvojem sistema IUCLID se bo nadaljeval tudi razvoj orodja Chesar na podlagi prednostnih nalog iz programa razvoja ocene kemijske varnosti (za več podrobnosti glejte dejavnost 1).

V okviru načrta priprav na rok za registracijo leta 2018 (glejte dejavnost 1) se večji poudarek namenja prizadevanjem za razvoj orodja REACH-IT, ki bo zagotovil, da se možnost skupne rabe izbranih funkcijskih elementov in tehničnih rešitev, prvotno uporabljenih v novih programih R4BP 3 in PIC, izkoristi tudi v praksi. Da bi se za podporo za izpolnjevanje različnih zahtev v zvezi z rokom leta 2018 prilagodilo tudi orodje REACH-IT, bodo analizirane tudi tehnične rešitve za večjo uporabnost in funkcija večjezičnosti orodja REACH-IT.

Agencija ECHA je začela leta 2013 uporabljati prenovljeno različico programa R4BP 3 (Register biocidnih proizvodov), da bi podprla začetek izvajanja uredbe o biocidnih proizvodih. V prvotni različici še niso podprti vsi postopki v zvezi z zahtevami iz uredbe BPR. Agencija ECHA bo leta 2014 še naprej razvijala program R4BP 3 ter vanj vključila tudi ostale postopke in nove in izboljšane funkcije, poleg tega pa bo zagotovila večjo raven avtomatiziranosti za uporabnike v okviru pristojnih organov na podlagi izkušenj, povezanih z uporabo novega sistema in postopkov. Pravočasno bo na voljo tudi usposabljanje za uporabnike.

Da bi se zagotovila podpora za izvajanje uredbe PIC, se bo leta 2014 začel uporabljati nov sistem, s katerim bo mogoče obdelati vse prijave za leto 2015, medtem ko bo sedanji sistem EDEXIM uporabljen za obdelavo prijav za leto 2014. V novem sistemu se bodo prek skupne rabe uporabljale funkcije in tehnična arhitektura, ki se uporabljajo tudi v programu R4BP, pri čemer bo v primerjavi s sedanjim sistemom zagotavljal več podpore za postopke, boljše možnosti komunikacije, boljše sledenje primerom in večjo varnost.

Na podlagi rezultatov študije sodelovanja z interesnimi skupinami in pregleda arhitekture je agencija ECHA leta 2013 začela razvijati novo generacijo sistema za razširjanje informacij. Razvoj se bo nadaljeval do leta 2015, pri čemer bodo izboljšave uvedene postopno. Portal za razširjanje informacij bo uporabljal dostop do podatkov in funkcij,

razvitih v okviru pobude za združevanje podatkov in nadzorne plošče portala.

V okviru pobude za združevanje podatkov bo uspešno končana faza izvajanja, ki se je začela leta 2013. Nova platforma bo zagotavljala enotne, celovite, usklajene in tehnično poenostavljene načine dostopa do podatkov iz podatkovnih zbirk agencije ECHA, vključno s podatki iz različnih uredb, ter zagotavljala podporo za potrebe več drugih programov, kot so nadzorna plošča portala, razširjanje informacij, poročanje in pregledovanje.

Nadzorna plošča portala je bila dodatno razvita na podlagi izkušenj, pridobljenih v zvezi s prvo različico, ki je bila objavljena leta 2013, da je zagotovila direktorjem pristojnih organov držav članic dostop do vseh pomembnih informacij agencije ECHA o določeni snovi in podporo za njihove dejavnosti v skladu z uredbo REACH.

Agencija ECHA bo nadaljevala z izvajanjem programa za upravljanje vsebin podjetja (ECM) ter tako prek delovnih postopkov IT in sistemov za upravljanje dokumentov zagotovila podporo za regulativne in upravne postopke. Na podlagi izkušenj v zvezi z uporabo delovnih postopkov evalvacije dokumentacije za upravljanje vsebin podjetja (ECM-DEP) bo program izboljšán tako, da bo omogočal boljšo integracijo z drugimi sistemi IT. Agencija ECHA je leta 2013 začela nov projekt „Dinamični primer“, da bi navedene rešitve ECM razširila na postopke v zvezi z uredbama REACH in CLP. Rešitve projekta Dinamični primer se bodo za te postopke začele uporabljati leta 2014, izboljšave pa bodo uvedene postopno.

Agencija ECHA bo še naprej izboljševala in razvijala sistem za podporo pri odločitvah Odyssey, da bo zagotovila še boljše delovanje in večjo učinkovitost evalvacije dokumentacije in ocenjevanja dokumentacije v zvezi s proizvodnjo. Največ pozornosti bo leta 2014 namenjeno integraciji sistema Odyssey v druge sisteme IT v okviru agencije ECHA. Dodatne izboljšave programa v letu 2014 bodo povezane s podporo za ugotavljanje identitete snovi v okviru procesa PPORD in dodatnimi izboljšavami varnostnega modela Odyssey.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Agencija ECHA zagotavlja strokovna orodja IT in ustrezne storitve, ki ponujajo učinkovito podporo za pristojne organe držav članic in industrijskih interesnih skupin pri pripravi in predložitvi dokumentacije agenciji ECHA.
2. Učinkovita orodja IT omogočajo agenciji ECHA, da pridobiva in uspešno obdeluje predložitve, izvaja evalvacije in ocene tveganja ter dejavnosti za razširjanje javnih informacij v skladu z zadevno zakonodajo.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	Način in pogostost preverjanja
Stopnja zadovoljstva zunanjih uporabnikov z orodji IT (IUCLID, REACH-IT, R4BP 3, CHESAR in razširjanje informacij).	Visoka	Letna raziskava

3. Glavni rezultati

- Razvita je nova generacija sistema IUCLID, ki so ga testirale interesne skupine, tako da bo sistem primeren za splošno uporabo v letu 2015.
- Objavljena bo nova različica programa R4BP 3, ki bo vključevala dodatne funkcije in postopke, ki niso vključeni v sedanjo različico.
- Razvit bo sistem za razširjanje informacij o biocidnih snoveh in proizvodih ter z njimi povezanih sklepov.
- Na voljo je nov sistem za podporo izvajanja uredbe PIC, ki je pripravljen za uporabo v zvezi z upravljanjem prijav za leto 2015.
- Zagotovil se je nadaljnji razvoj informacijskega portala za uredbo REACH za pristojne organe držav članic.
- Dodatni razvoj sistema Chesar je temeljil na rezultatih študije sodelovanja z interesnimi skupinami.
- Končan je razvoj platforme za združevanje podatkov, ki zdaj deluje kot središče za bistvene informacije o snoveh.
- V okviru projekta Dinamični primer so bile uvedene splošne funkcije za podporo več delovnih procesov v okviru agencije ECHA.

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

Eden od strateških ciljev agencije ECHA je postati središče za razvoj znanstvenega in regulativnega znanja držav članic, evropskih institucij in drugih udeležencev ter uporabiti novo znanje za izvajanje zakonodaje o kemikalijah.

1. Poudarki v letu 2014

Agencija ECHA bo začela izvajati sistematičen pristop, da bi postala središče za krepitev znanstvene in regulativne zmogljivosti držav članic, evropskih institucij in drugih akterjev. Ta zmogljivost je potrebna, da se zagotovi podpora za izvajanje zakonodaje in njen nadaljnji razvoj, ki temelji na najnovejših spoznanjih. Za doseganje tega cilja bo morala agencija ECHA:

- o doseči velik napredek pri oblikovanju okvira za sistematično upravljanje znanja, ki bo lahko zagotovil usklajevanje znanstvenih in regulativnih zmogljivosti z razvijajočimi se potrebami in izzivi;
- o okrepiti redne dejavnosti v sodelovanju s partnerji, da okrepi zmogljivosti na področju regulativne znanosti in posebno pozornost nameniti vzpostavitvi strateškega partnerstva s skupnim raziskovalnim središčem Komisije;
- o oblikovati svoj pristop za dvosmerno interakcijo z znanstveno skupnostjo, na podlagi katerega bo usmerila znanstvene raziskave na doseganje najustreznejših rezultatov v zvezi z izvajanjem zakonodaje in na podlagi katerega se bo najnovejše znanstveno znanje upoštevalo pri delu na področju zakonodaje.

Agencija ECHA bo še naprej spodbujala razvoj in uporabo alternativnih metod in pristopov, da bi se izognila nepotrebnim testiranjem na živalih. Izvedla bo drugo oceno za pripravo poročila iz člena 117(3) uredbe REACH o uporabi testnih metod brez testiranj na živalih in testnih strategij za pridobitev informacij o intrinzičnih lastnostih ter za oceno tveganja.

Agencija ECHA bo okrepila podporo za mednarodni razvoj metod testiranja, vključno z alternativnimi metodami in celovitimi strategijami testiranja, da se izboljša razpoložljivost najsodobnejših metod za registracijske zavezance, ko izpolnjujejo zahteve v zvezi z informacijami iz zakonodaje. To bo zelo pomembno za tretji rok za registracije leta 2018, za katerega se pričakuje večja uporaba netestnih metod ali prilagoditev testiranja *in vitro*. Agencija ECHA se na to spremembo pripravlja tako, da v sodelovanju z interesnimi skupinami izboljšuje znanje in orodja. Agencija ECHA želi prav tako zagotoviti, da se regulativna ustreznost v celoti upošteva že na začetku v postopku priprave smernic za testiranje in določanju alternativnih metod.

Agencija ECHA bo nadaljevala z izvajanjem številnih dejavnosti za spodbujanje uporabe alternativnih metod testiranja, da bi se izognili nepotrebni testiranju (na živalih). Poleg nadaljnjega razvoja in spodbujanja metodologije QSAR bo posebna pozornost še naprej namenjena spodbujanju pristopov navzkrižnega branja in združevanja snovi v skupine. Na področju netestnih metod namenja agencija ECHA v sodelovanju z OECD posebno pozornost potencialu okvira Prenosnih poti s škodljivim učinkom (Adverse Outcome Pathways – AOP), ki ima splošno mednarodno podporo.

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 namenjena tudi zagotavljanju skladnosti ocen iz teh

treh uredb in upoštevanju meril, ki jih je določila Komisija, za identifikacijo povzročiteljev endokrinih motenj.

Agencija ECHA bo s pomočjo delovne skupine za nanomateriale še naprej obravnavala snovi v nanoobliki, za katere se uporabljajo uredbe REACH, CLP in BPR. Še naprej bo podpirala regulativne postopke z izvajanjem strokovnih ocen v zvezi z identifikacijo, opredeljevanjem, nevarnostmi, izpostavljenostjo in tveganji, vključno z obvladovanjem tveganj in ukrepi za zmanjšanje tveganj, povezanimi s snovmi v nanoobliki. Hkrati bo registracijskim zavezancem še naprej zagotavljala smernice in svetovanje. Agencija ECHA pričakuje, da bo Komisija nadaljevala pripravo sprememb prilog k uredbi REACH, pri čemer bo upoštevala snovi v nanoobliki, in si bo tudi sama še naprej prizadevala za podporo tega procesa. Agencija ECHA načrtuje, da bo posodobila svoje smernice in priročnike v zvezi z IT. Znanje o nanooblikah v okviru registracij bo pridobivala tudi iz prvih pregledov skladnosti in evalvacij snovi. Poleg tega bo še naprej spodbujala splošno razpravo o varnosti nanomaterialov tako, da bo delovala kot povezovalac med regulativnimi organi v EU, ter sodelovala v mednarodnih dejavnostih, katerih cilj je uskladitev metod testiranja in ocenjevanja in strategij testiranja.

