

2011 m. gruodžio 15 d., Helsinkis

Dok.: MB/56/2011 galutinis

**EUROPOS CHEMINIŲ MEDŽIAGŲ AGENTŪROS
2012 M.
DARBO PROGRAMA**

PERŽIŪRA

Turinys

Santrumpų sąrašas

Įvadas

ECHA 2012 m. uždaviniai ir prioritetai

1. Reguliavimo procedūrų įgyvendinimas

- 1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida
- 2 veiklos sritis. Vertinimas
- 3 veiklos sritis. Rizikos valdymas
- 4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklavimas
- 5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba rekomendacijomis ir pagalbos tarnybos paslaugomis
- 6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės
- 7 veiklos sritis. Mokslinė veikla ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms

2. ECHA įstaigos ir kelias sritis apimanti veikla

- 8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas
- 9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija
- 10 veiklos sritis. Ryšiai
- 11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas

3. Valdymas, organizacinė struktūra ir ištekliai

- 12 veiklos sritis. Valdymas
- 13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita
- 14 veiklos sritis. Žmogiškieji ištekliai ir bendrosios paslaugos
- 15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos

4. 16 veiklos sritis. Biocidai

5. 17 veiklos sritis. Sutikimas, apie kurį pranešama iš anksto

6. Pavojų agentūros tikslams keliantys veiksniai

Priedai

- 1 priedas. ECHA organizacinė struktūra 2012 m.
- 2 priedas. Pradinės prielaidos
- 3 priedas. Išteklių paskirstymas
- 4 priedas. Viešųjų pirkimų planas

Santrumpų sąrašas

AD	administratorius
AST	padėjėjas
C & L	klasifikavimas ir ženklavimas
CA	sutartininkas
CASPER	aprašomoji taikomoji IT programa, naudojama atrankos, pirmumo nustatymo, vertinimo ir ataskaitų teikimo tikslais
AP	atitikties patikros
CHESAR	cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonė
CLH	suderintas klasifikavimas ir ženklavimas
CLP	klasifikavimas, ženklavimas ir pakavimas
CMR	kancerogeninis, mutageninis ar toksiškas reprodukcijai
COM	Europos Komisija
CoRAP	koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas
CSA	cheminės saugos vertinimas
CSR	cheminės saugos ataskaita
VRPG	Vadovų ryšių palaikymo grupė
JRC	Europos Komisijos Jungtinis tyrimų centras
DU	tolesnis naudotojas
<i>eChemPortal</i>	visuotinis informacijos apie chemines medžiagas portalas
EK	Europos Komisija
EAR	Europos Audito Rūmai
ECHA	Europos cheminių medžiagų agentūra
[TV	įmonės turinio valdymas
EEE / EFTA	Europos ekonominė erdvė / Europos laisvosios prekybos susitarimas
EFSA	Europos maisto saugos tarnyba
EIES	elektroninė keitimosi informacija procedūrų sistema
EMAS	aplinkosaugos vadybos ir audito sistema
PS	poveikio scenarijus
ES	Europos Sąjunga
EU OSHA	Europos saugos ir sveikatos darbe agentūra
DUK	dažnai užduodami klausimai
forumas	keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas
<i>HelpNet</i>	REACH ir CLP pagalbos tarnybų tinklas
ŽI	žmogiškieji išteklių
HRMS	žmogiškųjų išteklių valdymo sistema
IDM	tapatybės valdymo sistema
IPA	pasirengimo narystei pagalbos priemonė
IQMS	integruota kokybės valdymo sistema
ISO	Tarptautinė standartizacijos organizacija
IRT	informacinės ir ryšių technologijos
IKR	informacijai keliami reikalavimai
IT	informacinės technologijos

IUCLID	Tarptautinės bendros informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazė
IUPAC pavadinimas	sisteminis cheminio junginio pavadinimas pagal Tarptautinės teorinės ir taikomosios chemijos sąjungos (IUPAC) rekomendacijas
VT	Valdančioji taryba
VN	valstybė narė
MSC	Valstybių narių komitetas
VNKI	valstybės narės kompetentinga institucija
OECD	Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacija
ODYSSEY	ECHA pagalbos atliekant vertinimo užduotis priemonė
PBT	patvari, bioakumuliacinė ir toksiška
PIC	Roterdamo konvencija dėl sutikimo, apie kurią pranešama iš anksto, procedūros
PPORD	produkto ir technologinis tyrimas ir plėtra
AAP	augalų apsaugos produktai
(Q)SAR	(kiekybinis) struktūros ir savybių ryšys
RAC	Rizikos vertinimo komitetas
REACH	cheminių medžiagų registracija, įvertinimas, autorizacija ir apribojimai
REACH-IT	pagrindinė pagalbos įgyvendinant REACH reglamentą IT sistema
RIPE	REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalas
RVG analizė	geriausios rizikos valdymo galimybės analizė
R4BP	Biocidinių produktų registras
SAICM	strateginis požiūris į tarptautinį cheminių medžiagų valdymą
SDS	saugos duomenų lapas
SEAC	Socialinės ir ekonominės analizės komitetas
MVĮ	mažosios ir vidutinės įmonės
KNE	komandiruotas nacionalinis ekspertas
SIEF	dalijimosi duomenimis ir informacijos apie cheminę medžiagą apsikeitimo forumas
SON	Saugumo pareigūnų tinklas
SVHC	labai didelį susirūpinimą kelianti cheminė medžiaga
LT	laikinis tarnautojas
TAIEX	techninės pagalbos ir keitimosi informacija priemonė šalims partnerėms
PAB	pasiūlymas atlikti bandymą
GHS	Jungtinių Tautų Visuotinai suderinta cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistema
DP	darbo programa

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

Europos cheminių medžiagų agentūros pristatymas

2007 m. birželio 1 d. įsteigta Europos cheminių medžiagų agentūra (ECHA) yra Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 1907/2006 dėl cheminių medžiagų registracijos, įvertinimo, autorizacijos ir apribojimų (angl. *Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals*, REACH) nustatytos naujos cheminių medžiagų reguliavimo Europos Sąjungoje sistemos ašis. 2009 m. pradžioje REACH sistema papildyta reglamentu dėl cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo, ženklavimo ir pakavimo (Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1272/2008 – CLP (angl. *Classification, Labelling and Packaging*) reglamentas). Šie įstatymo galią turintys teisės aktai taikomi visose ES valstybėse narėse, bet jų nereikia perkelti į nacionalinę teisę.

REACH sistemos tikslas – užtikrinti aukšto lygio žmogaus sveikatos ir aplinkos apsaugą, skatinti, kad cheminių medžiagų pavojingumas būtų vertinamas ne atliekant bandymus su gyvūnais, o taikant alternatyvius metodus, sukurti sąlygas laisvam cheminių medžiagų platinimui bendrojoje rinkoje, taip pat didinti konkurencingumą ir skatinti inovacijas. Praktiškai tikimasi, kad taikant naują tvarką pavyks surinkti trūkstamas žinias apie chemines medžiagas, kurios pateiktos Europos rinkai iki 1981 m., paspartinti saugių ir naujoviškų cheminių medžiagų pateikimą rinkai bei padaryti šių cheminių medžiagų keliamos rizikos valdymą veiksmingesnį, visų pirma perkeliant įrodymų, kurių reikia šiai rizikai nustatyti ir kontroliuoti, surinkimo našta nuo valdžios institucijų ant įmonių pečių. Siekiant užtikrinti sėkmingą REACH įgyvendinimą, agentūra turi gerai veikti, gebėti teikti nepriklausomas ir aukštos kokybės mokslines nuomones per teisės aktuose griežtai nustatytus terminus ir užtikrinti, kad būtų galima sklandžiai įgyvendinti vykdomuosius teisės aktų aspektus. Tačiau REACH sistemos veiksmingumas taip pat priklauso nuo ECHA institucinių partnerių, visų pirma ES valstybių narių, Europos Parlamento ir Europos Komisijos.

CLP reglamento paskirtis – užtikrinti aukšto lygio žmogaus sveikatos ir aplinkos apsaugą, taip pat laisvą cheminių medžiagų, mišinių ir tam tikrų gaminių judėjimą, suderinant cheminių medžiagų ir mišinių klasifikavimo kriterijus bei ženklavimo ir pakavimo taisykles. Prie pavojingų cheminių medžiagų savybių priskiriami fiziniai pavojai bei pavojai žmogaus sveikatai ir aplinkai, įskaitant ozono sluoksnį. Be to, CLP reglamentu ES prisideda prie visuotinio klasifikavimo ir ženklavimo kriterijų derinimo; tokią visuotinai suderintą cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo sistemą (angl. *Global Harmonised System of classification and labelling of chemicals*, GHS) sukūrė Jungtinės Tautos (JT).

Abu šie reglamentai turėtų padėti įgyvendinti 2006 m. vasario 6 d. Dubajuje patvirtintą strateginį požiūrį į tarptautinį cheminių medžiagų valdymą (angl. *Strategic Approach to International Chemicals Management*, SAICM).

ECHA misija

ECHA – reguliavimo institucijų varomoji jėga įgyvendinant pažangius ES teisės aktus, kuriais reglamentuojamos cheminės medžiagos, siekiant apsaugoti žmogaus sveikatą ir aplinką, skatinti inovacijas ir didinti konkurencingumą.

ECHA padeda įmonėms laikytis teisės aktų, skatina saugiai naudoti chemines medžiagas, teikia informaciją apie chemines medžiagas ir sprendžia klausimus, susijusius su susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis.

ECHA vizija

ECHA siekia tapti pirmaujančia pasaulyje cheminių medžiagų saugumo reguliavimo institucija.

ECHA veiklos principai

Skaidrumas

Aktyviai į savo veiklą įtraukiame reguliavimo partnerius ir suinteresuotuosius subjektus ir skaidriai priimame sprendimus. Mes teikiame lengvai suprantamą informaciją ir su mumis lengva susisiekti.

Nepriklausomumas

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

Patikimumas

Mūsų sprendimai grindžiami mokslo žiniomis ir yra nuoseklūs. Atsakingumas ir konfidencialios informacijos saugumas – visų mūsų veiksmų pamatas.

Veiksmingumas

Mes siekiame užsibrėžto tikslo, esame atsidavę savo darbui ir visada siekiame išmintingai naudoti savo išteklius. Taikome aukštos kokybės standartus ir laikomės terminų.

Įsipareigojimas siekti gerovės

Skatiname saugiai ir tausiai naudoti chemines medžiagas, kad gerėtų žmonių gyvenimo Europoje kokybė ir būtų saugoma ir puoselėjama aplinka.

Ivadas

Šioje darbo programoje pateikiami Europos cheminių medžiagų agentūros 2012 m., t. y. penktųjų jos veiklos metų, tikslai. Šios metinės darbo programos pagrindas – 2011 m. birželio mėn. ECHA valdančiosios tarybos patvirtinta 2012–2014 m. daugiametė darbo programa. Darbo programos struktūra pagrįsta ECHA veikla grindžiamo valdymo požiūriu, ji suskirstyta į 17 veiklos sričių. Kiekvienoje veiklos srityje nustatyti tam tikri tikslai ir rezultatai, taip pat veiklos rodikliai, pagal kuriuos galima stebėti pažangą.

2009 m. birželio mėn. Europos Komisija (toliau – Komisija) pateikė pasiūlymą dėl naujo reglamento dėl biocidinių produktų tiekimo rinkai ir naudojimo¹, kuris šiuo metu pateiktas antrajam svarstymui Europos Parlamente ir Taryboje. Pasiūlytame reglamente numatytos papildomos ECHA užduotys, visų pirma nuo 2013 m. vykdyti paraiškų tam tikrų biocidinių produktų autorizacijai gauti peržiūrą. Prieš įsigaliojant teisiniam pagrindui, ECHA šiuo tikslu gavo papildomą finansavimą, todėl dar 2011 m. galėjo pradėti darbuotojų samdymo procedūras, analizuodama IT priemonių pakeitimus ir kaupdama su reglamentu susijusias praktines žinias.

2011 m. gegužės mėn. Komisija pateikė pasiūlymą dėl naujos PIC (angl. *Prior Informed Consent*) reglamento, susijusio su pavojingų cheminių medžiagų eksportu ir importu, redakcijos², kuri tikimasi priimti per pirmąjį svarstymą Europos Parlamente ir Taryboje. Pagal naująją redakciją Komisijos Jungtinio tyrimų centro darbai nuo 2013 m. bus perduoti ECHA, todėl tikimasi, kad, paprašius, ECHA teiks savo nuomonės techniniais ir moksliniais klausimais ir pagalbą Komisijai. Be to, ECHA numato dar prieš įsigaliojant teisės aktams pradėti rengtis pranešimų apie eksportą svarstymui, jeigu šiuo tikslu gaus papildomą finansavimą.

ECHA galutinį biudžetą ir etatų planą Valdančioji taryba patvirtins 2011 m. gruodžio mėn. – po to, kai biudžeto valdymo institucija (Europos Vadovų Taryba ir Parlamentas) patvirtins Europos Sąjungos bendrąjį biudžetą. Rengiant šią darbo programą, dar nebuvo aišku, ar ECHA gaus finansavimą 20 su REACH ir CLP susijusių naujų pareigybių, kurios buvo numatytos REACH reglamento finansiniame teisės akto pasiūlymo dokumente 2006 m. Tačiau darbo programoje daroma prielaida, kad ECHA gaus šiuos žmogiškuosius išteklius, t.y. 10 laikinųjų tarnautojų ir 10 sutartininkų pareigybių. Su šiais žmogiškaisiais ištekliais susijusios veiklos sritys pažymėtos kursyvu. ECHA galutinis biudžetas bus pagrįstas pakartotiniu pajamų, kurias numatoma gauti iš mokesčių per metus, apskaičiavimu. Jeigu pajamų suma ar patvirtintas darbuotojų skaičius stipriai skirsis nuo šiuo metu apskaičiuotų sumų, darbo programa bus atitinkamai pakoreguota.

¹ COM(2009) 267.

² 2011 m. gegužės 5 d. Komisijos pasiūlymas dėl Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) 689/2008 dėl pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo naujos redakcijos.

ECHA 2012 m. uždaviniai ir prioritetai

Pirmasis 2012 m. uždavinys – užtikrinti ECHA pasirengimą antrajam REACH registracijos terminui - 2013 m. gegužės 31 d. Tai apims ECHA pagalbos tarnybos teikiamą paramą registruotojams ir rekomendacijų atnaujinimą, daugiausia dėmesio skiriant su registracija susijusiems poreikiams. ECHA teiks paramą pagrindiniams registruotojams, padėdama jiems rengti aukštos kokybės technines dokumentacijas ir cheminės saugos ataskaitas (CSR). Būtinai reikės tobulinti dokumentacijų pateikimo procedūras ir esamas priemones bei išspręsti su ryšių palaikymu ir informavimo veikla susijusius klausimus. Iš atsiliepimų, susijusių su pirmuoju registracijos terminu, matyti, kad savo IT registracijos sistemas ir kitas priemones ECHA turėtų parengti 2012 m., t. y. gerokai prieš pasibaigiant 2013 m. terminui.

Antrasis ECHA uždavinys bus pateisinti su vertinimu susijusius lūkesčius. Vertinimas ir pačių pramonės atstovų atsakomybė turėtų įtikinti ES piliečius, kad įmonių registracijos dokumentacijos yra geros kokybės ir atitinka reikalavimus. Siekiant įvertinti visus į 2010 m. pateiktas pereinamojo laikotarpio registracijos dokumentacijas įtrauktus pasiūlymus atlikti bandymą, darbo krūvis bus labai didelis, nes juos reikės išnagrinėti iki 2012 m. gruodžio 1 d. Atsižvelgiant į ECHA pastebėjimą, kad būtina gerinti dokumentacijų kokybę, reikia padaryti nemenką pažangą tikrinant dideliais kiekiais gaminamų cheminių medžiagų registracijos dokumentacijų atitiktį. Be to, prieš pradėdant cheminių medžiagų vertinimą, reikės priimti pirmą koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą (CORAP) ir ECHA turės padėti valstybių narių kompetentingoms institucijoms (VNKI) nuspręsti, ar reikia papildomos informacijos apie pirmos partijos chemines medžiagas, kurių toks įvertinimas jau atliktas.

Trečiasis uždavinys susijęs su autorizacija: manoma, kad 2012 m., artėjant pirmų autorizacijos sąraše nurodytų cheminių medžiagų paraiškų pateikimo datoms, paraiškų skaičius gerokai išaugs. Komisija taip pat nustatė – kaip politinį tikslą, kurį siekiama įgyvendinti iki metų pabaigos, – kandidatinių sąrašą, į kurį įtrauktos 136 labai didelį susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos (SVHC). Siekiant įgyvendinti šį tikslą, valstybėms narėms ir Komisijai reikės aktyviai bendradarbiauti, kad galėtų nustatyti chemines medžiagas, dėl kurių prašyta ECHA paramos. Daugelis iš šių medžiagų ilgainiui bus perkeltos į autorizacijos sąrašą.

Ketvirtasis ECHA uždavinys bus užtikrinti pasirengimą 2013 m. numatomam naujojo Biocidų reglamento įsigaliojimui. ECHA turės iš anksto parengti IT sistemas įvairių rūšių biocidų dokumentacijų pateikimui, įsteigti biocidinių produktų komitetą ir pradėti jo veiklą bei įdarbinti ir parengti mokslinius ir kitus ekspertus šios daugybės įvairių rūšių dokumentacijų svarstymui ir vertinimui. Be to, ECHA turės parengti savo ir valstybių narių pagalbos tarnybas, kad šios galėtų atsakyti į pramonės atstovų pateikiamus klausimus, rengti rekomendacijas, vadovus ir kitas pagalbos pramonės sektoriui priemones bei rengti komunikacijos kampanijas siekiant atkreipti pramonės atstovų, valstybių narių kompetentingų institucijų ir kitų suinteresuotųjų subjektų dėmesį į naujuosiuose teisės aktuose nustatytus įsipareigojimus.

Manoma, kad penktasis uždavinys (jis panašus į susijusį su biocidais, bet šiek tiek mažesnio masto) susijęs su PIC reglamento, kuriuo ES įgyvendina Roterdamo konvenciją, nauja redakcija. Nauja redakcija tikimasi šiame reglamente nustatytas technines įgyvendinimo užduotis perduoti iš Komisijos ECHA. Priėmus šį naująjį reglamentą, ECHA darbo krūvis padidės mažiau, nei patvirtinus Biocidų reglamentą, nepaisant to, iškilis panašių sunkumų, nes – atsižvelgiant į tai, kad šį pasiūlymą dėl

įstatymo galią turinčio akto numatoma priimti greitai – pasirengimo etapas taip pat bus trumpas ir iš dalies sutaps su pasirengimo Biocidų reglamento priėmimui etapu.

Be šių penkių svarbiausių, ECHA turi daug kitų dar neįgyvendintų uždavinių. Pagrindiniai toliau išvardyti uždaviniai tai – arba visiškai nauji uždaviniai, arba uždaviniai, dėl kurių dabartinė ECHA veikla taps intensyvesnė:

- užbaigti peržiūrėti visus į dokumentacijas, kurios pateiktos iki pirmo REACH registracijos termino, įtrauktus prašymus laikyti informaciją konfidencialia, įsitikinti, kad visais atvejais pateiktas tinkamas tokio prašymo pagrindimas ir užtikrinti, kad priešingu atveju informacija būtų kuo greičiau išplatinta visuomenei;
- pateikti Komisijai nuomones dėl kelių pasiūlymų įvesti apribojimus;
- parengti bendrus kriterijus, kokiais atvejais būtina reikalauti, kad pramonės atstovai užregistruotų gaminiuose naudojamas labai didelį susirūpinimą keliančias chemines medžiagas, arba nustatyti jų keliamos rizikos valdymo priemones;
- padėti valstybėms narėms nustatyti chemines medžiagas, kurios kelia rūpestį, lygiavertį tam, kurį kelia labai didelį susirūpinimą keliančios cheminės medžiagos (kaip antai endokrininę sistemą ardančias medžiagas, chemines medžiagas, panašias į patvarias, bioakumuliacines ir toksiškas (PBT) medžiagas, bei chemines medžiagas, kurios gali jautrinti);
- pateikti Komisijai nuomones dėl daugybės 2010 ir 2011 m. gautų suderinto klasifikavimo ir ženklinimo dokumentacijų, dėl kurių rengimo gali gerokai padidėti Rizikos vertinimo komiteto (angl. *Risk Assessment Committee*, RAC) ir ECHA sekretoriato darbo krūvis;
- atnaujinti rekomendacijas, pvz., susijusias su pagal REACH reglamentą informacijai apie nanomedžiagas keliamais reikalavimais ir jų cheminės saugos vertinimais (CSA);
- užtikrinti, kad IT sistema, į kurią įtraukti pramonės atstovų pateikti duomenys, būtų saugi, veiksmingesnė ir prie jos galėtų patogiai prisijungti valstybių narių kompetentingos institucijos ir vykdymą užtikrinančios institucijos, siekdamos įvykdyti savo teisinius įsipareigojimus;
- dėti pastangas, kad būtų pasirašytas (-i) pirmas (-i) bendradarbiavimo susitarimas (-ai) su trečiosiomis šalimis, kurios leidžia keistis konfidencialia informacija ir išsamiais vertinimais, ir taip sustiprėtų valdžios institucijų pastangos įgyvendinti REACH nuostatas atitinkančius teisės aktus;
- ECHA padės atlikti REACH reglamente nustatytas peržiūras, kurias Komisija turi užbaigti iki 2012 m. birželio 1 d., ir padės Komisijai stebėti pažangą;
- ECHA stengsis kuo labiau padėti mažosioms ir vidutinėms įmonėms (MVĮ).

2012 m. ECHA taps išskirtine agentūra, kadangi bus finansuojama iš su skirtingomis teisėkūros priemonėmis susijusių šaltinių. Tikimasi, kad naujieji reglamentai įsigalios tuomet, kai su REACH ir CLP susijusių ECHA darbų apimtis augimas dar nebus sustojęs, kad dabartinis darbuotojų skaičius nebūtų sumažintas, iš jo išbraukiant darbuotojus, kuriuos numatyta paskirti naujoms užduotims atlikti. Tai nekelia grėsmės ECHA siekiui užtikrinti kuo didesnę skirtingų teisės aktų įgyvendinimo sąveiką, kad pramonei ir Europos mokesčių mokėtojams tektų kuo mažesnę našta.

1. REACH ir CLP procedūrų įgyvendinimas

1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų sklaida

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Registracija ir dokumentacijų pateikimas

REACH sistema grindžiama principu, kad už cheminės medžiagos keliamos rizikos nustatymą ir valdymą atsako įmonė, kuri gamina, importuoja, parduoda ar naudoja tą medžiagą. Įmonės, kurios per metus pagamina arba importuoja toną ar daugiau cheminių medžiagų, turi įrodyti, kad prisiima tą atsakomybę, pateikdamos ECHA registracijos dokumentaciją. Tuomet ECHA, prieš suteikdama registracijos numerį, patikrina, ar pateikta informacija išsami ir ar sumokėtas registracijos mokestis.

