

Vispārējs pārskats par 2012. gadu

Novērtēšanas gads



JURIDISKS PAZIŅOJUMS

Šajā vispārējā pārskatā paustie viedokļi un nostājas juridiskā ziņā var atšķirties no Eiropas Ķīmikāliju aģentūras oficiālās nostājas. Eiropas Ķīmikāliju aģentūra neuzņemas nekādu atbildību vai saistības attiecībā uz jebkādām iespējamām kļūdām vai neprecizitātēm.

Vispārējs pārskats par 2012. gadu

Atsauce: ECHA-13-A-03-LV
MB/09/2013 pieņemts 2013. gada 22. martā

ISBN: 978-92-9217-850-5

ISSN: 1831-712X

Publikācijas datums: 2013. gada marts

Valoda: LV

© Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, 2013 gads

Titullapa © Eiropas Ķīmikāliju aģentūra

Atruna: Šis ir sākotnēji angļu valodā publicētā dokumenta darba tulkojums. Oriģināldokuments ir pieejams ECHA tīmekļa vietnē.

Pārpublicēšanas gadījumā šis informācijas avots jānorāda šādi: "Avots: Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>", un rakstveida paziņojums jāiesniedz ECHA, izmantojot ECHA vietnes kontaktu sadaļu: http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp.

Šis dokuments būs pieejams šādās 23 valodās:

angļu, bulgāru, čehu, dāņu, franču, grieķu, horvātu, igauņu, itāliešu, īru, latviešu, lietuviešu, maltiešu, nīderlandiešu, poļu, portugāļu, rumāņu, slovāku, slovēņu, spāņu, ungāru, vācu un zviedru.

Ja Jums rodas jautājumi vai piezīmes saistībā ar šo dokumentu, lūdzam iesniegt tos, izmantojot informācijas pieprasījuma veidlapu (minot atsauces izdevumu un tā izdošanas datumu). Informācijas pieprasījuma veidlapa ir pieejama ECHA tīmekļa vietnes kontaktu sadaļā:

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

Eiropas Ķīmikāliju aģentūra

Pasta adrese: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland

Adrese apmeklētājiem: Annankatu 10, Helsinki, Finland

SATURA RĀDĪTĀJS

IZPILDDIREKTORA PRIEKŠVārds	6
INFORMĀCIJA PAR EIROPAS ĶĪMIKĀLIJU AĢENTŪRU	7
Ievads	9
Kopsavilkums par nozīmīgākajiem sasniegumiem 2012. gadā	10
REACH UN CLP PROCESU ĪSTENOŠANA	12
1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana.....	12
2. pasākums. Novērtēšana	19
3. pasākums. Riska pārvaldība	24
4. pasākums. Klasificēšana un marķēšana (C&L)	28
5. pasākums. Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība.....	31
6. pasākums. Zinātniskie IT rīki.....	37
7. pasākums. ES iestāžu un struktūru zinātniskās un tehniskās konsultācijas	40
ECHA STRUKTŪRAS UN KOPĪGIE PASĀKUMI	42
8. pasākums. Komitejas un Forums	42
9. pasākums. Apelācijas padome	47
10. pasākums. Saziņa	49
11. pasākums. Starptautiskā sadarbība	52
PĀRVALDĪBA, ORGANIZĀCIJA UN RESURSI	54
12. pasākums. Vadība	54
13. pasākums. Finanšes, iepirkumi un grāmatvedība.....	57
14. pasākums. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi	59
15. pasākums. Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas.....	62
16. pasākums. Biocīdi – sagatavošanās darbs	64
17. pasākums. PIC – sagatavošanās darbs	66
1. pielikums. ECHA struktūrshēma; valdes, komiteju un Foruma locekļi	68
2. pielikums. Pamatpieņēmumi	76
3. pielikums. Finanšu un cilvēkresursi 2012. gadā	78
4. pielikums. Īpaši bīstamu kandidātvielu (SVHC) saraksts	79
5. pielikums. Kredītrikotāja 2012. gada darbības ziņojuma analīze un novērtējums	80

SAĪSINĀJUMI

AAR	Gada darbības pārskats
AD	Administrators
ASO	Akreditēta ieinteresētā organizācija
AST	Asistents
C&L	Klasificēšana un marķēšana
CA	Līgumdarbinieks
CHESAR	Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks
CLH	Saskaņotā klasificēšana un marķēšana
CLP	Klasificēšana, marķēšana un iepakojšana
CMR	Kancerogēnas, mutagēnas, toksiskas reproduktīvajai sistēmai
CLP	Klasificēšana, marķēšana un iepakojšana
CoCAM	Sadarbības Ķīmikāliju novērtēšanas sanāksme (iepriekš <i>SIAM</i>)
COM	Eiropas Komisija
CoRAP	Kopienas rīcības plāns
CSA	Ķīmiskās drošības novērtējums
CSR	Ķīmiskās drošības ziņojums
EK	Eiropas Komisija
ECHA	Eiropas Ķīmikāliju aģentūra
ECM	Uzņēmuma informācijas satura pārvaldība
EDC	Ķīmikālija, kas izraisa endokrīnās sistēmas traucējumus
EEZ	Eiropas Ekonomikas zona
EFSA	Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde
EBTA	Eiropas Brīvās tirdzniecības asociācija
ENES	Iedarbības scenāriju apmaiņas tīkls
ES	Eiropas Savienība
BUJ	Bieži uzdotie jautājumi
HELPEX	<i>HelpNet</i> informācijas apmaiņas rīks
HELPNET	Palīdzības dienestu tīkls ar <i>REACH</i> un <i>CLP</i> saistītos jautājumos
HR	Cilvēkresursi
HRMS	Cilvēkresursu pārvaldības sistēma
IAC	Iekšējās revīzijas nodaļa
IAS	Eiropas Komisijas Iekšējās revīzijas dienests
IKT	Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas
IPA	Pirmspievienošanās palīdzības instruments
IR&CSA	Vadlīnijas par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu
IT	Informācijas tehnoloģijas
IUCLID	Starptautiskā vienotā ķīmisko vielu informācijas datubāze
IUPAC	Starptautiskā Teorētiskās un praktiskās ķīmijas apvienība
JRC	Eiropas Komisijas Kopīgais pētniecības centrs
MB	Valde
MSC	Dalībvalstu komiteja
MSCA	Dalībvalsts kompetentā iestāde
NICNAS	Austrālijas Nacionālā rūpniecisko ķīmikāliju paziņošanas un novērtēšanas programma
OECD	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
PBT	Noturīgs, bioakumulatīvs un toksisks
PIC	Regula par iepriekš norunātu piekrišanu

<i>PPORD</i>	Uz ražojumiem un procesiem orientēta pētniecība un tehnoloģiju izstrāde
<i>PPP</i>	Augu aizsardzības līdzeklis
<i>QSAR</i>	Kvantitatīvais struktūras aktivitātes attiecības modelis
<i>Q&A</i>	Jautājumi un atbildes
<i>RAC</i>	Riska novērtēšanas komiteja
<i>REACH</i>	Ķīmikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana
<i>REACH-IT</i>	Centrālā IT sistēma, kas nodrošina atbalstu <i>REACH</i>
<i>RIPE</i>	<i>REACH</i> informācijas portāls ieviešanai
<i>SEAC</i>	Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja
<i>MVU</i>	Mazie un vidējie uzņēmumi
<i>SVHC</i>	Īpaši bīstama viela
<i>TA</i>	Pagaidu darbinieks
<i>TCC</i>	Tehniskā pilnīguma pārbaude
<i>UN GHS</i>	ANO Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņotā sistēma
<i>US EPA</i>	ASV Vides aizsardzības aģentūra
<i>UVCB</i>	Vielas, kuru sastāvs nav zināms vai ir mainīgs, kas ir kompleksi reakcijas produkti vai bioloģiski materiāli
<i>vPvB</i>	Ļoti noturīga un ļoti bioakumulatīva
<i>W/W</i>	Masas procenti

IZPILDDIREKTORA PRIEKŠVārds

"Novērtēšanas gads"

Ar prieku nododu Jums šo Eiropas Ķimikāliju aģentūras pārskatu par darbu 2012. gadā – mūsu novērtēšanas gadā. Dažāda veida novērtēšana ir Aģentūras darba pamatā. Tā vēlreiz apliecina Eiropas iedzīvotājiem, ka ķimikāliju ražotāji un importētāji ir pilnībā izpildījuši savus reģistrācijas pienākumus un ievērojuši likuma burtu un garu, lai šīs ķimikālijas varētu droši lietot. Tādēļ novērtēšana ir arī galvenais elements *ECHA* pirmā stratēģiskā mērķa sasniegšanā – uzlabot nozares sniegtās informācijas kvalitāti.



Reģistrācijas dokumentāciju izvērtēšanā ir jāiesaistās zinātnieku un juristu starpnozaru komandām *ECHA* un dalībvalstu kompetentajās iestādēs. *ECHA* atbild par dokumentāciju izvērtēšanu, veicot pareizības pārbaudes un izskatot testēšanas priekšlikumus, bet dalībvalstu eksperti pārskata *ECHA* lēmumu projektus. Dalībvalstis veic vielu novērtēšanu, bet *ECHA* pārskata to lēmumu projektus. Dalībvalstu komiteja cenšas atrisināt jebkuras domstarpības par jebkuru lēmumu. Attiecībā uz vielu novērtēšanu visas trīs struktūras katru gadu sadarbojas, izstrādājot Kopienas rīcības plānu. *ECHA* uzsāka dokumentāciju izvērtēšanu 2008. gadā un pašlaik ir attīstījusi savas spējas, lai varētu gada laikā paralēli apstrādāt 600 dokumentāciju izvērtējumus, bet dalībvalstis katru gadu veic 50 vielu novērtējumus. Lai nonāktu līdz lēmumam, ir vajadzīgi pat divi gadi. Līdz ar to iestādes kopīgi novērtē bīstamības un drošības informāciju par simtiem ķimikāliju vienlaikus, salīdzinot ar iepriekšējiem dažiem desmitiem saskaņā ar Esošo vielu regulu. Galvenā problēma ir izmantot mūsu ekspertu laiku un darbu tā, lai būtu vislielākā atdeve. Viena no būtiskajām izmaiņām, ko veicām 2012. gadā, bija pareizības pārbaudžu paātrināšana, atlasot konkrētas bīstamības jomas (piemēram, genotoksicitāti), lai pārbaudītu visu dokumentāciju datu bāzi, izmantojot automatizētus algoritmus, kas spēj konstatēt potenciāli nepilnīgas dokumentācijas un pēc tam atvērt tās, ļaujot novērtēt konkrētās sadaļas. Esam pārliecināti, ka šī jaunā metode palīdz mums pievērsties tām dokumentācijām, kuru nepietiekamā kvalitāte rada lielākos riskus cilvēku veselībai un videi. Aicinu Jūs ieskatīties mūsu jaunākajā Novērtējuma ziņojumā, lai uzzinātu vairāk par mūsu secinājumiem attiecībā uz dokumentāciju izvērtēšanu 2012. gadā.

Tas bija arī gads, kad gatavojāmies nākamajam reģistrācijas termiņam un ieviesām divas jaunas regulas – par biocīdiem un par iepriekš norunātu piekrišanu attiecībā uz bīstamu vielu importu un eksportu. Jauna darba uzņemšanās ir apsveicams izaicinājums, taču šoreiz līdz ar to nāca vairāki galēji laika un resursu ierobežojumi. Biocīdu tiesību akti sāks darboties 2013. gada 1. septembrī, tikai aptuveni vienu gadu pēc pirmās subsīdijas stāšanās spēkā un pieejamības. Darbinieku pieņemšana un apmācīšana, IT sistēmu izstrāde un uzstādīšana pieteikumu pieņemšanai tik īsā laikā man šķiet "neiespējama misija". Pašlaik mēs nopietni strādājam, lai būtu gatavi, tomēr pastāv risks, ka līdz septembrim viss, ko vēlamies, vēl nebūs pabeigts. Nākamā gada ziņojums parādīs, kā mums būs izdevies.

Pašlaik novēlu Jums visus iespējamus panākumus 2013. gadā – Jūs gaida reģistrācijas dokumentācijas saistībā ar *REACH* termiņu 31. maijā, licencēšanas pieteikumi, pieteikumi par biocīdu vielām un biocīdiem un pats galvenais – mūsu kopīgais mērķis padarīt Eiropu par drošāku vietu mums visiem.