Agencija ECHA bo Komisiji zagotovila znanstveno in regulativno strokovno znanje, ki ga bo ta uporabila pri nadaljnjem razvoju uredbe REACH in druge zakonodaje v zvezi s kemikalijami, zlasti pri pripravi sprememb po pregledu uredbe REACH leta 2012. Ta podpora naj bi zajemala prispevke v zvezi z določanjem identičnosti snovi, po možnost prek izvajanja zakonodaje, pregledom zahtev za registracijo za snovi v majhnih količinah in pregledom zahtev za registracijo nekaterih vrst polimerov.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Agencija ECHA na zahtevo zagotavlja visokokakovostno znanstveno in tehnično svetovanje o kemikalijah, vključno z nanomateriali in povzročitelji endokrinih motenj; snoveh, podobnih PBT, strupenosti zmesi, ocenjevanju izpostavljenosti, testnih metodah in uporabi 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 2014	Način in pogostost preverjanja
Stopnja zadovoljstva s kakovostjo znanstvene, tehnične in upravne podpore, ki se zagotavlja Komisiji in pristojnim organom držav članic.	Visoka	Letna raziskava

3. Glavni rezultati

- Vzpostavljen bo okvir za upravljanje znanja, da bo podpiral sistematični in stalni razvoj znanstvene in regulativne zmogljivosti agencije ECHA.
- Organizirani bosta največ dve tematski znanstveni delavnici.

- Drugo poročilo agencije ECHA iz člena 117(3) bo objavljeno do 1. junija 2014.
- Posodobljen dveletni delovni načrt agencije ECHA za nanomateriale.
- Organizirana bosta dva sestanka delovne skupine agencije ECHA za nanomateriale.
- Zagotovljeno bo sodelovanje in/ali prispevki za mednarodne raziskovalne projekte na področju opredeljevanja, nevarnosti, izpostavljenosti in tveganj, povezanih z nanomateriali.
- Zagotovljeni bodo prispevki za pripravo smernic testiranja OECD in strategij testiranja, zlasti na področjih draženja kože in oči/jedkosti za kožo in oči, preobčutljivosti kože, genotoksičnosti, povzročiteljev endokrinih motenj, strupenosti za razmnoževanje ter strupenosti za okolje v vodi in na kopnem.
- Organiziran bo sestanek, na katerem se bosta ugotavljala napredek OECD pri pripravi strategije za „popolno nadomestitev“ testiranja *in vitro* za občutljivost kože in morebitna potreba po posodobitvi smernic agencije ECHA.
- Registracijski zavezanci bodo obveščeni o novih smernicah za testiranje, pri čemer jih bo agencija ECHA spodbujala k njihovi uporabi, da bodo lahko izpolnili zahteve iz uredbe REACH.
- Pripravljena bo razširjena zbirka ilustrativnih primerov za uporabo navzkrižnega branja in združevanja snovi v skupine.
- V okviru agencije ECHA bodo zagotovljeni prispevki v zvezi s spremljanjem pregleda uredbe REACH in drugega regulativnega pregleda o nanomaterialih, ki ju izvaja Komisija.
- V okviru agencije ECHA bodo zagotovljeni prispevki v zvezi s stalnimi pobudami Komisije glede snovi, ki so povzročitelji endokrinih motenj, in kombiniranih učinkov.
- V okviru agencije ECHA bodo zagotovljeni prispevki v zvezi z novimi smernicami glede kategorij, posodobljenih prek OECD.
- Prenosne poti s škodljivim učinkom (AOP): prispevki prek OECD in SZO ter izvajanje prek orodja OECD.
- Alternativne metode: priprava in objava primerov alternativnih pristopov z uporabo orodja QSAR.

2. Organi agencije ECHA in horizontalne dejavnosti

2.1. Odbori in Forum (dejavnost 8)

Odbori – Odbor držav članic (MSC), Odbor za oceno tveganja (RAC) in Odbor za socialno-ekonomsko analizo (SEAC) – so sestavni deli agencije ECHA in 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 mrežo organov držav članic, ki so pristojni za izvrševanje uredb REACH in CLP, z namenom usklajevanja njihovega pristopa k izvrševanju.

1. Poudarki v letu 2014

Na splošno je glavni izziv za leto 2014 nadaljnje zagotavljanje mnenj znanstvenikov in sporazumov, na podlagi katerih bosta svoje odločitve sprejemali agencija ECHA in Komisija. Odbori in njihov sekretariat se bodo morali spopasti zlasti z veliko delovno obremenitvijo in pri tem upoštevati kratke zakonodajne roke, ohranjati visoko kakovost razpoložljivega znanstvenega in tehničnega svetovanja, zagotoviti, da se mnenja in drugi prispevki osredotočajo na pomembne elemente v okviru zakonodaje, vzdrževati aktivno komunikacijo med člani in Sekretariatom ter s pristojnimi organi države članice, zagotoviti visoko stopnjo preglednosti in hkrati spoštovati zahtevano zaupnost ter učinkovito reševati morebitna navzkrižja interesov v odborih. Aktiven član odborov agencije ECHA mora zaradi večje delovne obremenitve redno prevzemati tudi vlogo poročevalca. Za povečanje števila aktivnih poročevalcev bo Sekretariat od pristojnih organov še naprej zahteval, naj zagotovijo, da bodo lahko njihovi predlagani/imenovani člani redno opravljali delo poročevalca in da bodo takim članom še naprej zagotavljali podporo. Sekretariat bo še naprej spremljal, v kolikšni meri so člani vključeni v delo odborov.

Odbor držav članic (MSC)

Vsi postopki, v katere je vključen Odbor držav članic (tj. identifikacija snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, mnenje o osnutku priporočila agencije ECHA za Prilogo XIV, evalvacija dokumentacije, evalvacija snovi), se bodo v letu 2014 izvajali v največjem obsegu. Pričakuje se, da bo zaradi izvajanja načrta SVHC za leto 2020 vloženi več predlogov za snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost.

Poleg tega se pričakuje, da bodo države članice predlagale veliko sprememb v zvezi s celovitimi in ciljno usmerjenimi pregledi skladnosti, čeprav se zaradi veliko manjšega števila osnutkov sklepov v zvezi s pregledi skladnosti, ki je posledica upoštevanja koncepta „pomembnejših področij“, pričakuje, da bo pri vlaganju predlogov sodeloval tudi Odbor držav članic. Ker je obravnavanje predlogov za testiranje bolj rutinsko, so zdaj sestanki, na katerih se obravnavajo ti predlogi, manj pogosti. Prav tako se pričakuje, da bo Odboru držav članic po dveh letih brez napredka na tem področju uspelo doseči dogovore glede testiranja strupenosti za razmnoževanje v skladu s predvidenimi prilagoditvami ustreznih zahtev za informacije iz uredbe REACH, ki jih bo sprejela Evropska komisija.

Odbor držav članic bo še naprej opravljal svoje naloge v zvezi z evalvacijo snovi tako, da bo konec februarja 2014 predložil svoje mnenje o drugi posodobitvi tekočega akcijskega načrta Skupnosti (CoRAP), in tako, da si bo po potrebi prizadeval za soglasje o osnutkih

sklepov, na podlagi katerih je treba zagotoviti dodatne informacije o snoveh iz prvega in drugega seznama CoRAP. Ker bodo osnutki sklepov o evalvaciji snovi bolj zapleteni, ko bodo obravnavane tudi snovi UVCB⁶ ter skupine snovi, bodo zahtevnejši primeri predloženi Odboru.

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

Odbora bosta obravnavala čedalje večje število vlog za avtorizacijo, medtem ko naj bi število predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje ter predlogov za omejitve po pričakovanih ostalo na enaki ravni kot leta 2013. Zato bo moral Sekretariat poročevalcem zagotavljati večjo podporo. Sekretariat si bo v celotnem letu prizadeval za zagotavljanje dobrega sodelovanja med Odborom za oceno tveganja in Odborom za socialno-ekonomsko analizo v zvezi s pripravo mnenj o predlogih za omejitve in vlogah za avtorizacijo. Poleg tega je treba opredeliti najboljši način za upoštevanje nasvetov Foruma, zlasti v zadnjih fazah priprave mnenj in njihovega sprejemanja.

Odbora bosta še naprej sodelovala z drugimi znanstvenimi odbori za oceno tveganja v EU (SCOEL, SCCS, SCHER in SCHENIHR) ter znanstvenim odborom agencije EFSA in s skupinami, da bi se izognila morebitnim razhajanjem v mnenjih in zagotovila hitro reševanje, če bi prišlo do takih razhajanj.

Odbor za biocidne proizvode (BPC)

Glavna naloga Odbora za biocidne proizvode v letu 2014 je zagotavljati zelo učinkovito pripravo mnenj v zvezi z biocidnimi aktivnimi snovmi v okviru programa preverjanja, ki naj bi bila veliko hitrejša, ko jo bo namesto Evropske komisije začela izvajati agencija ECHA. Hkrati bo moral Odbor vzpostaviti podlago za obravnavanje prvih vlog za izdajo dovoljenja Unije in določiti postopke za obravnavo aktivnih snovi, ki so možne snovi za zamenjavo. V naslednjih letih se pričakuje večja delovna obremenitev, zato bo Sekretariat še naprej podpiral Odbor za biocidne proizvode tako, da bo vzpostavil in izvajal učinkovitejše postopke za plenarne sestanke in delovne skupine. To vključuje tudi vzpostavitev običajnih postopkov, ki bodo zagotavljali, da v navedenih postopkih primerno sodelujejo opazovalci, ki delujejo v imenu interesnih skupin, in vlagatelji.

Forum za izmenjavo informacij o izvrševanju

Forum za izmenjavo informacij o izvrševanju deluje kot koordinator v okviru mreže organov držav članic, ki so pristojni za izvrševanje uredb REACH, CLP in PIC, pri čemer si prizadeva uskladiti njihov pristop k izvrševanju. Sekretariat Foruma agencije ECHA zagotavlja, da je podpora Forumu pri njegovem usklajevanju dejavnosti v zvezi z izvrševanjem hitrejša.

V letu 2014 bo vzpostavljeno veliko medsebojnih povezav med agencijo ECHA, odbori držav članic in nacionalnimi organi izvrševanja, zato bo izvajanje sklepov agencije ECHA boljše. Sekretariat Foruma agencije ECHA bo Forumu še naprej zagotavljal tehnično, znanstveno in upravno podporo pri organizaciji sestankov njegovih delovnih skupin, letnih delavnic za interesne skupine in plenarnih sestankov.