Dėl artėjančių registracijos terminų – 2012-ieji turėtų būti įprasti metai: manoma, kad dauguma gautų dokumentacijų bus susijusios su anksčiau pateiktų registracijos dokumentacijų atnaujinimu, o mažesnė dalis – įmonių pateiktos ankstyvos cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis ir kurių registracijos terminas yra vėliau – 2013 arba 2018 m. – registracijos dokumentacijos, taip pat naujos cheminių medžiagų, kurioms netaikomas pereinamasis laikotarpis, registracijos dokumentacijos. Manoma, kad registracijos dokumentacijos bus naujinamos dėl su verslu susijusių arba mokslinių priežasčių, pvz., pasikeitus registruotosios cheminės medžiagos kiekiui tonomis ar naudojimui arba atsiradus naujų žinių apie tos cheminės medžiagos keliamą riziką, arba dėl su reguliavimu susijusių priežasčių, pvz., paprašius suteikti papildomą informaciją, ECHA priėmus sprendimą dėl atitikties patikros arba įvertinus prašymus laikyti informaciją konfidencialia. Be to, dėl 2011 m. priimto sprendimo skelbti registruotojų pavadinimus įmonės gali deklaruoti savo pavadinimų konfidencialumą, todėl dėl registracijos dokumentacijos atnaujinimo gali kreiptis dar daugiau registruotojų; tokio scenarijaus pasekmės dar neįvertintos skaičiais. Galiausiai, gali nutikti taip, kad cheminės medžiagos, kurios buvo registruotos kaip tarpinės cheminės medžiagos, bus pripažintos neatitinkančiomis reikalavimų, kuriuos įvykdžius informacijai keliami ne tokie griežti reikalavimai, tokiu atveju susijusias dokumentacijas reikėtų atnaujinti, kad registracijos duomenys būtų išsamūs.

Dar viena svarbi ECHA užduotis – pasirengti 2013 m. REACH registracijos terminui. Šiuo tikslu ECHA teks imtis įvairios veiklos, pvz., planavimo tikslais surinkti informaciją apie rinką, teikti patarimus registruotojams, kad šie galėtų parengti aukštos kokybės technines dokumentacijas ir cheminės saugos ataskaitas, patobulinti dokumentacijų pateikimo procedūras ir esamas priemones bei imtis ryšių palaikymo ir informavimo veiklos.

Pasibaigus 2010 m. terminui pripažinta, kad Vadovų ryšių palaikymo grupė, kurią sudaro Komisijos, ECHA ir pramonės organizacijų vadovai, labai padėjo pasiekti sėkmingų rezultatų, todėl ši grupė nusprendė tęsti su kitu registracijos terminu susijusią veiklą. 2012 m. pagrindinis šios grupės tikslas bus stebėti ir aptarti vykdomus pasirengimo 2013 m. terminui darbus ir įmonių parengtį bei stebėti, kaip sprendžiamos tolesniems naudotojams kylančios problemos ir klausimai, susiję su klasifikavimo ir ženklinimo inventoriūmi. Vadovų ryšių palaikymo grupė taip pat patvirtins su registracija susijusius pramonės atstovų ketinimus, taip suteikdama galimybę ECHA geriau planuoti savo žmogiškuosius ir techninius išteklius. Be to, prireikus ji spręs naujus rūpestį keliančius klausimus.

Numatoma, kad 2013 m. tarp registruotojų bus daugiau mažesnių įmonių, bet šiuo metu nežinoma, ar dėl to labai pasikeis MVĮ registruotojų dalis, palyginti su 2010 m. Todėl

ECHA tiek, kiek galės, optimizuos registracijos procedūras ir paramos mechanizmus, be kita ko, atnaujindama registracijos rekomendacijas. Be to, iki 2012 m. vidurio ECHA reikės parengti patarimus, rekomendacijas ir priemones pramonės atstovams, visų pirma cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonę CHESAR, kad galėtų padėti pramonės atstovams, ypač pagrindiniams registruotojams, su antra registracijos dokumentacijų banga pateikti geros kokybės cheminės saugos ataskaitas. Šios ataskaitos bus rengiamos atsižvelgiant į ECHA CSA plėtros programą. ECHA taip pat pasirengusi patenkinti konkrečius su parama susijusių registruotojų poreikius ir pvz., prirėkus surengti internetinius seminarus arba suteikti specializuotą paramą pagrindiniams registruotojams.

ECHA intensyviau tikrins tarpinių cheminių medžiagų registracijos dokumentacijas, kad galėtų patvirtinti, jog jos atitinka REACH reglamento 17 ar 18 straipsnyje nustatytas sąlygas. Mažesni reikalavimai informacijai keliami tik tais atvejais, kai medžiaga naudojama pagal 3 straipsnio 15 dalyje nustatytą tarpinės cheminės medžiagos naudojimo apibrėžtį ir taikomos griežtai kontroliuojamos sąlygos. Nepagrįstai registruojant medžiagą kaip tarpinę cheminę medžiagą, pateikiama nepakankamai informacijos, kuri svarbi rizikos kontrolei užtikrinti. Be to, dėl šios priežasties cheminė medžiaga gali atsidurti žemesnėje pozicijoje pagal jos, kaip SVHC, įtraukimo į kandidatinių sąrašą pirmumą, o įtraukus į šį sąrašą – nepagrįstai nukristi į žemesnę poziciją pagal tolesnių rizikos valdymo veiksmų pirmumą; taip gali atsirasti nepagrįstų autorizacijos reikalavimų taikymo XIV priede nurodytų cheminių medžiagų naudojimo būdams išimčių. Todėl ECHA patikrins, ar susijusi cheminė medžiaga iš tiesų naudojama kaip tarpinė cheminė medžiaga ir ar taikomos griežtai kontroliuojamos sąlygos. Esant būtinybei, registruotojo bus prašoma pateikti esamus duomenis, kurie patvirtintų, kad šių sąlygų laikomasi. Valstybių narių kompetentingų institucijų ir vykdyamą užtikrinančių institucijų prašoma imtis veiksmų tais atvejais, kai tai susiję su susirašinėjimu su tokiais jų šalies registruotojais, kad jos galėtų imtis priverstinio vykdymo veiksmų, kai tarpinės cheminės medžiagos statuso sąlygos nevykdomos. Jeigu REACH reglamento 17 ar 18 straipsnyje nustatytos sąlygos nevykdomos, siekiant užtikrinti, kad dokumentacija atitiktų standartinius informacijai keliamus reikalavimus, galima ir toliau naudotis sprendimais dėl atitikties patikros.

2012 m. ECHA toliau tobulins visas dokumentacijų pateikimo procedūras. Konkrečiai, paraiškas autorizacijai gauti ir prašymus dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo vartojimo pagal CLP reglamento 24 straipsnį numatoma įtraukti į pagrindinę pagalbos įgyvendinant REACH reglamentą IT sistemą REACH-IT.

Dalijimasis duomenimis ir cheminės medžiagos identifikavimas

Įmonės, gaminančios arba importuojančios tą pačią cheminę medžiagą, kartu pateikia savo registracijos dokumentaciją, pasidalijusios turimais duomenimis ir kartu nusprendusios dėl tolesnių bandymų poreikio, taip padėdamos išvengti nebūtinų bandymų su gyvūnais ir sumažinti registruotojų išlaidas. REACH sistema taip pat suteikia galimybę registruotojams taikyti vadinamąjį analogijos metodą, t. y. numatyti cheminės medžiagos savybes ir poveikį pagal kitos tos pačios kategorijos cheminės medžiagos savybes ir poveikį. Sėkmingai atlikti bendrą registraciją, tinkamai pasidalyti duomenimis ir teisingai pritaikyti analogijos metodą galima tik jeigu visos šalys aiškiai supranta, kaip cheminės medžiagos identifikuojamos pagal REACH sistemą. Iš tiesų visos REACH ir CLP procedūros pagrįstos teisingu cheminės medžiagos identifikavimu, nes abiejų reglamentų veikimas paremtas cheminės medžiagos sąvoka.

Manoma, kad 2012 m. su cheminių medžiagų tapatybe susijusi veikla bus vykdoma taip pat aktyviai, nes iki pirmo termino [registruotų cheminių medžiagų tapatybė bus kruopščiai peržiūrima įgyvendinant kitas REACH procedūras. Pavyzdžiui, pasiūlymai atlikti cheminės

medžiagos bandymą gali būti vertinami tik jeigu cheminė medžiaga nurodyta registracijos dokumentacijoje. Siekdama užtikrinti nuoseklų cheminių medžiagų identifikavimą įgyvendinant visas REACH ir CLP procedūras, ECHA peržiūrės visas procedūras, atsižvelgdama į cheminės medžiagos identifikavimo aspektus, ir dokumentais pagrįstą taikytiną metodą, o prireikus atnaujins rekomendacijas. Taip pat ECHA tam tikrais atvejais padės pramonės asociacijoms ir registruotojams išsiaiškinti, kaip identifiukuoti chemines medžiagas, kurias jie numato užregistruoti 2013 m.

Be cheminių medžiagų identifikavimo, tikimasi, kad įmonės, kurios aktyviai rengiasi pateikti savo registracijos dokumentacijas iki 2013 m. termino, šiuo metu derasi dėl dalijimosi duomenimis ir išlaidų pasidalijimo. ECHA remia šiuos procesus, atsižvelgdama į 2010 m. įgytą patirtį, kad visos šalys suprastų REACH reglamente nustatytus reikalavimus ir kuo dažniau vadovautųsi geriausia patirtimi. Į tai bus atsižvelgta atnaujintose dalijimosi duomenimis rekomendacijose, kurias numatoma paskelbti 2012 m. Konkrečiai, ECHA nori didinti MVĮ informuotumą apie jų teises dalytis duomenimis, kuriomis jos gali naudotis įgyvendinant REACH sistemą, ir priminti visoms įmonėms, kad dalijimosi duomenimis sąlygos, įskaitant išlaidas, turi būti ne tik sąžiningos, skaidrios ir nediskriminacinės, bet ir proporcingos su antruoju registracijos terminu susijusiems mažesniems informacijos poreikiams. Taip siekiama sumažinti realių ginčų dėl dalijimosi duomenimis tikimybę.

Manoma, kad nepaisant šių numatytų pastangų, 2012 m. turėtų padaugėti ECHA arbitražui pateikiamų naujų prašymų ir ginčų dėl dalijimosi duomenimis todėl, kad bus rengiamasi antrajam registracijos terminui. Šiame procese ECHA atlieka palyginti nedidelį vaidmenį. Trumpai tariant, ECHA turi įvertinti šių dviejų šalių susirašinėjimą ir nustatyti, kuri pusė kalta dėl nesėkmingų derybų, nes nedėjo pakankamai pastangų, kad pasiektų teigiamų rezultatų. Tačiau, atsižvelgdama į 2010 m. įgytą patirtį, agentūra peržiūrės savo ginčų nagrinėjimo procedūras, kad visų susijusių šalių požiūriu jos būtų kuo veiksmingesnės. ECHA taip pat teiks informaciją valstybių narių kompetentingoms institucijoms apie ginčų pobūdį ir rezultatus.

Manoma, kad 2012 m. bus ir toliau taip pat palyginti aktyviai dalijamasi duomenimis pagal užklausos procedūrą, įskaitant senesnių nei 12 metų duomenų teikimą galimiems registruotojams. Atrodo, kad tebevyrauja 2010 m. rudenį išryškėjusi tendencija – gaunama stebėtinai daug užklausų apie chemines medžiagas, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis, ir kuo daugiau cheminių medžiagų įregistruojama, tuo daugiau duomenų ryšiams reikia surinkti gavus užklausa. Padariusi pažangą 2011 m., ECHA per tikslinį terminą sieks apsvarstyti tiek pat užklausų. Šiuo tikslu agentūra toliau stengsis supaprastinti užklausų procedūrą, kad ji būtų atliekama kuo sparčiau, daugiau dėmesio skiriant veiksmingam dalijimuisi duomenimis. Galiausiai, ES rinkoje nuolat bus įmonių, kurios pirmą kartą per metus pagamino arba importavo toną ar daugiau cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis. Likus ne daugiau kaip metams iki tų medžiagų registracijos termino, ECHA iš šių įmonių gaus vėlyvos preliminaros registracijos dokumentacijas ir remia su informacijos apie cheminę medžiagą apsikeitimo forumu (angl. *Data Sharing & Substance Information Exchange Forum*, SIEF) susijusią (parengiamąją) veiklą, ypač susijusią su naujai sukurtais forumais ir pagrindiniais registruotojais.

Sklaida: vieša elektroninė prieiga prie informacijos

Vieša ir nemokama prieiga prie informacijos apie chemines medžiagas ECHA interneto svetainėje ir toliau bus ECHA prioritetas 2012 m., kadangi vienas iš aiškių REACH sistemos tikslų – geriau informuoti piliečius apie cheminių medžiagų, kurias jie naudoja, keliamą galimą riziką. 2012 m. ECHA tobulins savo procedūras, kad galėtų sparčiau skleisti informaciją apie chemines medžiagas iš gaunamų skirtingų rūšių dokumentacijų.

Be to, jau paskelbtą informaciją ECHA papildys registruotojų tapatybe ir toms cheminėms medžiagoms suteiktais registracijos numeriais, taip pat papildoma informacija apie jų savybes, pvz., gauta, atlikus PBT cheminės medžiagos vertinimą. ECHA taip pat nuolat tobulins informacijos sklaidai skirtoje interneto svetainėje pateikiamus duomenis, kad juos būtų paprasčiau naudoti ir suprasti. Siekiant, kad su ECHA skleidžiamais duomenimis galėtų susipažinti kuo didesnė auditorija, ECHA interneto svetainėje skelbiama informacija ir toliau bus atitinkamu laiku susiejama su Ekonominio bendradarbiavimo ir plėtros organizacijos (OECD) portalu *eChemPortal* (angl. *Global portal to information on chemical substances*).

Pagal REACH sistemą įmonės gali prašyti ECHA užtikrinti tam tikrų dokumentacijos elementų konfidencialumą, kad būtų apsaugota jų konfidenciali verslo informacija (KVI). Kartu su dokumentacijomis pateikti prašymai laikyti informaciją konfidencialia vertinami pagal nustatytus skaidrius kriterijus, o konfidencialia pripažinta informacija neplatinama. Be to, jeigu deklaruojamas IUPAC (angl. *International Union of Pure and Applied Chemistry*) pavadinimo konfidencialumas, ECHA patikrina ir patvirtina registruotojo pasiūlytą viešą pavadinimą, siekdama įsitikinti, kad jis tinkamai atspindi cheminės medžiagos charakteristikas. Visi iki 2010 m. termino pateikti prašymai laikyti informaciją konfidencialia bus įvertinti 2012 m., kad ECHA galėtų išplatinti visuomenei kuo daugiau informacijos.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visos dokumentacijos, užklausos ir ginčai dėl dalijimosi duomenimis svarstomi, o prašymai laikyti informaciją konfidencialia vertinami vadovaujantis standartinėmis ECHA patvirtintomis procedūromis ir laikantis teisės aktuose nustatytų terminų ar tikslų. Sprendimai tinkamai pagrįsti ir yra aukštos techninės ir mokslinės kokybės.
2. Visuomenei suteikta galimybė lengvai ir pakankamai laiko po registracijos susipažinti su visų registruotųjų cheminių medžiagų dokumentacijų informacija.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvastytų registracijos dokumentacijų, pranešimų apie produkto ir technologinį tyrimą ir plėtrą (angl. <i>product and process orientated research and development</i> , PPORD) bei išspręstų ginčų dėl dalijimosi duomenimis procentinė dalis	100 %	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėse ataskaitose
Per planinį terminą (20 darbo dienų) apdorotų užklausų procentinė dalis	80 %	Laikas, nurodytas REACH-IT mėnesinėse ataskaitose
Su registracijos dokumentacijomis, kurioms registracijos numeris buvo suteiktas ne vėliau kaip 2011 m. pabaigoje, susijusių prašymų	100 %	Vertinimas užregistruojamas darbų srauto sistemoje. Kas mėnesį vykdomas

laikyti informaciją konfidencialia vertinimo lygis		stebėjimas
Paskelbtos viešos nuo veikimo pradžios ECHA gautų registracijos dokumentacijų informacijos procentinė dalis	90 %	Nurodyta paskelbtos informacijos procentinė dalis. Kas mėnesį vykdomas stebėjimas
Suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo mokslinės, techninės ir administracinės pagalbos kokybe lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- Apsvarstyta maždaug 5000 registracijos dokumentacijų ir 200 pranešimų apie PPORD bei įvertinta 30 pranešimų apie PPORD.
- Apsvarstyta maždaug 1800 užklausų dokumentacijų ir išspręsti 75 ginčai dėl dalijimosi duomenimis.
- Įvertinta iki 750 2010-2011 m. gautų prašymų laikyti informaciją konfidencialia ir ne mažiau kaip 160 naujų prašymų.
- Registracijos dokumentacijų informacija paskelbta ECHA interneto svetainėje ir susieta su OECD *eChemPortal*.
- Atnaujinti vadovai ir kita atitinkama informacija.
- Registruotojams duota praktinių patarimų (įskaitant surengtus praktinius seminarus ir mokymus), kaip gerinti cheminės saugos ataskaitų kokybę ir tolyn tiekimo grandine perduotų poveikio scenarijų kokybę. Prie jų priskiriami ir CSR geros kokybės pavyzdžiai.

2 veiklos sritis. Vertinimas

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Dokumentacijos vertinimas

Dokumentacijos vertinimas apima pasiūlymų atlikti bandymą analizę ir atitikties patikras. Atitikties patikra siekiama nustatyti, ar registracijos dokumentacijos atitinka REACH reglamente nustatytus reikalavimus, o vertinant pasiūlymus atlikti bandymą siekiama užtikrinti, kad su tam tikra chemine medžiaga susijusi informacija būtų kuriama atsižvelgiant į realius informacijos poreikius ir būtų išvengta nebūtinių bandymų su gyvūnais. Dokumentacijos vertinimas susijęs su mokslinių sprendimų priėmimu naudojantis įvairių disciplinų ekspertų žiniomis. Mokslinius ir teisinius ECHA sprendimų aspektus kruopščiai peržiūrės susiję registruotojai ir valstybės narės. Todėl moksliniai sprendimai, kuriais remiantis vėliau priimami teisiškai pagrįsti sprendimai, būtų tinkamai pagrįsti. ECHA sekretariatui tai – didžiulis iššūkis, ypač atsižvelgiant į reikalavimą per metus įvertinti šimtus dokumentacijų ir į tai, kad priimant sprendimus dalyvauja visos valstybės narės, o šią procedūrą sudaro keli etapai.

ECHA įpareigota per REACH reglamente nustatytus terminus įvertinti visus registruotojų ar tolesnių naudotojų pateiktus pasiūlymus atlikti bandymą ir parengti sprendimo projektą. 2012 m. ECHA toliau vertins pasiūlymus atlikti bandymą, kurie buvo įtraukti į registracijos dokumentacijas, pateiktas prieš 2010 m. terminą, ir su kuriais susijusius sprendimų projektus būtina parengti iki 2012 m. gruodžio 1 d. Be to, sprendimų projektus dėl visų registruotojų cheminių medžiagų, kurioms netaikomas pareinamasis laikotarpis, būtina parengti per 180 dienų. Atsižvelgiant į didelį kartu su registracijos dokumentacijomis 2010 m. pateiktų pasiūlymų atlikti bandymą skaičių, didesnę vertinimui numatytą savo išteklių dalį ECHA turės skirti pasiūlymų atlikti bandymą vertinimui.

Atitikties patikra yra su reguliavimu susijusi užduotis, kurią atlikdama ECHA įgyvendina REACH reglamento 65 konstatuojamojoje dalyje nustatytus tikslus, būtent sukelti pasitikėjimą bendra registracijos dokumentacijų kokybe ir atitiktimi REACH reikalavimams. Ši užduotis tapo svarbesnė, todėl, kad ECHA pastebėjo, jog apskritai būtina gerinti registracijos kokybę. ECHA privalo atlikti ne mažiau kaip 5 % registruoti pateiktų cheminių medžiagų iš kiekvienos atitinkamo kiekio tonomis medžiagų grupės registracijos dokumentacijų atitikties patikras. Dėl dokumentacijų, pateiktų iki pirmo registracijos termino 2010 m., - ECHA įsipareigojo pasiekti šį 5 % planinį rodiklį iki 2013 m. pabaigos. Pagal šį planą 2012 m. ECHA turėtų užbaigti 250 atitikties patikrų. Nustatant atitikties patikrų atlikimo eiliškumą, pirmenybė taip pat bus teikiama cheminių medžiagų, kurios registruotos arba taip pat naudojamos kaip nanomedžiagos, dokumentacijoms.

2011 m. paskelbta 117 straipsnio 3 dalyje numatyta ataskaita apie alternatyvių metodų taikymą siekiant įvykdyti REACH reglamento prieduose nustatytus informacijai keliamus reikalavimus atskleidė, kad informacijai apie ilgesnius bandymus keliami reikalavimai dažnai įvykdomi taikant analogijos metodą ir pateikiant argumentus, kodėl nepaisyta standartinių informacijai keliamų reikalavimų. O iš atitikties patikrų rezultatų matyti, kad taikomas analogijos metodas ir argumentai, kuriais remiantis tyrimai neatliekami, dažnai yra netinkami ir jų nepakanka klasifikavimui ir ženklinimui ir (arba) rizikos vertinimui atlikti. Į šiuos faktus bus atsižvelgta nustatant chemines medžiagas, kurių atitikties patikros bus atliekamos pirmiausia, ir sprendžiant su šiomis patikromis susijusius klausimus. 2013 m., vykdydama su registracija susijusią kampaniją, ECHA skatins gerinti registracijos dokumentacijų kokybę ir mokėti atlygį, ypatingą dėmesį skirdama registracijos dokumentacijų kokybei (pvz., sprendimo dėl cheminės medžiagos poveikio netaikyti nustatytų reikalavimų ir naudoti alternatyvius metodus pagrindimui) tose srityse, kuriose

registruotojai dažnai nepatenkina lūkesčių, ir toliau ragins registruotojus iniciatyviai atnaujinti savo registracijos dokumentacijas.

ECHA bus būtina toliau stiprinti mokslinius ir administracinius darbuotojų gebėjimus, nes dideliais kiekiais gaminamų cheminių medžiagų, kurioms taikomas pereinamasis laikotarpis ir kurios įregistruotos iki 2010 m. gruodžio 1 d., dokumentacijose pateikiama daugiausia informacijos. Iš lig šiol sukauptos ECHA patirties matyti, kad labai didelė šios informacijos dalis sukurta nenaudojant dabartinių standartinių ir kokybę užtikrinančių bandymų metodų. Be to, 117 straipsnio 3 dalyje numatyta alternatyvių metodų naudojimo ataskaita patvirtino, kad siekiami patenkinti reikalavimus, keliamus informacijai apie cheminių medžiagų keliamus sunkesnius pavojus, registruotojai labai dažnai naudojo analogijos ir grupavimo metodus, nes priešingu atveju – siekiant įvykdyti standartinius informacijai keliamus reikalavimus – jie būtų patyrę dideles išlaidas ir jiems būtų tekę atlikti daug bandymų su gyvūnais. Dėl šios priežasties, be abejo, vertinti dokumentacijas bus sunkiau ir iškils sudėtingų ir mokslo požiūriu sunkių klausimų. Pagal dabartines prielaidas, turėdama šiuo metu numatytus išteklius, ECHA tikisi per metus be kitų darbų atlikti maždaug 600 dokumentacijos vertinimų.

Bendri 2011 m. atliktų vertinimo procedūrų rezultatai bus įtraukti į metinę pažangos ataskaitą, kurią ECHA paskelbs 2012 m. vasario mėn. pabaigoje. Šioje ataskaitoje bus pateiktos galimiems registruotojams skirtos rekomendacijos, kaip pagerinti būsimų registracijos dokumentacijų kokybę, įskaitant grįžtamąją informaciją, kuria siekiama optimizuoti alternatyvių bandymų su gyvūnais ir vertinimo metodų taikymą. Siekdama prisidėti prie sėkmingo REACH reglamento įgyvendinimo ir saugaus cheminių medžiagų naudojimo visoje tiekimo grandinėje, ECHA parengs ir perduos visą būtiną informaciją. Siekdama užtikrinti, kad pramonės atstovai gerai suprastų dokumentacijos vertinimą ir su juo susijusią grįžtamąją informaciją, ECHA naudos kelias komunikacijos priemones ir būdus, pvz., rengs suinteresuotiesiems subjektams skirtus renginius, praktinius seminarus ir faktų suvestines. Be to, atlikusi dokumentacijos vertinimus, ECHA, prireikus, visiems pramonės atstovams pateiks savo išvadas ir rekomendacijas, kaip gerinti cheminės saugos ataskaitų ir poveikio scenarijų kokybę.