Geert Dancet

Izpilddirektors

INFORMĀCIJA PAR EIROPAS ĶĪMIKĀLIJU AĢENTŪRU

2007. gada 1. jūnijā dibinātā Eiropas Ķīmiskāliju aģentūra (*ECHA*) Eiropas Savienībā (ES) ir galvenā iestāde jaunajā ķīmiskāliju reglamentējošā sistēmā, kas izklāstīta Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 1907/2006, kas attiecas uz ķīmiskāliju reģistrēšanu, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu (*REACH*). 2009. gada sākumā *REACH* papildināja regula par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (Eiropas Parlamenta un Padomes (EK) Regula Nr. 1272/2008 jeb *CLP* regula). Šie tiesību akti ir piemērojami visās ES dalībvalstīs bez nepieciešamības tos pārņemt valstu tiesību aktos.

REACH sistēmas mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni iedzīvotāju veselībai un apkārtējai videi, veicināt alternatīvas metodes testos ar dzīvniekiem, lai novērtētu ķīmisko vielu bīstamību, atvieglotu vielu brīvu apriti tirgū un uzlabotu konkurētspēju un inovācijas. No praktiskā viedokļa raugoties, ir gaidāms, ka jaunais režīms novērsīs zināšanu trūkumu par tām ķīmiskajām vielām, kas tika laistas Eiropas tirgū pirms 1981. gada; paātrinās drošu un inovatīvu ķīmisko vielu laišanu tirgū un padarīs šo vielu riska pārvaldību daudz efektīvāku, jo īpaši nododot uzņēmumiem iestāžu pienākuma slogu noteikt un kontrolēt risku veidus. Veiksmīgai *REACH* īstenošanai Aģentūrai ir nepieciešams sekmīgi darboties, un tai jāspēj sniegt neatkarīgus un augstas kvalitātes zinātniski pamatotus atzinumus likumā stingri noteiktajos termiņos, kā arī nodrošināt, ka likumdošanas funkcijas darbojas bez sarežģījumiem. Tomēr efektīva *REACH* darbība ir atkarīga arī no *ECHA* organizatoriskajiem partneriem, jo īpaši no ES dalībvalstīm un Eiropas Komisijas.

CLP regulas mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni cilvēku veselībai un apkārtējai videi, kā arī vielu, maisījumu un izstrādājumu brīvu apriti, saskaņojot vielu un maisījumu klasificēšanas kritērijus, kā arī marķēšanas un iepakojšanas noteikumus. Ķīmiskāliju bīstamās īpašības aptver fizikālo bīstamību, kā arī bīstamību cilvēku veselībai un apkārtējai videi, tostarp bīstamību ozona slānim. Turklāt *CLP* regula ir ES ieguldījums globālajā klasificēšanas un marķēšanas kritēriju harmonizēšanā, ko ir izstrādājusi Apvienoto Nāciju Organizācija (ANO *GHS*).

Abām regulām būtu jāveicina 2006. gada 6. februārī Dubajā pieņemtās Stratēģiskās pieejas ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī (*SAICM*) izpilde.

ECHA misija

Pārvaldes iestāžu starpā *ECHA* ir virzītājspēks ES galveno tiesību aktu ieviešanā ķīmisko vielu jomā, lai ieguvumi būtu gan cilvēku veselībai un vides aizsardzībai, gan arī jauninājumiem un konkurētspējas attīstībai. *ECHA* palīdz uzņēmumiem pildīt tiesību aktos noteiktās prasības, veicina ķīmisko vielu drošu lietošanu, sniedz informāciju par ķīmiskajām vielām un risina jautājumus, ja ķīmiskās vielas rada bažas.

ECHA vīzija

ECHA mērķis ir kļūt par pasaules vadošo pārvaldes iestādi ķīmisko vielu drošības jomā.

ECHA vērtības

Atklātība

Mūsu darbības un lēmumu pieņemšana notiek atklāti. Mūsu darbs ir saprotams, un ar mums ir viegli sazināties.

Neatkarība

Mēs esam neatkarīgi no jebkādām ārējām interesēm un savus lēmumus pieņemam objektīvi. Pirms pieņemam daudzus mūsu lēmumus mēs atklāti konsultējamies ar sabiedrības pārstāvjiem.

Uzticamība

Mūsu lēmumi ir zinātniski pamatoti, konsekventi un objektīvi. Mūsu darbības stūrakmeņi ir atbildība un konfidencialas informācijas drošība.

Efektivitāte

Mēs savā darbā esam mērķtiecīgi, apņēmīgi un vienmēr cenšamies izmantot resursus saprātīgi. Mūsu kvalitātes standarti ir augsti un mēs ievērojam izpildes termiņus.

Orientēšanās uz labklājību

Mēs stimulējam drošu un ilgtspējīgu ķīmisko vielu izmantošanu, lai Eiropā uzlabotu visu cilvēku dzīves un vides kvalitāti.

Ievads

Šis Vispārējais ziņojums ir balstīts uz 2012. gada darba programmu, kurā bija ieskicēti mērķi un uzdevumi visam gadam. Darba programmā paredzētais pirmais minētā gada uzdevums bija nodrošināt *ECHA* gatavību otrajam *REACH* reģistrācijas termiņam 2013. gada 31. maijā. Otrais *ECHA* uzdevums bija izpildīt paredzēto dokumentāciju izvērtēšanas un vielu novērtēšanas jomā. Trešais uzdevums attiecās uz riska pārvaldību, kurā tuvojās līdz gada beigām noteiktie licencēšanas pieteikumu iesniegšanas datumi attiecībā uz pirmajām Licencēšanas sarakstā iekļautajām vielām un Komisijas izvirzītā politiskā uzdevuma termiņš attiecībā uz kandidātvielu sarakstu, kurā iekļautas 136 īpaši bīstamas vielas. Ceturtais *ECHA* uzdevums bija nodrošināt gatavību paredzētajai jaunās Biocīdu regulas darbības uzsākšanai 2013. gada laikā. Piektais uzdevums – līdzīgs kā biocīdu gadījumā, bet mazāks pēc apjoma – bija saistīts ar Regulas par iepriekš norunātu piekrišanu (*PIC*) pārstrādāto izdevumu, ar kura palīdzību ES īsteno Roterdamas konvenciju. Bija paredzēts, ka ar šo pārstrādāto izdevumu *ECHA* pārņems no Komisijas minētās regulas tehniskās īstenošanas uzdevumus.

Papildus šīm piecām galvenajām prioritātēm bija paredzēti arī vairāki citi uzdevumi. Turpmāk minētie pamatzdevumi vai nu paredzēja pastiprināt esošās darbības, vai bija pilnīgi jauni.

- Pabeigt visu to konfidencialitātes pieprasījumu izskatīšanu, kas bija iekļauti līdz pirmajam *REACH* reģistrācijas termiņam iesniegtajās dokumentācijās.
- Sniegt Komisijai atzinumus par vairākiem ierobežošanas priekšlikumiem.
- Izstrādāt vispārējus kritērijus, lai noteiktu, kad ir nepieciešams pieprasīt nozarei veikt reģistrāciju vai sagatavot riska pārvaldības pasākumus īpaši bīstamām vielām, kas lietotas izstrādājumos.
- Atbalstīt dalībvalstis, kad tās nosaka vielas ar līdzvērtīgu bīstamību kā *SVHC*.
- Sniegt Komisijai atzinumus par lielu skaitu 2010. un 2011. gadā saņemto dokumentāciju, kas attiecas uz saskaņoto klasificēšanu un marķēšanu.
- Atjaunināt vadlīnijas, piemēram, par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumiem attiecībā uz nanomateriāliem saskaņā ar *REACH*.
- Nodrošināt, lai IT sistēma, kas satur nozares iesniegtos datus, būtu droša, kļūtu efektīvāka un nodrošinātu dalībvalstu kompetentās iestādes un īstenošanas iestādes ar viegli lietojamu piekļuvi, lai tās varētu izpildīt savus tiesību aktos paredzētos pienākumus.
- Sekmēt pirmo sadarbības nolīgumu noslēgšanu ar trešām valstīm, lai nodrošinātu konfidencialās informācijas un pilno novērtējumu apmaiņu, tā veicinot iestāžu darba sinerģiju, īstenojot ar *REACH* saskanīgus tiesību aktus.
- Sekmēt *REACH* regulā paredzēto pārskatīšanu, kuru Komisija plānoja paveikt līdz 2012. gada 1. jūnijam, un palīdzēt Komisijai jebkurās turpinājuma darbībās.
- Censties iespējami plašāk palīdzēt MVU.

Turklāt bija paredzēts, ka *ECHA* kļūs par aģentūru, kas tiek finansēta no dažādos tiesību aktos paredzētiem avotiem. Bija plānots, ka jaunās regulas stāsies spēkā laikā, kad *ECHA* uzdevumi saskaņā ar *REACH* un *CLP* joprojām paplašināsies apjoma ziņā, tādēļ nevienu darbinieku, kurš tiks norīkots jauno uzdevumu izpildei, nevarēs izraudzīties no pašreizējiem darbiniekiem.

Kopsavilkums par nozīmīgākajiem sasniegumiem 2012. gadā

ECHA intensīvi strādāja, lai nodrošinātu Aģentūras gatavību otrajam *REACH* reģistrācijas termiņam 2013. gada 31. maijā. Lai nodrošinātu, ka uzņēmumiem, kuriem jāreģistrē vielas 2013. gadā, ir jaunākā informācija, kas ļautu tiem izpildīt tiesību aktos noteiktos pienākumus, *ECHA* sniedza plašu informāciju un atbalstu, izmantojot vairākus kanālus, piemēram, mērķtiecīgas komunikācijas kampaņas ("*REACH* 2013 – dari tagad!"), īpaši pievēršoties MVU, vadlīniju dokumentu atjaunināšanu par vielu reģistrāciju, arī nanoformā, divus seminārus galvenajiem reģistrētājiem un vairākus tīmekļa seminārus. Turklāt tā sniedza atbalstu potenciālajiem reģistrētājiem, izmantojot Palīdzības dienestu, un vienlaikus veica nepieciešamos uzlabojumus iesniegšanas procesiem un IT rīkiem (*IUCLID*, *REACH-IT* un *CHESAR*). Moratorijs vadlīniju un IT rīku atjaunināšanai tika noteikts 2012. gada 1. decembrī, sešus mēnešus pirms termiņa iestāšanās.

Otrkārt, tika sasniegts mērķis līdz 2012. gada 1. decembrim pārbaudīt visus testēšanas priekšlikumus, kas iekļauti 2010. gada esošo vielu reģistrācijas pieteikumos, turklāt *ECHA* turpināja arī pareizības pārbaudes. *ECHA* ir pienākums veikt pareizības pārbaudes vismaz 5 % reģistrāciju, kas iesniegtas katrā tonnāžas diapazonā, un Aģentūra dara visu iespējamo, lai sasniegtu šo 5 % mērķi līdz 2013. gada beigām attiecībā uz augstākā tonnāžas diapazona dokumentācijām, kas iesniegtas pirmajā reģistrācijas termiņā 2010. gadā. Tika pieņemts arī pirmais Kopienas rīcības plāns (*CoRAP*) vielu novērtēšanai dalībvalstīs, kopumā par 90 vielām. Pirmajā gadā vērtējamo 36 vielu novērtēšana ir sākusies, un lēmumu projekti tiks izstrādāti līdz 2013. gada 28. februārim, pieprasot papildu informāciju, ja tā būs nepieciešama.

Riska pārvaldības jomā paredzētie pirmie licencēšanas pieteikumi netika saņemti, toties tika veikts intensīvs sagatavošanas un informēšanas darbs ar nozari, izskaidrojot dažādas pieteikumu sastāvdaļas un to sabiedriskās apspriešanas saturu. Tomēr *ECHA* īstenoja vienu no galvenajām gada prioritātēm attiecībā uz Komisijas politikas mērķi saistībā ar kandidātvielu sarakstu, gada laikā papildinot to ar 67 īpaši bīstamām vielām (*SVHC*), un tādējādi gada beigās kopējais vielu skaits kandidātvielu sarakstā sasniedza 138. Šā mērķa sasniegšanai Aģentūra ieguldīja papildu darbu, un to nācās kompensēt ar citu riska pārvaldības pasākumu atstāšanu novārtā.

Gada laikā tika veikti vairāki pasākumi, sagatavojot jauno Biocīdu un *PIC* regulu darbības uzsākšanu attiecīgi 2013. un 2014. gadā. To ietvaros tika pieņemti darbā un apmācīti eksperti, izveidota Biocīdu komiteja un izstrādātas darba procedūras. Lai palīdzētu nozarei, *ECHA* tīmekļa vietnē tika iekļauta attiecīga informācija, vienlaikus izstrādājot jaunus IT iesniegšanas rīkus vai pielāgojot esošos, un sākās arī darbs pie nepieciešamajiem vadlīniju dokumentiem.