Leta 2014 bo Forum organiziral usposabljanja za izvrševalce. K boljšemu izvajanju strategije agencije ECHA bo pripomoglo sporočanje informacij med agencijo ECHA in nacionalnimi izvršilnimi organi o dejanskih primerih glede izvrševanja prek namenskih kontaktnih točk. Kontaktna točka agencije ECHA v Sekretariatu Foruma se bo uporabljala za razpošiljanje informacij, vključno s prevodi sklepov, če bodo zahtevani, med agencijo ECHA in kontaktnimi točkami posameznega nacionalnega izvršnega organa, s čimer se bosta zagotovila izvrševanje sklepov agencije ECHA ter pretok informacij med

⁶ Snovi z neznano ali spremenljivo sestavo, kompleksni reakcijski produkti ali biološki materiali.

udeleženci, kot je opredeljeno v inventarju medsebojnih povezav, pri čemer se bo za varno komunikacijo uporabljal informacijski portal REACH za izvrševanje zakonodaje (RIPE). Agencija ECHA bo zbirala redna poročila pristojnih organov držav članic in nacionalnih organov izvrševanja o stanju v zvezi z izvrševanjem sklepov agencije ECHA, ki so jim bili predloženi prek kontaktne točke ECHA.

Agencija ECHA bo še naprej razvijala in izboljševala portal RIPE, da bo prilagojen novim potrebam inšpektorjev. Portal RIPE bo še naprej začasna rešitev za sistem elektronske izmenjave informacij (EIES), ki bo omogočil varno sporazumevanje med izvršnimi organi različnih držav članic, ko bo vzpostavljen. V letu 2014 bo Forum sprejel odločitev, ali bo dokončno prevzel sistem ICSMS, ki je last Komisije, in ga uporabljal kot sistem EIES tako, da ga bo prilagodil potrebam inšpektorjev, pristojnih za izvrševanje uredb REACH in CLP.

Leta 2014 bo Forum dokončal svoj tretji koordinirani projekt izvrševanja uredbe REACH v zvezi z obveznostmi registracije, preverjanjem registracij edinih zastopnikov in sodelovanjem s carinskimi organi (REF-3).

Za zagotavljanje izvajanja rednih ciklov pri projektih REF bo ustanovljena nova stalna delovna skupina Foruma, ki bo pristojna za določanje prednostnih nalog v okviru projektov usklajenega izvrševanja. Forum bo z uporabo usklajene metodologije za izbiranje, določanje prednostnih nalog, izvajanje in ocenjevanje koordiniranih projektov Foruma dosegel soglasje za izvajanje četrtega projekta v letu 2014.

Če bodo na voljo ustrezna sredstva, ki jih bo zagotovila Komisija ali države članice, bodo za inšpektorje še naprej organizirani študijski obiski in programi usposabljanja v državah članicah, na katerih se bodo izmenjavale informacije o najboljših praksah. Sodelovanje med agencijo ECHA in nacionalnimi organi izvrševanja se bo izboljšalo s splošnimi predlogami za izvrševanje in posebnimi ciljno usmerjenimi delavnicami.

Forum bo s stalnimi razširitvami priročnika o sklepih še naprej spodbujal usklajeno izvrševanje. V priročniku bodo zbrani in povzeti sklepi Foruma v zvezi s praktičnimi primeri izvrševanja, ki bodo tako na voljo vsem inšpektorjem.

Forum bo še naprej zagotavljal svetovanje v zvezi z izvršljivostjo predlaganih omejitev snovi. Za tako svetovanje je potrebno dobro usklajevanje pri obravnavanju predlogov za omejitve, pri čemer je treba upoštevati dialog s člani odborov ter vprašanja in mnenja Odbora za oceno tveganja in Odbora za socialno-ekonomsko analizo. Poleg tega bo Forum pozvan, naj začne izvajati poskusni projekt v zvezi z avtorizacijo, za katerega so se priprave začele konec leta 2013.

Forum bo še naprej sodeloval s pooblaščenimi interesnimi skupinami tako, da jih bo enkrat na leto povabil na svoje odprte plenarne sestanke. Poleg tega bo Forum državam članicam predlagal izvedbo naslednjega projekta usklajenega izvrševanja na podlagi predlogov, ki jih bodo predložili člani Foruma, agencija ECHA, Komisija in organizacije interesnih skupin.

Predstavniki Foruma in tudi Sekretariata Foruma bo sodeloval v usmerjevalnem odboru v zvezi s študijo Komisije „Razvoj kazalnikov izvrševanja za REACH in CLP“, s čimer bo zagotovljeno, da so v rezultatih študije potrebe agencije primerno obravnavane.

Poleg tega bo Forum obravnaval tudi vse morebitne potrebe po usklajevanju mreže pristojnih organov držav članic, odgovornih za izvrševanje uredbe PIC.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Sekretariat bo učinkovito in uspešno podpiral in lajšal delo odborov, tako da bodo lahko ti:
 - spoštovali roke iz zakonodaje in
 - zagotavljali visokokakovostno znanstveno in tehnično svetovanje, mnenja in dogovore, ki podpirajo pregledno regulativno 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 in
 - spodbujal usklajevano izvrševanje uredb REACH, CLP in PIC.
3. Preprečilo se bo, 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 odpravljalo z izmenjavo informacij in usklajevanjem dejavnosti, ki so v skupnem interesu.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	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
Raven zadovoljstva članov in drugih udeležencev z delovanjem odborov (npr. podpora, vključno z usposabljanjem in predsedovanjem, ki ju je zagotovila agencija ECHA, splošna preglednost, objava rezultatov postopkov v odborih) in Foruma.	Visoka	Raziskava, vsako drugo leto ⁷
Pojavitev nasprotujočih si mnenj z znanstvenimi odbori drugih organov EU.	Samo v dobro utemeljenih primerih	Notranje poročilo o oceni

⁷ Člani in drugi sodelujoči v Odboru: indikator bo ocenjen leta 2015.

3. Glavni rezultati

Odbor držav članic

- Dogovori (ali mnenja) Odbora držav članic o največ 30 predlogih za identifikacijo snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost (SVHC).
- Do 300 dogovorov Odbora držav članic o osnutkih sklepov o predlogih za testiranje in pregledih skladnosti.
- Priprava do 40 dogovorov o osnutkih sklepov o evalvaciji snovi.
- Mnenje o osnutku priporočila agencije ECHA za Prilogo XIV.
- Mnenje o drugem osnutku posodobitve načrta CoRAP.
- Posodobitve priročnika o sklepih.
- Šest plenarnih sestankov pristojnih organov držav članic.

Odbor za oceno tveganja

- Do 55 mnenj Odbora za oceno tveganja o dokumentacijah za usklajeno razvrščanje in označevanje.
- Do osem mnenj Odbora za oceno tveganja o predlogih za omejitve.
- Do 20 mnenj Odbora za oceno tveganja o vlogah za avtorizacijo.
- Obravnavanje zahtev izvršnega direktorja (člen 77(3)(c) uredbe REACH).
- Posodabljanje Priročnika o sklepih in priporočilih Odbora za oceno tveganja.
- Štirje plenarni sestanki Odbora za oceno tveganja.

Odbor za socialno-ekonomsko analizo

- Do osem mnenj Odbora za socialno-ekonomsko analizo o predlogih za omejitve.
- Do 20 mnenj Odbora za socialno-ekonomsko analizo o vlogah za avtorizacijo.
- Obravnavanje zahtev izvršnega direktorja (člen 77(3)(c) uredbe REACH).
- Posodabljanje Priročnika o sklepih in priporočilih Odbora za socialno-ekonomsko analizo.
- Štiri plenarni sestanki Odbora za socialno-ekonomsko analizo.

Odbor za biocidne proizvode

- Do 50 mnenj o aktivnih snoveh.
- Do 30 mnenj o tehničnih in znanstvenih vprašanjih, ki so povezana s postopkom vzajemnega priznavanja.

- Pet plenarnih sestankov Odbora za biocidne proizvode in do pet sestankov vsake stalne delovne skupine.

Forum

- Končno poročilo o tretjem usklajenem projektu izvrševanja, če je predvideno podaljšanje.
- Določanje prednostnega seznama in splošno razumevanje prednostnega seznama v zvezi z dejavnostmi skupnega izvrševanja.
- Predlog za nov projekt usklajenega izvrševanja.
- Posodobitev orodij IT za inšpektorje (RIPE in EIES).
- Zagotavljanje okrepljene in ciljno usmerjene komunikacije prek „kontaktnih točk“ med agencijo ECHA, nacionalnimi izvršnimi organi in pristojnimi organi držav članic, da se omogoči izvrševanje sklepov agencije ECHA, pri čemer bo Forum za boljšo izmenjavo informacij organiziral tudi delavnico o medsebojnih povezavah.
- Splošno razumevanje prednostnega seznama v zvezi z dejavnostmi skupnega izvrševanja.
- Pravočasno svetovanje o izvršljivosti predlaganih omejitev snovi v sodelovanju z Odborom za oceno tveganja in Odborom za socialno-ekonomsko analizo.
- Zagotavljanje večje preglednosti dela Foruma tako, da bo na spletišču agencije ECHA objavljenih več informacij o njegovih dejavnostih.
- Usposabljanje izvajalcev usposabljanj.
- Vabilo pooblaščenim organizacijam interesnih skupin za udeležbo na odprtem sestanku Foruma enkrat na leto.
- Prispevek k razvoju kazalnikov izvrševanja za REACH in CLP.

2.2. Komisija za pritožbe (dejavnost 9)

Komisija za pritožbe (BoA) je bila ustanovljena na podlagi uredbe REACH, da bi zainteresiranim stranem zagotovila možnost uporabe pravnih sredstev. To delo opravlja tako, da preučuje pritožbe zoper nekatere sklepe agencije ECHA in odloča o njih⁸. Od septembra 2013 je Komisija za pritožbe pristojna tudi za obravnavanje pritožb zoper nekatere sklepe agencije ECHA, ki so bili sprejeti v skladu z novo uredbo o biocidnih proizvodih (BPR).⁹

1. Poudarki v letu 2014

Prve pritožbe v zvezi z uredbo BPR bi lahko Komisija za pritožbe prejela že leta 2014. Zaradi novih nalog Komisije za pritožbe bo treba povečati zmogljivosti na tem novem področju pristojnosti, tako da bo Komisija pripravljena pravočasno sprejemati visokokakovostne sklepe glede vseh prejetih pritožb. Nadaljevalo se bo tudi delo za večjo ozaveščenost zainteresiranih strani o področju uporabe in postopku pritožb v skladu z uredbo BPR.