Artėjant kitam - 2013 m. gegužės mėn. - registracijos terminui, ECHA reikės aktyviau palaikyti ryšius ir bendradarbiauti su konkrečiais pramonės sektoriais, kad remiantis prieš pirmą registracijos terminą įgytomis žiniomis, gerėtų registracijos dokumentacijų kokybė. Taip pat reikės toliau palaikyti ryšius su kitais suinteresuotaisiais subjektais, ypač dėl šiuo metu atliekamų pasiūlymų atlikti bandymų vertinimų ir galimų sprendimų pareikalauti, kad būtų atlikti *in vivo* bandymai su gyvūnais. Abiem atvejais bus parengtos suinteresuotiesiems subjektams skirtos strategijos.

Cheminės medžiagos vertinimas

Cheminė medžiaga vertinama siekiant patikrinti, ar cheminė medžiaga nekelia rizikos žmogaus sveikatai ir aplinkai. Cheminių medžiagų vertinimus atlieka valstybių narių kompetentingos institucijos; šios procedūros metu vertinama visa turima informacija, o, prireikus, registruotojų prašoma pateikti išsamesnę informaciją. Su informacija, sukaupta ir gauta atliekant cheminės medžiagos vertinimą, bei išvadamis leidžiama susipažinti, siekiant, kad į jas būtų atsižvelgta įgyvendinant veiksmus, susijusius su kitomis REACH ir CLP procedūromis ar teisėkūros sistemomis.

Koreguojamasis Bendrijos veiksmų planas

ECHA atlieka svarbiausią vaidmenį rengiant ir atnaujinant koreguojamąjį Bendrijos veiksmų planą (CoRAP) dėl cheminių medžiagų, kurioms taikomas vertinimo reikalavimas. Pirmame CoRAP, kurį numatoma priimti iki 2012 m. vasario 28 d., bus

pateiktas cheminių medžiagų ir atitinkamų valstybių narių, kurios atliks jų vertinimą 2012 m. ir – kiek tai įmanoma – 2013 ir 2014 m., sąrašas. CoRAP atnaujinamas kasmet ne vėliau kaip vasario 28 d.; pirmą atnaujintą CoRAP numatoma priimti vėliausiai 2013 m. vasario 28 d.

Kasmet atnaujindama CoRAP, ECHA taikys laipsnišką atrankos ir reitingavimo tvarką. 2012 m. itin svarbu bus išstobulinti ir įgyvendinti 2011 m. patvirtintus CoRAP atrankos kriterijus. Į CoRAP kandidatinių sąrašą cheminės medžiagos bus atrenkamos taikant pirmumo nustatymo IT priemones, kurios 2012 m. bus nuolat tobulinamos. Atliekant ir atranką, ir reitingavimą ekspertams reikės mechaniškai patikrinti labai daug IT priemonėmis atrinktų registracijos dokumentacijų. Panašios ekspertų pagalbos reikės rengiant papildomus dokumentus naujų CoRAP kandidatinių sąrašo cheminių medžiagų atrankai pagrįsti. ECHA taip pat užtikrins, kad apskritai plėtojant CoRAP būtų visokeriopa atsižvelgiama į kitas procedūras, kad būtų galima nustatyti (Bendrijos lygmenis) rizikos valdymo priemones (autorizaciją, apribojimus, C&L).

Bendradarbiaudama su valstybėmis narėmis dėl kasmetinio CoRAP atnaujinimo, ECHA bendraus su valstybių narių kompetentingomis institucijomis, siekdama būtinos sąveikos cheminių medžiagų atrankos ir reitingavimo procedūros klausimais.

Cheminės medžiagos vertinimo procedūra

ECHA, kaip ir anksčiau, koordinuos visą cheminės medžiagos vertinimo procedūrą. Ne vėliau kaip 2012 m. vasario 28 d. paskelbus pirmąjį CoRAP, valstybių narių kompetentingos institucijos pradės joms paskirtus vertinimo darbus. Kadangi ši procedūra atliekama pirmą kartą, valstybių narių kompetentingoms institucijoms gali prireikti pagalbos ir mokymų, kad galėtų atlikti šį darbą. Visus 2012 m. ECHA teiks pagalbą, kad ši procedūra būtų kuo aiškesnė. Kartu su valstybių narių kompetentingomis institucijomis ECHA apibrėš atitinkamus procedūros etapus bei pateiks būtinus atliktų darbų registravimo modelius ir instrukcijas. 2012 m. cheminės medžiagos vertinimo procedūra bus praktiškai visiškai įdiegta, o plėtojant praktika pagrįstą ir veiksmingą dialogą su valstybių narių kompetentingomis institucijomis, bus nustatyti tolesni šios procedūros pakeitimai. Atsižvelgiant į pajėgumus, kuriuos 2011 m. nurodė valstybių narių kompetentingos institucijos, manoma, kad 2012 m. gali būti įvertinta maždaug 40 cheminių medžiagų. 2011 m. gegužės mėn. surengtame ECHA praktiniame seminare dėl cheminių medžiagų vertinimo valstybių narių kompetentingos institucijos pareiškė, kad ypač 2012-aisiais – pirmaisiais šios naujos procedūros įgyvendinimo metais joms reikėtų – teisinės ir mokslinės paramos ir jos norėtų, kad šiuo tikslu būtų surengti specialūs jų darbuotojams skirti seminarai ir mokymo kursai.

Įvertinusios cheminę medžiagą, valstybių narių kompetentingos institucijos gali pateikti sprendimo projektą, prašydamos įvykdyti informacijai keliamus reikalavimus, kad galėtų išsiaiškinti nustatytą rūpestį keliantį klausimą. Kaip ir vertinant dokumentaciją, priimant sprendimą dalyvauja visos 27 valstybės narės, taip pat Valstybių narių komitetas (angl. *Member State Committee*, MSC), jeigu valstybės narės pasiūlo iš dalies pakeisti ataskaitą pateikusios valstybės narės sprendimo projektą. Tačiau, jeigu MSC vienbalsiai pritaria, ECHA galiausiai priima galutinį sprendimą. Jeigu vienbalsiai nepritariama, sprendimą priima Komisija. Todėl ECHA stengsis užtikrinti, kad sprendimų projektai dėl informacijai keliamų reikalavimų būtų parengti per teisės aktuose nustatytą terminą ir kad jie būtų moksliniu požiūriu nuoseklūs ir teisiškai pagrįsti. ECHA paspartins šių pirmųjų 40 cheminių medžiagų vertinimus, kuriuos galės atlikti valstybių narių kompetentingos institucijos. Apskaičiuota, kad atlikus šių cheminių medžiagų vertinimus bus parengta iki

40 ataskaitų ir 30 sprendimų projektų, kuriuos turės patikrinti ECHA darbuotojai, siekdami užtikrinti jų teisinį ir mokslinį nuoseklumą.

Be to, ECHA taip pat koordinuos administracinius cheminės medžiagos vertinimo procedūros aspektus. Be kita ko, tai bus susiję su atskirų ECHA ir pavienių valstybių narių kompetentingų institucijų paslaugų teikimo sutarčių sudarymu (įgyvendinant esamą bendrąjį susitarimą), cheminių medžiagų vertinimo užduočių, kurias atliks ir dokumentais pagrįs valstybių narių kompetentingos institucijos, paskirstymu ir ECHA atsiųstų sąskaitų faktūrų tvarkymu. Tam tikrais atvejais numatyta pasirašius paslaugų teikimo sutartį sumokėti 25 % bendros sumos prilygstantį išankstinį mokestį.

Už registruotojų ir plačiosios visuomenės informavimą apie vertinant chemines medžiagas padarytą pažangą taip pat atsako ECHA. Į CORAP įtrauktinų cheminių medžiagų atrankos kriterijai ir patvirtintas CORAP sąrašas bus paskelbti 2012 m.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Atsižvelgiant į teisės aktuose nustatytus reikalavimus ir daugiamečių planą parengti mokliškai ir teisiškai pagrįsti sprendimų projektai dėl dokumentacijos vertinimo.
2. ECHA užtikrino, kad būtų veiksmingai pradėtas cheminių medžiagų vertinimas, paskelbdama pirmąjį CoRAP ir kad būtų teikiama parama faktinį vertinimą atliekančioms valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir tinkamai koordinuojama su tuo susijusi jų veikla.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą atliktų atitikties patikrų procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytą terminą įvertintų pasiūlymų atlikti bandymą procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Siekiant įgyvendinti planinį rodiklį – atlikti 5 % iki 2010 m. termino pateiktų didžiausio kiekio tonomis medžiagų grupės cheminių medžiagų dokumentacijų atitikties patikrinimus – užbaigtų atitikties patikrų procentinė dalis	35 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita
MSC vienbalsiai priimtų sprendimų projektų procentinė dalis	90 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Valstybių narių kompetentingų institucijų pasitenkinimo ECHA parama vertinant chemines medžiagas lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- Įvertinta 360 pasiūlymų atlikti bandymą ir parengti su jais susiję sprendimų projektai.
- Užbaigta 250 atitikties patikrų.
- Ne vėliau kaip 2012 m. vasario 28 d. paskelbtas pirmasis CoRAP.
- Valstybės narės pradėjo iki 40 cheminių medžiagų vertinimus pagal CoRAP, kad vertinimus pavytų užbaigti iki teisės aktuose nustatyto termino pabaigos (2013 m. vasario mėn.), o ECHA sėkmingai valdo ir koordinuoja šį procesą.
- Ne vėliau kaip 2012 m. vasario 28 d. paskelbta REACH reglamento 54 straipsnyje numatyta vertinimo ataskaita.
- Palaikomi ryšiai ir bendraujama su pramonės atstovais, siekiant pasirengti kitam registracijos terminui.

3 veiklos sritis. Rizikos valdymas

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Autorizacija

REACH reglamente numatyta autorizacijos procedūra siekiama užtikrinti gerą vidaus rinkos veikimą, kartu užtikrinant, kad būtų tinkamai kontroliuojama labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų keliami rizika ir kad šios cheminės medžiagos būtų laipsniškai pakeičiamos kitomis tinkamomis medžiagomis, jeigu jos yra ekonominiu ir techniniu požiūriu perspektyvios.

Labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų identifikavimas ir XIV priede nurodytos rekomendacijos

Kad ECHA galėtų įgyvendinti politinį tikslą, kurį 2010 m. kovo mėn. lankydamiesi ECHA paskelbė Europos Komisijos pirmininko pavaduotojas ir už pramonę ir verslumą atsakingas Komisijos narys Antonio Tajani bei už aplinką atsakingas Komisijos narys Janez Potočnik, 2012 m. ji turėtų gauti daugiau kaip 60³ labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijų. ECHA toliau vykdys savo įsipareigojimą padėti Komisijai nustatyti geriausias galimas kandidatines chemines medžiagas ir parengti bent penkias dokumentacijas.

Apsvarsčius didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijas, galiausiai – ne vėliau kaip metų vidury ir prieš pat metų pabaigą – bus atnaujintas kandidatinių sąrašas. Taip pat ECHA, kaip ir anksčiau, teiks valstybėms narėms priemones, kuriomis naudodamosi jos galės koordinuoti su labai didelį susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis susijusius savo darbus, bei organizuos mokymus ir teiks kitokią pagalbą rengiant XV priede nurodytas labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijas, kad kuo daugiau valstybių narių pateiktų geros kokybės dokumentacijas. Be to, ECHA padės valstybėms narėms nustatyti labai dideliame susirūpinime lygiavertį rūpestį keliančias chemines medžiagas (kaip antai endokrininę sistemą ardančias medžiagas, į PBT medžiagas panašias chemines medžiagas ir chemines medžiagas, kurios gali jautrinti).

2012 m. ECHA pradės naują prioritetų nustatymo procedūrą, po kurios galiausiai bus priimta nauja rekomendacija dėl cheminių medžiagų įtraukimo į REACH reglamento XIV priedą (autorizuotinių medžiagų arba vadinamąjį autorizacijos sąrašą), kuri bus pateikta Komisijai ne vėliau kaip 2012 m. pabaigoje.

Paraiškos autorizacijai gauti

ECHA numato, kad iki 2012 m. pabaigos agentūrai bus pateikta iki 30 paraiškų autorizacijai gauti, turint omeny, kad paskutinės paraiškų dėl pirmų penkių autorizacijos sąraše nurodytų cheminių medžiagų pateikimo datos yra 2013 m. vasario-rugpjūčio mėn. Nors ECHA rengėsi šių paraiškų pateikimui, akivaizdu, jog – kaip prieš pirmą cheminių medžiagų registracijos terminą – pareiškėjai, ECHA ir suinteresuotieji subjektai mokysis iš praktinės veiklos. Todėl atsižvelgdama į pareiškėjų pranešimus, ECHA numato suteikti galimybę pareiškėjams prašyti, kad būtų surengta informavimo sesija ir jie galėtų išsiaiškinti visus neišspręstus techninius klausimus, susijusius su jų paraiškų rengimu ir pateikimu. Ypač sunkus uždavinys bus pasirengti ir, pradėdant 2013 m., susidoroti su vis daugiau paraiškų bei laipsniškai sukurti IT (darbų srauto) sistemą. Apskritai, pagrindinis

³Šis skaičius bus patvirtintas priėmus galutinį sprendimą dėl cheminių medžiagų įtraukimo į kandidatinių sąrašą gruodžio mėn.

ECHA (įskaitant jos komitetus) uždavinys – sėkmingai susitvarkyti su šiomis paraiškomis ir rengti aukštos kokybės nuomones dėl paraiškų, kurios gali veiksmingai padėti Komisijai priimti sprendimus dėl autorizacijos suteikimo ar nesuteikimo.

Apribojimai

REACH reglamente numatyta apribojimų procedūra, kuria reguliuojama tam tikrų cheminių medžiagų gamyba, pateikimas rinkai ir naudojimas, jeigu jos kelia nepriimtina riziką sveikatai arba aplinkai. Apribojimas sukurtas kaip apsauginis tinklas, kuriuo valdoma rizika, kurios dar nepavyksta tinkamai kontroliuoti pramonės atstovams arba pašalinti kitomis REACH procedūromis.

Paprašius, ECHA teiks techninę paramą Komisijai priimant sprendimus dėl pirmų keturių dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo⁴, su kuriomis susijusios RAC ir Socialinės ir ekonominės analizės komiteto (angl. *Socio-Economic Analysis Committee*, SEAC) nuomonės perduotos Komisijai 2011 m.

ECHA padės Komisijai nustatyti geriausias galimas chemines medžiagas, dėl kurių ECHA parengs dokumentacijas dėl apribojimų įvedimo. Komisijos prašymu, 2012 m. ECHA parengs arba užbaigs rengti bent vieną XV priede nurodytą dokumentaciją dėl apribojimų įvedimo.

ECHA ketina parengti dvi–keturias nuomones dėl XV priede nurodytų dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo. Jos turėtų būti pateiktos Komisijai 2012 ir 2013 m. Tačiau tai priklauso nuo 2011 m. gautų XV priede nurodytų dokumentacijų dėl apribojimų įvedimo skaičiaus⁵. ECHA sekretoriatas toliau laiku teiks aukštos kokybės paramą šias nuomones rengiantiems RAC ir SEAC.

Kita su rizikos valdymu susijusi veikla

ECHA toliau kaups žinias apie praktinį socialinės ir ekonominės analizės taikymą. Jau bus aiškūs 2011 m. pradėtų projektų, susijusių su pasiryžimu mokėti už alternatyvių cheminių medžiagų naudojimą ir jų naudojimo išlaidomis, rezultatai ir užbaigti skaičiavimai, susiję su gyvenimo trukme, įvertinus neįgalumą ar gyvenimo kokybę; šie duomenys bus išplatinti ir aptarti su atitinkamais suinteresuotaisiais subjektais. Be to, ECHA toliau teiks paramą siekiant pasirinkti geriausias labai didelį susirūpinimą keliančių ir kitų cheminių medžiagų, kurių riziką būtina valdyti, keliamos rizikos valdymo galimybes.

ECHA toliau plėtos įgyvendinant REACH procedūras sukurtos informacijos tikrinimo metodus, kurie taikomi siekiant nustatyti galimus rūpestį keliančius klausimus ir nuspręsti, ar būtinas papildomas rizikos valdymas. Tai apims informacijos, susijusios su gaminiuose naudojamomis cheminėmis medžiagomis, tikrinimą ir bendrų kriterijų, pagal kuriuos nustatoma, ar nereikėtų apsvarstyti galimybės taikyti papildomas rizikos valdymo priemones labai didelį susirūpinimą keliančioms cheminėms medžiagoms (XIV priedas),

⁴ Šie pasiūlymai susiję su: 1) dimetilfumarato naudojimu apdorotuose gaminiuose, 2) švinu ir jo junginiais juvelyriniuose dirbiniuose, 3) fenilgyvsidabrio junginių gamyba, pateikimu rinkai ir naudojimu bei 4) gyvsidabrio pateikimu rinkai ir naudojimu sfigmomanometruose ir kituose matavimo prietaisuose, kurie naudojami sveikatos priežiūros srityje ir kitų specialistų ar pramonės atstovų.

⁵ Rengiant šią ataskaitą, Danija pateikė XV priede nurodytą ataskaitą dėl keturių į klasifikaciją įtrauktų ftalatų apribojimų įvedimo, o Komisija nurodė prašysianti ECHA parengti XV priede nurodytas ataskaitas dėl trijų cheminių medžiagų apribojimų įvedimo.

kurios naudojamos (importuotuose) gaminiuose, rengimą. Atsižvelgdama į 2011 m. pradėtą darbą, ECHA toliau kurs poreikio įvesti apribojimus ar kitų rizikos valdymo veiksmų nustatymo sistemą, siekdama aptarti tai su valstybėmis narėmis ir Komisija 2012 m. I ketvirtį.

2012 m. ECHA toliau padės pramonės atstovams (registruotojams ir tolesniems naudotojams) stiprinti gebėjimus kurti geros kokybės poveikio scenarijus, kurie įtraukiami į cheminės saugos ataskaitas bei saugos duomenų lapus ir kuriuos galima įgyvendinti praktiškai siekiant užtikrinti saugų cheminių medžiagų naudojimą. Visų pirma bus imtasi veiksmų siekiant sukurti patikimą metodiką ir nustatyti cheminių medžiagų, naudojamų mišiniuose ir vartotojams skirtuose gaminiuose, pavyzdžius, taip pat naudojimo laiką ir atliekų gyvavimo ciklo etapus. ECHA plėtos (tobulins) savo įrodymų bazę, į kurią atsižvelgdama teiks paramą pramonės atstovams (registruotojams ir tolesniems naudotojams), sistemingiau peržiūrėdama turimas cheminės saugos ataskaitas ir saugos duomenų lapus.

ECHA skatins įgyvendinti iniciatyvas, pvz., rengti seminarus ir mokymus, siekiant didinti suinteresuotųjų subjektų informuotumą ir stiprinti jų gebėjimus su poveikio scenarijais susijusiais klausimais, taip pat skatinti pramonės atstovus ir valdžios institucijas palaikyti ryšius ir dalytis informacija apie veiksmingą poveikio scenarijų principų įgyvendinimą. Šiuo klausimu svarbiausią vaidmenį atliks 2011 m. sukurtas vadinamasis ECHA ir suinteresuotųjų subjektų keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklas.

ECHA ištirs galimybes bendradarbiauti su kitomis organizacijomis ir komitetais, siekiant nustatyti galimybę veiksmingai ir efektyviai įgyvendinti su REACH susijusį poveikio scenarijų kitose teisėkūros sistemose, pvz., darbuotojų, vartotojų ir aplinkos apsaugos srityse ir konkrečiuose pramonės sektoriuose.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Visos dokumentacijos, susijusios su autorizacijos ir apribojimų procedūromis, rengiamos ir tvarkomos laikantis aukštų mokslinių, techninių ir teisinių kokybės standartų, vadovaujantis ECHA patvirtintais standartiniais metodais ir procedūromis bei atsižvelgiant į teisės aktuose nustatytus terminus ar planinius rodiklius.
2. Pramonės atstovams, valstybėms narėms ir Komisijai teikiama geriausia mokslinė bei techninė parama ir patarimai siekiant nustatyti chemines medžiagas, kurioms būtina taikyti papildomas rizikos valdymo priemones, bei apibrėžti geriausią rizikos valdymo metodą ir, be kita ko, toliau plėtoti poveikio scenarijų naudojimą.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijų procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų dokumentacijų	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita

dėl apribojimų įvedimo procentinė dalis		
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų paraiškų autorizacijai gauti procentinė dalis	100 %	Mėnesinė vidaus ataskaita
Komisijos, valstybių narių kompetentingų institucijų, ECHA komitetų ir kitų suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo teikta mokslinė, techninė ir administracinė parama lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- Du kartus atnaujintas ir paskelbtas kandidatinis sąrašas.
- Remiantis turimos informacijos apie chemines medžiagas tikrinimo rezultatais ir atsižvelgiant į chemines medžiagas, kurios priskirtos prie medžiagų, kurioms reikia tolesnių rizikos valdymo priemonių, užbaigta atrinktų cheminių medžiagų geriausios rizikos valdymo galimybių analizė.
- Komisijos prašymu, parengtos penkios XV priede nurodytos labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijos.
- Rengiama nauja rekomendacija dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų įtraukimo į autorizacijos sąrašą (XIV priedas).
- Komisijos prašymu, parengta ir komitetų svarstymui dėl nuomonės parengimo pateikta bent viena XV priede nurodyta dokumentacija dėl apribojimų įvedimo.
- Rengiami kriterijai, pagal kuriuos bus nustatoma, ar reikalauti, kad gamintojai ir gaminių importuotojai užregistruotų gaminiuose naudojamą chemines medžiagas, ir kuriamas metodas, kuriuo vadovaujantis bus daroma išvada, ar XIV priede nurodytos gaminiuose naudojamos cheminės medžiagos nekelia nepriimtinos rizikos.
- Sukurta duomenų bazė arba surinkta kita informacija, susijusi su alternatyvių cheminių medžiagų naudojimo išlaidomis.
- Valstybėms narėms surengti mokymai, praktiniai seminarai ir konsultacijos siekiant padėti joms įvykdyti savo užduotis rengiant XV priede nurodytas dokumentacijas ir reaguojant į per viešąsias konsultacijas gautas pastabas.
- Parengti i) cheminių medžiagų poveikio įvairiuose gyvavimo ciklo etapuose scenarijų ir ii) vartotojiško naudojimo cheminių medžiagų ir mišinių poveikio scenarijų, praktiniai pavyzdžiai, įskaitant rekomendacijas, kaip patenkinti konkrečius tolesnių naudotojų poreikius.
- Surengti du trys ECHA ir suinteresuotųjų subjektų keitimosi informacija apie poveikio scenarijus tinklo posėdžiai.