Papildus šīm galvenajām prioritātēm *ECHA* pastiprināja arī centienus citās jomās vai uzsāka citas darbības, kā aprakstīts turpmāk.

Konfidencialitātes pieprasījumu izskatīšanas jomā *ECHA* sasniedza mērķi novērtēt visus pieprasījumus, kas iesniegti līdz 2011. gada beigām. Ja tika konstatēts, ka pamatojums nav pietiekams, informācija tika publiskota. Gada beigās *ECHA* tīmekļa vietnē bija publicēti aptuveni 30 000 dokumentāciju par gandrīz 8000 vielu.

Turklāt *ECHA* palīdzēja Komisijai darbā ar ierobežošanas priekšlikumiem un atbalstīja dalībvalstis, kad tās noteica vielas ar līdzvērtīgu bīstamību kā *SVHC*, pirmo reizi iekļaujot starp tām arī vielas, kas kaitē endokrīnajai sistēmai, *PBT* līdzīgas vielas un sensibilizatorus.

ECHA izstrādāja dažādus veidus, kā izmantot *REACH* datu bāzes, lai atvieglotu to lietu identificēšanu, kurās nepieciešams papildu regulatīvās darbības, lai risinātu problēmas saistībā ar *SVHC* izstrādājumos. Šā darba rezultāti papildināja Komisijas darbu pie *REACH*

regulas 68. panta 2. punkta iespējamās izmantošanas ierobežojumu noteikšanai attiecībā uz *CMR* vielām patēriņa priekšmetos.

Kaut arī jaunu priekšlikumu skaits bija mazāks par gaidīto, *ECHA* sniedza plašu atbalstu *RAC* referentiem, sagatavojot rekordlielu skaitu – 31 atzinumu un zinātniskā pamatojuma dokumentus vairākiem priekšlikumiem par saskaņotu klasifikāciju.

Aģentūra atviegloja piekļuvi savām IT sistēmām, kas satur nozares iesniegtos datus, nodrošinot to drošā un efektīvā veidā dalībvalstu kompetentajām iestādēm un īstenošanas iestādēm, lai tās varētu izpildīt savus tiesību aktos paredzētos pienākumus. Turklāt tika būtiski uzlabots darbības nepārtrauktības līmenis, pārvietojot otrās dublēšanas datu centru.

Tā kā neparedzēti aizkavējās *REACH* pārskata pieņemšana Komisijā, šim pārskatīšanas darbam bija nepieciešams mazāks tehniski zinātniskais atbalsts, nekā sākotnēji plānots. No otras puses, *ECHA* pilnveidoja savu izpratni par bīstamības, iedarbības un risku novērtēšanu, kā arī riska pārvaldību un mazināšanu saistībā ar nanomateriāliem, rūpīgi sekojot līdzi un piedaloties visos pasākumos un rezultātos, ko sniedza ES un starptautiskās programmas.

Visbeidzot, 2012. gadā *ECHA* kļuva par aģentūru, kas tiek finansēta no dažādos tiesību aktos paredzētiem avotiem. Turpinot pilnīgu pašfinansēšanos attiecībā uz pasākumiem, kas paredzēti *REACH* un *CLP* regulās, tā vienlaikus saņēma pirmās ES subsīdijas savu uzdevumu veikšanai saskaņā ar *BioCīdu* un *PIC* regulām. Kaut arī *ECHA* nošķir šo dažādo uzdevumu izpildi, tā cenšas sasniegt lielāko iespējamo sinerģiju minēto uzdevumu īstenošanā.

REACH UN CLP PROCESU ĪSTENOŠANA

1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana

Reģistrācija ir viens no *REACH* stūrakmeņiem un arī pirmais solis ķīmikāliju drošas lietošanas nodrošināšanai. Reģistrācijas dokumentācijās, ko iesniedz *ECHA*, uzņēmumi kopīgi lieto datus, dokumentē ķīmikāliju īpašības un lietošanas veidus un pierāda, ka tās var lietot droši. *ECHA* pārbauda sniegtās informācijas pilnīgumu un to, vai ir samaksāta reģistrācijas maksa, un pēc tam piešķir reģistrācijas numuru. Pēc tam lielāko daļu šīs informācijas izplata, publicējot to *ECHA* tīmekļa vietnē.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

Reģistrācija un dokumentācijas iesniegšana

No reģistrācijas viedokļa šim gadam bija raksturīgas divas galvenās darbības – sagatavošanās otrajam reģistrācijas termiņam 2013. gada maijā attiecībā uz vielām, kuru apjomi gadā pārsniedz 100 tonnas, un reģistrācijas pieteikumu kvalitātes uzlabošana, veicot pārbaudes esošajām dokumentācijām un plaši informējot reģistrētājus par secinājumiem, lai veicinātu atjaunināšanu.

Kā pirmo soli, gatavojoties 2013. gada reģistrācijas termiņam, *ECHA* veica potenciālo reģistrētāju aptauju sadarbībā ar Direktoru kontaktgrupu (*DCG*)¹. Atsauksmes liecināja, ka nozare plāno papildus reģistrēt aptuveni 3000 esošo vielu un nosūtīt dokumentācijas par aptuveni 850 vielām, kas jau bija reģistrētas 2010. gadā. Lai palīdzētu pakārtotajiem lietotājiem izprast piegādātāju nodomus, šo vielu saraksts kopā ar galveno reģistrētāju nosaukumiem, ja galvenie reģistrētāji tam piekrita, tika publicēts *ECHA* tīmekļa vietnē un visu gadu tika atjaunināts reizi mēnesī.

Tomēr arī pēc šīs aptaujas un informatīvajiem pasākumiem saglabājās ievērojama neskaidrība, jo īpaši par aptuveni 700 vielām, kuru galvenie reģistrētāji *ECHA* nav zināmi, raisot šaubas par viņu faktiskajiem nodomiem 2013. gadā un paredzamo reģistrācijas dokumentāciju kopskaitu. Tādējādi, pamatojoties uz 2010. gadā gūto pieredzi, *ECHA* sagatavoja darbiniekus, iekšējos procesus un IT rīkus dažādiem scenārijiem, līdz pat 30 000 dokumentāciju līmenim. Papildus neskaidrībai par skaitu *DCG* nozares dalībnieki nenorādīja nekādas būtiskas problēmas, kas apdraudētu 2013. gada reģistrāciju, un *DCG* aktivitāte joprojām bija zema.

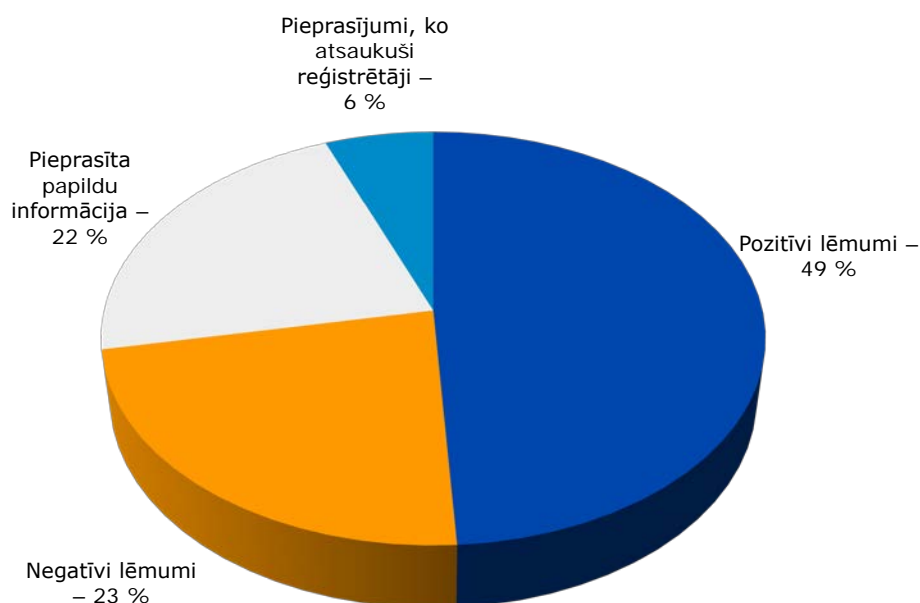
IT rīki, kas attiecas uz reģistrāciju, proti, *IUCLID*, *REACH-IT* un *CHESAR* (*CSA/CSR* rīks), gada laikā tika modernizēti un pēc tam iesaldēti 2012. gada novembra beigās, t. i., sešus mēnešus pirms termiņa iestāšanās, kā *DCG* ieteica darīt 2010. gadā. Tas ļaus nozarei sagatavot dokumentācijas bez nepieciešamības ņemt vērā IT atjauninājumus. Reģistrācijas dokumentāciju sagatavošanu un IT rīku palaišanu papildināja vairāki tīmekļa semināri un divi semināri galvenajiem reģistrētājiem. Šajos pasākumos īpaša uzmanība tika veltīta MVU, izmantojot ieteikumus un labo praksi, kas pielāgota šo uzņēmumu vajadzībām. Turklāt tika atjauninātas Vadlīnijas par reģistrāciju un visas citas attiecīgās rokasgrāmatas un papildu dokumenti (skatīt arī 5. un 6. pasākumu). Jauns būtisks atbalsta veids bija ilustratīva *CSR* piemēra publicēšana kopā ar attiecīgiem *IUCLID* un *CHESAR* failiem, lai reģistrētāji varētu detalizēti izsekot, kā vislabāk veikt ķīmiskās drošības novērtējumu un turpmāko ziņošanu.

Kā bija plānots, *ECHA* pastiprināja starpproduktu reģistrāciju pārbaudes, lai pārliecinātos, vai tās atbilst nosacījumiem, kas paredzēti *REACH* regulā. Mērķa grupa bija 5500 reģistrācijas

¹ Direktoru kontaktgrupā (*DCG*) ietilpst Eiropas Komisijas, *ECHA* un nozares asociāciju pārstāvji. Šīs grupas uzdevums ir rast praktiskus risinājumus problēmām, kas uzskatāmas par šķēršļiem reģistrācijai.

dokumentācijas, kas iesniegtas par vielām, kuras lieto tikai kā starpproduktus. Pārbaudes algoritmi atlasīja vairāk nekā 2300 dokumentāciju, kas attiecās uz 760 vielām, un attiecīgie reģistrētāji saņēma detalizētas *ECHA* vēstules, kurās bija izskaidroti viņu dokumentācijās konstatētie trūkumi. Līdz gada beigām gandrīz 80 % dokumentāciju bija jau atjauninātas, piemēram, norādot papildu lietošanas veidus vai pat iesniedzot pilnu reģistrācijas dokumentāciju. Papildus šim ar IT saistītajam pasākumam vairāk nekā 70 starpproduktu dokumentāciju tika pārbaudītas detalizēti, un reģistrētājiem tika pieprasīta papildu informācija, lai apstiprinātu, ka ir izpildīti starpproduktu reģistrācijas priekšnosacījumi. Pamatojoties uz minētā lielapjoma pasākuma secinājumiem un citām nepilnībām, kas vērtēšanas laikā tika atklātas dokumentācijās, *ECHA* sāka izstrādāt Dokumentāciju kvalitātes palīgrīku ar mērķi palīdzēt reģistrētājiem sagatavot augstvērtīgas dokumentācijas, un tā pirmais izdevums ir paredzēts 2013. gada sākumā.

1. attēls. 2008.–2011. gadā iesniegto konfidencialitātes pieprasījumu novērtējums



Kaut arī bija plānots, ka 2012. gads būs parasts gads attiecībā uz iesūtīto dokumentāciju skaitu, starpproduktu pārbaude būtiski palielināja ienākošo dokumentāciju daudzumu. Turpmāku spiedienu radīja dokumentāciju atjaunināšana ar papildu konfidencialitātes pieprasījumiem pēc noteiktu izplatīšanas noteikumu modernizēšanas (skatīt turpmāk). Abi šie apstākļi apliecina, ka *REACH* darbojas – *ECHA* spēj rosināt dokumentāciju uzlabošanu, un nozare reaģē uz regulatora prasībām. Kopumā *ECHA* saņēma gandrīz 10 000 dokumentāciju, un no tām 70 % bija esošu reģistrāciju atjauninājumi.

Statusa pārbaude uzņēmumiem, kas 2010. gadā bija reģistrējušies kā MVU, septiņos gadījumos lika atsaukt lēmumus par reģistrāciju (sal. ar 13. pasākumu). Tas attiecās uz reģistrētājiem, kuri bija nepamatoti apgalvojuši, ka tiem ir tiesības uz maksas samazinājumu, un nesamaksāja atlikušo maksas daļu, ignorējot atgādinājumus. Lēmumi tika aizstāti ar atteikumiem.