V okviru drugega roka za registracijo, tj. konec maja 2013, je bilo zaradi preverjanja tehnične popolnosti zavrženih malo število vlog. Vendar se je povečalo število sklepov o preklicu registracijske številke zaradi neplačila pravilne pristojbine za registracijo. Zaradi teh sklepov so bile konec leta 2013 predložene številne pritožbe, ki jih bo Komisija za pritožbe obravnavala v letu 2014.

Predvideno je, da bo dokumentacij in sklepov o evalvaciji snovi, zaradi katerih bi lahko bile predložene znanstveno in pravno zapletene pritožbe, veliko. Pričakuje se, da bodo prve pritožbe na sklepe o evalvaciji snovi predložene v letu 2014. Take pritožbe so lahko posebni izzivi v okviru dela Komisije za pritožbe. Obstaja na primer možnost, da se na isti sklep agencije ECHA pritoži več registracijskih zavezancev, pri čemer se lahko sklepi agencije ECHA v zvezi z znanstvenimi vprašanji izpodbijajo.

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. Ti sklepi lahko zato prispevajo k izboljšanju kakovosti podatkov, ki jih za namene registracije predloži industrija, saj so v njih pojasnila o nekaterih vprašanih glede razlage.

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 biti dovolj prilagodljiva in ustvarjalna, da se lahko odzove na vsako predloženo zahtevo, pri čemer mora sprejemati visokokakovostne sklepe brez nepotrebnega odlašanja. Komisija za pritožbe mora zato pregledati svoje metode dela in zagotoviti, da so primerne za ustrezen odziv na raznolike zahteve, ki so ji predložene.

⁸ Člen 91 uredbe REACH.

⁹ Člen 77 uredbe BPR.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Komisija za pritožbe sprejema visokokakovostne sklepe brez nepotrebnega odlašanja.
2. Učinkovito upravljanje pritožbenega postopka in z njim povezane komunikacije.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	Način in pogostost preverjanja
Delež končnih odločitev, sprejetih v 90 delovnih dneh po končanem pisnem ali ustnem postopku.	90 %	Letno poročilo Komisije za pritožbe

3. Glavni rezultati

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

2.3. Komunikacijske dejavnosti (dejavnost 10)

Prednostni cilj komunikacijskih dejavnosti agencije ECHA je ohranjanje njenega dobrega ugleda. Sredstvi za doseg tega cilja sta zagotavljanje točnih in pravočasnih informacij nosilec obveznosti in širši javnosti ter zagotavljanje uravnotežene predstavitve dela agencije ECHA v specializiranih in splošnih medijih. Zunanjo komunikacijo dopolnjuje notranja komunikacija agencije ECHA, ki poteka prek intraneta agencije ECHA, tj. ECHANeta, in na posebnih informacijskih dogodkih za osebje. Da lahko regulativne agencije EU, ki so tako velike kot agencija ECHA, delujejo uspešno, je treba zagotoviti, da je njihovo osebje obveščeno in angažirano v zvezi z vsemi pomembnimi zadevami.

1. Poudarki v letu 2014

Agencija ECHA namerava v letu 2014 vlagati v prihodnost tako, da bo dodatno izboljšala nekatera ključna komunikacijska sredstva (na primer spletišče in intranet) in da bo povečala zmogljivosti za sporazumevanje z novimi in posebnimi skupinami ciljne publike, pri čemer jih bo obveščala o njihovih pravicah, dolžnostih in priložnostih v skladu z zakonodajo EU na področju kemikalij. Pomembna ciljna publika so podjetja, ki se odzivajo na zahteve iz uredbe o biocidnih proizvodih in prenovljene uredbe PIC. To so mala podjetja, ki se bodo odzvala na rok v letu 2018 iz uredbe REACH, nadaljnji uporabniki, potrošniki, delavci, trgovci na drobno in znanstvena skupnost.

Agencija ECHA si bo prav tako prizadevala izboljšati odnose s pooblaščenimi organizacijami interesnih skupin in bo tako zagotovila, da se bodo upoštevala njihova mnenja, izkoristilo njihovo strokovno znanje ter da bo agencija ECHA sodelovala z njimi pri prizadevanju za doseganje ciljnega občinstva, ki bo koristilo agenciji in tem organizacijam.

Agencija ECHA si bo v prihodnje še bolj prizadevala, da bodo informacije o kemikalijah in sklepih, ki jih objavlja prek spletišča, še bolj uporabne. Zato bo izboljšala način predstavitve in iskanja informacij o kemikalijah ter poizvedovanja o njih, s čimer bo zagotovila tudi boljše dostopnost teh informacij večjemu obsegu ciljne publike. To je dolgoročni projekt, ki se bo začel izvajati leta 2014, pri čemer bodo spremembe spletišča uveljavljene leta 2015. Agencija ECHA bo prav tako zagotovila, da bodo njeni sklepi bolj opazni v spletišču.

Za začetek izvajanja uredbe PIC in nadaljnjo vzpostavitev novih možnosti predložitve za dobavitelje biocidnih proizvodov je potrebna ciljno usmerjena komunikacija z nosilci obveznosti.

Ker bo upoštevanje pravil iz uredbe CLP, ki se nanašajo na razvrščanje in označevanje zmesi, 1. januarja 2015 postalo obvezno, agencija ECHA skupaj z ustreznimi organizacijami interesnih skupin v industriji in partnerskimi organi načrtuje, da bo v letu 2014 organizirala ciljno usmerjene dejavnosti za večjo ozaveščenost, pri čemer se bodo osredotočili na formulatorje zmesi ter zlasti mala in srednje velika podjetja.

Agencija ECHA bo spodbujala tudi dejavnosti za večjo ozaveščenost, k jih bo izvajala skupaj z industrijo in državami članicami, s čimer bo zagotovila, da se bodo nadaljnji uporabniki v okviru industrije zavedali dolžnosti v zvezi s sporočanjem informacij udeležencem v dobavni verigi. Te dejavnosti bo agencija ECHA spodbujala na podlagi izkušenj v zvezi s prejetimi posodobljenimi varnostnimi listi s scenariji izpostavljenosti za snovi, ki so bile registrirane do roka v letu 2013. Poleg tega si bo pomagala tudi s posodobljenimi smernicami za nadaljnje uporabnike in s tem povezanimi ugotovitvami na podlagi stalnega dela v okviru omrežja ENES.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Vzpostavljeno bo učinkovito sporazumevanje z zunanjo javnostjo agencije ECHA v 23 jezikih EU, kadar je to potrebno, pri čemer bo imela agencija ECHA koristi od natančnega in uravnoveženega pojavljanja v medijih.
2. Pooblaščen interesne skupine bodo vključene v delo agencije ECHA, pri čemer jim je treba zagotoviti, da lahko predložijo svoja mnenja in da se ta mnenja upoštevajo.
3. Zagotovljeno bo, da je osebje agencije ECHA dobro obveščeno, ima občutek pripadnosti in se istoveti s skupnimi prizadevanji agencije ECHA.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	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 raziskava, povratne informacije o dogodku, povratne informacije o ocenjevanju vlog.
Raven zadovoljstva z notranjo komunikacijo.	Visoka	Letna notranja raziskava o komunikaciji.

3. Glavni rezultati

- Do 100 besedil v zvezi z obveščanjem, objavljenih v 23 jezikih: dokumenti, spletišča itn.
- Usklajene komunikacijske dejavnosti za posebne ciljne skupine, na primer za mala podjetja, nadaljnje uporabnike, potrošnike, delavce, trgovce na drobno in znanstvenike, da se zagotovi večja ozaveščenost o njihovih pravicah, dolžnostih in priložnostih v skladu z zakonodajo. Nekatere od teh dejavnosti je mogoče izvajati skupaj s partnerji EU, državami članicami in pooblaščenimi organizacijami interesnih skupin.
- Nadaljnje spodbujanje usklajevanja prijav iz uredbe CLP.
- Skupne dejavnosti agencije ECHA, industrije in držav članic v zvezi z večjo ozaveščenostjo o dolžnostih nadaljnjega uporabnika iz uredb REACH in CLP.
- Kampanja v zvezi z večjo ozaveščenostjo nosilcev obveznosti iz uredbe PIC in

posredovanje ciljno usmerjenih informacij nosilcem obveznosti v industriji na področju biocidov.

- Objava do 25 sporočil za javnost in organizacija enega informativnega sestanka za medije.
- Priprava do 50 pomembnih novic, 50 tedenskih biltenov e-News in dvomesečnega glasila.
- Organizacija do šest spletnih seminarjev in objava štirih kratkih videoposnetkov za splošno javnost.
- Organizacija do dveh celodnevni dogodkov za interesne skupine (dan interesnih skupin), ene delavnice za pooblaščenice organizacije interesnih skupin in *priložnostnih* dogodkov za interesne skupine.
- Priprava biltena Stakeholder Update za pooblaščenice organizacije interesnih skupin.
- Dnevno zagotavljanje notranjih informacij za osebje prek intraneta in na internih informacijskih zaslonih. Obnova in zagon skupnega spletišča v intranetu.
- Raziskave za merjenje zadovoljstva ali razumevanje izkušenj interesnih skupin (npr. raziskava zadovoljstva interesnih skupin, anketa med bralci, anketa med uporabniki spletnih mest, raziskava v zvezi z notranjo komunikacijo in raziskava o registracijskih zavezancih).

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.

V skladu z obstoječimi sporazumi o sodelovanju ohranja agencija ECHA stalni stik s ključnimi enakovrednimi regulativnimi agencijami v Avstraliji, Kanadi, na Japonskem in v ZDA.

1. Poudarki v letu 2014

Kar zadeva dejavnosti OECD, se bo v letu 2014 nadaljevalo še bolj intenzivno razvijanje oblik zapisov podatkov in orodij. Kar zadeva orodje IUCLID, se bodo pripravljala dela za orodje IUCLID 6 (glejte dejavnost 6) izvajala v tesnem sodelovanju s strokovno skupino OECD za IUCLID. 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 napredne različice predlog, kot so jih predlagale države članice OECD.

Kar zadeva orodje QSAR, ki je bilo razvito v okviru OECD, bo pozornost usmerjena v priprave za naslednjo fazo projekta za razvoj orodja, v kateri bo zagotovljeno, da bo komplet orodij bolj dostopen uporabnikom, saj bodo izboljšane njegove funkcije. Poleg tega se bo v okviru projekta podpiralo nadaljnje uveljavljanje koncepta Prenosnih poti s škodljivim učinkom.

Agencija ECHA bo tesno sodelovala z usmerjevalno skupino OECD in še naprej razvijala tudi portal OECD (eChemPortal) tako, da bo dodala nove informacije o kemikalijah, ki izvirajo z območja, za katerega je pristojna agencije ECHA, zlasti o biocidih, in tudi iz držav članic OECD, ter tako, da bo izboljšala dostop do podatkov. Agencija ECHA se bo v okviru mednarodnega sodelovanja osredotočila tudi na delo OECD na področju nanomaterialov.