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

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo tvarkymas

Suderinto klasifikavimo ir ženklavimo procedūra užtikrinama, kad tam tikros cheminės medžiagos būtų teisingai priskiriamos tam tikrai klasei ir ženklavamos, ir tai būtų suderinta ES lygmeniu. Valstybių narių kompetentingos institucijos gali teikti pasiūlymus dėl kancerogeninių, mutageninių ar toksiškų reprodukcijai cheminių medžiagų, kvėpavimo takus jautriųjų medžiagų ir konkrečių cheminių medžiagų, turinčių kitų rūšių žalingą poveikį, suderinto klasifikavimo ir ženklavimo kartu su informacija Bendrijos lygmens veiksams pagrįsti. Be to, gamintojai, importuotojai ir tolesni naudotojai gali VNKI teikti pasiūlymus dėl tų pavojingumo klasių, apie kurias suderinto įrašo nėra, cheminių medžiagų suderintą klasifikavimą ir ženklavimą. Pirmą tokį pramonės atstovų pasiūlymą dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo ECHA gavo 2010 m.

Dėl veikliųjų medžiagų, naudojamų augalų apsaugos produktuose ir biocidiniuose produktuose – šių medžiagų klasifikavimą ir ženklavimą būtina visiškai suderinti. ECHA toliau bendradarbiaus su Europos maisto saugos agentūra (EFSA), Komisija ir valstybių narių kompetentingomis institucijomis ir toliau dės pastangas siekdama suderinti augalų apsaugos produktuose esančių veikliųjų medžiagų autorizacijos procedūrą su suderinto klasifikavimo ir ženklavimo procedūra.

ECHA nuomone, kasmet bus pateikiama po maždaug 60 pasiūlymų. Kadangi procedūra neretai tęsiasi daugiau kaip 18 mėnesių, įvairiuose procedūros etapuose svarstomų pasiūlymų skaičius sieks maždaug 150. Pirmą kartą šį skaičių numatoma pasiekti 2012 m. Siekiant įveikti didėjančią darbo krūvį, būtina gerokai padidinti dabartinius išteklius ir darbo našumą.

Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus

Pagrindinis klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus tikslas – skatinti įmonių sutarimą dėl tinkamo jų cheminių medžiagų klasifikavimo ir ženklavimo. Klasifikavimo ir ženklavimo inventoriuje pateikiama informacija apie ES rinkai pateiktas pavojingas chemines medžiagas. Į šią duomenų bazę įtrauktos cheminės medžiagos, kurias savarankiškai tam tikrai klasei priskyrė gamintojai ir importuotojai, ir cheminės medžiagos, kurių klasifikavimas suderintas (teisiškai privalomas) (CLP reglamento VI priedas). Į šį inventorių taip pat įtrauktos cheminės medžiagos, kurios priskirtos prie kelių skirtingų klasių. Pagal CLP reglamentą gamintojai ir importuotojai turi visomis išgalėmis stengtis susitarti dėl įrašo inventoriuje, nebent yra priežasčių, dėl kurių cheminę medžiagą galima priskirti prie kelių klasių.

2011 m. ECHA bus paskelbusi pirmąją viešojo inventoriaus versiją. Skelbdama šiuos duomenis, ECHA – dėl su konfidencialumu susijusių apribojimų – negalės atskleisti informacijos apie gamintojų ir importuotojų tapatybę. Todėl ECHA reikės parengti kitus mechanizmus, kurie suteiktų galimybę gamintojams ir importuotojams susiekti ir susitarti dėl klasifikacijos. 2011 m. ECHA įvertins šios problemos mastą ir esant galimybei pradės įgyvendinti jos poveikio mažinimo priemones. 2012 m. šis darbas bus tęsiamas.

2012 m. klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus bus toliau tobulinamas ir atnaujinami jame pateikiami duomenys. Nors iki tol ECHA bus gavusi daugybę pranešimų, manoma, kad kasmet inventoriaus bus papildytas keliais tūkstančiais naujų pranešimų. Inventoriaus bus nuolat atnaujinamas ir techniškai prižiūrimas.

Prašymų leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus vertinimas

Ypatingomis sąlygomis įmonės gali prašyti, kad ženklinant mišinį ir jo saugumo duomenų lape (SDL) būtų vartojamas alternatyvus jame esančios cheminės medžiagos pavadinimas, siekiant apsaugoti konfidencialią verslo informaciją. ECHA atsakinga už sprendimus dėl tokių prašymų, jeigu mišiniai klasifikuojami, ženklinami ir pakuojami pagal CLP reglamento nuostatas. Įvertinti visas paraiškas ir priimti sprendimą būtina per šešias savaites.

Šią procedūrą ECHA pradėjo taikyti 2011 m. ir rengiant šią ataskaitą šiuo klausimu dar nebuvo sukaupta pakankamai patirties, kad būtų galima tiksliai apskaičiuoti, kiek prašymų gali būti pateikta ECHA per metus. Be to, pareiškėjai gali tokius prašymus pateikti arba ECHA, arba valstybių narių kompetentingoms institucijoms – jeigu nori naudoti vadinamąją senąją klasifikaciją pagal Pavojingų preparatų direktyvą (tokiu atveju iškyla papildomų neaiškumų). Savo planuose ECHA numato per 2012 m. priimti maždaug 50 sprendimų.

Konsultuodamasi su valstybių narių kompetentingomis institucijomis ir suinteresuotaisiais subjektais, ECHA atliks tyrimą dėl informacijos apie saugų cheminių medžiagų ir mišinių naudojimą perdavimo plačiajai visuomenei bei galimo poreikio etiketėse pateikti daugiau informacijos.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

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

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Per teisės aktuose nustatytą terminą apsvarstytų prašymų dėl alternatyvaus cheminės medžiagos pavadinimo vartojimo procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita

Suinteresuotųjų šalių pasitenkinimo klasifikavimo ir ženklavimo inventoriumi lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Komisijos, valstybių narių kompetentingų institucijų ir RAC pasitenkinimo teiktos mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybė lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- Ir pasiūlymų dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo pateikėjams, ir RAC bei nuomones rengiantiems jo pranešėjams laiku teikiama aukštos mokslinės kokybės parama ir rengiami tokių pasiūlymų moksliniai aiškinamieji dokumentai.
- Paskelbtos patobulintos ir atnaujintos klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus versijos.
- Paleista ryšių platforma, kuria naudosis tos pačios cheminės medžiagos registruotojai ir pranešėjai, siekdami suderinti tos cheminės medžiagos klasifikavimą ir ženklimą.
- Priimta 50 sprendimų dėl prašymų leisti vartoti alternatyvius cheminių medžiagų pavadinimus vartojimo.
- Parengta tyrimo dėl informacijos apie saugų cheminių medžiagų ir mišinių naudojimą perdavimo plačiajai visuomenei bei galimo poreikio etiketėse pateikti daugiau informacijos ataskaita.

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

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Pagalbos tarnyba

ECHA pagalbos tarnyba teikia autoritetingus patarimus tiems, kurie turi įsipareigojimų pagal REACH ir CLP reglamentus. Tai apima patarimus, susijusius su REACH ir CLP reglamentuose nustatytais įsipareigojimais, paramą ECHA IT priemonių (kaip antai tarptautinės bendros informacijos apie chemines medžiagas duomenų bazės IUCLID ir sistemos REACH-IT) naudotojams bei informaciją apie pavienius ECHA pateiktus duomenis.

ECHA skiria REACH ir CLP pagalbos tarnybų tinklo (*HelpNet*) sekretoriata. *HelpNet* padeda nacionalinėms REACH ir CLP pagalbos tarnyboms keistis geriausia pagalbos tarnybų valdymo patirtimi, vienodai suprasti, kaip turėtų būti įgyvendinamos REACH ir CLP reglamentų nuostatos, ir susipažinti su pramonės sektoriaus naudotojams skirtomis ECHA IT priemonėmis. *HelpNet* tikslas – suderinti įmonėms pateikiamus atsakymus, suteikiant naujausią informaciją apie REACH ir CLP įgyvendinimą, aptariant sunkius klausimus diskusijų platformoje *HelpNet Exchange (HelpEx)* ir suderinant dažnai užduodamus klausimus (DUK), kurie skelbiami ECHA interneto svetainėje.

2012 m. ECHA pagalbos tarnyba ne tik padės agentūrai rengtis 2013 m. registracijos terminui, bet ir padės nacionalinėms pagalbos tarnyboms didinti informuotumą apie būsimus su REACH ir CLP susijusius įsipareigojimus. 2012 m. *HelpNet* sekretoriatas surengs du *HelpNet* valdymo grupės posėdžius (vienas iš jų bus rengiamas kartu su praktiniu seminaru, per kurį bus galima praktiškai pasimokyti naudotis ECHA IT priemonėmis) ir kelis mokomuosius internetinius seminarus.

Atsižvelgdama į tai, kad pirmasis paraiškų autorizacijai gauti pateikimo terminas baigsis 2013 m. pradžioje, ECHA pagalbos tarnyba tikisi ir 2012 m. gauti savitų ir sudėtingų klausimų apie autorizaciją.

Vis dar numatoma gauti klausimų apie duomenų platinimą viešajame klasifikavimo ir ženklinimo inventoriuje. Manoma, kad užduoti klausimus ECHA pagalbos tarnybai paskatins saugumo duomenų lapų atnaujinimas ir tai, kad 2012 m. gruodžio 1 d. baigiasi cheminių medžiagų perženklinimo ir perpakavimo terminas. Su IUCLID susijusi parama tebėra svarbi, kadangi 2012 m. numatoma išleisti dvi naujas jos versijas (I ketvirtį - versiją 5.4, o II ketvirtį – versiją 5.5) su atitinkamais visų papildinių naujiniais. Atsižvelgiant į naujas IUCLID laidas bus atnaujinta REACH-IT; į ją bus įtrauktos naujos dokumentacijų rūšys, kurias galės pateikti pramonės sektoriaus naudotojai ir valstybių narių kompetentingos institucijos. Be to, sistema bus papildyta naujomis valstybių narių kompetentingoms institucijoms skirtomis funkcijomis.

Rekomendacijos

ECHA padeda pramonės atstovams ir valstybių narių kompetentingoms institucijoms vykdyti REACH ir CLP reglamentuose nustatytas jų pareigas bei užtikrinti saugų cheminių medžiagų naudojimą. Šiuo tikslu rekomendacijos yra tiksli ir autoritetinga orientacinė sistema.

2012 m. pagrindinis ECHA uždavinys bus veiksmingai tęsti 2011 m. pradėtus darbus, kuriuos reikia užbaigti iki REACH registracijos 2013 m. termino pabaigos, kad tai būtų naudinga apskritai visiems registruotojams ir visų pirma MVĮ.

ECHA siekia, likus ne mažiau kaip šešioms mėnesiams iki termino pabaigos, „išaldyti“ su registracija, dalijimusi duomenimis apie cheminės medžiagos identifikavimą ir CLP reglamentu susijusias rekomendacijas, kad pareigas prisiėmę subjektai galėtų tęsti darbus, vadovaudamiesi nekintančiais 2013 m. registracijos terminui skirtais rekomendaciniais dokumentais. Be to, Informacijai keliamų reikalavimų ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijos bus koreguojamos, atsižvelgiant į IT priemonės CHESAR pokyčius bei REACH ir CLP reglamentų pakeitimus.

Grijžtamosios informacijos surinkimo iš atitinkamų suinteresuotųjų subjektų ir rekomendacijų naudotojų procedūros bus nuolat tobulinamos, siekiant atnaujinamose rekomendacijose ar naujais rekomendacijų pakeitimais kuo labiau atsižvelgti į pareikštą nuomonę.

Esamos rekomendacijos taip pat bus nuolat koreguojamos, atsižvelgiant į naujus su nanomedžiagų vertinimu ir kitais atitinkamais aspektais susijusias pokyčius. Remdamasi REACH įgyvendinimo projektu (RIP), svarbiausių mokslinių tyrimų projektu, atitinkamos kokybės ir naudingumo tarptautinio bendradarbiavimo, pradėto dėl Komisijos veiklos ar kitų svarbių su nanomedžiagomis susijusių pokyčių, rezultatais, ECHA atnaujins atitinkamas rekomendacijas, pvz., susijusias su informacijai keliamais reikalavimais ir nanomedžiagų cheminės saugos vertinimu.

Dėl informacijai keliamų reikalavimų – ECHA rekomendacijomis siekiama tokios pat pusiausvyros, kokia nustatyta teisės aktuose, kurių tikslas – patikima ir aukštos kokybės informacija, kuri užtikrintų saugų cheminių medžiagų naudojimą ir kartu kuo labiau sumažintų papildomų bandymų su gyvūnais poreikį. Tai numatoma toliau tobulinti iš dalies keičiant susijusias rekomendacijas.

2012 m. ECHA sieks kitomis priemonėmis gerinti galimybę visiems suinteresuotiesiems subjektams susipažinti su rekomendacijomis, užbaigdamą rekomendacijų interneto svetainės pertvarkymą ir supaprastindama tas rekomendacijų nuostatas, kurias buvo praktiškai naudinga supaprastinti. Kaip ir ankstesniais metais, ECHA rengs į rekomendacijas panašią informaciją (pvz., DUK, faktų suvestines, glaustas rekomendacijas, praktinius vadovus ir naujus specialius interneto puslapius, skirtus konkrečioms REACH ir CLP procedūroms), plėtos REACH priemonę *Navigator* ir REACH terminų duomenų bazę (*ECHAterm*) 22 Bendrijos kalbomis.

Su REACH susiję mokymai

Už agentūros ribų rengiamų ECHA mokymų tikslas – nacionalinėms REACH ir CLP pagalbos tarnyboms surengti aukštos kokybės mokymus, kad šios galėtų atsakyti į joms pateikiamus klausimus bei skatinti vienodą REACH ir CLP reglamentų aiškinimą. Mokymų forma valstybių narių kompetentingoms institucijoms teikiama ECHA parama susijusi visų pirma su jų naudojamomis ECHA IT priemonėmis, kaip antai REACH-IT ir IUCLID5. Be to, rengdama mokymus, ECHA taip pat padeda valstybių narių vykdymo užtikrinimo institucijų inspektoriams naudotis REACH vykdymo užtikrinimo informacijos portalu (angl. *REACH Information Portal for Enforcement*, RIPE).

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Pagalbos tarnyba laiku ir aukštos kokybės rekomendaciniais dokumentais teikia veiksmingą paramą pramonės atstovams, kad šie galėtų vykdyti su REACH ir CLP susijusius įsipareigojimus.
2. ES / EEE valstybėse narėse su REACH ir CLP įgyvendinimu susijusią paramą ECHA teikia rengdama instruktorių mokymus.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per nustatytą terminą (15 darbo dienų) atsakytų pagalbos tarnybai pateiktų klausimų procentinė dalis	80 %	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita (mėnesinė)
Pasitenkinimo suinteresuotosioms šalims pagalbos tarnybos teiktų paslaugų kokybės lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Su <i>HelpNet</i> suderintų ir internete paskelbtų DUK atnaujinimų skaičius	Ne mažiau kaip 3	Metinė ataskaita
Per klausimo pateikėjo nustatytą terminą ECHA pateiktų atsakymų į klausimus, kuriuos nacionalinės pagalbos tarnybos pateikė <i>HelpEx</i> , procentinė dalis	80 %	Veiklos tikslų įgyvendinimo ataskaita (mėnesinė)
Pagal planą internete paskelbtų rekomendacinių dokumentų procentinė dalis	80 %	Metinė ataskaita
Rekomendacijų naudotojų pateiktoje grįžtamojoje informacijoje nurodytas pasitenkinimo lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Pasitenkinimo su REACH susijusių mokomųjų renginių kokybės lygis	Aukštas	Iš dalyvių gaunama grįžtamoji informacija (pateikiama kasmet)

3. Pagrindiniai rezultatai

Pagalbos tarnyba

- Pateikta 7000 pavienių ir kolektyvinių atsakymų į pramonės atstovų ir nacionalinių pagalbos tarnybų klausimus.
- Surengti du *HelpNet* valdymo grupės posėdžiai.
- Nacionalinėms REACH ir CLP pagalbos tarnyboms surengti dveji mokymo kursai.
- Tris kartus atnaujinti su REACH ir CLP susiję DUK.

Rekomendacijos

- Užbaigtos rekomendacijos, kurias pradėta rengti 2011 m.
 - informacijai keliamų reikalavimų vykdymo ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijos (įskaitant R.7 ir R.9 skyrius ir E dalį) (susijusios su paraiškomis autorizacijai gauti);
 - registracijos rekomendacijos;
 - dalijimosi duomenimis rekomendacijos;
 - dokumentacijos ir cheminės medžiagos vertinimo rekomendacijos;
 - cheminių medžiagų identifikavimo ir pavadinimo suteikimo rekomendacijos (susijusios su paraiškomis autorizacijai gauti).

- Rekomendacijų atnaujinimo projektai, kuriuos numatoma pradėti 2012 m.:
 - informacijai keliamų reikalavimų vykdymo ir cheminės saugos vertinimo rekomendacijos (įskaitant R.6 skyrių „Nanomedžiagos“);
 - CLP kriterijų taikymo rekomendacijos (jautrinimo pavojai);
 - suderinto klasifikavimo ir ženklinimo dokumentacijų rengimo rekomendacijos (specifikacijos dokumentacijas teikiantiems pramonės atstovams).

Su REACH ir CLP susiję mokymai

- Parengta metinė su REACH ir CLP susijusių išorės mokymų darbo programa.
- Nacionalinėms pagalbos tarnyboms, valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir išorės suinteresuotiesiems subjektams surengti mokymai pagal metinę su REACH ir CLP susijusių mokymų darbo programą.

6 veiklos sritis. Mokslinės IT priemonės

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

REACH ir CLP reglamentai turi poveikį labai daug įmonių (REACH-IT užsiregistravę daugiau kaip 70 000 juridinių subjektų), o vadovaudamiesi šiais dokumentais pramonės atstovai ir valdžios institucijos turi per labai trumpą laiką pateikti, apdoroti ir apsikeisti milžinišku duomenų kiekiu. Todėl savo veikloje ECHA turi aktyviai naudoti informacines technologijas, o agentūros sėkmę garantuoja laiku įdiegtos visu pajėgumu veikiančios pramonės atstovų, valstybių narių ir pačios agentūros naudojimui skirtos IT sistemos.

Pagrindinis 2012 m. uždavinys bus užtikrinti, kad artėjant 2013 m. registracijos terminui ir pramonės sektorius, ir ECHA galėtų naudotis kuo geresnėmis funkcijomis. Tai reiškia, kad 2012 m. reikės toliau plėtoti REACH-IT, IUCLIC ir CHESAR. REACH-IT, kaip ir anksčiau, bus svarbiausia agentūros taikomoji programa, kurią reikės nuolat tobulinti. Visus reikšmingus pokyčius, susijusius su 2013 m. registracijos terminu, reikėtų įtraukti į REACH-IT ne vėliau kaip 2012 m. pabaigoje, kad susipažinę su šia stabilizuota sistema, pramonės atstovai galėtų ja naudotis.

Be to, REACH-IT bus plėtojama taip, kad ją būtų galima naudoti kaip vieno langelio principu veikiančią dokumentacijų pateikimo ECHA priemonę. Kitaip tariant, ECHA siekia, kad, be kita ko, iki 2012 m. pabaigos visos agentūrai pateikiamos dokumentacijos, įskaitant valstybių narių pasiūlymus dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų, apribojimų įvedimo ar suderinto klasifikavimo ir ženklinimo, pramonės atstovų paraiškas autorizacijai gauti ir tolesnių naudotojų pranešimus apie autorizuotą naudojimą, būtų pateikiami per REACH-IT. Tai reiškia, kad ši taikomoji programa taps vieninteliu agentūros ryšiu punktu ir mokesčių valdymo programine įranga.

ECHA taip pat plėtos REACH-IT funkcijas, kad jos geriau atitiktų valstybių narių, Komisijos ir MVĮ poreikius. Konkrečiai, valstybėms narėms suteikus galimybę naudoti pažangias informacijos rinkimo funkcijas ir rinktis iš kelių duomenų pateikimo internetu galimybių, valstybių narių parengiamoji veikla, susijusi su cheminių medžiagų vertinimu, XV priede nurodytomis ir suderinto klasifikavimo ir ženklinimo dokumentacijomis, bus veiksmingesnė, pvz., MVĮ bus paskelbtos tolesnių naudotojų ataskaitos arba pranešimai apie gaminiuose naudojamą chemines medžiagas, kad jos galėtų lengvai vykdyti teisės aktuose nustatytus savo įsipareigojimus.

Reikia atlikti techninę duomenų bazės IUCLID priežiūrą ir ją toliau plėtoti, kad ji atitiktų didėjančius naudotojų reikalavimus, susijusius ne tik su REACH ir CLP, bet ir kitais teisės aktais, kuriais reglamentuojamos cheminės medžiagos, kaip antai būsimo Biocidų reglamentu. ECHA ketina iš dalies pertvarkyti šią sistemą, kad ji būtų efektyvesnė, saugesnė, ją būtų lengviau naudoti ir būtų galima integruoti į kitas sistemas. Kadangi rengiant dokumentacijas, IUCLID yra registruotojams svarbiausia sistema, po 2012 m. birželio mėn. numatoma nebedaryti jokių su pramonės sektoriumi susijusių šios sistemos pakeitimų, kurie turėtų įtakos registracijos procedūrai.

Atsižvelgiant į iki ankstesnio REACH registracijos termino sukauptą patirtį ir gautą grįžtamąją informaciją, 2012 m. I pusmetį bus visokeriopa plėtojama cheminės saugos vertinimo ir ataskaitų teikimo priemonė CHESAR. Taip siekiama dar labiau paskatinti naudoti CHESAR ir padaryti ją pramonės atstovams priimtinausia standartine IT priemone. Užtikrinus tolesnę standartizaciją, gerės cheminės saugos vertinimų ir cheminės saugos ataskaitų kokybė, o pramonės sektoriaus ir institucijų, įskaitant ECHA, veikla taps efektyvesnė. Todėl peržiūrėta CHESAR versija turėtų ir toliau padėti įmonėms rengti cheminės saugos vertinimus ir palaikyti ryšius tiekimo grandinėje (rengiant poveikio scenarijus).

Toliau veiks informacijos sklaidos portalas ir pateikiama informacija apie chemines medžiagas bus sparčiai skelbiama interneto svetainėje. Konkrečiai, ECHA pradės plėtoti informacijos sklaidos interneto svetainę, kad joje pagal vieno langelio principą būtų galima atlikti su ta pačia chemine medžiaga susijusias skirtingas reguliavimo procedūras. Šiuo tikslu reikės įdiegti svarbių pagrindinių informacinių technologijų pakeitimų, o analizę numatoma pradėti 2012 m.

2012 m. ECHA surinks pirmuosius vykdymo užtikrinimo institucijoms skirto registracijos informacijos portalo RIPE naudotojų atsiliepimus, kad galėtų numatyti tolesnę šios priemonės plėtrą.

ODYSSEY – pagalbos priimant su vertinimo procedūromis susijusius sprendimus sistema – liks tokia pati arba bus toliau plėtojama.

Siekiant panaudoti ECHA duomenų bazėse sukauptą vertingą informaciją, prieš kelis metus įdiegta duomenų ir verslo analizės sistema CASPER. Analizės ir ataskaitų teikimo funkcijos bus nuolat plėtojamos, siekiant patenkinti agentūros ir suinteresuotųjų subjektų informacijos poreikius.

ECHA taip pat toliau imsis veiksmų, reaguodama į įmonės struktūros tyrimo rezultatus, kurie atskleidė, kad būtina atlikti techninius daugelio dabartinių sistemų ir jų duomenų modelių pakeitimus. Šios investicijos bus naudingos tuo, kad:

- i) naudotojai galės sykiu matyti visą keliose skirtingose sistemose ir duomenų bazėse esančią naujausią informaciją apie chemines medžiagas;
- ii) bus galima leisti vidaus ir išorės naudotojams susipažinti su šia nuoseklia informacija, prisijungus prie interneto portalo, kuriame taip pat į vieną sujungti dabartiniai prieigos punktai;
- iii) bus lengviau vykdyti šių sistemų techninę priežiūrą ir geriau kontroliuojamos jų sąsajos.