Attiecībā uz atbrīvojumiem no reģistrācijas vielām, ko izmanto uz ražojumiem un procesiem orientētā pētniecībā un tehnoloģiju izstrādē (*PPORD*), skaits saglabājās nemainīgs, tika apstrādāti aptuveni 230 jauni paziņojumi, tostarp atjauninājumi. Būtiski panākumi tika gūti novērtēšanā attiecībā uz to, vai nepieciešama papildu informācija par iepriekš saņemtiem *PPORD* paziņojumiem, lai nodrošinātu drošu lietošanu darbavietā.

Lai nodrošinātu *REACH-IT* gatavību 2013. gada termiņam, tika nolemts alternatīva nosaukuma pieprasījumiem saskaņā ar *CLP* regulu uz laiku ieviest iesniegšanu, izmantojot tīmekļa veidlapu. Tā kā licencēšanas pieprasījumu bija mazāk, nekā paredzēts, šā iesniegšanas procesa īstenošana *REACH-IT* tika pārcelta uz 2013. gadu. Turklāt, ņemot vērā ieinteresēto personu lielo pieprasījumu, tika noteikta vienkāršāka iesniegšanas kārtība, izmantojot tīmekli, attiecībā uz pakārtoto lietotāju ziņojumu un vielu izstrādājumos paziņojumu pieņemšanu. Kaut arī iesniegšanas kārtība tika vienkāršota, to pakārtoto lietotāju skaits, kuri iesniedza ziņojumus, saglabājās par diviem kārtas lielumiem mazāks, nekā paredzēts, un, iespējams, tas liecināja par nepilnībām, interpretējot robežu, kad ir obligāti jāziņo *ECHA*, un par drošības datu lapu lēnu atjaunināšanu pēc vielu reģistrēšanas.

Datu kopīga lietošana un vielu identificēšana

ECHA nodrošināja, lai 2013. gada reģistrētājiem, jo īpaši MVU, būtu pieejama jaunākā informācija par datu kopīgu lietošanu un vielas identitāti viņu lietošanas veidā pietiekami savlaicīgi pirms reģistrācijas termiņa, lai, cik vien iespējams, atvieglotu viņiem šo procesu. Atbilstošie vadlīniju dokumenti tika atjaunināti, un to publikāciju papildināja tīmekļa seminārs. No *ECHA* viedokļa datu kopīgas lietošanas aktivitātes līmenis saglabājās zems, jo Aģentūrai izskatīšanai tika iesniegts ļoti maz strīdu. Tika izskatītas piecas lietas, un no tām četras tika slēgtas pēc prasības iesniedzēja lūguma bez nepieciešamības pieņemt *ECHA* lēmumu, bet pēdējā lietā tika pieņemts negatīvs lēmums. Pretēji gaidītajam jaunu datu kopīgas lietošanas pieprasījumu un strīdu skaits bija neliels, kaut arī tuvojās reģistrācijas termiņš.

Sadarbībā ar nozaru apvienībām turpinājās arī darbs pie vielu identitātes, jo īpaši izskaidrojot vielu nosaukumus un prasības attiecībā uz sarežģītām vielām, piemēram, augu ekstraktiem, tauku pārstrādes ķimikālijām utt.

2012. gadā *ECHA* veica pasākumus, lai uzlabotu jautājumu iesniegšanas procesu pašā Aģentūrā un starp potenciālajiem un iepriekšējiem reģistrētājiem, integrējot jautājumu apstrādi *REACH-IT*. Reģistrētājiem tas nozīmēja, ka pēc vielas tāpatības pārbaudes *ECHA* iepriekšējie un potenciālie reģistrētāji var tieši iegūt cits cita kontaktinformāciju, izmantojot kopīgo reģistrētāju lappusi *REACH-IT*. Šis jaunais pakalpojums tika ieviests 2012. gada novembrī, būtiski paaugstinot efektivitāti. Jo īpaši labi par to liecina vēstuļu apmaiņa, jo mēneša laikā nosūtīto vēstuļu skaits samazinājās no aptuveni 1000 līdz tikai dažiem atsevišķiem gadījumiem.

Visbeidzot, *ECHA* 2012. gadā saņēma gandrīz 20 000 provizoriskās reģistrācijas pieteikumu, no kuriem 80 % liecināja par iespējamu reģistrāciju 2018. gadā.

Izplatīšana – elektroniskās informācijas publiska pieejamība

Augsta prioritāte 2012. gadā joprojām bija informācijas par ķimikālijām publiskošanai *ECHA* tīmekļa vietnē. Galvenie pasākumi bija saistīti ar publicēto dokumentāciju skaita palielināšanu, pievienojot tās, kuras bija paziņotas saskaņā ar iepriekšējiem tiesību aktiem (*NONS* dokumentācijas)² un kurām bija pieprasīts reģistrācijas numurs, un papildu informācijas par katru ķimikāliju publicēšana 2012. gada novembrī, piemēram, norādot piegādātāju nosaukumus, reģistrācijas numurus, tonnāžas diapazonus un *PBT* novērtējuma rezultātus (drošības datu lapas informāciju). Papildus tika būtiski uzlabotas meklēšanas funkcijas.

Gada beigās bija publicēti aptuveni 30 000 dokumentāciju par gandrīz 8000 vielu. Turklāt 2012. gada oktobrī tika publicēta un katru mēnesi atjaunināta detalizēta reģistrācijas statistika. Visbeidzot, kā jau pierasts, informācija, kas bija izplatīta *ECHA* tīmekļa vietnē, tūlīt tika sasaistīta ar *OECD eChemPortal*, sniedzot lietotājiem iespēju meklēt arī ķimikāliju īpašības un iedarbību un piekļūt papildu informācijai no citām regulatīvajām datu bāzēm visā pasaulē.

² Paziņojumi par jaunām vielām (*NONS*) saskaņā ar Direktīvu 76/548/EKK.

Paralēli satura pievienošanai būtiski palielinājās arī publicēšanas ātrums, sasniedzot viena mēneša vidējo dokumentācijas publicēšanas laiku tīmekļa vietnē, skaitot no pilnīguma pārbaudes brīža.

ECHA aptaujāja ieinteresētās personas par izplatīšanas tīmekļa lappušu izmantojamību. Mērķis, cita starpā, bija apkopot informāciju par to, kā dažādas lietotāju grupas vēlētos, lai šī izplatītā informācija parādās ekrānā, un kāds atbalsts lietotājiem būtu nepieciešams, lai varētu tīmekļa vietni efektīvāk izmantot. Aptaujas rezultāti būs pieejami 2013. gadā, un tie veicinās izplatīšanas sadaļas turpmāku attīstīšanu.

Cits pasākums, kas saistīts ar izplatīšanu, ir novērtēšana, vai reģistrētāju dokumentācijās iekļautie konfidencialitātes pieprasījumi ir pamatoti. *ECHA* sasniedza mērķi veikt novērtējumu par visiem pieprasījumiem, kas iesniegti līdz 2011. gada beigām. Papildu informāciju uzņēmumiem oficiāli lūdza iesniegt 271 gadījumā.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visas dokumentācijas, jautājumi un datu kopīgas lietošanas strīdi tiek apstrādāti un konfidencialitātes pieprasījumi tiek novērtēti saskaņā ar *ECHA* pieņemtām standartizētām procedūrām un ievērojot tiesību aktos paredzētos termiņus vai mērķus. Lēmumi ir labi pamatoti un atbilst augstiem tehniskās un zinātniskās kvalitātes standartiem.
2. Plašai sabiedrībai ir viegla piekļuve informācijai no visām reģistrēto vielu dokumentācijām saprātīgā termiņā pēc reģistrācijas.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Reģistrācijas pieteikumu, <i>PPORD</i> paziņojumu un datu kopīgas lietošanas strīdu daļa, kas apstrādāta tiesību aktos noteiktajā termiņā	100 %	Laiks, kas reģistrēts <i>REACH- IT</i> mēneša atskaitē	100 %
Jautājumu daļa, kas apstrādāta noteiktajā termiņā (20 darba dienās)	80 %	Laiks, kas reģistrēts <i>REACH- IT</i> mēneša atskaitē	88 %
To konfidencialitātes pieprasījumu novērtēšanas līmenis, kas iekļauti reģistrācijas dokumentācijās, kuras saņēmušas reģistrācijas numuru līdz 2011. gada beigām	100 %	Novērtējums reģistrēts darba plūsmas sistēmā. Ikmēneša uzraudzība.	100 %
Publiski pieejamās informācijas daļa no visām reģistrācijas dokumentācijām, ko <i>ECHA</i> saņēmusi kopš darbības uzsākšanas	90 %	Reģistrētais publicēšanas līmenis. Ikmēneša uzraudzība.	93 %
Ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar sniegtā	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts

zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti			
---	--	--	--

Būtiskākie rezultāti

- Tika saņemti gandrīz 10 000 reģistrācijas pieteikumu (no tiem gandrīz 7000 bija atjauninājumi) un 230 *PPORD* paziņojumu, tiem tika veikta pilnīguma pārbaude un pēc tam tie tika noraidīti vai pieņemti. Tika novērtēti 610 *PPORD*, un no tiem 446 tika slēgti, bet 164 bija nepieciešama turpmāka rīcība.
- Tika saņemti un pabeigti vairāk nekā 1600 jautājumu; tika apstrādāti pieci datu kopīgas lietošanas strīdi.
- Kopumā tika novērtēti 1110 konfidencialitātes pieprasījumi reģistrācijas dokumentācijās, kas bija iesniegtas līdz 2011. gada beigām.
- Atjaunināšanas pieprasījumi tika nosūtīti vairāk nekā 750 reģistrētājiem par gandrīz 2400 starpproduktu dokumentāciju.
- *CSR* ilustratīvs piemērs tika publicēts kopā ar attiecīgiem *IUCLID* un *CHESAR* failiem.

1. tabula. 2012. gadā saņemto dokumentāciju skaits (tostarp atjauninājumi)

Dokumentācijas veids	Faktiski	2012. gada darba programmas aplēses
Reģistrācijas pieteikumi	9773	5100
Pilnie reģistrācijas pieteikumi	6466	-
Transportēti izolēti starpprodukti	2351	-
Ražotnē izolēti starpprodukti	956	-
Citi dokumentāciju veidi		
<i>PPORD</i> paziņojumi	233	200
Jautājumi	1632	1800
Paziņojumi saskaņā ar 7. panta 2. punktu	31	70
Pakārtoto lietotāju ziņojumi saskaņā ar 38. pantu	110	11 700
Alternatīva ķīmiskā nosaukuma pieprasījumi saskaņā ar <i>CLP</i> 24. pantu	17	50
Licencēšanas pieteikumi	0	30

2. tabula. 2012. gadā saņemto jauno reģistrācijas pieteikumu sadalījums pēc dokumentācijas veida

	Kopā	Jaunās vielas	Esošās vielas	
			Kopā	2013. gada termiņam
Reģistrācijas pieteikumi	1767	305	1462	677
Transportēti izolēti starpprodukti	584	137	447	337

Ražotnē izolēti starpprodukti	178	44	134	122
Kopā	2529	486	2043	1136

3. tabula. Jauno reģistrācijas pieteikumu sadalījums pēc uzņēmuma lieluma

Kopā	Lielle uzņēmumi	Vidējie uzņēmumi	Mazie uzņēmumi	Mikrouzņēmumi
2529	80,9 %	10,3 %	4,5 %	4,3 %

4. tabula. 2012. gadā saņemto atjaunināto reģistrācijas pieteikumu sadalījums pēc dokumentācijas veida

	Kopā	Jaunās vielas	Esošās vielas	NONS
Pilnie reģistrācijas pieteikumi	4049	259	3220	570
Transportēti izolēti starpprodukti	1322	124	1121	77
Ražotnē izolēti starpprodukti	606	33	571	2
Kopā	5977	416	4912	649

5. tabula. Atjaunināto reģistrācijas pieteikumu sadalījums pēc atjaunināšanas veida

	Kopā	Jaunās vielas	Esošās vielas	NONS
Atjauninājumi, kas veikti pēc regulatīvas vēstules ³	8 %	1 %	6 %	1 %
Spontāni atjauninājumi ⁴	92 %	6 %	76 %	10 %
Kopā	100 %	7 %	82 %	11 %

6. tabula. Apzinātie spontānas atjaunināšanas galvenie iemesli

	REACH	NONS
Izmaiņas klasificēšanā un marķēšanā	9 %	14 %
Izmaiņas vielas sastāvā	2 %	1 %
Izmaiņas piešķirtajā piekļuvē informācijai	6 %	7 %
Izmaiņas tonnāžas diapazonā	5 %	27 %

³ Regulatīva vēstule ir novērtējuma lēmums un paziņojums pēc konfidencialitātes pieprasījuma izskatīšanas.