V okviru sodelovanja s tretjimi državami bo poudarek na delu v zvezi z obojestransko zanimivimi temami, kot so določanje prednostnega seznama kemikalij za ocenjevanje in metodologij ocenjevanja, souporaba najboljših praks in obravnavanje aktualnih težav s partnerskimi regulativnimi organi, s katerimi je agencija ECHA sklenila sporazum. Prav tako bo agencija ECHA v skladu s soglasno sprejetim delovnim načrtom Evropski komisiji pri izvajanju mednarodnih dejavnosti zagotavljala znanstveno in tehnično podporo. V letu 2014 si bo agencija ECHA prizadevala za dokončanje drugega projekta v zvezi s krepitvijo zmogljivosti za upravičence v državah kandidatkah EU in morebitnih

kandidatkah v okviru instrumenta za predpristopno pomoč (IPA). Poudarek bo tudi na zagotavljanju prispevka za tehnično delo v pododboru Združenih narodov za globalno usklajeni sistem za razvrščanje in označevanje kemikalij (GHS ZN), vključno s sodelovanjem pri delu dopisnih skupin, ki jih je ustanovil pododbor, če bo to zahtevano. Poleg tega bo agencija ECHA nadaljevala z informativnimi predstavitvami za občinstvo v državah zunaj Evropske unije.

Ta dejavnost se delno prekriva z dejavnostmi, ki so opisane v poglavju dejavnosti 7, pri čemer se tako kot večina dejavnosti v okviru znanstvenega razvoja izvaja na mednarodnih forumih, zlasti v okviru OECD.

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 in CLP, ter uspešno in učinkovito podpira države kandidatke in potencialne države kandidatke za članstvo v EU v okviru programa IPA.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	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	Letna raziskava

3. Glavni rezultati

- Projekti OECD: Informacije o razvrstitvi in označitvi ter biocidih so na voljo na portalu eChemPortal. Predložitev prve izdaje naslednje različice orodja QSAR, ki je bil razvit v okviru OECD, za uporabo agenciji ECHA in OECD.
- Zagotavljanje znanstvene in tehnične podpore Komisiji, tudi v zvezi z GHS ZN, npr. možno sodelovanje in prispevki na sestankih GHS ZN.
- Stalno sodelovanje z regulativnimi agencijami v Avstraliji, Kanadi, na Japonskem in v ZDA, s katerimi je agencija ECHA sklenila sporazume o sodelovanju.
- Dejavnosti za krepitev zmogljivosti v okviru drugega projekta IPA, ki so usmerjene v države kandidatke in morebitne kandidatke za članstvo v EU, ter

vzpostavitev projekta za spremljanje izvajanja. Predstavitve na seminarjih/delavnicah/konferencah v ključnih tretjih državah (osebno ali prek videokonferenc) ter sprejemanje obiskov predstavnikov teh držav.

3. Upravljanje, organizacija in viri

3

3.1 Upravljanje (dejavnost 12)

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 2014

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 od izvršnega direktorja prejema četrtna poročila 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. Agencija ECHA se bo leta 2014 še posebej osredotočila na spodbujanje dobrih odnosov z organi, pristojnimi za uredbo BPR, in vzpostavljanje odnosov z imenovanimi nacionalnimi organi v skladu z uredbo PIC. 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.

Poseben poudarek v letu 2014 bo na razvoju uspešnosti in učinkovitosti agencije ECHA prek različnih sredstev. Izvedba zadnje faze priprav agencije ECHA za certificiranje v skladu s standardom ISO 9001 je bistvenega pomena za zagotavljanje učinkovitosti in primernosti procesov in bo agencijo ECHA vodila k zelenemu certificiranju neodvisnega organa v skladu s standardom ISO 9001. Agencija ECHA bo uporabila pristop, ki temelji na tveganjih, ter tako omejila nepotreben nadzor. Izvedeni bodo revizijski pregledi in posvetovanja za odkrivanje priložnosti za izboljšanje in odpravljanje neučinkovitosti. Cikel letnega načrtovanja bo zajemal priporočila, izpeljana iz evalvacij in revizijskih pregledov. Upoštevane bodo tudi povratne informacije interesnih skupin. Upravljanje informacij bo še dodatno okrepljeno za poenostavitve in vključevanje procesa ter omogočanje sledljivosti. Upravljanje dokumentov bo izboljšano, da se zagotovi razvrščanje in dostopnost pomembnih informacij za več let vnaprej.

Agencija ECHA bo zagotovila skladnost z zadevnimi uredbami in notranjimi pravilniki, postopki in navodili, tako da bo izvajala revizijske preglede za zagotavljanje, zaščitila osebne podatke, učinkovito upravljala izjave o interesu zaposlenih, članov upravnega odbora in drugih odborov ter zaščitila varnost zaupnih osebnih informacij in informacij iz industrije z varnostnim sistemom visokega standarda. Poleg tega je treba redno vzdrževati pravno strokovno znanje, da se zagotovi pravna kakovost odločitev agencije ECHA. Agencija ECHA bo vzdrževala tudi celovit sistem neprekinjenega poslovanja.

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 2014	Način in pogostost preverjanja
Stopnja izpolnjevanja zahtev iz ISO 9001 za elemente sistema upravljanja kakovosti.	95 %	Letna ocena vodje za kakovost.
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 najmanj en sestanek za države članice/direktorje pristojnih organov držav članic.
- Zagotovljena močna pravna podpora pri pripravi odločitev agencije ECHA in zagotavljanje učinkovite obrambe zanje.
- Prenovljeni načrti za neprekinjeno poslovanje.
- Poročilo vodje varnosti o razvoju tveganj agencije s predlogom akcijskega načrta za obdobje 2014–2018.
- Predloženo revizijsko poročilo o učinkovitosti/analiza enega/dveh postopkov, za katera se namenijo največ sredstev.
- Začetek izvajanja sistema EMAS ali enakovrednega okoljskega standarda. Register zaščite podatkov vsebuje 100 % dejavnosti procesov, ki vključujejo osebne podatke, ki jih določi pooblaščenec za varstvo podatkov.
- Organiziran vsaj en sestanek mreže uslužbencev za varnost.
- Omogočenih 100 dostopov do dokumentov, ki vsebujejo sklepe v zvezi s približno 700 dokumenti.
- Predhodno poročilo pred revizijo za certificiranje v skladu s standardom ISO 9001.
- Izdelani regulativni načrti in poročila.

3.2 Finance, javna naročila in računovodstvo (dejavnost 13)

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)¹⁰. Sredstva za uredbe REACH, BPR in PIC morajo biti ločena, kar velja tudi za račune.

1. Poudarki v letu 2014

Finančno upravljanje agencije ECHA bo leta 2014 osredotočeno na zagotavljanje najboljše porabe razpoložljivih finančnih sredstev v skladu z načeli gospodarnosti, učinkovitosti in smotrnosti.

Drugi rok za registracijo v skladu z uredbo REACH je bil leta 2013, zato bo leta 2014 treba izvajati nadaljnje spremljanje za povezane finančne in računovodske procese. Prihodki za dejavnosti iz uredbe REACH/CLP leta 2014 bodo vključevali pristojbine, ki izhajajo iz vlog za avtorizacijo, pritožb, dodatnih prihodkov iz pristojbin po preverjanju statusa MSP, upravnih taks in prihodkov od obresti. Vzpostavljena politika denarnih naložb in splošno likvidnostno stanje bo podrobno nadzirano tudi leta 2014. Finančna samostojnost za dejavnosti iz uredbe REACH/CLP se bo še naprej zagotavljala prek skrbnega upravljanja prihodkov in strogega nadzora stroškov.

Leto 2014 bo zadnje leto, ko bodo dejavnosti iz uredbe REACH v celoti samostojno financirane. V zvezi s tem potekajo priprave, da se izvede mešani sistem financiranja za uredbo REACH/CLP leta 2015, ko bo del stroškov pokrit s prihodki iz pristojbin, razliko pa bo subvencionirala EU.

Zagotavljanje, da se uredbi REACH, CLP in uredba o pristojbinah za biocide pravilno izvajajo, bo ostalo prednostna naloga. 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, še naprej izvajana tako intenzivno kot leta 2013. V zvezi z Uredbo o biocidnih proizvodih bo agencija ECHA preverila podjetja, ki zaprosijo za znižanje pristojbine na podlagi statusa MSP in, odvisno od števila zahtev, bo del sredstev namenila za preverjanje malih in srednje velikih podjetij, povezanih z biocidi. Ta dejavnost preverjanja bo še vedno imela prednost pri dodeljevanju sredstev v okviru delovnega programa za leto 2014.

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 negotovosti glede lastnih dohodkov za dejavnosti iz obeh uredb, REACH/CLP in BPR, bo agencija ECHA spremljala svoje napovedi dohodkov in stroškov vsak mesec, da bo lahko kakršen koli izpad sporočila Komisiji, da se sprejmejo ustrezni ukrepi za uravnoteženje proračuna.

Agencija ECHA bo še naprej ločevala svoje sisteme načrtovanja proračuna in poročanja, da bo izpolnila potrebo po ločevanju sredstev za uredbe REACH, BPR in PIC. Spremljala bo tudi, ali je prenos znotraj omejitev, ki jih je določilo Evropsko računsko sodišče (ERS), z izjemo stroškov delovanja, ki so povezani z večletnimi projekti.

Na področju naročanja in sklepanja pogodb bo agencija ECHA za del svojih dejavnosti najemala zunanje izvajalce, da podpre izvajanje delovnega programa. Vzpostavitev ustreznih pogodbenih ureditev za ta namen bo še naprej potekala v skladu z zahtevami

¹⁰ Člen 99 uredbe REACH.

po učinkovitem naročanju. Posebna pozornost bo namenjena najbolj učinkoviti in gospodarni uporabi velikega števila okvirnih pogodb, ki jih je sklenila agencija ECHA. Poleg tega je za leto 2014 predvideno precejšnje število novih pobud na področju naročanja in novih pogodb.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Agencija ECHA ima pravilno, dobro in zanesljivo finančno vodenje, pri čemer spoštuje finančna pravila in predpise.
2. Denarne rezerve se upravljajo skrbno in marljivo.
3. Agencija ECHA ima učinkovite finančne sisteme za upravljanje več finančno ločenih pravnih podlag in poročanje o njih.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	Način in pogostost preverjanja
Število rezervacij v letnem poročilu o finančnih in računovodskih vprašanjih 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
Stopnja prenosa (odstotek dodeljenih sredstev, prenesenih v leto 2015)	< 20 %	Letno poročilo
Preklic sredstev za prenos plačila iz leta 2013	< 5 %	Letno poročilo
Skladnost s smernicami upravnega odbora za denarne rezerve (MB/62/2010 konč.)	100 %	Letno poročilo

3. Glavni rezultati

- Strogo upravljanje proračuna in likvidnosti.
 - Natančno spremljanje in upravljanje denarne rezerve agencije ECHA.
 - Ločevanje sredstev v skladu z različnimi zakonskimi podlagami.
 - 600 preverjanj statusa MSP registracijskih zavezancev.
 - Poročanje o stroških na podlagi dejavnosti.
 - Spremljanje in izvrševanje proračuna za doseganje ciljne stopnje prevzetih obveznosti.
- Pravočasno pripravljene proračunski izkazi za leto 2013.