Atsižvelgdama į poreikių ir galimybių studijas (kaip MVĮ galėtų stiprinti ryšius su agentūra), kurią numatyta užbaigti 2011 m. pabaigoje, rezultatus ir svarstydamą, kaip padėti MVĮ laikytis teisės aktuose nustatytų savo įsipareigojimų, ECHA padarys REACH-IT patogesnę ir gali į ją įtraukti papildomus daugiakalbės sąsajos elementus.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. ECHA gauna ir sėkmingai tvarko visas dokumentacijas ir pranešimus bei platina viešą informaciją, vadovaudamasi teisės aktais ir naudodama gerai veikiančias IT priemones.
2. Specializuotomis IT priemonėmis bei konkrečioms tikslinėms grupėms skirtais naudojimo vadovais ir praktiniais seminarais ECHA veiksmingai padėjo suinteresuotiesiems subjektams įvykdyti teisės aktuose nustatytus įsipareigojimus.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Projekto sėkmės rodiklis pagal laiko, biudžeto ir taikymo srities požiūriu	80 %	Kiekvienas projektas vertinamas atliekant baigiamuosius to projekto darbus. Kas ketvirtį rengiamos apibendrinamosios ataskaitos pažangai stebėti.
Išorės naudotojų pasitenkinimo IT priemonėmis (IUCLID, REACH-IT, CHESAR ir RIPE) lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- Naudotis REACH-IT turi tapti lengviau ir patogiau, ypač atsižvelgiant į MVĮ poreikius.
- Dėl 2013 m. registracijos termino padarytos REACH-IT modifikacijos bus įgyvendintos ir išleistos likus ne mažiau kaip šešiams mėnesiams iki REACH registracijos termino pabaigos.
- Dar neprasidėjus 2012 m. vasarai sukurta IUCLID versija, kad registruotojai turėtų pakankamai laiko pasirengti 2013 m. terminui.
- Dar neprasidėjus 2012 m. vasarai paskelbta CHESAR versija; tai suteiks galimybę registruotojams parengti savo saugumo vertinimus ir pateikti savo cheminės saugos ataskaitas iki 2013 m. termino pabaigos.
- Palaipsniui kuriami valstybėms narėms skirti IT sprendimai, kurie suteikia joms galimybę susipažinti su dokumentacijų duomenimis ir duomenimis apie chemines medžiagas.
- Laiku teikiama parama ir vykdoma techninė priežiūra, susijusi su kuriamomis taikomosiomis programomis.

7 veiklos sritis. Mokslinė veikla ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Naudodamasi turima informacija, kurios daug sukaupta pasibaigus pirmam REACH registracijos terminui, ECHA gerokai padidins savo žinias apie chemines medžiagas, kad galėtų geriau atsakyti į ES institucijų keliamus klausimus.

Jeigu išteklių leis, kaip ir ankstesniais metais, ECHA prisidės prie OECD bandymų rekomendacijų programos įgyvendinimo ir toliau padės kurti alternatyvius bandymų metodus ir ES, ir tarptautiniu lygmenimis, siekdama padidinti galimybes naudoti tokius metodus iki pasibaigiant 2013 m. terminui ir vėliau, nes manoma, kad šiuo laikotarpiu duomenų trūks labiau, nei prieš pirmą registracijos terminą, kai buvo registruojamos dideliais kiekiais gaminamos cheminės medžiagos. ECHA skatina naudoti iki 2010 m. termino sukauptus duomenis apie chemines medžiagas, kad taikant alternatyvius metodus būtų išvengta nebūtinų tyrimų (su gyvūnais) prieš 2013 ir 2018 m. registracijos terminus. ECHA ne tik toliau skatins naudoti kiekybinio cheminių medžiagų struktūros ir savybių ryšio (angl. *Quantitative Structure-Activity Relationship*, (Q)SAR) priemones, bet ir skirs ypatingą dėmesį analogijos ir kategorija pagrįsto metodų populiarinimui. Be to, ECHA suburs pagrindinę netiriamuosius metodus išmanančių ekspertų grupę ir įdiegs specialistams skirtą pagalbinę programinę įrangą, kuri padės įgyvendinti ECHA procedūras, kaip antai vertinimus ir rizikos vertinimą. Naudojant šią programinę įrangą, būsiami cheminių medžiagų savybių vertinimai bus pagrįsti informacija, gauta iki pasibaigiant pirmam registracijos terminui.

ECHA gilins savo žinias apie nanomedžiagų pavojingumo, poveikio ir rizikos vertinimą bei šių medžiagų keliamos rizikos valdymą ir mažinimą, atidžiai sekdamą visus su ES ir tarptautinėmis programomis susijusius pokyčius ir rezultatus, kad galėtų veiksmingai pradėti vertinti nanomedžiagų forma naudojamų cheminių medžiagų dokumentacijas ir atnaujinti atitinkamas nanomedžiagų rekomendacijas iki 2013 m. registracijos termino pabaigos, taip pat užtikrinti nuoseklų požiūrį į konkrečius su nanomedžiagomis susijusius aspektus, įgyvendinant REACH ir CLP, bei pritarti su nanomedžiagomis susijusių REACH nuostatų peržiūrai.

ECHA dės daugiau pastangų, siekdama veiksmingai valdyti endokrininę sistemą ardančias chemines medžiagas pagal REACH ir CLP reglamentų nuostatas. ECHA investuos į šią sritį siekdama ne tik stiprinti vidaus gebėjimus, bet ir aktyviau prisidėti prie mokslo pažangos, susijusios su endokrininę sistemą ardančiomis medžiagomis, įskaitant jų identifikavimo ar pirmumo, įgyvendinant atitinkamas REACH ir CLP procedūras, kriterijų rengimą.

ECHA tęs 2011 m. pradėtą CSA tobulinimo programą. Remdamasi cheminės saugos ataskaitų, kurias registruotojai pateikė prieš pasibaigiant pirmajam REACH registracijos terminui, analize, ECHA daugiausia dėmesio skirs tolesniam poveikio vertinimo metodų ir priemonių tobulinimui tose srityse, kuriose nustatyta didelių spragų. Darant šiuos pakeitimus, bus atsižvelgiama ir į vertinimo sunkumus, susijusius su cheminės medžiagos vertinimu, autorizacija ir apribojimais. ECHA taip pat paaiškins, kokie su ryšių palaikymu susiję įsipareigojimai taikomi tolesniems naudotojams, ir skatins vadovautis geriausia jų įgyvendinimo patirtimi. Bus parengti praktiniai patarimai tolesniems naudotojams, kaip atlikti savo cheminės saugos vertinimus.

ECHA toliau prisidės prie pirmos agentūros peržiūros, kurią numatoma užbaigti iki 2012 m. birželio mėn. Be to, Komisijai paprašius, ECHA parengs nuomonę, siekdama prisidėti prie su REACH susijusios Komisijos vykdomos peržiūros veiklos, pagal reglamento 138 straipsnį.

2012 m. ECHA ir toliau aktyviai bendradarbiaus su Europos Parlamentu ir Komisija, be kita ko, reguliariai informuodama institucijas apie savo veiklą ir rengdama posėdžius Helsinkyje ir šių institucijų pagrindinėse buveinėse. Bendradarbiavimas su kitomis Europos agentūromis ir moksliniais komitetais bus tęsiamas, keičiantis nuomonėmis ir rengiant vizitus, o, prireikus, ECHA gali pasirašyti susitarimo memorandumus, kuriais būtų sukurtas oficialus ECHA bendradarbiavimo su šiomis institucijomis ir jų veiklos koordinavimo pagrindas. ECHA jau pasirašė susitarimo memorandumus su Europos maisto saugos agentūra (EFSA) ir Europos saugos ir sveikatos darbe agentūra (EU-OSHA).

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Turėdama reikiamų pajėgumų ECHA gali teikti mokslinius ir techninius patarimus dėl cheminių medžiagų, įskaitant nanomedžiagas ir endokrininę sistemą ardančias medžiagas, saugumą, poveikio vertinimą, bandymų metodus ir alternatyvių metodų naudojimą.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodiklis	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Pasitenkinimo Komisijai ir valstybių narių kompetentingoms institucijoms teiktos mokslinės, techninės ir administracinės paramos kokybe lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

- Atlikta esamų poveikio apskaičiavimo priemonių analizė ir jos toliau plėtos, siekiant prisidėti prie su REACH susijusių saugumo vertinimų. Patobulinti gaminiuose naudojamų cheminių medžiagų poveikio per visą naudojimo laiką apskaičiavimo metodai. Į CSA įtraukti praktiniai metodai, kurie taikomi sprendžiant su cheminių medžiagų, kurias naudojant vyksta reakcija, konversijos produktais susijusius klausimus.
- Iš registracijos dokumentacijų paimama informacija siekiant paskatinti naudoti (Q)SAR priemones ir taikyti grupavimo bei analogijos metodus.
- Į įprastus veiklos procesus įtraukti skaičiavimo metodai siekiant veiksmingai padėti ECHA įgyvendinti REACH reglamente nustatytas jos užduotis.
- Atsižvelgiant į mokslo pažangą bei per mokymus, praktinę veiklą ir aktyviai bendraujant su kitų institucijų ekspertais sukauptas specialias žinias, nupirkta su netiriamaisiais metodais susijusi programinė įranga.
- Daugiau prisidėta prie mokslinių pokyčių ir reguliavimo pakeitimų, susijusių su endokrininę sistemą ardančiomis cheminėmis medžiagomis.
- Sustiprinti pajėgumai siekiant išspręsti su nanomedžiagomis susijusius klausimus, iškilusius įgyvendinant REACH ir CLP procedūras.
- Prisidėta prie agentūros peržiūros ir įvairių REACH reglamento nuostatų peržiūrų pagal REACH reglamento 138 straipsnį.

2. ECHA įstaigos ir kelias sritis apimanti veikla

8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

2012 m. ir taip ne mažas komitetų darbo krūvis tik didės. Komitetams bus nelengva neperžengti griežtų teisės aktuose nustatytų terminų ir išlaikyti moksliniu ir techniniu požiūriu aukštą kokybę bei užtikrinti, kad Komisija, atsižvelgusi į komitetų patarimus, galėtų veiksmingai priimti sprendimus. Komitetams būtina išsaugoti aukštą skaidrumo lygį, kartu užtikrinant reikiamą konfidencialumą. Dėl forumo veiklos, padedant sekretoriatui, valstybės narės dės daugiau pastangų, kad naudojantis naujomis priemonėmis ir projektais, REACH ir CLP reglamentai būtų veiksmingai vykdomi.

Valstybių narių komitetas (MSC)

2012 m. visu pajėgumu bus pradėta įgyvendinti visas MSC procedūras (t. y. labai didelį susirūpinimą keliančių medžiagų identifikavimo, nuomonių, susijusių su ECHA rekomendacijų projektu dėl XIV priedo, rengimo, taip pat dokumentacijos ir cheminės medžiagos vertinimo procedūras). Pradėti cheminių medžiagų vertinimą numatoma priėmus pirmąjį CORAP 2012 m. vasario mėn. pabaigoje. Atsižvelgdamas į valstybių narių parengtus pasiūlymus, MSC priims nuomonę dėl pirmojo CORAP projekto, kaip rekomendaciją ECHA. ECHA toliau glaudžiai bendradarbiaus su valstybėmis narėmis, atsakingomis už sprendimo projektą, siekdama užtikrinti, kad priimant sprendimus būtų vadovaujama suderintu požiūriu ir tie sprendimai būtų tvirti.

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

2012 m. komitetams teks tvarkyti vis daugiau dokumentacijų, įskaitant perkeltas iš ankstesnių metų (suderinto klasifikavimo ir ženklavimo dokumentacijas, pasiūlymus įvesti apribojimus ir konkrečius vykdomojo direktoriaus prašymus); kartu komitetai galės pasinaudoti pranešėjams sekretoriato teikiama parama. Tikriausiai itin didelį darbo krūvį visų pirma pajus RAC, kuris turi pasirengti patenkinti šią darbo jėgos paklausą, supaprastindamas procedūras ir taikomą praktiką bei priimdamas būtiną paramą iš valstybių narių kompetentingų institucijų ir ECHA sekretoriato. Todėl RAC tęs 2011 m. pradėtus darbus, siekdamas patobulinti ir supaprastinti įgyvendinamas procedūras.

Išvadas ir rekomendacijas, kurias komitetai pateikė savo nuomonėse ir užbaigę kitus projektus, reikėtų išplatinti visiems susijusiems veikėjams ir suinteresuotosioms šalims.

Siekiant užtikrinti REACH procedūrų veiksmingumą, RAC ir SEAC reikia tęsti ir toliau plėtoti bendravimą ir bendradarbiavimą, atsižvelgiant į patirtį, susijusią su apribojimais ir paraiškoms autorizacijai gauti, ir ypač geriausias informavimo apie riziką ir neaiškumus būdus, kad būtų lengviau atlikti socialinę ir ekonominę analizę.

ECHA toliau stengsis glaudžiau bendradarbiauti su kitais ES rizikos vertinimo moksliniais komitetais ir grupėmis, siekdama pašalinti galimus nuomonių skirtumus ir jų išvengti.

Keitimosi informacija apie reikalavimų vykdymo užtikrinimą forumas

Forumas yra neatskiriama ECHA dalis ir atlieka itin svarbų vaidmenį užtikrinant suderintą reikalavimų vykdymo užtikrinimą. Forumas veikia kaip valstybių narių keitimosi informacija bei vykdymo užtikrinimo veiklos koordinavimo ir plėtos platforma.

2012 m. forumas užbaigs antrąjį suderinto vykdymo užtikrinimo projektą, susijusį su tolesnių naudotojų - visų pirma mišinių ruošėjų – įsipareigojimais. Atsižvelgiant į šio projekto rezultatus, bus parengtos tolesnės rekomendacijos.

2012 m. forumas, bendradarbiaudamas su muitinėmis, pradės trečiąjį suderinto REACH reikalavimų vykdymo užtikrinimo projektą. Jo tikslas – užtikrinti vienodą supratimą, parengiant inspektoriams skirtas suderinto vykdymo užtikrinimo rekomendacijas ir mokymo medžiagą, taip pat surengti mokymus nacionaliniams koordinatoriams.

Siekdamas veiksmingesnio reikalavimų vykdymo užtikrinimo, forumas toliau plėtos portalą RIPE ir elektroninę keitimosi informacija procedūrų sistemą EIES (angl. *Electronic information exchange procedure system*), kad vykdymą užtikrinančioms institucijoms būtų lengviau palaikyti ryšius. Nauja portalą RIPE versija, kurioje bus įdiegta papildomų funkcijų, bus paleista 2012 m.

2012 m. įvyks pirmasis koordinuotas inspektorių apsikeitimas nuomonėmis; nuo šių metų padaugės tiriamųjų vizitų. Forumas priims ir įvertins pasiūlymus dėl inspektoriams skirtos mokymo programos, kurios tikslas - apsikeisti ir pasidalyti geriausios praktikos pavyzdžiais. Tai bus naudinga forumo veiklai. 2012 m. forumas toliau plėtos ir pradės taikyti rodiklius, kurie suteikia galimybę veiksmingai įvertinti su forumo veikla susijusią pažangą.

Siekdamas užtikrinti ir gerinti skirtingų veikėjų veiklos koordinavimą, jų bendradarbiavimą ir bendravimą siekiant užtikrinti veiksmingą forumo pareigų vykdymą, forumas toliau plėtos ir taikys geriausius tarpusavio sąsajos su ECHA sekretoriatu, valstybių narių kompetentingomis institucijomis ir nacionalinėmis vykdymo užtikrinimo institucijomis kūrimo būdus. Forumas parengs poziciją, kurioje apsvarstys veiksmingiausius ECHA ir valstybių narių bendravimo būdus, tinkamai atsižvelgdamas į atitinkamas REACH ir CLP procedūras.

Forumas toliau bendradarbiaus su RAC ir SEAC, kad galėtų teikti patarimus dėl galimybės užtikrinti pasiūlytų cheminių medžiagų apribojimų vykdymą. Forumo veikla - tvarkant pasiūlymus įvesti apribojimus - bus kruopščiai koordinuojama, atsižvelgiant į dialogą su komitetų nariais bei RAC ir SEAC pateiktus klausimus ir nuomones.

2012 m. valstybės narės teiks ataskaitas agentūrai pagal CLP reglamento 46 straipsnio 2 dalį, jose apibendrinamos oficialių kontrolės ir kitų vykdymo užtikrinimo priemonių taikymo rezultatus, o šių ataskaitų rinkinį ECHA pateiks Komisijai. ECHA sekretoriatas skirs vis daugiau dėmesio ir pastangų su cheminėmis medžiagomis susijusių reikalavimų vykdymo užtikrinimui, skatindamas tai padaryti įvairiuose renginiuose, kaip antai Europos Komisijos organizuojamoje vykdymo užtikrinimo konferencijoje.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Sekretoriatas veiksmingai ir naudingai padės komitetams dirbti, kad jiems pavyktų:
 - laikytis teisės aktuose nustatytų terminų ir
 - skaidriai, bet užtikrinant reikiamą konfidencialumą, rengti aukštos kokybės mokslines ir technines nuomones ir sudaryti susitarimus, kurie padėtų priimti galutinius sprendimus.

2. Sekretoriatas veiksmingai, efektyviai ir skaidriai, bet užtikrindamas reikiamą konfidencialumą, padės vykdyti forumo veiklą ir sudarys šiai veiklai palankesnes sąlygas, kad forumas galėtų toliau stiprinti ir derinti REACH ir CLP reglamentų vykdymo užtikrinimą ES / EEE valstybėse narėse.
3. Dalijantis informacija ir koordinuojant abiem pusėms svarbią veiklą, pavyko išvengti nuomonių konfliktų su kitų Bendrijos organų moksliniais komitetais.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per teisės aktuose nustatytą terminą priimtų nuomonių ir (arba) susitarimų procentinė dalis	100 %	Metinė vidaus ataskaita
Vienbalsiai priimtų MSC susitarimų procentinė dalis	80 %	Metinė vidaus ataskaita
Bendru sutarimu priimtų komitetų nuomonių procentinė dalis	80 %	Metinė vidaus ataskaita
Komiteto nuomonių įtraukimo į galutinį Komisijos sprendimą lygis	Aukštas	Metinė vidaus ataskaita
ECHA suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo forumo veikla sukurta papildoma vertė lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Narių ir kitų dalyvių pasitenkinimo komitetams ir forumui ECHA teikta parama (įskaitant mokymus ir pirmininkavimą) lygis	Aukštas	Apklausa
Suinteresuotųjų subjektų, kompetentingų institucijų ir komitetų narių pasitenkinimo bendru komitetų procedūrų ir forumo veiklos rezultatų skaidrumu ir skelbimu lygis	Aukštas	Apklausa
Nuomonių konfliktų su kitų ES organų moksliniais komitetais skaičius	Tik tinkamai pagrįsti atvejai	Vidaus vertinimo ataskaita

3. Pagrindiniai rezultatai

Valstybių narių komitetas

- Vienbalsiai priimti susitarimai (arba nuomonės) dėl iki 40 pasiūlymų dėl labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų identifikavimo.
- Vienbalsiai priimta iki 130 susitarimų dėl sprendimų projektų dėl pasiūlymų atlikti bandymą ir atitikties patikrų.
- Vienbalsiai priimtas susitarimas dėl sprendimų projektų, susijusių su cheminės medžiagos vertinimu (pirmųjų sprendimų paskelbimo laikas šiuo metu dar nenustatytas).
- Priimta nuomonė dėl ECHA rekomendacijos projekto dėl XIV priedo.
- Priimta nuomonė dėl CORAP projekto.
- Atnaujintas komiteto sprendimų vadovas.
- Siekiant įgyvendinti pirmiau nurodytus rezultatus, numatoma:

- surengti šešis plenarinius posėdžius;
- surengti du darbo grupių posėdžius (nuomonei dėl rekomendacijos projekto dėl XIV priedo parengti);
- surengti du darbo grupių posėdžius (nuomonei dėl koreguojamojo Bendrijos veiksmų plano projekto parengti);
- dalyvauti dviejuose praktiniuose seminaruose dėl dokumentacijų ir cheminių medžiagų vertinimo.

Rizikos vertinimo komitetas

- Priimta iki 70 nuomonių dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo dokumentacijų (atsižvelgiant į tai, kad per metus numatyta gauti 60 tokių dokumentacijų).
- Priimta iki 4 nuomonių dėl pasiūlymų įvesti apribojimus.
- Atnaujintas RAC išvadų ir rekomendacijų vadovas.
- Pirmiau nurodytų rezultatų numatoma pasiekti surengus iki septynių plenarinių posėdžių.

Socialinės ir ekonominės analizės komitetas

- Priimta iki 4 nuomonių dėl pasiūlymų įvesti apribojimus.
- Atnaujintas SEAC išvadų ir rekomendacijų vadovas.
- Pirmiau nurodytų rezultatų numatoma pasiekti surengus keturis plenarinius posėdžius.

Forumas

- Priimta forumo įgyvendinto antrojo vykdymo užtikrinimo projekto ataskaita.
- Atnaujinti RIPE ir EIEP (elektroninė keitimosi informacija procedūra).
- Surengti mokymai nacionaliniams koordinatoriams rengiantis trečiajam REACH reikalavimų vykdymo užtikrinimo projektui.
- Sukurtos ECHA, valstybių narių kompetentingų institucijų ir nacionalinių vykdymo užtikrinimo institucijų tarpusavio sąsajos.
- Surengtas mokomasis renginys vykdymo užtikrinimo instruktoriams.
- Pirmiau minėtus rezultatus numatoma pasiekti surengus tris forumo plenarinius posėdžius.

9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Apeliacinė komisija įsteigta siekiant užtikrinti teisę kreiptis į teismą, priimant sprendimus dėl apeliacinių skundų, kuriuos pateikė fiziniai ar juridiniai asmenys, kuriems įtakos turėjo REACH reglamento 91 straipsnyje nurodyti agentūros sprendimai.

2012 m. reikės išnagrinėti 2011 m. pateiktus apeliacinius skundus ir priimti su jais susijusius sprendimus. Tikimasi, kad užbaigus po pirmo registracijos termino pradėtą dokumentacijų vertinimą, bus pradėta daugiau su vertinimu susijusių apeliacinių bylų, kurios bus sudėtingesnės mokslo požiūriu.

Manoma, kad įmonės, kurios neturi tiek daug patirties ar praktinių žinių cheminių medžiagų reglamentavimo klausimais, dalyvaus rengiantis 2013 m. registracijos terminui. Taip pat numatoma, kad rengiantis 2013 m. registracijai naujų duomenų reikės labiau, nei rengiantis 2010 m. registracijos terminui. Todėl gali kilti daugiau galimų registruotojų ginčų dėl dalijimosi duomenimis ir iškilti daugiau klausimų dėl registracijos dokumentacijų atitikties, kurie ateityje gali paskatinti pradėti apeliacines bylas.