⁴ Tie ir arī atjauninājumi pēc starpproduktu dokumentāciju pārbaudēm.

Jauni lietošanas veidi ⁵	10 %	2 %
Jauna informācija par risku cilvēku veselībai un/vai videi	3 %	3 %
Jauns vai atjaunināts CSR vai norādījumi drošai lietošanai	16 %	4 %
Cits iemesls	49 %	42 %

⁵ Augsts īpatsvars, ko, iespējams, izraisa atjauninājumi pēc starpproduktu dokumentāciju pārbaudēm.

2. pasākums. Novērtēšana

Dokumentācijas izvērtēšana paredz testēšanas priekšlikumu izskatīšanu un pareizības pārbaudes. Pareizības pārbaudes nolūks ir pārliecināties, vai reģistrācijas dokumentācijas atbilst REACH regulas informācijas prasībām, bet testēšanas priekšlikumu izskatīšanas nolūks ir nodrošināt, lai informācijas veidošana par attiecīgo vielu būtu pielāgota reālajām vajadzībām pēc informācijas un tiktu novērsti nevajadzīgi testi ar dzīvniekiem.

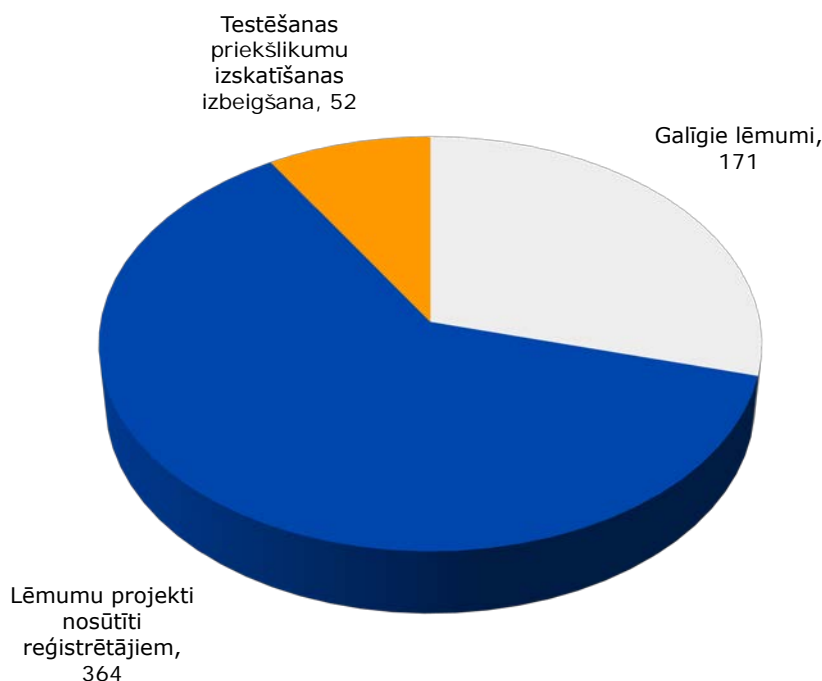
Vielu novērtēšanas mērķis ir vākt informāciju, lai pārbaudītu, vai šīs vielas rada risku cilvēku veselībai vai apkārtējai videi. Vielu novērtēšanu veic dalībvalstu kompetentās iestādes (MSCA), un tajā novērtē visu pieejamo informāciju, turklāt vajadzības gadījumā reģistrētājiem pieprasa papildu informāciju. Vielu novērtēšanas sākumpunkts ir Kopienas rīcības plāns (CoRAP) vielām, uz ko attiecas vielu novērtēšana.

Būtiskākie sasniegumi 2012. gadā

Dokumentāciju izvērtēšana

Dokumentāciju izvērtēšana 2012. gadā galvenokārt tika vērsta uz testēšanas priekšlikumu izskatīšanu, lai iekļautos tiesību aktos paredzētajā 2012. gada 1. decembra termiņā attiecībā uz visu to testēšanas priekšlikumu izskatīšanu, kas tika iesniegti 2010. gada reģistrācijas dokumentācijās. Šis mērķis tika pilnībā izpildīts. Sabiedriskā apspriešana tika organizēta visiem testēšanas priekšlikumiem, kuri paredzēja testus ar mugurkaulnieku dzīvniekiem.

2. attēls. Testēšanas priekšlikumu izskatīšana 2012. gadā sadalījumā pēc būtiskākā rezultāta

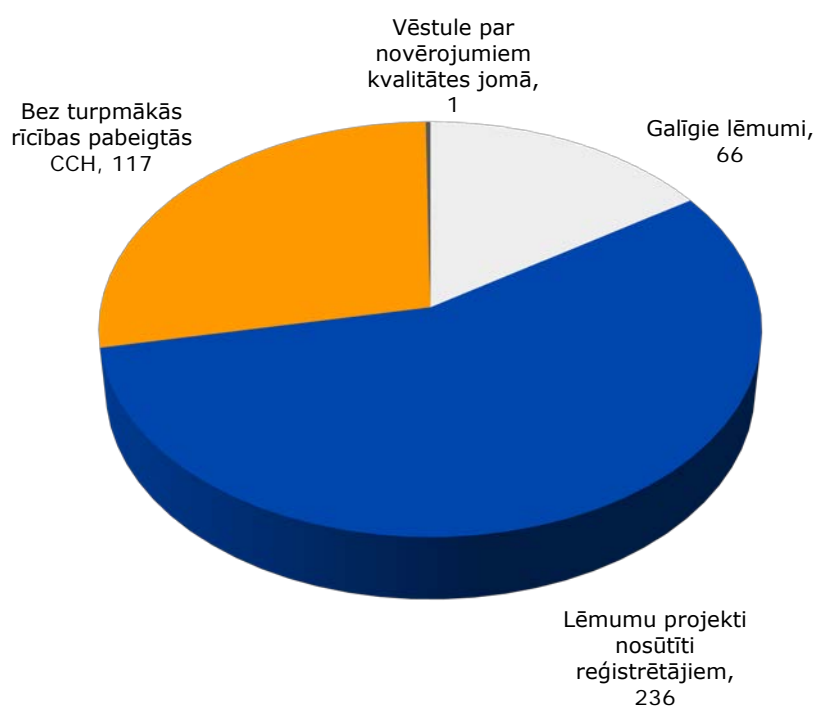


Aptuveni 20 % gadījumu neviennozīmīga vielas identitāte neļāva pilnībā izvērtēt testēšanas priekšlikumu. Šis dokumentācijas tika pakļautas pareizības pārbaudēm 2011. un 2012. gadā. Liela daļa pareizības pārbaudžu darba 2012. gadā tika veltīta šo problēmu risināšanai. Prioritāri bija arī testēšanas priekšlikumi par jaunām vielām, un šajā jomā tika saņemts lielāks skaits lietu, nekā paredzēts. Visas lietas tika pabeigtas tiesību aktos noteiktajā 180 dienu termiņā. Paralēli ECHA turpināja pareizības pārbaudes citām dokumentācijām.

Attiecībā uz dokumentācijām, kas tika iesniegtas pirmajā reģistrācijas termiņā 2010. gadā, *ECHA* bija apņēmusies līdz 2013. gada beigām sasniegt 5 % mērķi augstāko tonnāžas diapazonu dokumentācijām. *ECHA* turpināja uzlabot procesa efektivitāti un pierādīja savu spēju vienlaikus apstrādāt vairāk nekā 600 dokumentāciju novērtējumus gadā, un mērķis 2012. gadam (250) nepārprotami tika pārsniegts. Pareizības pārbaudes tika veiktas arī vielām ar atsauci uz nanoformām.

Lai efektīvāk un lietderīgāk ņemtu vērā secinājumus par reģistrācijas dokumentāciju neatbilstošo kvalitāti, *ECHA* ciešā sadarbībā ar dalībvalstīm izstrādāja jaunu metodi pareizības pārbaudēm. Šī metode izmanto modernizētus datu analīzes rīkus, atlasot reģistrācijas dokumentācijas, kuras var saturēt tipiskus trūkumus attiecībā uz vielas drošībai būtiskajiem parametriem. Pēc tam šim parametram tiek izstrādāts IT algoritms, lai atlasītu piemērotākās kandidātvielu dokumentācijas mērķtiecīgām pareizības pārbaudēm. Šī mērķtiecīgā metode ir paredzēta, lai paaugstinātu apstrādes efektivitāti un palielinātu izredzes atrast reģistrācijas dokumentācijās raksturīgas informācijas nepilnības. Pirmās trīs bīstamības jomas, kas tika pārbaudītas 2012. gadā, bija fizikāli ķīmiskie parametri, kas izmantoti bioakumulācijas iepriekšējā novērtējumā (*n*-oktanola-ūdens sadalījuma koeficients), genotoksicitāte un toksicitāte ūdens vidē.

3. attēls. 2012. gadā pabeigtās pareizības pārbaudes sadalījumā pēc būtiskākā rezultāta



Gada laikā *ECHA* izstrādāja arī metodi sistemātiskam turpinājuma darbam ar dokumentāciju novērtējuma lēmumiem, ko apstiprina dalībvalstu kompetentās iestādes un valstu īstenošanas iestādes. Saskaņā ar šo metodi *ECHA* lēmumam pievienos pārskatu par neatbilstību, ko nosūtīs iestādēm, ja reģistrētājs nebūs apmierinoši atjauninājis dokumentāciju noteiktajā termiņā, un tādējādi rosinās valstu iestādes rīkoties. Turpinājuma novērtējumi 2012. gadā tika pabeigti 65 lietās, no kurām 55 lietās tika sagatavoti otrie pareizības pārbaudžu lēmumu projekti. Pirmie deviņi pārskati par neatbilstību tika nosūtīti, un vienā lietā *ECHA* secināja, ka dokumentācija ir sakārtota saskaņā ar lēmumu.

2012. gadā tika veikti papildu uzlabojumi vispārējos ieteikumos, ko sniedza reģistrētājiem par vērtēšanas jautājumiem, cita starpā, rīkojot tīmekļa seminārus, kas papildināja mērķtiecīgās pareizības pārbaudes, un seminārus galvenajiem reģistrētājiem. Gada darbības ziņojumā par

REACH vērtēšanu 2011. gadā, kas publicēts *ECHA* tīmekļa vietnē 2012. gada februārī, reģistrētājiem tika sniegti detalizēti ieteikumi, galvenokārt pievēršoties vielu identitātei, testēšanas priekšlikumiem un pamatojumiem par informācijas prasību pielāgošanu. Šis ziņojums un tā populārā redakcija ir uzskatāma arī par vispārēju vēstījumu nozarei un citām ieinteresētajām personām par vērtēšanas secinājumiem. Turklāt 2012. gada decembrī tika sperts būtisks solis lēmumu pieņemšanas pārredzamības virzienā, publicējot *ECHA* galīgo novērtējuma lēmumu nekonfidenciālās redakcijas.

Vielu novērtēšana

2012. gadā *ECHA* nodrošināja vielu novērtēšanas procesa efektīvu uzsākšanu, 2012. gada februāra beigās publicējot pirmo Kopienas rīcības plānu (*CoRAP* 2012.–2014. gadam) 90 vielām. Pirmajā gadā vērtējamo 36 vielu novērtēšana ir sākusies, un lēmumu projekti tiks izstrādāti līdz 2013. gada 28. februārim, pieprasot papildu informāciju, ja tā nepieciešama.

ECHA sadarbībā ar dalībvalstīm pieņēma lēmumu, ka nav nepieciešams pārstrādāt *CoRAP* vielu atlasē kritērijus, kas noteikti un publicēti 2011. gadā. *CoRAP* atjaunināšanas process 2013.–2015. gadam paredzēja, balstoties uz IT, iepriekš atlasīt 365 jaunas *CoRAP* kandidātvielas kopīgā projektā ar 13 brīvprātīgām dalībvalstīm, lai pārbaudītu saistītās reģistrācijas dokumentācijas un atlasītu vielas, kas iekļaujamas *CoRAP* atjauninājuma projektā. Pirmais *CoRAP* atjauninājuma projekts tika iesniegts dalībvalstīm un *ECHA* Dalībvalstu komitejai un publicēts 2012. gada oktobrī, lai publicētu atjaunināto *CoRAP* līdz 2013. gada beigām. Kopumā tajā bija iekļautas 116 vielas, tostarp 53 vielas, kas jau bija iekļautas pirmajā *CoRAP*, un 63 jaunas vielas. Gala rezultātā to vielu skaits, kas piedāvāts 2012. un 2013. gadam, atbilst novērtēšanas spējām, ko paziņojušas dalībvalstis.