3.3 Človeški viri in skupne službe (dejavnost 14)

Agencija ECHA mora svoje dejavnosti izvajati skladno s kadrovskimi predpisi za uradnike in pogoji za zaposlitev drugih uslužbencev iz Evrope (kadrovski predpisi). Celotno osebje agencije ECHA mora delovati skladno s kodeksom dobrega upravnega vedenja agencije ECHA in upoštevati načela javnih storitev za javne službe EU, ki jih je izdal evropski varuh človekovih pravic. Vodstvo agencije ECHA je odgovorno tudi za izvajanje socialne politike in politike dobrega počutja ter zadevnih letnih akcijskih načrtov, da se zagotovi dobro počutje osebja.

1. Poudarki v letu 2014

Človeški viri

Strategija človeških virov se še naprej razvija od začetne usmeritve v rast proti zagotavljanju stabilnejšega organizacijskega okolja, ki je uspešno, učinkovito in ohranja prilagodljivost za prevzemanje in vključevanje novih nalog.

Delovno okolje bo v letu 2014 še naprej pod vplivom prevladujočih gospodarskih razmer v Evropi in vplivom sredstev na nacionalne javne uprave in javno upravo EU, zato se mora agencija ECHA soočiti z zmanjšanjem števila ključnega osebja za uredbi REACH in CLP.

Leta 2014 bo politika človeških virov agencije ECHA vključevala reševanje izzivov, ki se pojavljajo pri nadaljevanju gradnje vzdržnega in zelo učinkovitega delovnega okolja, ki bo olajšalo kulturo timskega dela, vključevanje in prilagodljivost ljudi; zagotavljanje usklajevanja dejavnosti učenja, usposabljanja in strokovnega razvoja za optimalno zmogljivost posameznikov in organizacij; nadaljnji razvoj sedanjih in bodočih direktorjev in vodij, ki bodo proaktivno vplivali na osebje, ga motivirali in usposabljali za izpolnjevanje prednostnih nalog agencije ECHA in izvajanje pobud za ohranjanje osebja, razvitih leta 2013.

Skupne službe

Naloge skupnih služb zajemajo upravljanje zgradbe, pisarniške infrastrukture in konferenčnih prostorov agencije ECHA, zagotavljanje fizične varnosti, organizacijo potovanj in sestankov ter zagotavljanje storitev, kot so evidentiranje pošte, pisarniškega materiala, arhiviranje in upravljanje knjižnice. Cilj je zagotoviti dovolj dobro vzdrževanih in varovanih prostorov, ki zagotavljajo učinkovito in varno delovno okolje za osebje in ki lahko pokrijejo potrebe po sestankih in komunikaciji za organe agencije ECHA in interesne skupine.

Uvedba vseh dejavnosti iz uredbe o biocidih in PIC bo zahtevala uporabo celotne zmogljivosti stavb in skupnih služb. V skladu s trendi iz prejšnjih let bo število sestankov in virtualnih storitev, kot so telekonference in spletni seminarji, še naprej naraščalo. Poleg nujnega vzdrževanja stavbe, ki ga opravlja lastnik, je za leto 2014 predvidena posodobitev tehnične infrastrukture za elektriko. Ocena dolgoročnih zahtev pisarn in prostorov bo izvedena leta 2014, ki bo uporabljena tudi za podporo pri prihajajočem sprejemanju odločitev o prihodnji prostorski strategiji agencije ECHA.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

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

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	Način in pogostost preverjanja
Delež zasedenih delovnih mest iz načrta osebja na koncu leta	95 %	Letno notranje poročilo
Fluktuacija začasnih uslužbencev.	< 5 %	Letno notranje poročilo
Povprečno število dni usposabljanja in razvoja na člana osebja. ¹¹	10	Letno notranje poročilo
Stopnja zadovoljstva članov odbora, Foruma in upravnega odbora z delovanjem konferenčnega centra.	Visoka	Letna raziskava
Stopnja zadovoljstva osebja s skupnimi službami.	Visoka	Letna raziskava

3. Glavni rezultati

Človeški viri

- Obračunavanje in izplačevanje plač uslužbencem ter drugih plačil uslužbencem, napotnim nacionalnim strokovnjakom in pripravnikom (skupaj približno 600 oseb).
- Začetih približno 15 izbirnih postopkov.
- Dokončanih približno 30 zaposlitvenih postopkov.
- Povprečno 10 dni posebnega usposabljanja na člana osebja.
- Ocena uspešnosti in prerazporeditev za približno 550 uslužbencev.
- Svetovanje in pomoč osebju ter vodstvu pri kadrovskih vprašanjih, predvsem glede posameznih pravic in dobrega počutja.

¹¹ Vključno z usposabljanjem na delovnem mestu.

- Rezultati ankete med osebjem za leto 2013 so analizirani, načrti spremljanja so pripravljeni.
- Aktivno razvijanje sposobnosti oseb ter procesa in metod za upravljanje zmogljivosti.

Skupne službe

- Pravočasna nabava opreme, materialov in storitev z ustreznimi postopki javnih naročil.
- Pravočasni obračuni in povračila stroškov misij in potnih stroškov udeležencem sestankov.
- Varovani pisarniški prostori.
- Kakovostna podpora za sestanke in konference.
- Dobro delujoča avdiovizualna oprema in tehnična podpora.
- Učinkovite poštnе 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)

Funkcija IKT v agenciji ECHA vključuje širok obseg storitev in podpira veliko različnih poslovnih potreb. Namen je uvesti delovanje brez uporabe papirja, zagotoviti varnost podatkov ter izpolniti potrebe po orodjih informacijske tehnologije (IT).

1. Poudarki v letu 2014

Agencije ECHA je v okviru delovnega programa za leto 2014 osredotočena na dokončanje nujnih kakovostnih temeljev za uspešno izvajanje petletne strategije, zato bo oddelek IKT osredotočen na uvajanje rešitev, ki so bile pripravljene prejšnje leto, da se bo povečala učinkovitost v večini regulativnih procesov REACH in CLP in v nekaterih pomembnih upravnih postopkih, predvsem pri upravljanju človeških virov. Po dokončanem procesu javnega naročanja za celovit sistem upravljanja človeških virov leta 2013 in pričetkom dela, bo glavni dosežek leta 2014 izpeljati prvo fazo projekta, vključno z osnovnimi upravnimi funkcijami za upravljanje podatkov, pogodb, posameznih pravic in časovnega razporeda.

Projekt, ki se je začel izvajati leta 2013, bo leta 2014 agenciji ECHA zagotovil celovit sistem upravljanja dokumentov (Record Management System), preizkušen na omejenem številu procesov; uporaba tega sistema upravljanja dokumentov bo dodatno razširjena na vse dokumente, ki jih lastniki procesov navedejo in opredelijo kot evidence. Istočasno bo predhodni sistem upravljanja dokumentov (Document Management System), ki so ga obširno uporabljali notranji uporabniki agencije ECHA za urejanje, sodelovanje, objavlanje in shranjevanje dokumentov, v celoti preseljen na posodobljeno platformo, kar bo odpravilo težave s prekinitvami zmogljivosti in poslovanja, ki so na prejšnji platformi povzročile ozko grlo že leta 2013.

Zaradi vse večje odvisnosti agencije ECHA od informacijske tehnologije je treba zagotoviti, da je ta dovolj kakovostna in bo vzdržala večje nesreče in motnje. Zato bo agencija ECHA naložbe še naprej usmerjala v večjo odpornost infrastrukture IKT, ki jo bo preprosto upravljati in bo prilagodljiva. Agencija ECHA si bo prizadevala predvsem za ustrezne rešitve neprekinjenega poslovanja IT za nove sisteme, ki podpirajo uredbi BPR in PIC.

Glede na delovanje in prilagodljivost pri upravljanju infrastrukture IKT se bo leta 2014 treba osredotočiti na optimizacijo upravljanja zmogljivosti IKT – pametno uporabiti pogodbe za zunanje storitve gostiteljstva – in pripravo prihodnjega načrta, usmerjenega v zadostno „infrastrukturo“, da bo mogoče slediti izvajanju petletnega strateškega načrta agencije ECHA, vključno z omejenimi sredstvi, ki so s tem povezana.

Do več sistemov IT, ki vsebujejo zaupne poslovne podatke, bo leta 2014 omogočen oddaljen dostop tudi za pristojne organe držav članic: REACH IT, glavne zbirke podatkov IUCLID, nadzorna plošča portala za regulativne dejavnosti, R4BP 3 in nov sistem IT za PIC. Vsi bodo dostopni prek varne rešitve za oddaljeno povezavo. Za dostop do teh sistemov bodo morali oddaljeni uporabniki izpolnjevati prenovljen in poenoten niz varnostnih zahtev, ki jih je upravni odbor odobril leta 2013. Zaradi povečane izpostavljenosti internetu bo morala agencija ECHA stalno spremljati grožnje in redno izboljševati varnost IT za obvladovanje tveganj, ter vključevati mehanizme za vse vidike IT, ki bi lahko ogrozili varnost. Agencija ECHA si je leta 2013 prizadevala za sistematizacijo varnosti IT za obvladovanje tveganj, ki je bila vključena v Sistem celovitega upravljanja kakovosti (IQMS). Vključevanje bo leta 2014 dokončano in konsolidirano.

2. Cilji in kazalniki

Cilji

1. Podpora za upravne procese in poročanje vodstva agencije ECHA z dobro delujočimi orodji 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 zajema vse ključne sisteme za novo zakonodajo, za katero je od leta 2013 pristojna agencija ECHA: BPR, PIC in posodobljena platforma za notranje upravljanje dokumentov in sodelovanje.

Kazalniki in cilji uspešnosti

Kazalnik	Cilj v letu 2014	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 s storitvami IT, glede na razmerje med osebjem in podporo.	Visoka	Letna raziskava med uporabniki in <i>priložnostne</i> povratne informacije
Stopnja pokritosti ključnih sistemov v rešitvi za neprekinjeno poslovanje, ki vključuje zunanji podatkovni center ali več njih.	Razširitev na dva ključna sistema: R4BP 3, sistemi IT za PIC ter platforma za notranje upravljanje dokumentov in sodelovanje	Letno notranje poročilo

3. Glavni rezultati

- Prvi modul sistema za upravljanje človeških virov, ki vključuje osnovne funkcije upravljanja sistema za upravljanje človeških virov.
- Sistem za upravljanje dokumentov, ki podpira politiko agencije ECHA o spremljanju dokumentov in evidenc.
- R4BP 3, sistem IT za PIC ter platforma za notranje sisteme upravljanja dokumentov so vključene v rešitve neprekinjenega poslovanja infrastrukture IT. Izoblikovan načrt za prihodnost za zagotovitev primerne in trajnostne infrastrukture IKT za petletno strategijo agencije ECHA, tudi združljivost z razpoložljivimi sredstvi je bila primerno obravnavana.
- Infrastruktura IT za obvladovanje varnostnih tveganj je konsolidirana in vključena v sistem celovitega upravljanja kakovosti agencije ECHA.