Prireikus, dėl pernelyg didelio darbo krūvio, Apeliacinė komisija veiksmingai ir naudingai bendradarbiaus su pakaitiniais ir papildomais komisijos nariais.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Apeliacinė komisija be reikalo nedelsdama priima aukštos kokybės sprendimus.
2. Išsaugotas suinteresuotųjų subjektų pasitikėjimas REACH reglamento nuostatomis dėl teisės kreiptis į teismą.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Per kiekvienai apeliacini skundų rūšiai nustatytą tikslinį nagrinėjimo laikotarpį ⁶ išnagrinėtų bylų procentinė dalis	90 %	Apeliacinės komisijos metinė ataskaita
Bendrajam Teismui apskųstų Apeliacinės komisijos sprendimų procentinė dalis	Mažiau nei 20 %	Apeliacinės komisijos metinė ataskaita
Suinteresuotųjų subjektų pasitikėjimo apeliacinių skundų nagrinėjimo procedūra lygis	Aukštas	Suinteresuotųjų subjektų apklausa

⁶ Tikslinis nagrinėjimo laikotarpis – tai laikas, per kurį išnagrinėta 75 %. anksčiau pateiktų konkrečios rūšies apeliacinių skundų (turi būti išnagrinėta mažiausiai 10 bylų).

3. Pagrindiniai rezultatai

- Priimti sprendimai (atsižvelgiant į pateiktų apeliacinių skundų skaičių).
- Internete paskelbta daug kokybiškų sprendimų, susijusių su konkrečiais teisiniais klausimais, kurių iškyla taikant REACH reglamentą.
- Veiksmingai palaikomi ryšiai su (galimomis) šalimis, dalyvaujančiomis nagrinėjant apeliacinį skundą (atsižvelgiant į gautų užklausų skaičių ir rūšis).

10 veiklos sritis. Ryšiai

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

2012 m. agentūra stengsis susisiekti su tomis įmonėmis, kurioms reikia užregistruoti chemines medžiagas 2013 m., siekdama įsitikinti, kad jos susipažinusios su naujausia informacija apie rekomendacijas ir priemones, padėsiančias joms įvykdyti teisės aktuose nustatytus įsipareigojimus. Teikdama platesnio masto paramą pagrindiniams registruotojams ir, be kita ko, surengusi jiems naują praktinį seminarą, ECHA nori aktyviai prisidėti prie geresnės kokybės dokumentacijų, skirtų antrajam registracijos terminui, rengimo. Didinti įmonių informuotumą apie jų atsakomybę įgyvendinant autorizacijos ir apribojimų procedūras bei atkreipti dėmesį į viešąsias konsultacijas, siekiant paskatinti kuo aktyvesnį dalyvavimą jose, bus dar viena svarbi su ryšiais susijusi 2012 m. ECHA užduotis. ECHA tęs bendradarbiavimą su kitais svarbiais veikėjais, visų pirma Europos Komisija.

Maždaug 2011 m. pabaigoje pradės veikti visiškai pertvarkyta agentūros interneto svetainė, kurios lankytojai galės naudotis geresne prieiga prie visų ECHA paskelbtų internetinių produktų. Pradėjus veikti šiai interneto svetainei, 2012 m. bus svarbu supažindinti interneto naudotojus su šioje svetainėje esančia pagalbine medžiaga ir išmokyti naudotis joje skelbiama informacija bei naujomis interneto svetainės funkcijomis.

Agentūra toliau plėtos veiksmingą vidaus ryšių sistemą, siekdama užtikrinti, kad visi ECHA darbuotojai turėtų visą informaciją, kurios jiems reikia siekiant tinkamai atlikti savo darbą, jaustųsi įtraukti į bendrų tikslų siekimą ir būtų pasirengę perkėlimui į kitą vietą, siekiant patenkinti augančios organizacijos poreikius.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

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

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Interneto svetainės abonentių pasitenkinimo lygis	Aukštas	Kasmetinė naudotojų apklausa, interneto svetainės naudojimo ketvirčio statistiniai duomenys
Darbuotojų pasitenkinimo vidaus ryšių sistema lygis	Aukštas	Kasmetinė darbuotojų apklausa

Skaitytojų pasitenkinimo leidiniais lygis	Aukštas	Kasmetinės abonentų apklausos
Suinteresuotųjų subjektų pasitenkinimo savo aktyvumu lygis	Aukštas	„Suinteresuotųjų subjektų diena“ vykdomos apklausos ir kasmetinė suinteresuotųjų subjektų apklausa
Paskelbti naujų dokumentų, skirtų MVĮ arba plačiajai visuomenei, vertimai (per vidutiniškai trijų mėnesių laikotarpį nuo nepatvirtinto originalo paskelbimo)	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita

3. Pagrindiniai rezultatai

- Surengtos komunikacijos kampanijos (pvz., susijusios su autorizacijos reikalavimais ir procedūromis bei 2013 m. registracijos terminui skirtu SIEF formavimu) ir, be kita ko, imtasi veiklos pramonės atstovų ir plačiosios visuomenės atžvilgiu.
- Visa informacija (pateikiama internete ir ne interneto šaltiniuose), skirta MVĮ arba plačiajai visuomenei, paskelbta 22 oficialiomis ES kalbomis.
- Kasdien intranete ir vidinės informavimo sistemos ekranuose skelbiama vidaus informacija. Parengtas savaitinis leidinys apie svarbiausius vidaus įvykius (*ECHANet Exchange*), išleistas periodinis vidaus informacinis biuletenis (ECHO). Surengta kasmetinė vadinamoji Kolektyvinė diena (angl. *Corporate Day*) ir kas ketvirtį vykstantys darbuotojų susirinkimai.
- Parengta įvairialypės terpės spaudos pranešimų ir savaitinių elektroninių informacinių biuletenių, surengtos dvi trumpos spaudos konferencijos, įdiegtas valstybių narių spaudos atstovų tinklas.
- Surengta „Suinteresuotųjų subjektų diena“ ir specialūs suinteresuotiesiems subjektams skirti renginiai.
- Nustatyta viešųjų užklausų tvarkymo procedūra.
- Naujojoje ECHA interneto svetainė įdiegta dar daugiau naujovių.
- Dar patobulintas ECHA intranetas (*ECHANet*).
- Parengta informavimo apie krizes strategija.

11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Didėjant šalių kandidačių susidomėjimui chemines medžiagas reglamentuojančių ES teisės aktų įgyvendinimu ir artėjant derybų dėl bent vienos iš jų priėmimo į ES pabaigai, taip pat atsižvelgiant į šių šalių dalyvavimą pasirengimo narystei pagalbos programoje (IPA) ir Techninės pagalbos ir informacijos mainų programoje (TAIEX), ECHA ir toliau turės turimais ištekliais patenkinti šių šalių poreikius, susijusius su gebėjimų stiprinimo priemonėmis, taip pat supažindinti jas su įvairių ECHA įstaigų darbais ir moksline veikla. Potencialios šalys kandidatės turės panašių, bet šiek mažesnių poreikių.

Agentūra tęs dvišalį bendradarbiavimą su trečiųjų šalių reguliavimo agentūromis, pasirašydama bendradarbiavimo susitarimus ir, be kita ko, remdama veiksmus siekiant pasirašyti pirmuosius dvišalius bendradarbiavimo susitarimus, kurie suteikia galimybę keistis konfidencialia informacija. ECHA ir toliau prisidės prie agentūros ir kitų reguliavimo institucijų keitimosi praktinėmis cheminių medžiagų duomenų tvarkymo žiniomis. Tai skatins priimti tarptautiniu lygmeniu nuoseklesnius sprendimus ir didins REACH procedūrų veiksmingumą.

ECHA ir toliau prisidės prie struktūrinės informacijos apie chemines medžiagas rinkimo ir keitimosi ja derinimo OECD lygmeniu, ypač atsižvelgiant į antrąjį registracijos terminą, ir jos įkėlimo į IUCLID vėlesniame etape. Gali tekti atnaujinti esamus formatus arba papildyti sistemą naujais formatais, pvz., skirtais nanomedžiagoms.

Be to, ECHA tęs bendradarbiavimą su OECD dėl dviejų didelių projektų – *eChemPortal* (visuotinis informacijos apie chemines medžiagas portalas) ir (Q)SAR taikomųjų programų priemonių – finansuodama jų kūrimą ir *eChemPortal* prieglobą. Nuo 2012 m. portale bus pradėta skelbti informaciją apie atliekamus ir numatomus vertinimo darbus, siekiant išvengti šalių ir (arba) regionų dvigubo darbo ir didinti veiksmingumą visose srityse, kur tai įmanoma padaryti. (Q)SAR priemonės reikės toliau tobulinti, t. y. didinti jų patikimumą ir funkcionalumą, siekiant užtikrinti pakankamą paramą registruotojams rengiantis artėjantiems registracijos terminams.

Galiausiai, ECHA, naudodamasi turimais ištekliais, galės toliau teikti techninę ir mokslinę paramą Komisijos tarnyboms plėtojant ES daugiašalius ryšius, ypač pagal atitinkamas tarptautines konvencijas.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Komisijai vykdant tarptautinę veiklą, ypač daugiašalėse organizacijose, jai teikiama aukštos kokybės mokslinė ir techninė parama.
2. Naudodamasi jai suteiktais įgaliojimais, ECHA stiprina ir palaiko dvišalius santykius – bendradarbiaudama moksliniais ir techniniais klausimais – su tomis trečiųjų šalių reguliavimo agentūromis, su kuriomis naudinga bendradarbiauti įgyvendinant REACH ir CLP reglamentus, bei veiksmingai ir naudingai remia ES šalis kandidatės ir potencialias kandidatės pagal IPA.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Komisijos pasitenkinimo ECHA teikta parama tarptautinės veiklos klausimais lygis	Vidutinis	Kasmetinė apklausa
Apsilankymų <i>eChemPortal</i> skaičiaus padidėjimas, palyginti su ankstesniais metais	20%	Metinė vidaus ataskaita
Kasmet planuojamų (Q)SAR taikomosios programos priemonių modulių įgyvendinimo lygis	90 %	Metinė vidaus ataskaita

3. Pagrindiniai rezultatai

- Komisijai teikiama mokslinė ir techninė parama, kaip nurodyta ECHA tarptautinės veiklos 2012 m. metiniame darbo plane.
- Pasirašyti dvišalio bendradarbiavimo susitarimai su suinteresuotosiomis trečiųjų šalių reguliavimo agentūromis ir tęsiamas bendradarbiavimas su tomis agentūromis, su kuriomis ECHA jau pasirašė tokius susitarimus.
- *eChemPortal* veikia ir galima naudotis (Q)SAR priemonėmis.
- Komisijai teikiama aukštos mokslinės ir techninės kokybės parama, susijusi su GHS bei CLP reglamento pakeitimas ir patikslinimais, įskaitant dalyvavimą OECD ir JT lygmens veikloje bei informacijos ar nuomonių rengimą dalyvaujant tokioje veikloje.
- (Tęsiamas) bendradarbiavimas su OECD moksliniais ir techniniais klausimais:
 - ECHA dalyvauja OECD *eChemPortal* iniciatyvinės grupės veikloje (naujų naudotojų reikalavimų peržiūra ir skirstymas pagal svarbą, siekiant galimos tolesnės plėtros);
 - ECHA dalyvauja OECD (Q)SAR priemonių valdymo grupės veikloje ir koordinuoja (Q)SAR priemonių trečiosios versijos programinės įrangos modulių kūrimą ir išleidimą.
 - ECHA pirmininkauja IUCLID naudotojų grupės ekspertų komisijai, kad siedama nustatyti, kuriuos pagal svarbą naudotojų reikalavimas reikėtų pirmiausia diegti į IUCLID. ECHA dalyvauja su IUCLID veikimu susijusių OECD grupių – Elektroninio keitimosi pesticidų duomenimis ekspertų grupės, pirmiau minėtos OECD grupės transporto pogrupio ir Suderintų šablonų, naudojamų pateikiant tyrimų santraukos rezultatus, grupės – veikloje.
 - Įsteigta Pavojingumo vertinimo darbo grupė.
 - Įsteigta Poveikio vertinimo darbo grupė.
 - Įsteigta pagamintų nanomedžiagų darbo grupė.
- Pagal IPA projektą (jeigu jis tęsiamas) stiprinami ES šalių kandidačių ir potencialių kandidačių gebėjimai.
- Trečiojoje šalyse įvykusių seminarų, praktinių seminarų ir konferencijų metu surengti pristatymai, taip pat įvyko trečiųjų šalių atstovų vizitas.

3. Valdymas, organizacinė struktūra ir ištekliai

12 veiklos sritis. Valdymas

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Aukščiausiasis ECHA sprendimų priėmimo organas yra iš 35 narių⁷ sudaryta Valdančioji taryba. Jai padeda vykdomojo direktoriaus skiriamas sekretoriatas. Prie Valdančiosios tarybos pagrindinių funkcijų priskiriama agentūros daugiamečių ir metinių darbo programų, biudžeto ir metinės ataskaitos tvirtinimas bei agentūros vidaus taisyklių tvirtinimas ir peržiūra. Valdančioji taryba taip pat suteikia įgaliojimus vykdomajam direktoriui, Apeliacinės komisijos pirmininkui ir nariams bei RAC ir SEAC nariams. Valdančioji taryba įsteigė specialias, pvz., planavimo ir ataskaitų rengimo, mokesčių pervedimo ir audito darbo grupes, kurios padeda tarybai priimti sprendimus. Valdančioji taryba atidžiai stebi agentūros veiklą, analizuodama vykdomojo direktoriaus teikiamas ataskaitas ir su konkrečiomis temomis susijusias sekretoriato ataskaitas. Per metus ketinama surengti keturis plenarinius posėdžius, taip pat keletą darbo grupių posėdžių.

Vienas iš ECHA tikslų - padėti valstybėms narėms nuosekliai įgyvendinti REACH ir CLP reglamentus. ECHA stiprins ryšius su valstybių narių kompetentingomis institucijomis ir gerins bendravimą su jomis susirašinėdama, rengdama vizitus ir dalyvaudama kasmetiniame Kompetentingų institucijų vadovų planavimo posėdyje.

2011 m. ECHA organizacinė struktūra smarkiai pasikeitė, vis daugiau dėmesio pradėjus skirti nebe parengiamajai veiklai, o mokslinių sprendimų priėmimui ir nuomonių rengimui. Reikės imtis papildomų priemonių siekiant pritaikyti valdymo procedūras prie išsiplėtusios organizacinės struktūros ir užtikrinti veiksmingą su keliais direktoratais susijusios veiklos koordinavimą. Tam reikės, be kita ko, apgalvotai planuoti veiklą kiekviename organizacinės struktūros lygmenyje. Dar vienas valdymo srities iššūkis – su naujais teisės aktais susijusios užduotys

ECHA patikėta daug informacijos apie visą ES chemijos pramonę. Dalis šios informacijos iš esmės yra labai konfidenciali (visų pirma dėl to, kad duomenys susiję su konfidencialia verslo informacija). Todėl informacijos, patalpų ir darbuotojų saugumo užtikrinimui ir toliau bus skiriama itin daug dėmesio. Sukurta saugumo valdymo sistema bus toliau plėtojama. Be to, ECHA toliau rengs Saugumo pareigūnų tinklo (angl. *Security Officers' Network, SON*) posėdžius, siekdama padėti saugiai sukurti prieigą prie konfidencialios verslo informacijos, kuria galėtų naudotis valstybių narių kompetentingos institucijos, įgalios nacionalinės institucijos, Komisija ir nacionalinės vykdymo užtikrinimo institucijos.

2012 m. bus išbandomi ir tobulinami 2011 m. parengti veiklos tęstinumo planai, siekiant užtikrinti geresnę ECHA turto apsaugą ir ECHA vykdomų procedūrų sklandumą, jeigu artėjant 2013 m. terminui prasidėtų krizė.

Be to, bus užbaigtos informacijos valdymo rekomendacijos ir pradėta įgyvendinti žinių valdymo projektus.

ECHA duomenų apsaugos pareigūnas toliau sieks, kad agentūra vykdytų visus teisės aktuose nustatytus savo įsipareigojimus, susijusius su žmonių apsauga tvarkant jų asmens duomenis. Darbuotojams bus nuolat rengiami mokymai ir teikiama informacija.

⁷ Valdančiąją tarybą sudaro 27 ES valstybėms narėms atstovaujantys nariai, šeši Europos Komisijos paskirti atstovai, įskaitant tris suinteresuotųjų šalių atstovus, bei du Europos Parlamento paskirti atstovai. Be to, Islandijos ir Norvegijos atstovai tarybos veikloje dalyvauja kaip EEE / ELPA šalių stebėtojai.

2011 m. atlikto integruotos kokybės valdymo sistemos užbaigtumo (angl. *Integrated Quality Management System, IQMS*) ir jos atitikties reikalavimams vertinimo rezultatai toliau skatins optimizuoti ir nuolat tobulinti šią sistemą. Bus apibrėžtas pasirengimo sistemos sertifikavimui pagal ISO 9001 veiksmų planas. Taip pat bus pradėta diegti aplinkosaugos vadybos ir audito sistemą (angl. *Eco-Management and Audit Scheme, EMAS*).

Toliau bus stiprinamos teisinės žinios, siekiant užtikrinti, kad ECHA sprendimai ir sutartys, kurių nuolat daugėja, būtų teisiškai pagrįsti ir kad būtų galima valdyti galimus skundus ir teismo procesus, įskaitant susijusius su ECHA intelektine nuosavybe.

Vykdydama bendrą rizikos valdymo veiklą, ECHA stebės, kaip įgyvendinamas jos rizikos mažinimo planas, toliau stiprins savo gebėjimus įveikti krizes ir tęs veiklos tęstinumo strategijos įgyvendinimą.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

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

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Iki teisės aktuose nustatytų terminų Valdančiajai tarybai pateiktų įstatytuose nurodytų dokumentų procentinė dalis	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita
Pagal metinį planą parengtų kokybiškų dokumentų procentinė dalis	80 %	Kokybės vadovo metinė ataskaita
Auditorių kritinių išvadų dėl įdiegtos vidaus kontrolės sistemos skaičius	0	Vidaus auditorių metinė ataskaita
Iki nustatyto termino įgyvendintų svarbių auditorių rekomendacijų procentinė dalis	100 %	Vidaus auditorių metinė ataskaita
Su saugumu susijusių incidentų, dėl kurių ECHA saugumo tarnybos atliko tyrimą ir nustatė, kad nutekinta konfidencialios informacijos, skaičius	0	Vidaus ataskaitos

3. Pagrindiniai rezultatai

- Surengti keturi Valdančiosios tarybos ir susijusių darbo grupių posėdžiai, kad taryba galėtų priimti visus būtinus sprendimus.
- Surengtas vienas agentūrų tinklo posėdis (agentūrų ir administracijos vadovai).
- Surengtas vienas valstybių narių kompetentingų institucijų vadovų planavimo posėdis.

- Teikiama stipri teisinė parama ECHA sprendimams ir veiksmingai jų gynyba.
- Išbandyti veiklos tęstinumo planai.
- Parengtas veiksmų siekiant gauti ISO 9001 sertifikata planas.
- Surengtas vienas SON posėdis.
- Apsvarstyta 300 prašymų leisti susipažinti su dokumentais.

13 veiklos sritis. Finansai, viešieji pirkimai ir apskaita

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Pagrindinis agentūros uždavinys finansų srityje ir toliau bus veiksmingas likvidumo valdymas ir griežta biudžeto valdymo tvarka. Kalbant apie su REACH ir CLP susijusią veiklą, 2012 m. agentūra, kaip ir ankstesniais metais, visiškai padengs savo išlaidas iš pajamų, daugiausiai naudodama lėšų atsargas, kurias sudaro su pirmuoju 2010 m. REACH registracijos terminu susiję mokesčiai ir rinkliavos. Tarp kitų pajamų šaltinių – rinkliavos už paraiškas autorizacijai gauti, rinkliavos, susijusios su būsimais registracijos terminais, ir pajamos iš palūkanų. Agentūra turės atidžiai stebėti nustatytos grynujų lėšų investavimo politikos įgyvendinimą ir bendrą likvidumo padėtį. Dėl su biocidais ir PIC susijusios veiklos finansavimo – manoma, kad Europos Sąjungos subsidijų pakaks būtinųjų parengiamųjų darbų (jų ketinama imtis prieš tai, kai turėtų įsigaliooti susiję teisės aktai) išlaidoms padengti.

Agentūrai teks išspręsti nelengvą uždavinį – pakoreguoti biudžeto sudarymo, apskaitos ir atskaitomybės sistemas, atsižvelgiant būtinybę įsigaliojus šiems dviem naujiems teisės aktams, t. y. Biocidų ir PIC reglamentams, visiškai atskirti su jais susijusias lėšas. Be to, numatoma pradėti diegti visos agentūros išlaidų apskaitos sistemą, kuri suteiks galimybę stebėti išlaidas kiekvienoje veiklos srityje. Kalbant apie finansinių sandorių kiekį, numatoma, kad 2012 m. agentūra gaus palyginti nedaug mokėjimų, tačiau dėl savo einamosios veiklos turės įvykdyti maždaug 500 finansinių įsipareigojimų ir atlikti beveik 4500 išmokėjimo operacijų. Taip pat agentūrai reikės peržiūrėti numatomų pajamų iš su 2013 m. registracijos terminu susijusios veiklos ir kitų šaltinių įverčius.

2012 m. agentūra toliau tikrins, ar registracijos metu įmonės teisingai nurodė savo dydį ir sumokėjo teisingą rinkliavos sumą. Atsižvelgiant į tai, kad mažiausioms įmonėms gali būti taikoma iki 90 % mažesnė rinkliava, svarbu, kad tokios nuolaidos būtų daromos teisėtai – siekiant užtikrinti ne tik pakankamą agentūros finansavimą, bet ir sąžiningas ir nešališkas sąlygas įmonėms.

2012 m. pagrindinė ECHA veikla viešųjų pirkimų srityje turėtų būti susijusi su tolesne IT sistemų plėtra, t. y. agentūra vykdys viešuosius pirkimus pagal naujos grupės bendruosius susitarimus IT srityje. Bus atnaujintas konkursas dėl mokslinių paslaugų pirkimo pagal naują bendrąjį susitarimą ir paskelbtas naujas konkursas dėl administracinių paslaugų pirkimo, pvz., sudarius bendruosius susitarimus saugumo srityje. 2012 m. viešųjų pirkimų planas pridedamas prie šio dokumento.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

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

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Išlygų skaičius Europos Audito Rūmų metinėje ataskaitoje	0	EAR ataskaitos (kasmet)
Įsipareigojimų lygis	95 %	Mėnesinė finansinė ataskaita (kasmet)
Išmokų lygis	75 %	Mėnesinė finansinė ataskaita (kasmet)
Perkeliamųjų lėšų lygis	< 20 %	Metinė vidaus ataskaita
Teismo sprendimų, kuriais nepritariama ECHA viešųjų pirkimų procedūroms, skaičius	0	Metinė vidaus ataskaita
Atitiktis VT grynujų pinigų atsargų gairėms (MB/62/2010 <i>final</i>)	100 %	Ketvirtinė vidaus ataskaita

3. Pagrindiniai rezultatai

- Biudžetas ir likvidumas griežtai valdomi.
- Taikomas ir glaudžiai stebimas agentūros grynujų pinigų atsargų valdymo ir investavimo mechanizmas.
- Nustatyta duomenų teikimo sistema, kuria užtikrinamas su skirtingais teisės aktais susijusių lėšų atskyrimas.
- Toliau tikrinamas registruotojų MVĮ statusas ir renkamos pajamos, susijusios su neteisingsiais pareiškimais.
- Pradėtas išlaidų apskaitos pagal veiklos sritį sistemos įgyvendinimas.
- Biudžetas kontroliuojamas ir vykdomas taip, kad būtų užtikrintas 95 % įsipareigojimų lygis.
- Patvirtintos 2011 m. metinės finansinės ataskaitos.