Lai sekmētu vielu novērtēšanas procesu, *ECHA* izstrādāja līgumiskos mehānismus līdzekļu nodošanai novērtējošajām dalībvalstīm. *ECHA* arī nodrošināja datu apkopojumus par izvērtējamajām dokumentācijām, veidnes rezultātu dokumentiem, kontrolosarakstu attiecībā uz procedūras ievērošanu un mācības par vielu novērtējuma lēmumu sagatavošanu.

Vispārēju un ar vielām saistītu ieteikumu sniegšana, kā arī šīs metodes saskaņošana ar *MSCA* vielu novērtēšanas juridiskajos, procesuālajos un zinātniskajos aspektos, tika nodrošināta, rīkojot divus seminārus un izmantojot tiešās konsultēšanas iespējas. *ECHA* arī piedāvāja iespēju pārbaudīt lēmumu projektu konsekvenci, un līdz 2012. gada beigām tika saņemti vairāki pieprasījumi veikt šādas pārbaudes.

Metodi saskaņojot, viena no galvenajām problēmām bija saskaņotas *MSCA* politikas izstrāde mijiedarbībai ar reģistrētājiem. Ieteikumi reģistrētājiem par to, kā izpildīt uzdevumus vielas novērtēšanā, tika sniegti tīmekļa seminārā un iekļauti bukletā.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Sagatavoti zinātniski un juridiski pamatoti lēmumu projekti par dokumentāciju izvērtēšanu atbilstīgi juridiskajām prasībām un daudzgadu plānam.
2. *ECHA* nodrošināja vielu novērtēšanas efektīvu uzsākšanu, publicējot pirmo *CoRAP*, un atbilstošu koordināciju un atbalstu *MSCA*, kas veica faktisko novērtēšanas darbu.

Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Pareizības pārbaūžu daļa, kas apstrādāta tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Ikmēneša iekšējs ziņojums	100 %
Testēšanas priekšlikumu daļa, kas izskatīta tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Ikmēneša iekšējs ziņojums	100 %
Pareizības pārbaūžu daļa, kas pabeigtas, lai sasniegtu 5 % mērķi attiecībā uz augstākā tonnāžas diapazona dokumentācijām, kas iesniegtas līdz 2010. gada termiņam	35 %	Ceturkšņa iekšējs ziņojums	46 %
Lēmumu projektu daļa, kas vienprātīgi apstiprināta Dalībvalstu komitejā	90 %	Ikmēneša iekšējs ziņojums	77 %
MSCA apmierinātības līmenis ar ECHA atbalstu vielu novērtēšanai	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts

Galvenie rezultāti

- Pabeigtas 416 lietas par dokumentācijām ar testēšanas priekšlikumiem, un pieņemts 171 galīgais lēmums par testēšanas priekšlikumiem.
- Pabeigtas 354 pareizības pārbaudes, un pieņemti 66 galīgie lēmumi par pareizības pārbaudēm.
- Trešais gada darbības ziņojums par REACH vērtēšanu publicēts 2012. gada februārī saskaņā ar tiesību aktos noteikto termiņu.
- Dalībvalstu kompetentās iestādes un valstu īstenošanas iestādes apstiprināja metodi sistemātiskam turpinājuma darbam ar dokumentāciju izvērtēšanas lēmumiem; pabeigti pirmie 65 turpinājuma novērtējumi.
- Turpmākie ieteikumi un vēstules 2013 reģistrētājiem, cita starpā izmantojot gada novērtējuma ziņojumu, tīmekļa seminārus un seminārus galvenajiem reģistrētājiem.
- Pirmais Kopienas rīcības plāns (CoRAP), ietverot 90 vielas, kas jānovērtē 2012.–2014. gadā, pieņemts 2012. gada 28. februārī.
- Uzsākta vielu novērtēšana 36 vielām, kas iekļautas 2012. gada CoRAP.
- CoRAP atjauninājuma projekts 2013.–2015. gadam, ietverot kopumā 116 vielas, iesniegts dalībvalstīm un Dalībvalstu komitejai 2012. gada oktobrī.
- Administratīvais atbalsts, ieteikumi un mācības nodrošinātas MSCA saskaņā ar 2012. gada darba programmu. Organizēti divi semināri dalībvalstu pārstāvjiem par dokumentāciju izvērtēšanu un vielu novērtēšanu.

7. tabula. 2012. gadā pabeigtās vai slēgtās pareizības pārbaudes (*CCH*) un testēšanas priekšlikumu izskatīšana (*TPE*)

Rezultāti	<i>TPE</i>	<i>CCH</i>
2012. gadā pieņemtie galīgie lēmumi	171	66
Slēgtās testēšanas priekšlikumu izskatīšanas/pareizības pārbaudes	416	354
Lēmumu projekti nosūtīti reģistrētājiem	364	236
Vēstules par novērojumiem kvalitātes jomā	N. a.	1
Testēšanas priekšlikumu izskatīšanas izbeigšana/pareizības pārbažu slēgšana bez turpmākas rīcības	52	117

3. pasākums. Riska pārvaldība

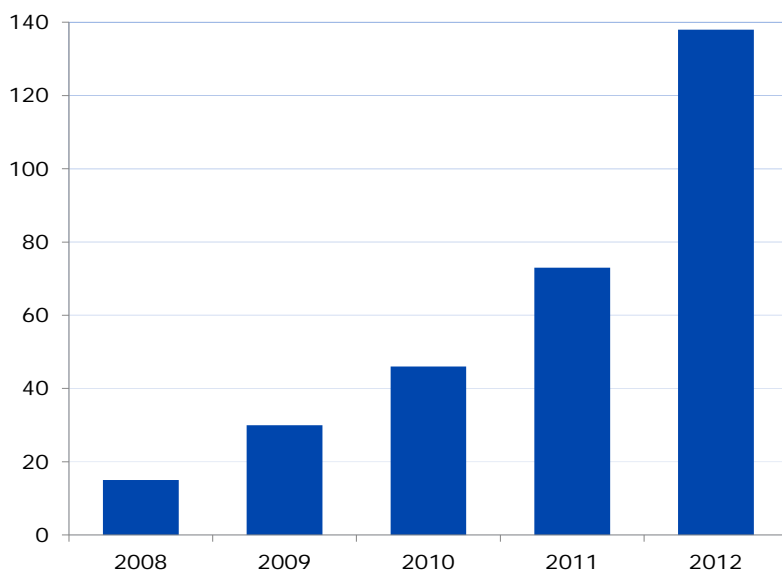
ECHA uzdevumi saistībā ar riska pārvaldību ietver īpaši bīstamu kandidātvielu (*SVHC*) saraksta sagatavošanu un atjaunināšanu, regulāru ieteikumu sagatavošanu Komisijai par kandidātvielu sarakstā esošajām vielām, kuras būtu jāiekļauj Licencēšanas sarakstā, t. i., to vielu sarakstā, kurām nepieciešama licencēšana (XIV pielikums) un licencēšanas pieteikumu izskatīšana nākotnē. Bīstamām vielām, kas rada nepieļaujamus riskus, ES līmenī ir noteikti ierobežojumi konkrētiem lietošanas veidiem, vai arī tās ir aizliegtas pavisam.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

Īpaši bīstamo vielu (*SVHC*) noteikšana un XIV pielikuma ieteikumi

Pēc Eiropas Komisijas pieprasījuma *ECHA* sagatavoja 43 dokumentācijas, ierosinot īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) noteikšanu, un šis skaits būtiski pārsniedza plānoto. Ar šo lielo skaitu Komisija vēlējās līdz 2012. gada beigām sasniegt savu politikas mērķi par 136 *SVHC* vielām kandidātvielu sarakstā. *ECHA* informēja Komisiju un valdi par riska pārvaldības pasākumiem, kas zaudējuši prioritāti, lai sasniegtu šo mērķi⁶. 2012. gada janvārī un augustā *ECHA* saņēma vēl 24 dokumentācijas no dalībvalstīm. To vidū bija pirmās trīs vielas, kas noteiktas kā *SVHC* tādēļ, ka bija zinātniski pierādījumi par to iespējamo lielo ietekmi uz cilvēku veselību šo vielu elpošanu kairinošo īpašību dēļ. Vēl divas vielas tika noteiktas tādēļ, ka bija zinātniski pierādījumi par to iespējamo lielo ietekmi uz apkārtējo vidi – viena, pamatojoties uz endokrīnai sistēmai kaitīgām īpašībām, un otra – tādēļ, ka tā noārdās līdz endokrīnai sistēmai kaitīgai vielai, kas jau noteikta kā *SVHC*.

4. attēls. *SVHC* vielu skaits kandidātvielu sarakstā



Turklāt starp šīm jaunajām *SVHC* bija arī piecas *PBT* un/vai *vPvB* vielas⁷. Šāda situācija nodrošināja labu pamatu turpmākajam darbam jaunu *SVHC* noteikšanā, pamatojoties uz līdzvērtīgu bīstamības līmeni. Kopumā 2012. gada jūnijā kandidātvielu sarakstam tika pievienotas 13 vielas un decembrī – 54 vielas. Līdz 2012. gada beigām kopējais kandidātvielu sarakstā iekļauto *SVHC* vielu skaits bija 138, nedaudz pārsniedzot Komisijas politikas mērķi.

⁶ XIV pielikuma ceturrtā ieteikuma pabeigšana tika atlikta līdz 2013. gada janvārim. Turklāt tika nolemts, ka XIV pielikuma piektā ieteikuma projekta prioritātēs netiks iekļautas vēl 37 vielas, ar kurām Komisija lūdza *ECHA* strādāt, un ka arī Riska pārvaldības risinājuma analīzes attiecībā uz šīm vielām tiks veiktas 2013. gadā.

⁷ *PBT* – noturīgs, bioakumulatīvs un toksisks; *vPvB* – ļoti noturīgs un ļoti bioakumulatīvs.

Līdz gada beigām *ECHA* pabeidza ceturto ieteikumu Komisijai attiecībā uz prioritāro vielu iekļaušanu Licencēšanas sarakstā. Tajā tika ieteikts iekļaut desmit vielas no kandidātvielu saraksta, un tika sniegti arī ierosinājumi par piemērošanu un "rieta datumiem". Šo ieteikumu atbalstīja Dalībvalstu komiteja, un attiecīgā gadījumā tika ņemtas vērā piezīmes, kas saņemtas no ieinteresētajām personām sabiedriskās apspriešanas laikā, kura notika agrāk tajā pašā gadā.

ECHA turpināja pārbaudīt *REACH* un *CLP* datu bāzes, lai atvieglotu vielu noteikšanu turpmākam regulatīvam darbam. *ECHA* izstrādāja atbalsta sistēmu, lai novērtētu, vai kādas vielas rada līdzvērtīgu bīstamību kā *CMR*⁸, izmantojot kā piemēru elpošanas sensibilizatorus. Turklāt *ECHA* turpināja sekmēt informācijas kopīgu lietošanu starp dalībvalstīm, lai veicinātu koordināciju un sadarbību regulatīvajā riska pārvaldībā. Šim nolūkam *ECHA* arī izstrādāja un atjaunināja tehniskos rīkus un organizēja regulāras sanāksmes (piemēram, lai atbalstītu *PBT* identificēšanu). Turklāt *ECHA* neparedzēti sniedza būtisku atbalstu Komisijai un dalībvalstīm, izstrādājot ceļa karti *SVHC* identificēšanai un *REACH* riska pārvaldības pasākumu veikšanai laikam līdz 2020. gadam.

Licencēšanas pieteikumi

Komisija 2012. gada februārī pieņēma regulu, ar kuru iekļāva Licencēšanas sarakstā otru – astoņu vielu kopumu (XIV pielikums). Kaut arī pirmais pieteikumu iesniegšanas termiņš bija 2013. gada janvāris, *ECHA* 2012. gadā nesaņēma nevienu pieteikumu. Tomēr tika saņemti pieci pieprasījumi rīkot informatīvu pirmsiestāšanās sesiju (*PSIS*). Pirmā šāda sanāksme notika 2012. gada novembrī. *ECHA* daudz darīja, lai izskaidrotu licencēšanas procesu nozarei un citām ieinteresētām personām. Potenciālajiem pieteikumu iesniedzējiem tika organizēts seminārs, kā arī sociālās un ekonomiskās analīzes (*SEA*) un alternatīvu analīzes praktiskais seminārs. *ECHA* arī piedalījās vairākos pasākumos, ko organizēja nozare vai citas ieinteresētās personas, lai izskaidrotu dažādus pieteikšanās aspektus. *ECHA* izskaidroja daudzus atklātus jautājumus par to, kā ievērot valodu režīmus pieteikumos un informācijas konfidencialitāti un kā pieteikumu iesniedzējiem un ieinteresētajām personām jāiesniedz informācija un jāseko līdzi *RAC* un *SEAC* atzinumu izstrādei. *ECHA* arī paaugstināja savu darbinieku tehniskās spējas izmantot rīkus licencēšanas pieteikumu pieņemšanai.