4. Tveganja agencije ECHA

Agencija ECHA opravlja letno oceno tveganja, da bi opredelila, ocenila in obvladala morebitne dogodke, ki bi lahko ogrozili uresničevanje ciljev, opredeljenih v delovnem programu. Na podlagi te ocene tveganja je vodstvo agencije ECHA opredelilo naslednja glavna tveganja.

Uredba o biocidnih proizvodih določa nove obveznosti in naloge za agencijo ECHA. Glede na kratke roke, raznolikost in kompleksnost novih nalog ter omejena finančna sredstva za ustrezno pripravo vseh dejavnosti iz uredb BPR in PIC, vključno z razvojem orodij IT, agenciji ECHA morda ne bo uspelo doseči vseh ciljev v zvezi z biocidi in se bo na začetku opravljanja dejavnosti iz uredbe PIC morda soočila s težavami. Za zmanjšanje tega tveganja agencija ECHA predvideva, da bodo smotrno dodeljene prednostne naloge zagotovile učinkovito upravljanje v določenem obsegu za projekte IT, povezane z uredbama o biocidih in PIC. Predvideva se tudi podpora za pristojne organe držav članic za razvoj zmogljivosti. 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.

Številni cilji delovnega programa so v veliki meri odvisni od sistema upravljanja IT in infrastrukture IT. Sistemi IT so neposredno povezani z izpolnjevanjem četrtega strateškega cilja agencije ECHA: „Učinkovito in uspešno sprejemati sedanje in nove zakonodajne naloge in se hkrati prilagajati omejenim sredstvom v prihodnosti“. Veliko število ambiciozno zastavljenih projektov IT, ki podpirajo delovne procese, bi moralo leta 2014 prenehati zagotavljati podporo za cilje učinkovitosti agencije ECHA. Zaradi tako visoko zastavljenih načrtov za leti 2013 in 2014 obstaja tveganje prekrivanja prednostnih nalog, kar bi lahko vplivalo na kakovost in/ali pravočasno izvedbo projektov, kar lahko negativno vpliva na načrtovano učinkovitost agencije ECHA. Za zmanjšanje teh tveganj si agencija ECHA prek okvira za upravljanje IT prizadeva za tesno sodelovanje z notranjimi in zunanji vključenimi stranmi ter za zastavljanje izvedljivih ciljev in pričakovanj. V okviru ukrepov za zmanjšanje tveganj je predvideno tudi smotrno upravljanje z omejenim obsegom portfelja IT in izboljšano določanje prednostnih nalog na skupni ravni.

Izvajanje načrta SVHC za leto 2020 in obveščanje v zvezi z njim temeljita na načrtih, ki jih je razvila agencija ECHA leta 2013 in s katerimi so se strinjali pristojni organi držav članic in Komisija. Leto 2014 bo pomembno za določanje temeljev drugega strateškega cilja agencije ECHA: „Mobilizirati organe za pametno uporabo podatkov za identifikacijo in obravnavanje kemikalij, ki vzbujajo zaskrbljenost“. Treba ga bo doseči s soglasjem, ki ga bodo sprejele agencija ECHA, Komisija in države članice ter bo zadevalo program za izvajanje načrta, metode in dodeljevanje nalog za doseganje političnih ciljev visoko zastavljenega načrta za leto 2020. Agencija ECHA je opredelila zunanje dejavnike tveganja, ki bi lahko vplivali na načrtovane prednostne naloge ene ali več sodelujočih strani ter tako vplivali na uspešnost začetka izvajanja načrta. Da bi se to tveganje zmanjšalo, bo agencija ECHA tesno sodelovala z vsemi ustreznimi stranmi in zagotovila stalno spremljanje mejnikov načrta. Vendar agencija ECHA v tem postopku ne more nadomestiti drugih partnerjev.

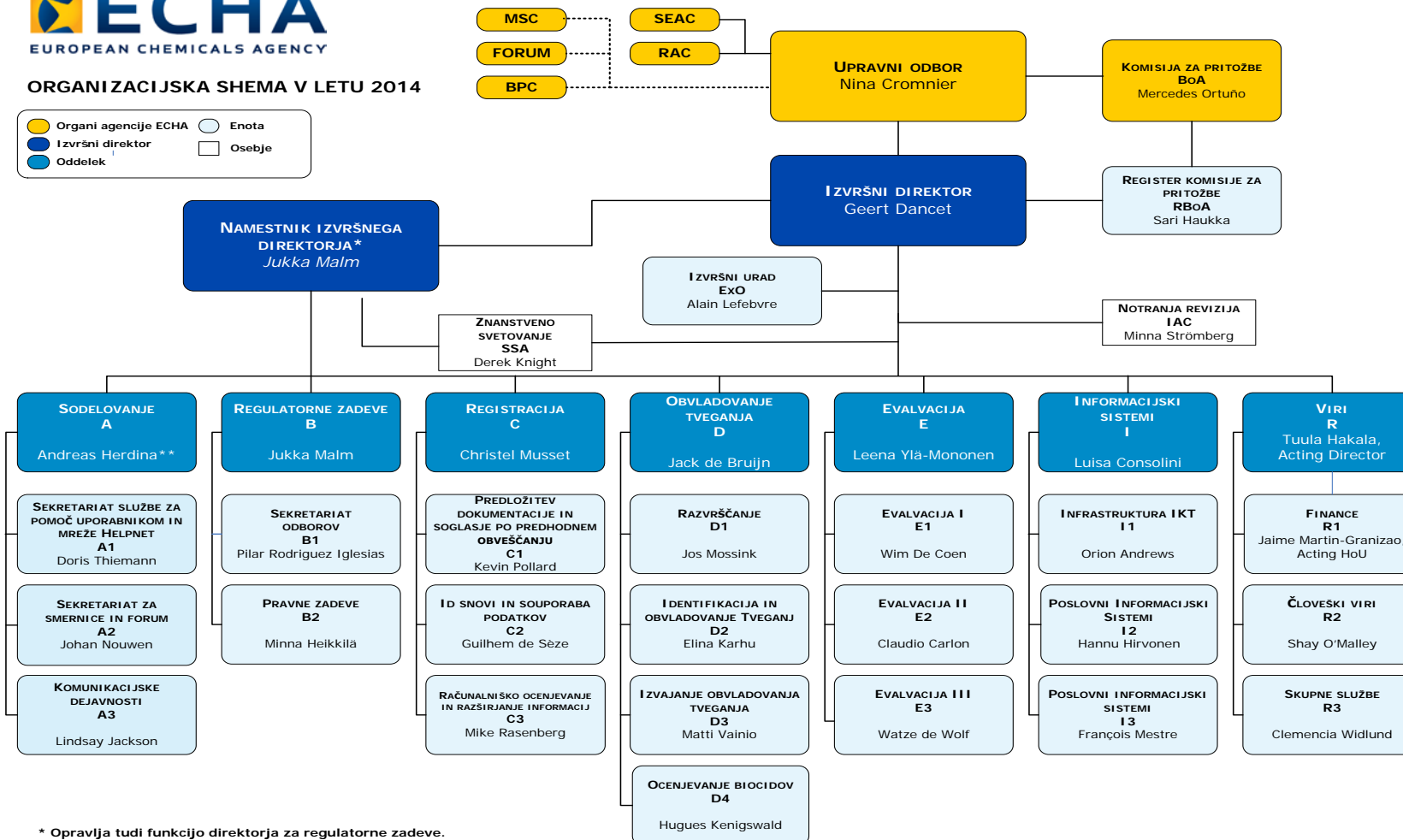
Ker ima agencija ECHA pri svojem delu na voljo veliko količino zaupnih poslovnih podatkov, je v zvezi s tveganji, povezanimi z varnostjo, zelo ranljiva. Za zmanjšanje teh tveganj je sprejela številne ukrepe, kot je poenoten pristop za varen oddaljeni dostop do sistemov IT, okrepljeni varnostni ukrepi na platformi za sodelovanje, stalno izboljševanje notranjega varnostnega nadzora, zlasti v zvezi z upravljanjem dostopnosti in formalizacijo sistema za upravljanje varnosti IT, ki temelji na pristopu upoštevanja tveganj.

PRILOGA 1: Organizacijska shema agencije ECHA v letu 2014

MB/54/2013
Helsinki, 18. 12. 2013



ORGANIZACIJSKA SHEMA V LETU 2014



* Opravlja tudi funkcijo direktorja za regulatorne zadeve.
** Opravlja tudi funkcijo zastopnika malih in srednje velikih podjetij.

16. januar 2014

PRILOGA 2: Osnovne predpostavke

Glavna gonila dejavnosti v zvezi z uredbama REACH in CLP	Ocena za leto 2014
Predložene dokumentacije	
Registracijske dokumentacije (vključno s posodobitvami)	5 800
Predlogi za testiranje	70
Zahtevki po varovanju poslovne skrivnosti	250
Dostop do podatkov, starejših od 12 let	270
Prijave PPORD (vključno z zahtevki za podaljšanje)	300
Poizvedbe	1 300
Spori pri souporabi podatkov	3
Predlogi za omejitve (Priloga XV)	8
od tega: predlogi za omejitve, ki jih pripravi ECHA	3
Predlogi za usklajeno razvrščanje in označevanje (Priloga VI k uredbi CLP)	70
Predlogi za identifikacijo snovi kot snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost (Priloga XV) ¹²	30
Vloge za avtorizacijo	20
Zahtevki za alternativno ime	100
Snovi v tekočem akcijskem načrtu Skupnosti, ki jih bodo evalvirale države članice v letu 2014	50

¹² Dejansko število predloženih dokumentacij za snovi, ki vzbujajo 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.