14 veiklos sritis. Žmogiškieji ištekliai ir agentūros teikiamos paslaugos

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Žmogiškieji ištekliai

Užbaigusi pradinį su REACH ir CLP susijusios veiklos augimo ir plėtros etapą, 2012 m. agentūra daugiausia dėmesio skirs savo darbuotojų tęstinio mokymo ir tobulinimosi tradicijų kūrimui. Šios pastangos skatins pavienių darbuotojų karjeros galimybes ir stiprins agentūros kompetencijos pagrindą.

Atsižvelgdama į spartų augimą ankstesniais metais, agentūra ypatingą dėmesį skirs strateginei organizacijos plėtrai ir valdymo gebėjimų stiprinimui. Šiuo tikslu vadovams numatyta atitinkama parama, kad jie turėtų reikiamas priemones su personalo valdymo susijusiai atsakomybei prisiimti ir galėtų prisidėti prie ECHA organizacinės plėtros.

2012 m. ne vienas laikinasis ECHA tarnautojas agentūroje bus išdirbęs penkerius metus. Žmogiškųjų išteklių skyrius ims iniciatyvos siekdamas parengti atitinkamą darbo sutarčių atnaujinimo politiką.

Nuolat ir daug dėmesio bus skiriama darbuotojų ir jų šeimų gerovei skatinti, siekiant užtikrinti tinkamą jų profesinio ir šeimos gyvenimo pusiausvyrą.

ECHA toliau plėtos savo naująją diplomuotiems specialistams skirtą programą, susijusią su ES politika cheminių medžiagų srityje, siekdama padėti aukštąjį išsilavinimą turintiems žmonėms planuoti savo karjerą bei surasti galimybių mokytis ir tobulinti savo profesinius įgūdžius, siekiant tapti geresniais reguliavimo specialistais, sprendžiančiais su REACH ir CLP susijusius klausimus.

2012 m. numatoma pradėti su naujais – Biocidų ir PIC – reglamentais susijusią veiklą. Dėl šios priežasties agentūrai teks įdarbinti daugiau darbuotojų, tinkamai paskirti pajėgumus ir stiprinti darbuotojų gebėjimus.

2012 m. prasidės Žmogiškųjų išteklių IT sistemos kūrimo, pradėto 2011 m., plėtros etapas. Todėl agentūra turės nuolat skirti dėmesio šio projekto įgyvendinimui, pereinamajam laikotarpiui, sistemų bandymams, taip pat už žmogiškuosius išteklius atsakingų darbuotojų ir sistemos galutinių naudotojų mokymui.

Bendrosios paslaugos

Bendrosios paslaugos apima agentūros pastato ir biurų infrastruktūros valdymą, fizinio saugumo užtikrinimą, kelionių ir posėdžių organizavimą, administracines paslaugas, kaip antrai laiškų registravimą, biuro reikmenų tiekimą, archyvavimą ir bibliotekos valdymą.

Dėl 2011 m. priimtų sprendimų, susijusių su organizacinės struktūros pakeitimais, 2012 m. reikės ir numatoma atnaujinti agentūros patalpas. Siekiant užtikrinti tinkamas darbo sąlygas šiose patalpose, taip pat reikės padaryti keletą papildomų techninės infrastruktūros pakeitimų.

Europos Parlamento prašymu, į ECHA ir agentūros patalpų nuomininko sudarytą nuomos sutartį įtraukta nuostata dėl galimybės įsigyti pastatą. 2012 m. ECHA kartu su biudžeto valdymo institucija nuspręs, ar verta toliau svarstyti galimybes įgyvendinti šią nuostatą.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Agentūra turi pakankamai kvalifikuotų darbuotojų, kad galėtų užtikrinti darbo plano įgyvendinimą, ir yra sudariusi jiems geras darbo sąlygas.
2. Agentūra turi užtektinai saugių biuro patalpų, kad savo darbuotojams galėtų sudaryti gerus rezultatus ir saugumą užtikrinančias darbo sąlygas, bei funkcionalias posėdžių patalpas, kuriomis gali naudotis agentūros įstaigos ir iš kitur atvykę lankytojai.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
Iki metų pabaigos pagal etatų planą priimtų darbuotojų procentinė dalis	95 %	Metinė vidaus ataskaita
Užbaigtų per metus numatytų atrankos procedūrų procentinė dalis	90 %	Metinė vidaus ataskaita
Laikinių tarnautojų kaita	< 5%	Metinė vidaus ataskaita
Vidutinis vieno darbuotojo mokymo ir įgūdžių tobulinimo kursų dienų skaičius	10	Metinė vidaus ataskaita
Komitetų, forumo ir VT narių pasitenkinimo konferencijų centro darbu lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa
Darbuotojų pasitenkinimo biuro patalpomis ir logistikos paslaugomis lygis	Aukštas	Kasmetinė apklausa

3. Pagrindiniai rezultatai

Žmogiškieji ištekliai

- Statutiniams darbuotojams mokamas darbo užmokestis, o kitiems darbuotojams, komandiruotiems nacionaliniams ekspertams ir stažuotojams – kitos išmokos (iš viso maždaug 600 asmenų).
- Pradėta maždaug 10 atrankos procedūrų.
- Įdarbinta maždaug 60 darbuotojų.
- Kiekvienam darbuotojui skirta po maždaug 10 mokymo dienų.
- Įvertinti beveik 500 statutinių darbuotojų darbo rezultatai ir peržiūrėta jų atlyginimo kategorija.
- Darbuotojai ir vadovybė gavo patarimų ir sulaukė pagalbos žmogiškųjų išteklių klausimais, visų pirma susijusiais su pavienių asmenų teisėmis ir gerove.
- Atlikta darbuotojų apklausos rezultatų analizė ir parengti pažangos stebėjimo planai.
- Aktyviai plėtotos darbuotojų ir darbo rezultatų valdymo procedūros ir metodai.

Bendrosios paslaugos

- Tinkamai įvykdžius viešųjų pirkimų procedūras, laiku įsigyta reikiama įranga, medžiagos ir paslaugos.

- Laiku apskaičiuotos ir sumokėtos komandiruočių ir kelionių kompensacijos.
- Užtikrintas biuro patalpų saugumas.
- Rengiantiems posėdžius ir konferencijas suteikta tinkama pagalba.
- Užtikrinta galimybė naudotis gerai veikiančia ir tinkamai techniškai prižiūrima garso ir vaizdo įranga.
- Veiksmingai teikiamos pašto paslaugos.
- Biblioteka ir archyvai gerai sutvarkyti ir tinkamai valdomi.
- Tiksliai parengtas ir atnaujintas su IT nesusijusio turto aprašas.

15 veiklos sritis. Informacinės ir ryšių technologijos

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

2012 m. ECHA sieks toliau stiprinti IT grindžiamus procesus, perduodama savo IRT infrastruktūros prieglobą į išorės rangovų rankas; taip iš esmės siekiama laipsniškai užtikrinti patikimesnį su užduočių įgyvendinimui svarbiausiomis IT paslaugomis susijusį veiklos tęstinumą. 2012 m. pirmenybė bus teikiama REACH-IT, ECHA interneto svetainei, e. pašto sistemai ir interneto ryšiui, kadangi tai yra svarbiausi su 2013 m. REACH registracijos terminu susijusios veiklos tęstinumą užtikrinantys elementai. Užsakomosios paslaugos taip pat suteiks galimybę agentūrai naudotis nauja ir saugesne įprastų išorinių atsarginių programų saugykla.

IT saugumo valdymo procedūros, kurios apima tinklų sąsajas, prieigą prie duomenų, stebėseną, saugumo pažeidimų valdymą ir saugios programinės įrangos projektavimą, bus nuolat tobulinamos ir pritaikomas prie ECHA įsipareigojimų išsaugoti informacijos konfidencialumą (kuriant vis pažangesnes informacines sistemas, tai padaryti nelengva) ir sumažinti išorines grėsmes.

Atsižvelgdama į agentūros plėtrą ir būtinybę dar atidžiau planuoti ir kontroliuoti išteklių naudojimą, ECHA toliau diegs valdymo informacijos sistemas, kurios padės veiksmingiau vykdyti administracines procedūras ir teikti valdymo ataskaitas. Daugiausia dėmesio bus skiriama:

- žmogiškųjų išteklių valdymo sistemos (angl. *Human Resources Management System*, HRMS) diegimo darbams, kurie pradėti 2011 m.;
- laiko valdymo sistemos tobulinimui;
- tapatybės valdymo sistemos (angl. *Identity Management system*, IDM), kurią pradėta diegti 2011 m., užbaigimui; ši sistema suteiks galimybę centralizuotai valdyti naudotojų asmens duomenis, grupes ir pasiskirstymo sąrašus, taip pat sukurti ir panaikinti naudotojų paskyras. Siekiant padidinti dabartinių su konkrečiomis taikomosiomis programomis susijusių sprendimų veiksmingumą, bus stengiamasi suderinti įvairių esamų taikomųjų programų naudotojų valdymą;
- remdamasi 2011 m. nustatytu sąnaudų apskaitos, darbo planavimo, laiko valdymo pagrindu ir esamomis tikslinėmis ataskaitų teikimo priemonėmis, ECHA įvertins jungtinį įmonės planavimo ir ataskaitų teikimo modelį, kuris gali būti pagrįstas informacinėmis sistemomis.

Siekdama patobulinti savo įmonės turinio valdymo programą, 2011 m. ECHA patvirtino tikslią naudojimosi išorės paslaugomis strategiją; 2012 m. ECHA uždavinys bus dėti daugiau pastangų, kad didesnėmis pajėgomis būtų galima paspartinti įmonės turinio valdymo veiksmų plano įgyvendinimą. Be darbo srautų valdymu pagrįstos pagalbos, kurią pradėta teikti 2011 m. atliekantiems vertinimo procedūras, ECHA pradės spręsti su dar dviem sritimis susijusius klausimus, visų pirma susijusius su išorinio bendradarbiavimo procesais (pvz.. procesais, susijusiais su komitetų veikla), siekiant pradėti laipsnišką IT funkcijų, kuriomis šiuo metu galima naudotis prisijungus prie portalo CIRCA, pakeitimą kitomis.

Siekiant įgyvendinti uždavinius, susijusius su aukštos kokybės IT pagrįsta pagalba atliekantiems sudėtingas ir pažangias administravimo procedūras, teks nuolat perprojektuoti IRT procesus ir paslaugas.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Techninė agentūros IRT infrastruktūra valdoma užtikrinant aukštą aptarnavimo lygį, o visų palaikomų veiklos operacijų tęstinumas, veiksmingumas ir saugumas didėja.
2. Užtikrintas nuoseklaus bendro įmonių struktūros organizavimo metodo taikymas, skatinama geriausia IT projektų administravimo ir valdymo patirtis ir užtikrinama, kad būtų profesionaliai, kompetentingai ir laiku reaguojama į bet kokią numatomą ar pasikartojančią veiklą.

Veiklos ir planiniai rodikliai

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

3. Pagrindiniai rezultatai

- Teikiamos paslaugos, kuriomis užtikrinama galimybė naudotis IRT infrastruktūra ir IRT ištekliais ir išlaikyti atitinkamą veiklos rezultatų lygį.
- Įdiegta IT saugumo valdymo funkcija.
- Įdiegtas užduočių įgyvendinimą užtikrinančių svarbiausių IT sistemų veiklos tęstinumo sprendimas, dėl kurio prieglobos paslaugų perdavimas išorės rangovui dar svarbesnis (pirmenybė teikiama toms sistemoms, kurios itin svarbios su 2013 m. REACH registracijos terminu susijusiai veiklai).
- Išplėsta įmonės turinio valdymo programos veiklos ir administracinio darbo srautų apimtis.
- Įdiegta internetinė organizacijos projektų valdymo taikomoji programa (angl. *Project Portfolio Office*).
- Įgyvendinta žmogiškųjų išteklių valdymo informacijos sistema.
- Įdiegta laiko registravimo sistema.
- Užbaigtas tapatybės valdymo sistemos įgyvendinimas.

- Pagal naująją naudojimosi išorės paslaugomis strategiją visu pajėgumu veikia įmonės turinio valdymo funkcija, o į įmonės turinio valdymo programos veiksmų planą įtrauktos dvi naujos sritys.
- Pasirengta įdiegti sprendimą, kuris apima išorinio bendradarbiavimo procesus (pvz., procesus, susijusius su komitetų veikla), siekiant pradėti laipsnišką IT funkcijų, kuriomis šiuo metu galima naudotis prisijungus prie CIRCA, pakeitimui.

4. 16 veiklos sritis. Biocidai

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

Naujasis Biocidų reglamentas, kurį numatoma priimti 2012 m. viduryje, turėtų įsigaliooti 2013 m. rugsėjo mėn.⁸ Įsigaliojus šiam reglamentui, smarkiai išsiplės ECHA reguliuojama veiklos sritis, apimdama technines ir mokslines užduotis, susijusias su šio reglamento įgyvendinimu. Pagal numatytą tvarkaraštį ECHA turi dar dvidešimt mėnesių, per kuriuos ji turės pasirengti vykdyti numatytas užduotis, o agentūrai tai bus nemenkas uždavinys.

2012 m. ECHA turės gerokai išplėsti lig šiol atliktų labai nedidelių parengiamųjų darbų mastą ir įgyvendinti išsamią pasirengimo programą, o kartu stengtis išvengti nepageidaujamo poveikio REACH ir CLP įgyvendinimui. Rengiantis naujojo reglamento įsigaliojimui, reikės įgyvendinti šiuos uždavinius:

- atsižvelgiant į reglamente nustatytus terminus ir pereinamuosius laikotarpius, užtikrinti, kad ECHA būtų laiku pasirengusi priimti ir tvarkyti paraiškas dėl veikliųjų medžiagų bei Sąjungos autorizacijos liudijimų išdavimo biocidiniams produktams gauti ir iš Europos Komisijos (JRC) perimti peržiūros programą;
- užbaigti analizę, kaip pritaikyti REACH-IT ir IUCLID prie su biocidais susijusių poreikių siekiant sukurti Biocidinių produktų registrą (angl. *Register on Biocidal Products*, R4BP), ir pradėti pirmą įgyvendinimo etapą;
- labai sparčiai atlikti visus su biocidų rekomendacijomis ir vadovais susijusius darbus, kad svarbiausias rekomendacijas įmonės gautų dar gerokai iki įsigaliojant naujoms nuostatom. ECHA taip pat turės prisidėti prie kelių įgyvendinimo ir deleguotųjų aktų, kuriuos Komisija ketina priimti – įskaitant naująjį reglamentą dėl su biocidais susijusių rinkliavų – rengimo;
- ECHA turi būti pasirengusi atlikti ir kitus su biocidais susijusius darbus, visų pirma procedūras, susijusias su dalijimusi duomenimis, vadinamaisiais keleiviais be bilieta ir techninio lygiavertiškumo nustatymu, įskaitant reikiamas apeliacinių skundų procedūras. Taip pat reikės parengti su šiomis skirtingomis užduotimis susijusių dokumentacijų pateikimo sistemas;
- reikia įsteigti Biocidinių produktų komitetą ir parengti jo darbo praktiką bei susijusias taisykles ir procedūras, kad 2003 m. rugsėjo 1 d. jis galėtų pradėti savo įprastą veiklą. 2012 m. II pusmetį gali tekti surengti vieną ar kelis neoficialius parengiamuosius posėdžius. Taip pat reikia įsteigti ECHA Koordinavimo grupės sekretoriatą;
- būtina parengti ir pradėti įgyvendinti informavimo planą siekiant didinti įmonių ir suinteresuotųjų subjektų informuotumą apie jiems tenkančias naujas pareigas. Šiame plane daugiausia dėmesio bus skiriama naujiems įmonių įsipareigojimams, kurių nenumatyta dabartinėje Biocidinių produktų direktyvoje (vadinamuosius keleivius be bilieta, techninį lygiavertiškumą ir Sąjungos autorizacijos liudijimus). Svarbiausias šios informavimo kampanijos elementas bus specialios biocidams skirtos interneto svetainės sukūrimas, įskaitant sklandų atitinkamų JRC interneto svetainės skyrių perdavimą, kurį numatyta pradėti 2012 m.

Siekiant užtikrinti veiksmingą su biocidais susijusių darbų pradžią, reikia nedelsiant įdarbinti naujų darbuotojų

⁸ Iš pradžių pasiūlyme reglamentą numatyta pradėti taikyti nuo 2013 m. sausio 1 d. Tačiau Komisija komunikate dėl Tarybos pozicijos per pirmą svarstymą pasiūlė taikymo pradžios datą nukelti į 2013 m. rugsėjo 1 d.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Reikia užtikrinti, kad nuo reglamento taikymo pradžios datos ECHA būtų pasirengusi veiksmingai ir sėkmingai vykdyti naujas su biocidais susijusias užduotis.
2. Reikia nustatyti naujas procedūras, priemones ir organizacines struktūras, taip pat atrinkti naujus už biocidus atsakingus ekspertus ir stiprinti jų gebėjimus.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
2012 m. netaikytina		

3. Pagrindiniai rezultatai

- Užbaigta Biocidinių produktų registro (R4BP) analizė ir parengtas jo modelis, pradėtas šio projekto įgyvendinimas.
- Į numatomą IUCLID5 versiją įtraukti su biocidais susiję elementai, įskaitant papildomų IUCLID6 naudojimo reikalavimų aprašą.
- Parengti pirmų rekomendacinių dokumentų projektai, patvirtinta išsami kitų biocidų rekomendacijų rengimo programa.
- Parengti procedūrų projektai ir būtini dokumentai (įskaitant susijusius su bendradarbiavimu su valstybėmis narėmis ir pramonės atstovais), kurių reikia tam, kad ECHA sekretoriatas galėtų atlikti savo užduotis, t. y. tvarkyti paraiškas.
- Parengti procedūrų projektai ir būtini dokumentai, kurių reikia siekiant atlikti užduotis, susijusias su dalijimusi duomenimis, „keleiviais be bilieto“ ir techniniu lygiavertiškumu.
- Paskirti Biocidinių produktų komiteto nariai, numatyta paskirti komiteto pirmininką ir sekretorią ir (prireikus) surengtas (-i) pirmas (-i) neformalus (-ūs) jo posėdis (-džiai). Įsteigtas ECHA Koordinavimo grupės sekretoriatas.
- Patvirtintas pirminis Biocidinių produktų darbo planas ir būtinos darbo tvarkos taisyklės.
- Parengta naujų už biocidus atsakingų darbuotojų mokymo programa, pradėtas jos įgyvendinimas.
- Toliau plėtojamas personalo modelis, įskaitant su biocidais susijusios ECHA veiklos organizacinį pagrindą.

5. 17 veiklos sritis. Sutikimas, apie kurį pranešama iš anksto

1. Pagrindiniai 2012 m. uždaviniai

2011 m. gegužės mėn. Europos Komisija priėmė pasiūlymą dėl Reglamento dėl pavojingų cheminių medžiagų eksporto ir importo (Reglamento 689/2008, vadinamojo PIC reglamento) naujos redakcijos. Svarbus šio pasiūlymo elementas – siūlymas perkelti mokslinius ir techninius šio reglamento įgyvendinimo aspektus nuo Komisijos Jungtinio tyrimų centro ant ECHA pečių. Numatoma, kad reglamentas gali būti priimtas 2012 m. ir turėtų įsigalioti 2013 m.

Siekdama užtikrinti sėkmingą šios naujos reguliavimo užduoties vykdymą, ECHA turi atlikti parengiamuosius darbus ir kartu stengtis išvengti nepageidaujamo poveikio REACH ir CLP įgyvendinimui. Skubiausias ir didžiausias iš šių darbų bus bendradarbiaujant su paskirtosiomis nacionalinėmis institucijomis ir, be kita ko, atsižvelgiant į teisės aktuose nustatytus griežtus terminus, atlikti analizę ir pradėti diegti naujas IT funkcijas, kurios suteiktų galimybę veiksmingai tvarkyti pranešimus apie eksportą. Be to, ECHA reikės parengti naujas rekomendacijas ir vadovus bei imtis informuotumo didinimo ir informavimo veiklos, susijusios su naujais teisės aktuose nustatytais įsipareigojimais ir nauju ECHA vaidmeniu.

Agentūrai taip pat reikės nedelsiant surasti naujų vidaus pajėgumų, t. y. įdarbinti ir parengti naujus darbuotojus, kurie bus atsakingi už naująsias pareigas. Įdarbinti naujus darbuotojus reikia tam, kad jie padėtų vykdyti su nauja veikla susijusias užduotis ir rengti mokslinius ir techninius patarimus Komisijai įgyvendinant Roterdamo konvenciją. ECHA taip pat pradės – kartu su valstybių narių paskirtosiomis nacionalinėmis institucijomis ir trečiosiomis šalimis – kurti tinklą, kad galėtų susitarti dėl bendrų bendradarbiavimo principų ir praktikos.

2. Tikslai ir rodikliai

Tikslai

1. Jau gerokai įsibėgėjęs pasiruošimas veiksmingam ir sėkmingam su PIC reglamentu susijusių naujųjų užduočių įgyvendinimui.
2. Imtasi visų priemonių, kad būtų nustatytos naujos procedūros ir priemonės bei padidėtų naująsias užduotis įgyvendinsiančių darbuotojų pajėgumai.

Veiklos ir planiniai rodikliai

Rodikliai	2012 m. planinis rodiklis	Tikrinimo priemonė ir dažnumas
2012 m. netaikytina		

3. Pagrindiniai rezultatai

- Bendradarbiaujant su paskirtosiomis nacionalinėmis institucijomis, padaryta didelė pažanga kuriant pranešimų apie eksportą pateikimo procedūras, IT priemones ir susijusius pranešimų apie eksportą procedūrų vadovus.
- Padaryta didelė pažanga kuriant sutikimo dėl importo procedūras.

- Uzmegzti būtini ryšiai su valstybēm un ar tām trešiosiomis šalīm.
- Pradēta naujū darbuotojū īdarbinimo procedūra un parengta pajēgumū didinimo programma.

6. Pavojų agentūros tikslams keliantys veiksniai

ECHA kasmet atlieka rizikos vertinimą, siekdama nustatyti, įvertinti ir suvaldyti galimus įvykius, kurie gali kelti grėsmę darbo programoje apibrėžtų tikslų įgyvendinimui. Remdamasi šiuo vertinimu, ECHA vadovybė nustatė šiuos pagrindinius rizikos veiksnius.

ECHA jaučia spaudimą dėl daugelio išorės veiksnių ir lūkesčių, dėl kurių gali keistis agentūros prioritetai arba atsirasti naujų, pakeisiančių esamus. Dėl to gali būti neveiksmingai naudojami išteklių ir vėluojama įgyvendinti tikslus. Siekiant sumažinti tokią riziką, prieš pritariant naujiems prioritetams arba prisiimant naujus darbus, reikės atidžiai įvertinti tokio sprendimo poveikį ištekliams.

Kadangi 2012 m. reikės apsvarstyti rekordiškai daug pasiūlymų atlikti bandymą ir atlikti itin daug atitikties patikrų, ECHA gebėjimas veiksmingai valdyti visą procesą turės lemiamos įtakos jos tikslų įgyvendinimui. Rengiant šią darbo programą, procedūrų įgyvendinimo veiksmingumas vis dar kėlė grėsmę. Todėl itin daug dėmesio bus skiriama dokumentacijų vertinimo procedūros veiksmingumo stebėjimui ir būtinų taisomųjų veiksmų įgyvendinimui.

Daugelis darbo programoje nustatytų tikslų tiesiogiai susiję su ECHA komitetų pajėgumu pasiekti nustatytus tikslus. Sparčiai didėjant komitetų darbo krūviui ir nesulaukus tinkamos valstybių narių kompetentingų institucijų paramos, kuri numatyta REACH reglamente, kyla grėsmė jų gebėjimui pasiekti numatytų rezultatų. Todėl ECHA stiprins savo dialogą su valstybėmis narėmis, ypač dėl jai būtino valstybių narių kompetentingų institucijų indėlio ir įnašo įgyvendinant darbo programą.