Ierobežojumi

Komisija 2012. gadā pieņēma lēmumus par pirmajām četrām ierobežojumu dokumentācijām⁹, par kurām *RAC* un *SEAC* atzinumi Komisijai tika nosūtīti 2011. gadā. *ECHA* sniedza Komisijai tehnisku atbalstu šā pieņemšanas procesa laikā, jo īpaši attiecībā uz svina un tā savienojumu lietošanas ierobežošanu juvelierizstrādājumos.

Turklāt *ECHA* atbalstīja Komisiju, lai noteiktu iespējamās vielas, par kurām Aģentūra gatavos ierobežošanas dokumentācijas. Tas jo īpaši tika paveikts saistībā ar kadmija ierobežojumu pārskatīšanu krāsām, plastmasām un īpašiem drošības lietošanas veidiem, par kuriem *ECHA* 2012. gadā sagatavoja un publicēja piecus pārskata ziņojumus.

ECHA sniedza tehnisku un zinātnisku atbalstu *ECHA* komitejām, kad tās strādāja pie trim atzinumiem par XV pielikuma ierobežojumu dokumentācijām – par klasificēto ftalātu lietošanu patēriņa izstrādājumos, 1,4-dihlorbenzola lietošanu tualetes blokos un hroma VI lietošanu ādas izstrādājumos. Atzinumi par ftalātiem tika pabeigti un iesniegti Komisijai 2012. gadā. Atzinumi par abām pārējām dokumentācijām tiks pabeigti un nosūtīti 2013. gada sākumā. *ECHA* arī pārskatīja esošos ierobežojumus par diviem ftalātiem bērnu rotaļlietās un lūdza *RAC*

⁸ *CMR* – kancerogēns, mutagēns un toksisks reprodūktīvajai sistēmai.

⁹ Šie priekšlikumi attiecas uz 1) dimetilfumerāta lietošanu apstrādātos izstrādājumos, 2) svina un tā savienojumu lietošanu juvelierizstrādājumos, 3) fenildzīvsudraba savienojumu ražošanu, laišanu tirgū un lietošanu, un 4) dzīvsudraba laišanu tirgū un lietošanu sfīgmomanometros un citās mērierīcēs veselības aprūpē un citos profesionālās un rūpnieciskās lietošanas veidos.

sniegt atzinumu par sagatavoto pārskata ziņojuma projektu. Šis darbs tiks pabeigts 2013. gadā.

2012. gada nogalē *ECHA* saņēma divus pieprasījumus no Komisijas sagatavot XV pielikuma ierobežojumu ziņojumu. Tie attiecās uz kadmiju plastmasās un kadmiju krāsās. *ECHA* arī saņēma pieprasījumu izmeklēt riskus, kas saistīti ar piecu kobalta sāļu noteiktiem lietošanas veidiem ES, kurus *ECHA* bija ieteikusi Licencēšanas sarakstam, bet kuri, pēc Komisijas domām, būtu vairāk piemēroti ierobežošanas priekšlikumiem.

Citas darbības saistībā ar regulatīvo riska pārvaldību

ECHA turpināja paaugstināt zināšanu līmeni par sociālās un ekonomiskās analīzes praktisko piemērošanu. Pareizi attīstījās projekti par maksātgatavību un izmaksām, ko rada alternatīvu vielu lietošana, kā arī aplēsēm par kvalitātes/invaliditātes koriģētajiem dzīves gadiem. *ECHA* ir saņēmusi izmaksu pētījuma rezultātus un plāno publicēt tos tīmekļa vietnē 2013. gada sākumā. *ECHA* arī palīdzēja pavirzīties uz priekšu apspriešanās par ekonomiskā pamatojuma analīzes metodi saistībā ar licencēšanas pieteikumiem.

ECHA turpināja izstrādāt metodes un veicināt novērtēšanu par piemērotākajām riska pārvaldības izvēlēm. Šis darbs paredzēja izstrādāt analītisku režģi, lai atvieglotu novērtēšanu un lēmumus, un organizēt semināru maijā par regulatīvo riska pārvaldību. Aģentūra izstrādāja dažādus veidus, kā izmantot *REACH* datu bāzes, lai atvieglotu to lietu identificēšanu, kurās nepieciešamas papildu regulatīvās darbības, lai risinātu problēmas saistībā ar *SVHC* izstrādājumos. Šā darba rezultāti papildināja Komisijas darbu pie 68. panta 2. punkta iespējamās izmantošanas ierobežojumu noteikšanai attiecībā uz *CMR* vielām patēriņa priekšmetos. Turklāt šo darbu izmanto, lai noteiktu papildu informācijas avotus un pārbaudes līdzekļus vielām izstrādājumos.

Lai palīdzētu reģistrētājiem sagatavot ķīmiskās drošības ziņojumus (*CSR*), *ECHA* izstrādāja ķīmiskās drošības ziņojuma (*CSR*) ilustratīvu piemēru, jo īpaši pievēršoties izplatītākajām nepilnībām iesniegtajos *CSR*. Turklāt *ECHA* publicēja praktisku ceļvedi pakārtotajiem lietotājiem par to, kā izpildīt viņu pienākumus attiecībā uz iedarbības scenārijiem. Pakārtotie lietotāji var izvēlēties veikt ķīmiskās drošības novērtējumu, ja viņi lieto vielu, kas neatbilst piegādātāja iesniegtajā iedarbības scenārijā raksturotajiem apstākļiem. Lai papildus atvieglotu pakārtoto lietotāju pienākumu izpildi par šo lietošanas veidu paziņošanu *ECHA*, ir publicēta īpaša tīmekļa veidlapa minēto ziņojumu iesniegšanai. Tika organizēts tīmekļa seminārs ar 600 dalībniekiem.

ECHA sadarbībā ar sešām nozares ieinteresētajām organizācijām atbalstīja Iedarbības scenāriju apmaiņas tīkla (*ENES*) darbību un organizēja divas tā sanāksmes, lai apzinātu labo praksi iedarbības scenāriju sagatavošanā un īstenošanā, kā arī nodrošinātu efektīvu informācijas apmaiņu starp piegādes ķēdes dalībniekiem. Galvenie 2012. gadā izskatītie temati bija iedarbības scenāriji apkārtējai videi un par to, kā strādāt ar iedarbības scenārijiem, apstrādājot un laižot tirgū maisījumus.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visas dokumentācijas, kas saistītas ar licencēšanas un ierobežošanas procesiem, ir sagatavotas un apstrādātas augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi *ECHA* pieņemtajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši mērķiem.
2. Nozarei, dalībvalstīm un Komisijai ir sniegts labākais iespējamais zinātniskais un tehniskais atbalsts un ieteikumi, lai noteiktu vielas, kam nepieciešama turpmāka riska pārvaldība, un definētu labāko riska pārvaldības metodi, tostarp lai papildus uzlabotu iedarbības scenāriju izmantošanu.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
SVHC dokumentāciju daļa, kas apstrādāta tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Ikmēneša iekšējs ziņojums	100 %
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto ierobežošanas dokumentāciju daļa	100 %	Ikmēneša iekšējs ziņojums	100 %
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto licencēšanas pieteikumu daļa	100 %	Ikmēneša iekšējs ziņojums	N. a. (nav saņemts neviens pieteikums)
Komisijas, MSCA, ECHA komiteju un citu ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts

Galvenie rezultāti

- Publicēti divi kandidātvielu saraksta atjauninājumi, palielinot SVHC kopskaitu līdz 138 ierakstiem (skatīt 3. pielikumu).
- Pēc Komisijas pieprasījuma sagatavotas 43 XV pielikuma SVHC dokumentācijas.
- Pārskati par reģistrētajām vielām un analīze par paveikto darbu ar vielu grupām iesniegta Komisijai un dalībvalstīm, lai atvieglotu vielu noteikšanu turpmāk. Sadarbībā ar dalībvalstīm organizētas trīs sanāksmes, piedaloties riska pārvaldības ekspertiem. Organizētas trīs PBT ekspertu grupas sanāksmes.
- Pabeigts ECHA ceturtais ieteikums par desmit kandidātvielu sarakstā esošo SVHC iekļaušanu XIV pielikumā (Licencēšanas sarakstā).
- Organizēts seminārs dalībvalstīm un Komisijai par regulatīvo riska pārvaldību un seminārs par saistību starp REACH tiesību aktiem un darba drošības un veselības aizsardzības tiesību aktiem.
- Organizētas divas ECHA Ieinteresēto personu iedarbības scenāriju apmaiņas tīkla sanāksmes.
- Sniegts atbalsts Komisijai, pieņemot pirmos četrus ierobežojumus saskaņā ar REACH regulu.
- Pēc Komisijas pieprasījuma uzsākts darbs pie divām XV pielikuma ierobežojumu dokumentācijām.
- Pēc Komisijas pieprasījuma sagatavoti un publicēti pieci pārskata ziņojumi par kadmiju plastmasās, krāsām, briļļu rāmjiem un drošības lietojumprogrammām.
- Pēc Komisijas pieprasījuma pārskata ziņojuma projekts par divu neklasificētu ftalātu ierobežošanu sagatavots un iesniegts Riska novērtēšanas komitejai atzinuma sniegšanai.
- Publicēta procedūra, kas jāievēro, gatavojot atzinumu par licencēšanas procesa pieteikumu.

4. pasākums. Klasificēšana un marķēšana (C&L)

Klasificēšana atspoguļo ķīmisko vielu bīstamību, bet marķēšana palīdz nodrošināt vielu un maisījumu drošu ražošanu, lietošanu, pārvadāšanu un deponēšanu. ECHA galvenie uzdevumi ir izstrādāt zinātniskus atzinumus par vielu klasifikācijas un marķējuma saskaņošanas priekšlikumiem (CLH priekšlikumiem), izstrādāt un uzturēt klasifikācijas un marķējumu sarakstu un pieņemt lēmumus par alternatīvu nosaukumu lietošanas pieprasījumiem vielām maisījumos.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

Priekšlikumu apstrāde saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai (CLH)

2012. gadā dalībvalstu kompetentās iestādes iesniedza 23 CLH priekšlikumus, un vēl četri priekšlikumi tika saņemti no nozares. Šie kopskaitā 27 jaunie priekšlikumi bija mazāk, nekā plānots. Laikā no 2008. līdz 2012. gadam tika iesniegti pavisam 206 priekšlikumi. Attiecībā uz 31 vielu 2012. gadā tika pabeigta sabiedriskā apspriešana. ECHA sniedza plašu atbalstu RAC referentiem, sagatavojot galīgos atzinumus un zinātniskā pamatojuma dokumentus 31 priekšlikumam par saskaņotu klasifikāciju. Turklāt bija arī divi īpaši Aģentūras izpilddirektora pieprasījumi¹⁰ pārskatīt klasifikāciju epoksikonazolam un gallija arsenīdam, kas radīja lielu papildu darba slodzi ECHA sekretariātam.

Arvien nozīmīgāka kļūst atzinumu kvalitāte par CLH priekšlikumu zinātnisko pamatotību, jo tiesību aktu mērķis ir saskaņot neskaidrās bīstamības klases (kancerogenitāti, mutagenitāti, toksicitāti reproduktīvai sistēmai un elpošanas sensibilizāciju) un klasifikācijai var būt tālejošas sekas.

ECHA veica turpmākos pasākumus, lai veidotu sadarbību ar Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādi (EFSA) par augu aizsardzības līdzekļu (PPP) saskaņotu klasifikāciju, lai iespēju robežās sinhronizētu laika grafikus un zinātnisko atzinumu izstrādi. Tika saņemta pirmā CLH dokumentācija saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 1107/2009 par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū. Turklāt sākās saskaņotās klasificēšanas darba prakses pielāgošana Biocīdu regulai (EK) Nr. 528/2012, kas sāks darboties 2013. gada 1. septembrī.