Glavna gonila dejavnosti v zvezi z uredbama REACH in CLP	Ocena za leto 2014
Sklepi agencije ECHA	
Sklepi o evalvaciji dokumentacije in snovi	
- predlogi za testiranje	200
- preverjanje skladnosti	150
- evalvacija snovi	35
Sklepi o souporabi podatkov	3
Sklepi o preverjanju popolnosti (negativni, tj. zavrnitve)	190
Sklepi o zahtevah po zaupnosti (negativni)	50
Sklepi o v proizvod in proces usmerjenih raziskavah in razvoju;	40
- zahtevki za dodatne informacije	30
- uvedeni pogoji	8
- odobritve podaljšanja	20
Sklepi o zahtevkih za dostop do dokumentov	100
Preklici registracijskih števil	40
Zavrnitve statusa MSP	300

Glavna gonila dejavnosti v zvezi z uredbama REACH in CLP	Ocena za leto 2014
Drugo	
Predložene pritožbe	20
Sklepi o pritožbah	15
Osnutek tekočega akcijskega načrta Skupnosti za snovi, ki se evalvirajo	1
Priporočila Komisiji za seznam snovi za avtorizacijo	1
Vprašanja, na katere je treba odgovoriti (uredbe REACH, CLP, BPR in PIC ter ustrezna orodja IT)	6 000
Evalvacija dokumentacije na podlagi poizvedb	300
Preverjanja statusa MSP	600
Sestanki upravnega odbora	4
Sestanki Odbora držav članic	6

Sestanki Odbora za oceno tveganja	4
Sestanki Odbora za socialno-ekonomsko analizo	4
Sestanki Foruma	3
Splošne poizvedbe po telefonu ali elektronski pošti	600
Poizvedbe medijev	600
Sporočila za medije in pomembne novice	75
Zaposlovanje zaradi fluktuacije	25

Glavna gonila dejavnosti v zvezi z biocidi/PIC	Ocena za leto 2014
Število aktivnih snovi, ki se bodo ocenile v okviru programa preverjanja	50
Število novih aktivnih snovi, ki se bodo ocenile v okviru vlog, predloženih pred začetkom izvajanja uredbe	10
Vloge za odobritev novih aktivnih snovi	5
Vloge za podaljšanje ali pregled aktivnih snovi	3
Vloge za dovoljenje Unije	20
Vloge za dobavitelje aktivne snovi (člen 95 uredbe BPR)	300
Vloge za tehnično ekvivalenco	50
Vloge za podobnost kemikalij	100
Skupno število obravnavanih vlog	3 000
Preverjanja statusa MSP	30
Pritožbe	3
Sestanki Odbora za biocidne proizvode	5
Sestanki delovne skupine Odbora za biocidne proizvode	26
Obvestila PIC	4 000
Nova delovna mesta za začasne/pogodbene uslužbence, ki jih je treba zapolniti za biocide	2
Nova delovna mesta za začasne/pogodbene uslužbence, ki jih je treba zapolniti za PIC	1

PRILOGA 4: Načrt javnih naročil

MB/54/2013
Helsinki, 18. 12. 2013

Dejavnost po delovnem programu	Poddejavnost (če je primerno)	Predmet pogodbe	Predvideni proračun v EUR	Predvideni način oddaje naročila	Predvideni datum začetka postopka za oddajo naročila	Predvideni datum za podpis pogodbe
1.0: Registracija, souporaba in razširjanje informacij	1.2. Poizvedba	Zbirka spektralnih podatkov – nasveti IT	10 000,00	Okvirna pogodba (OP) ECHA/2011/183	Q2	Q2
1.0: Registracija, souporaba in razširjanje informacij	1.8. Posebne dejavnosti v okviru dejavnosti 1	Poročila o znanstvenih študijah v zvezi z identiteto snovi	80 000,00	OP ECHA/2011/01	Q2	Q2
1. Registracija, souporaba in razširjanje informacij	1.9. Program ocene kemijske varnosti	Ocena kemijske varnosti za težje primere	300 000,00	Javni razpis	Q2	Q4
2. Evalvacija	2.1. Evalvacija dokumentacije	Zahtevki za ugotavljanje/znanstvene službe, ki obravnavajo posebna vprašanja v okviru evalvacije dokumentacije (tj. službe, ki jih uskaljujejo forumi za evalvacijo, in/ali službe, ki so povezane s področjem varovanja okolja in zdravja ljudi)	100 000,00	OP ECHA/2011/01 ali postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q2	Q2–Q3

3. Obvladovanje tveganja	3.1. Priprava za obvladovanje tveganja	Storitve za podporo posebnim dejavnostim v zvezi s snovjo	50 000,00	OP ECHA/2011/01	Q2	Q3–Q4
3. Obvladovanje tveganja	3.1. Priprava za obvladovanje tveganja	Preverjanje snovi v okviru postopka za obvladovanje tveganja	100 000,00	OP ECHA/2011/01	Q2	Q4
3. Obvladovanje tveganja	3.4. Vloge za avtorizacijo	Funkcije v zvezi z odmerkom in odzivom	50 000,00	OP ECHA/2011/01	Q1	Q4
3. Obvladovanje tveganja	3.5 Omejitve	Storitve za podporo Komisiji	80 000,00	OP ECHA/2011/01	Q2	Q1–Q4
3. Obvladovanje tveganja	3.6 Horizontalne dejavnosti za obvladovanje tveganja	Učinki kemikalij na zdravje v letih življenja prilagojene kakovosti	50 000,00	OP ECHA/2011/01 ali postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q2	Q2

3. Obvladovanje tveganja	3.6. Horizontalne dejavnosti za obvladovanje tveganja	Projekti v zvezi z materiali	80 000,00	OP ECHA/2011/01	Q2	Q4
3. Obvladovanje tveganja	3.6. Horizontalne dejavnosti za obvladovanje tveganja	Projekt v zvezi z ocenjevanjem upravnega bremena	40 000,00	OP ECHA/2011/01	Q2	Q3
3. Obvladovanje tveganja	3.6 Horizontalne dejavnosti za obvladovanje tveganja	Projekt v zvezi s stroški za zamenjavo	80 000,00	OP ECHA/2011/01	Q1	Q3
6. Podpora IT za dejavnosti	6.1. Projekti IT	Storitve SharePoint	6 000 000– 8 000 000	Javni razpis	Q2	Q4
6. Podpora IT za dejavnosti	6.1. Projekti IT	Posvetovanja v zvezi s podatkovnim skladiščem na kraju samem	2 500 000– 3 000 000	HANSEL	Q2	Q4
6. Podpora IT za dejavnosti	6.1. Projekti IT	Zagotavljanje storitev IT za vloge, predložene agenciji ECHA	8 000 000– 12 000 000	Javni razpis	Q2	Q4
6. Podpora IT za dejavnosti	6.1. Projekti IT	REACH-IT, IUCLID, CHESAR, Razširjanje informacij, C&L, DIP, RIPE, Odyssey, ECM Biocidi; PIC	9 650 000,00	OP ECHA/2011/103, OP ECHA/2012/150	Q1–Q3	Q1–Q4

6. Podpora IT za dejavnosti	6.2 Programsko inženirstvo	Testiranje opreme SciSoft, Remedy, SharePoint, IT	2 495 000,00	OP SACHA II, HANSEL, OP ECHA/2011/103	Q1–Q3	Q1–Q4
6. Podpora IT za dejavnosti	6.3 Programsko inženirstvo	Storitve gostiteljstva	1 447 000,00	OP ECHA/2010/95N	Q1–Q3	Q1–Q4
10. Komunikacijske dejavnosti		Vzdrževanje in razvoj spletišča ECHA	271 200,00	OP ECHA/2010/124	Q1	Q1
10. Komunikacijske dejavnosti		Razvoj in vzdrževanje intraneta	54 240,00	OP ECHA/2010/124	Q1	Q1
10. Komunikacijske dejavnosti		Produkcija 3 videoposnetkov	150 000,00	OP ECHA/2011/111	Q1–Q3	Q1–Q4
10. Komunikacijske dejavnosti		Tiskarske storitve	100 000,00	OP ECHA/2011/183	Q1–Q4	Q1–Q4
10. Komunikacijske dejavnosti		Promocijsko gradivo	30 000,00	ECHA/2010/66	Q1	Q4
10. Komunikacijske dejavnosti		Dan interesnih skupin, Delavnica pooblaščenih organizacij interesnih skupin, Dan Evrope	100 000,00	Postopki s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q1	Q2

10. Komunikacijske dejavnosti		Spremljanje medijev	76 000,00	OP ECHA/2011/278	Q2	Q3
10. Komunikacijske dejavnosti		Raziskave	55 000,00	Postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q2	Q3
11. Mednarodno sodelovanje	11.1 Usklajevanje mednarodnih odnosov	Priprava struktur za kompleksne snovi (UVCB) in za popravke napačnih vnosov v zbirkah podatkov, povezanih z orodjem QSAR	100 000,00	OP ECHA/2011/01	Q2	Q3
11. Mednarodno sodelovanje	11.1 Usklajevanje mednarodnih odnosov	Orodje QSAR 2	300 000,00	OP ECHA/2013/109	Q1	Q1
11. Mednarodno sodelovanje	11.1 Usklajevanje mednarodnih odnosov	Portal eChem – proaktivno vzdrževanje	100 000,00	OP ECHA/2011/103	Q1	Q1
11. Mednarodno sodelovanje	11.1 Usklajevanje mednarodnih odnosov	Portal eChem – proaktivno vzdrževanje	100 000,00	OP ECHA/2011/103	Q4	Q1/2015
12. Upravljanje	12.1 Načrtovanje strategije agencije ECHA	Posebno svetovanje za načrtovanje in spremljanje dejavnosti in virov agencije ECHA (1. faza) (vključno s specifikacijami za sistem vodenja projektov) (uredbi	85 000,00	OP ECHA/2011/93	Q1	Q1

		REACH in BPR)				
12. Upravljanje	12.3 Dejavnosti izvršnega upravljanja	Posebno svetovanje za IQMS (uredbi REACH in BPR)	495 000,00	OP ECHA/2010/93	Q1	Q1
12. Upravljanje	12.3 Dejavnosti izvršnega upravljanja	Varna orodja za zunanje in notranje sodelovanje (Fabasoft, Groupcamp)	85 000,00	SACHA II (DI-6820)	Q1	Q1
12. Upravljanje	12.3 Dejavnosti izvršnega upravljanja	Svetovanje in podpora v zvezi z upravljanjem sprememb (uredbi REACH in BPR)	20 000,00	Postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q1	Q1
12. Upravljanje	12.3 Dejavnosti izvršnega upravljanja	Svetovanje v zvezi z izboljšanjem orodij za upravljanje informacij in znanja (SharePoint)	400 000,00	OP ECHA/2011/103	Q1	Q1
12. Upravljanje	12.3 Dejavnosti izvršnega upravljanja	Svetovanje v zvezi z učinkovitostjo (uredbi REACH in BPR)	140 000,00	OP ABC3 (DIGIT), sklop 2	Q1	Q2
12. Upravljanje	12.5 Spremljanje, upravljanje izboljšav in poročanje	Svetovanje v zvezi z notranjo revizijo (varnost IT)	55 000,00	OP ECHA/2010/93 sklop 4	Q2	Q3

12. Upravljanje	12.5 Spremljanje, upravljanje izboljšav in poročanje	Pridobitev certifikata ISO 1001 – predhodno in glavno ocenjevanje	60 000,00	Postopek s pogajanjem za naročila male vrednosti	Q1	Q1
		Skupni znesek	40 388 440,00			

Načrt javnih naročil vključuje stroške delovanja, višje od 10 000 EUR, na podlagi javnih naročil agencije, predvidenih za leto 2014.

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).

EVROPSKA AGENCIJA ZA KEMIKAJIJE
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, FINSKA
ECHA.EUROPA.EU

ED-AH-13-101-SL-N – ISBN 978-92-9244-429-7 – ISSN: 1831-7499 - doi: 10.2823/80648



Publications Office