Ši darbo programa ir ECHA ilgalaikiai planai pagrįsti 2 priede nurodytais vadinamais atskaitos rodikliais. Šie skaičiai – tai pradiniai įvertiniai, kuriuos Komisija apskaičiavo rengdama REACH reglamentą, ir vėliau – bendradarbiaujant su pramonės atstovais ir kitais suinteresuotaisiais subjektais – atnaujinti duomenys. Dėl didelio su šiais skaičiais susijusio netikrumo, planuojant žmogiškuosius išteklius tebekyla didelė ir kiekybinė, ir kokybinė klaidos grėsmė. Be to, remdamasi 2011 m. parengtu pagrįstu darbuotojų modeliu, ECHA stengsis kuo geriau panaudoti turimus išteklius. Kalbant apie du naujuosius teisės aktus dėl biocidų ir PIC, vienintelis būdas užtikrinti, kad ECHA būtų pasirengusi įgyvendinti naujas užduotis, – laiku pradėti naujų darbuotojų įdarbinimo procedūrą.

ECHA veikla labai priklauso nuo veiksmingų IT sistemų, kurias naudojant apdorojamos agentūrai pateikiamos skirtingų rūšių dokumentacijos. Kilus bet kokioms problemoms, susijusioms su IT plėtra, ar vėluojant įgyvendinti plėtros strategijas gali būti sunku pasiekti nustatytus tikslus. Siekdama sumažinti šią riziką, 2011 m. ECHA patvirtino ilgalaikį IT plėtros planą (įskaitant išteklių planą). Tačiau pašalinti dar ne visi rizikos veiksniai, ypač susiję su numatytu veiksmingumo padidėjimu pradėjus taikyti IT priemones.

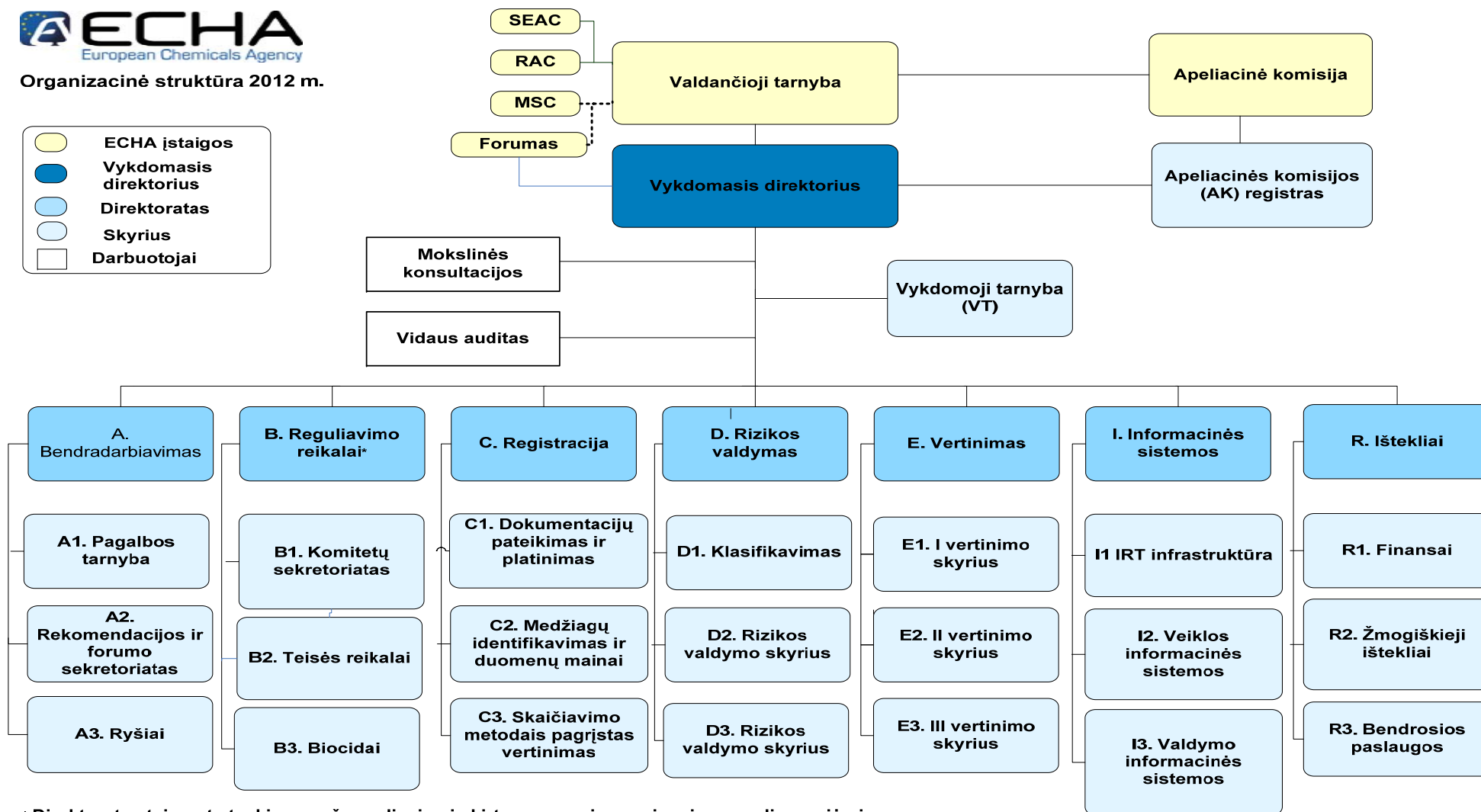
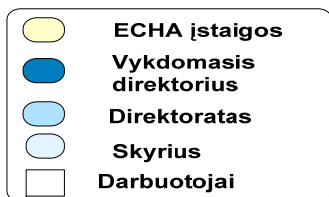
Dar vienas su žmogiškaisiais ištekliais susijęs pavojus, kurį nustatė ECHA, susijęs su ilgalaikiu mokslinių pajėgumų išsaugojimu. Rengiant šią ataskaitą, ECHA naujų darbuotojų skaičius vis dar sparčiai didėjo, tačiau nuo 2012 m. šis augimo tempas gerokai sumažės. Padirbę agentūroje kelis metus, kai kurie darbuotojai neišvengiamai pradės galvoti apie alternatyvas, todėl ateityje ECHA ketina parengti didelių mokslinių pajėgumų išsaugojimo strategiją.

Nustatyta ilgalaikė rizika susijusi su ECHA ištekliais, skirtais po 2013 m. Manoma, kad po 2013 m. agentūrai prireiks ES subsidijos, todėl turėtų būti atsižvelgiama į jos poreikius derantis dėl ES 2014–2020 m finansinės perspektyvos.

1 PRIEDAS. ECHA organizacinė struktūra 2012 m.



Organizacinė struktūra 2012 m.



* Direktoratas taip pat atsakingas už reguliavimui skirtą nuomonių rengimą ir sprendimų priėmimą.

2 PRIEDAS. Veiklos sritys, į kurias suskirstyta darbo programa

2012 m. ataskaitos rodikliai

Pagrindiniai ECHA veiklos uždaviniai	2012 m. orientacinis rodiklis
2012 m. teikiamos dokumentacijos	
Registracijos dokumentacijos (įskaitant atnaujintas dokumentacijas)	5100
Pasiūlymai atlikti bandymą	10
Prašymai laikyti informaciją konfidencialia	320
Galimybė susipažinti su senesniais nei 12 metų duomenimis	120
Pranešimai dėl PPORD	200
Užklausos	1800
Pagal 7 straipsnio 2 dalį pateiktų pranešimų skaičius	70
Pagal REACH reglamento 38 straipsnį pateiktų ataskaitų ir (arba) pranešimų skaičius	11 700
Pasiūlymai įvesti apribojimus (XV priedas)	10
ECHA parengti pasiūlymai įvesti apribojimus	≥ 1
Pasiūlymai dėl suderinto klasifikavimo ir ženklavimo (CLP reglamento VI priedas)	60
Pasiūlymai identifikuoti medžiagą kaip SVHC (XV priedas)	40
ECHA parengti pasiūlymai identifikuoti medžiagą kaip SVHC	5
Paraiškos autorizacijai gauti	30
Prašymai leisti vartoti alternatyvų pavadinimą	50
Į CORAP įtrauktos cheminės medžiagos, kurias vertins valstybės narės	40
ECHA 2012 m. sprendimai	
Sprendimai dėl dokumentacijų vertinimo	
- Sprendimų dėl pasiūlymų atlikti bandymą skaičius	360
- Atliktų atitikties patikrų skaičius	250
o iš jų – sprendimų dėl atitikties patikrų (30 %)	75
Sprendimai dėl dalijimosi duomenimis	10
Sprendimai dėl išsamumo patikrų (neigiami, t. y. atmesta)	10

Sprendimai dėl prašymų leisti susipažinti su dokumentais	300
Sprendimai dėl prašymų laikyti informaciją konfidencialia (neigiami)	30
2012 m. pateikti apeliaciniai skundai	20
Kita	
Cheminių medžiagų, kurių vertinimą numatoma atlikti, CoRAP projektas	1
Rekomendacijos Komisijai dėl autorizacijos sąrašo	1
Atsakytini klausimai ir (arba) suderinti atsakymai (patarimai dėl REACH, REACH-IT, IUCLID 5 ir kita)	7000
MVĮ patikros	300
Valdančiosios tarybos posėdžiai	4
MSC posėdžiai	6
RAC posėdžiai	7
SEAC posėdžiai	4
Forumo posėdžiai	3
Naujų laisvų su REACH ir (arba) CLP susijusių darbo vietų sutartininkams skaičius	17
Dėl darbuotojų kaitos įdarbinti žmonės	25
Naujų laisvų su biocidais susijusių darbo vietų laikinieji tarnautojai ir (arba) sutartininkams skaičius	19
Naujų laisvų su REACH ir (arba) CLP susijusių darbo vietų sutartininkams skaičius	4

3 PRIEDAS. 2012 m. orientaciniai ištekliai

	Personalo ištekliai 2011 m. darbo programoje			2011 m. galutinis biudžetas	Personalo ištekliai 2011 m. darbo programoje			2012 m . biudžetas
	AD	AST	CA		AD	AST	CA	
Toliau nurodyta 2012 m. darbo programos, o ne biudžeto numeracija								
Reguliavimo procedūrų įgyvendinimas (veiklos biudžetas)								
1 veiklos sritis. Registracija, dalijimasis duomenimis ir jų platinimas	34	11	7	1 151 289	33	11	8	1 035 200
2 veiklos sritis. Vertinimas	81	13	2	440 198	85	13	4	2 652 150
3 veiklos sritis. Rizikos valdymas	32	7	2	1 496 675	35	7	7	975 700
4 veiklos sritis. Klasifikavimas ir ženklėjimas	13	3	2	230 258	14	3	4	223 500
5 veiklos sritis. Patarimai ir pagalba rekomendacijomis ir pagalbos tarnybos paslaugomis	26	11	5	967 469	22	11	7	475 560
6 veiklos sritis. IT pagalba vykdančios operacijas	28	8	0	12 793 811	27	9	2	11 561 650
7 veiklos sritis. Mokslinė veikla ir techniniai patarimai ES institucijoms ir įstaigoms	5	0	1	308 623	7	0	3	589 700
ECHA įstaigos ir pagalbinė veikla								
8 veiklos sritis. Komitetai ir forumas	21	8	3	1 868 183	21	8	4	1 870 120
9 veiklos sritis. Apeliacinė komisija	9	6	5	362 801	6	4	2	80 000
10 veiklos sritis. Ryšiai	10	9	8	7 739 753	9	9	8	6 040 280
11 veiklos sritis. Tarptautinis bendradarbiavimas	4	0	0	777 845	4	0	0	655 640
Valdymas, organizacinė struktūra ir ištekliai								
12 veiklos sritis. Valdymas	24	14	3	1 603 095	24	15	4	1 971 100,00
Iš viso (REACH ir CLP)	287	90	38	29 740 000	287	90	53	28 130 600
13-15 veiklos sritys. Organizacinė struktūra ir ištekliai (II antraštinė dalis. Infrastruktūra)	24	55	28	15 587 000	24	55	30	14 619 700
I antraštinė dalis (personalo išlaidos)				54 473 000				59 915 700
Iš viso	311	145	66	99 800 000	311	145	83	102 666 000
Etatų plane:	456				456			
16 veiklos sritis. Biocidai	-	-	-	-	11	0	8	3 256 500
17 veiklos sritis. Sutikimas, apie kurį pranešama iš anksto	-	-	-	-	1	2	1	1 470 300

4 priedas. Viešųjų pirkimų planas

Darbo programos veiklos sritis	Veiklos srities dalis (jei taikoma)	Skyrius	Sutarties objektas	Numatytas biudžetas, EUR	Preliminarus viešųjų pirkimų kanalas	Numatyta viešo pirkimo pradžios data	Numatyta sutarties pasirašymo data
1.0: Registracija, preliminari registracija ir dalijimasis duomenimis	1.2. Užklausa	C2	Ekspertų konsultacijos dėl cheminių medžiagų identifikavimo, susijusios su dokumentacijos vertinimu ir REACH procedūromis	100 000	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	IV ketv.
2.0: Vertinimas	2.1 Dokumentacijos vertinimas	E21/E2/E3	Prašymai suteikti paslaugas (surengti praktinį seminarą, seminarą, suteikti mokslines paslaugas), sprendžiant konkrečius vertinimo klausimus, kurie koordinuojami vertinimo forumuose ir (arba) susiję su aplinkosaugos ir žmogaus sveikatos klausimais	150 000	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	IV ketv.
3.0: Rizikos valdymas	3.3 Rekomendacijos (XIV priedas)	D2	Europos Komisijos prašymu teikiama pagalba, rengiant XV priede nurodytas labai didelį susirūpinimą keliančių cheminių medžiagų dokumentacijas	200 000	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	II ketv.
3.0: Rizikos valdymas	3.4 Paraiškos autorizacijai gauti	D2	Duomenų, pagal kuriuos nustatomos autorizacijos požiūriu prioritetingos cheminės medžiagos, (įskaitant duomenis iš registracijos dokumentacijų) surinkimo paslaugos	150 000	FWC ECHA/2011/01	II-III ketv.	III-IV ketv.
3.0: Rizikos valdymas	3.5 Apribojimai	D3	Pagalba Komisijai rengiant pasiūlymus įvesti apribojimus	200 000	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	III ketv.

3.1 Pasiruošimas rizikos valdymui	3.5 Apribojimai	D3	Rizikos mažinimo išlaidos	100 000	Atviras konkursas arba FWC/2011/01	III-IV ketv.	IV ketv.
3.0: Rizikos valdymas	3.6. Horizontali rizikos valdymo veikla	D2	Pagalba kuriant cheminių medžiagų identifikavimo pagal 57 straipsnio f punktą metodą	150 000	FWC ECHA/2011/01	II-III ketv.	III-IV ketv.
3.0: Rizikos valdymas	3.6. Horizontali rizikos valdymo veikla	D2	Pagalba toliau plėtojant CSA ir (arba) poveikio scenarijų metodiką ir (arba) pavyzdžius	100 000	Atviras konkursas arba ECHA/2011/01	II ketv.	III ketv.
4.0: Klasifikavimas ir ženklintas	4.2 Pranešimas apie klasifikavimą ir ženklinimą bei klasifikavimo ir ženklavimo inventorių	D1	Preliminari klasifikavimo ir ženklavimo inventoriaus analizė	150 000	FWC ECHA/2011/01	III ketv.	IV ketv.
5.0: Patarimai ir pagalba rekomendacijomis ir pagalbos tarnybos paslaugomis	5.3 Rekomendacijų rengimas ir atnaujinimas	A2	Gaminiuose naudojamos cheminės medžiagos: su gaminiuose naudojamomis labai didelį susirūpinimą keliančiomis cheminėmis medžiagomis susijusios strategijos, rekomendacijos valdžios institucijoms	80 000	FWC ECHA/2011/01	I ketv.	II ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.8 Tinkamas įmonės turinio valdymas	I2	<i>Documentum</i> licencijų techninė priežiūra ir naujų <i>EMC Documentum</i> modulių įsigijimas	450 000	SACHA II FWC	III-IV ketv.	III-IV ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.3 Programinės įrangos inžinerija	I2	Programinės įrangos ORACLE techninė priežiūra	450 000	FWC ECHA/2010/42	I-IV ketv.	I-IV ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.3 Programinės įrangos inžinerija	I3	Konsultacijos veiklos tikslų įgyvendinimo (<i>Business Objects</i>) klausimais	155 000	HANSEL	I ketv.	II ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.3 Programinės įrangos inžinerija	I3	Konsultacijos klaidų ir gedimų šalinimo klausimais	100 000	SACHA II FWC	I ketv.	II ketv.

6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.1 REACH-IT	I2	REACH-IT tolesnė plėtra ir techninė priežiūra	1 550 000	FWC ECHA/2011/103	I ketv.	II ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.2 IUCLID 5/6	I2	IUCLID tolesnė plėtra ir techninė priežiūra	1 200 000	FWC ECHA/2011/103	I ketv.	II ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.3 RIPE	I2	RIPE tolesnė plėtra ir techninė priežiūra	600 000	FWC ECHA/2011/103	I ketv.	III ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.3 RIPE	I2	Viešojo rakto kriptosistemos (RSA) leksemos vykdymo užtikrinimo institucijoms	60 000	NATACHA II FWC	I-IV ketv.	I-IV ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.4 CHESAR	I2	CHESAR tolesnė plėtra ir techninė priežiūra	858 000	FWC ECHA/2011/103	I ketv.	II ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.4 CHESAR	C3	Konsultacinė pagalba su CHESAR, IUCLID ir CASPER susijusiais klausimais (ne IT)	170 000	FWC ECHA/2011/01	I-II ketv.	III-IV ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.5 CASPER	I2	CASPER tolesnė plėtra ir techninė priežiūra	897 950	Hansel, FWC ECHA/2009/40, ORACLE FWC ECHA/2010/42	I ketv.	II ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.5 CASPER	I2	Programinės įrangos licencijos: Oracle OWB priemonės	150 000	FWC ECHA/2010/42	II ketv.	II ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.6 ODYSSEY	I2	ODYSSEY tolesnė plėtra ir techninė priežiūra	850 000	FWC 2009/103	I ketv.	II ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.7 Sklaida	I2	Konsultacijos	600 000	HANSEL, FWC ECHA/2009/40, ECHA/2010/124	II ketv.	II ketv.

6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.1.8 Tinkamas įmonės turinio valdymas	I3	Programinės įrangos projektavimo paslaugos	2 133 000	FWC ECHA/2011/66	I-IV ketv.	I-IV ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.2.10 <i>SciSoft</i>	I2	Programinės įrangos licencija: <i>SciSoft</i>	450 000	SACHA II FWC	I-IV ketv.	I-IV ketv.
6.0: Su procesais susijusi IT grindžiama pagalba	6.3 Programinės įrangos inžinerija	I2	Programinės įrangos bandymo paslaugos	800 000	FWC ECHA/2009/40	I-II ketv.	II-III ketv.
7.0: Moksliniai ir praktiniai patarimai toliau plėtojant teisės aktus	7.2 Bandymų metodai, 7.3 Nanomedžiagos	B0	Nanomedžiagos ir bandymo metodai: 2-3 100 000 EUR vertės projektai	200 000	FWC ECHA/2011/01	I IV ketv.	I-IV ketv.
7.0: Moksliniai ir praktiniai patarimai toliau plėtojant teisės aktus	7.5: CSA programa	C3	Poveikio vertinimo priemonių mokslinė analizė	360 000	FWC ECHA/2011/01	I-IV ketv.	I-IV ketv.
7.0: Moksliniai ir praktiniai patarimai toliau plėtojant teisės aktus	7.5: CSA programa	C3	CSR elementų iliustravimas naudojant CHESAR (ir mokymo tikslais)	100 000,00	FWC ECHA/2011/01	I-IV ketv.	I-IV ketv.
10.0: Ryšiai	10.2.1 ECHA interneto svetainė	A3	Tolesnė ECHA interneto svetainės plėtra	500 000	FWC ECHA/2010/124	I-IV ketv.	I-IV ketv.
10.0: Ryšiai	10.2.2 ECHA tinklas	A3	<i>Developer</i>	60 000	FWC ECHA/2010/124	I-IV ketv.	I-IV ketv.
10.0: Ryšiai	10.2.4 Audiovizualinės paslaugos	A3	Vaizdo klipas apie agentūrą	150 000	FWC ECHA/2011/111	I-IV ketv.	I-IV ketv.
10.0: Ryšiai	10.3.2. Vidaus ryšių projektai	A3	„Kolektyvinė diena“ / 5 metų sukaktis	100 000	<i>Hansel</i>	I ketv.	I ketv.
10.0: Ryšiai	10.4.1 ECHA leidiniai ir medžiaga	A3	Internetinis leidinių srautas	100 000	FWC ECHA/2010/124	II ketv.	II ketv.

10.0: Ryšiai	10.4.1 ECHA leidiniai ir medžiaga	A3	Spausdinimas ir projektavimas	230 000	FWC ECHA/2011/183	II-III ketv.	II-IV ketv.
10.0: Ryšiai	10.4.5 Išorės ryšių projektai	A3	Informuotumo apie 2013 m. terminą ir kitais klausimais didinimas	200 000	Nauji konkursai	II ketv.	III ketv.
10.0: Ryšiai	10.5.3 Žiniasklaidos analizė	A3	Žiniasklaidos stebėseną	250 000	FWC ECHA/2011/278	II-III ketv.	II-IV ketv.
10.0: Ryšiai	10.6.2 Suinteresuotųjų subjektų praktiniai subjektų veikla	A3	Suinteresuotųjų subjektų praktiniai seminarai (2012 m.: du)	160 000	Hansel	II-III ketv.	II-IV ketv.
11.0: Tarptautinis bendradarbiavimas	11.3 Dalyvavimas OECD veikloje	C3	Ontologiniu požiūriu pagrįstos konsultacijos	240 000	FWC ECHA/2011/25	I ketv.	II ketv.
11.0: Tarptautinis bendradarbiavimas	11.3 Dalyvavimas OECD veikloje	C3	Kitos tarptautinės operacijos, susijusios su (Q)SAR, visuotiniu portalu, IUCLID, suderintais šablonais ir kt.	100 000	FWC ECHA/2011/01	I-II ketv.	III-IV ketv.
12.0: Valdymas	12.12 Planas, stebėseną ir peržiūra	VT	Konsultacijos konkrečiais klausimais (įskaitant veiklos rezultatų vertinimo sistemos specifikaciją)	66 000	FWC ECHA/2011/93	I ketv.	I ketv.
12.0: Valdymas	12.5 Kokybės valdymas	VT	Kokybės valdymo sistemų dokumentų rengimas: praktinė pagalba direktoratams rengiant 2 ir 3 lygmenų dokumentus	440 000	FWC ECHA/2010/93	I ketv.	I ketv.
12.0: Valdymas	12.6 Saugumas	VT	Patariamasis auditas: išorės vertinimas pagal ISO 27001 reikalavimus	66 000	FWC ECHA/2010/93	I ketv.	I ketv.
12.0: Valdymas	12.9 Vidaus auditas	VT	Konsultacijos IT audito klausimais	77 000	FWC ECHA/2010/93	I ketv.	I ketv.
			Bendra suma	16 252 950			
Viešųjų pirkimų plane numatytos 60 000 EUR viršijančios veiklos išlaidos, susijusios su agentūros viešaisiais pirkimais 2012 m.							