Klasificēšanas un marķēšanas saraksts (C&L saraksts)

ECHA ir pienākums izveidot un pārvaldīt C&L sarakstu, pamatojoties uz C&L paziņojumiem, ko iesniedz nozare. Visas bīstamās vielas, kas laistas tirgū līdz 2010. gada 1. decembrim, un visas vielas, uz ko attiecas REACH reģistrācija (neatkarīgi no to bīstamības īpašībām vai attiecīgajiem termiņiem), ir jāpaziņo vēlākais 2011. gada 3. janvārī. Publiskais saraksts sekmīgi sāka darbu 2012. gada februārī. Šajā sarakstā ir iekļauta bagātīga nozares informācija par to, kā uzņēmumi ir pašklasificējuši ķimikālijas, un tas liecina, ka daži uzņēmumi ir atšķirīgi klasificējuši vienu un to pašu vielu. Saraksts tika atjaunināts septembra beigās, lai iekļautu tajā visus paziņojumus par bīstamajām vielām (tostarp paziņojumus par nebīstamajām vielām), kā arī visus paziņojumus par EINECS¹¹ vielām neatkarīgi no klasifikācijas.

Kopš 2010. gada ECHA ir saņēmusi 5,7 miljonus paziņojumu par aptuveni 121 000 atšķirīgām vielām, no kurām gandrīz 110 000 vielu tika iekļauti publiski izplatītajos paziņojumos. Tādēļ šī datu bāze ir pasaulē lielākā pašklasificēto vielu datu bāze. Saraksta datu bāze tiek regulāri atjaunināta, papildinot to ar jauniem un atjauninātiem paziņojumiem. Katru mēnesi šajā datu bāzē iekļauj aptuveni 200–300 jaunu vielu, un vidēji mēnesī tiek veikti aptuveni 15 000 atjauninājumu.

¹⁰ Pieprasījumi saskaņā ar REACH regulas 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu.

¹¹ EINECS – Eiropas Ķīmisko komercvielu saraksts.

Par aptuveni 30 000 vielu sarakstā ir iekļauti ieraksti, kuros dažādi paziņotāji ir norādījuši atšķirīgas klasifikācijas. Paziņotājiem pēc tam ir jādara viss iespējams, lai vienotos par vielas klasifikāciju un marķējumu. Lai paziņotājiem atvieglotu vienošanos, *ECHA* ir pabeigusi priekšizpēti un tehnisko sagatavošanos, lai izveidotu īpašu IT platformu, kurā paziņotāji un reģistrētāji varētu apspriest konkrētu vielu klasifikāciju, neatklājot tās identitāti. Šai platformai ir jāsāk darboties līdz 2013. gada janvāra beigām.

Pieprasījumu izvērtēšana par alternatīvu ķīmisko nosaukumu lietošanu

2012. gadā *ECHA* tika iesniegti pirmie pieprasījumi par alternatīvu nosaukumu lietošanu vielām maisījumos saskaņā ar *CLP* regulas 24. pantu. Tie visi tika izskatīti tiesību aktos noteiktajā sešu nedēļu termiņā. Kopumā 13 pieprasījumi tika pieņemti apstrādei, un šis skaits bija mazāks par plānoto. Tika pabeigta astoņu lēmumu pieņemšana, un no tiem trīs bija atteikumi, bet pieci pieprasījumi tika apstiprināti.

Sabiedrības informēšana par vielu un maisījumu drošu lietošanu

Janvārī *ECHA* iesniedza Komisijai pētījumu par sabiedrības informēšanu par vielu un maisījumu drošu lietošanu un potenciālām vajadzībām pēc papildu informācijas marķējumā, kā paredzēts *CLP* regulas 34. panta 1. punktā. Ar šo pētījumu beidzās vairāk nekā divu gadu ilga *ECHA* sagatavošanās darbs, kas ietvēra *Eurobarometer* aptauju par to, kā Eiropas iedzīvotāji pazīst *CLP* bīstamības piktogrammas un kāda ir viņu attieksme pret dažādu sadzīves un citu produktu apzīmēšanu ar attiecīgu marķējumu, kā arī valstu ekspertu padziļinātas apspriedes Aģentūras Riska paziņošanas tīklā (*RCN*). Šis pētījums bija pamatā Komisijas turpmākajam ziņojumam Eiropas Parlamentam un Padomei 2012. gada 29. oktobrī saskaņā ar *CLP* 34. panta 2. punktu. Komisijas ziņojumā bija ņemti vērā *ECHA* secinājumi, ka nav jāparedz izmaiņas *CLP* piktogrammās, tā vietā sniedzot sabiedrībai laiku plašāk iepazīt jauno vispārējo sistēmu, un ka termiņš 2015. gada jūnijā, pēc kura *CLP* marķēšanas pienākumus piemērotu maisījumiem, ir jāpapildina ar attiecīgiem informatīviem pasākumiem.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visas dokumentācijas, kas saistītas ar saskaņotas klasificēšanas un marķēšanas procesu, ir apstrādātas augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi *ECHA* pieņemtajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši mērķiem.
2. Visi pieprasījumi par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu ir apstrādāti tiesību aktos noteiktajos termiņos.
3. *C&L* saraksts ir uzturēts un regulāri atjaunināts.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Priekšlikumu saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai daļa, kas izskatīta tiesību aktos noteiktajā termiņā	100 %	Iekšējais ceturkšņa ziņojums	100 %
Pieprasījumu par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu daļa, kas apstrādāta tiesību aktos noteiktajā termiņā	100 %	Iekšējais ceturkšņa ziņojums	100 %
Ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar C&L sarakstu	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts
Komisijas, MSCA un RAC apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts

Galvenie rezultāti

- Veiktas 37 pārbaudes par to dokumentāciju atbilstību, kurās iekļauti priekšlikumi par saskaņotu klasifikāciju un marķējumu.
- Laikus sniegts augstas kvalitātes zinātnisks atbalsts saskaņotas klasifikācijas un marķējuma priekšlikumu iesniedzējiem un RAC, kā arī tās referentiem, lai varētu izstrādāt 31 galīgo atzinumu un saistītos zinātniskos pamatdokumentus.
- Visi paziņojumi un atjauninājumi iekļauti C&L datu bāzē.
- Publiskā C&L saraksta darbības uzsākšana un būtiska atjaunināšana.
- Sagatavota C&L platforma, lai tā varētu sākt darbu 2013. gada sākumā.
- Apstrādātas 13 dokumentācijas ar alternatīva nosaukuma pieprasījumiem.
- Pētījums par sabiedrības informēšanu par vielu un maisījumu drošu lietošanu iesniegts Komisijai.

5. pasākums. Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība

ECHA Palīdzības dienests sniedz ieteikumus tiem, kuriem ir pienākumi saskaņā ar *REACH* un *CLP* regulām, palīdz *ECHA* zinātnisko IT rīku lietotājiem un sniedz informāciju par atsevišķiem iesniegumiem, ko saņēmusi *ECHA*. Turklāt *ECHA* nodrošina nozarei tehniskas un zinātniskas vadlīnijas un rīkus šo regulu izmantošanai, jo īpaši MVU un citām ieinteresētām personām. Turklāt *ECHA* ir jāsniedz palīdzība reģistrētājiem un paskaidrojoša informācija par *REACH* citām ieinteresētām personām.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

Palīdzības dienests

2012. gadā *ECHA* Palīdzības dienests sasniedza izvirzītos mērķus, atbildot uz vairāk nekā 5000 jautājumu saistībā ar *REACH* vai *CLP*, ko iesniedza atsevišķi pienākumu pildītāji (uzņēmumi) un valstu iestādes. Turklāt tas atbildēja uz simtiem pieprasījumu, kas radās citā kontekstā, piemēram, izmantojot platformu (*HelpEx*), ko lieto valstu palīdzības dienestu tīkls (*HelpNet*), kuru *ECHA* pārvalda, lai apspriestu konkrētus jautājumus, saskaņojot atbildes visā ES/EEZ; tīmekļa semināru jautājumu un atbilžu sesijas un divpusējas sesijas ar atsevišķām ieinteresētām personām, kuras apmeklēja divus galveno reģistrētāju seminārus un Ieinteresēto personu dienu, ko Aģentūra organizēja gada laikā.

Vidējais pieprasījumu izskatīšanas laiks palīdzības dienestos bija aptuveni sešas darba dienas, jo Palīdzības dienests atbildēja uz aptuveni 90 % jautājumu noteiktajā 15 darba dienu termiņā. Lai gan *REACH* un *CLP* īstenošana turpinās, tomēr daži jautājumi ir ļoti sarežģīti un uz tiem nepieciešams atbildēt niansēti, no otrā un trešā palīdzības dienestu līmeņa, jo atbildes jā sagatavo tematiskajiem ekspertiem ilgākā laika posmā.

2012. gadā to jautājumu loks, kas tika iesniegti *ECHA* Palīdzības dienestam, lielā mērā bija veltīts tematikai, kas saistīta ar 2013. gada *REACH* reģistrācijas termiņu, piemēram, vienas un tās pašas vielas reģistrētāju apzināšana, datu kopīgas lietošanas pienākumi, kopīgo reģistrētāju funkcijas *REACH-IT* un citi līdzīgi temati. Arī Aģentūras paveiktais reģistrācijas dokumentāciju informācijas izplatīšanā radīja lielu slodzi *ECHA* Palīdzības dienestam, tāpat kā *REACH-IT*, *IUCLID* un *CHESAR* rīku jauno redakciju ieviešana.

Valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienestu tīkla (*HelpNet*) vadīšana bija viens no galvenajiem nozīmīgajiem pasākumiem, lai integrētu ieteikumus un palīdzību, kas pienākumu pildītājiem tika sniegta visās 30 ES un EEZ valstīs, kurās piemēro *REACH* un *CLP*. 2012. gadā *HelpNet* vadības grupa nolēma, izmantojot dažādus līdzekļus, paātrināt risinājumu atrašanu apzinātajām problēmām. Minētā iniciatīva būtiski uzlaboja tīkla efektivitāti, sekmīgi samazinot šādu problēmu skaitu gandrīz uz pusi. Šā darba ietvaros *ECHA* Palīdzības dienests palīdzēja arī valstu palīdzības dienestiem nostiprināt spējas atbildēt uz jautājumiem par dažādiem tematiem. Papildus kopīgai informācijas lietošanai viena pilna praktisko mācību diena valstu palīdzības dienestu korespondentiem par *ECHA* zinātniskajiem IT rīkiem sniedza papildu ieskatu šo rīku izmantošanā un procesos, ko piemēro *REACH* un *CLP* īstenošanai.

Vadlīnijas

2012. gadā vadlīniju pasākumos galvenā uzmanība tika pievērsta atjauninātu vadlīniju izstrādei par tiem *REACH* aspektiem, kas jo īpaši attiecas uz 2013. gada reģistrācijas termiņu.

Tā kā *ECHA* bija apņēmusies ievērot "vadlīniju moratoriju" pēdējos sešus mēnešus pirms otrā *REACH* reģistrācijas termiņa (tātad no 2012. gada 1. decembra līdz 2013. gada 31. maijam), lai nozare šajā laikā varētu koncentrēties uz dokumentāciju sagatavošanu, *ECHA* publicēja vadlīniju dokumentu atjauninājumus par reģistrāciju, datu kopīgu lietošanu un monomēriem un polimēriem. Pirms minētā brīvprātīgā moratorija tika publicēts arī liels skaits citu

atjauninājumu un labojumu citos esošajos vadlīniju dokumentos. Šis konkrētais sasniegums ir uzskatāms par lielu palīdzību nozarei un vēlreiz apliecina, ka Aģentūra ievēro savas vērtības par to, ka tai ir jābūt uzticamai un efektīvai, darot visu iespējamo, lai uzturētu spēkā atbildību par prasīgu termiņu ievērošanu.

Strauji virzoties uz efektīvu un ātru to ieteikumu īstenošanu, kas guva vienprātīgu iestāžu atbalstu triju *REACH* īstenošanas projektu par nanomateriāliem galīgajos rezultātos, *ECHA* izstrādāja sešus jaunus pielikumus Vadlīnijām par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumiem (*IR&CSA*). Aģentūra organizēja attiecīgas konsultācijas saīsinātas atjaunināšanas procedūras formātā, un tādēļ radās arī iespēja publicēt šīs vadlīnijas vairāk nekā vienu gadu pirms 2013. gada 31. maija *REACH* reģistrācijas termiņa. Pirms moratorija sākuma tika publicēti vēl septiņi mazāk nozīmīgi labojumi citās *IR&CSA* vadlīniju daļās, nodrošinot arī atbilstību jaunajiem pielikumiem par nanomateriāliem.

Lai uzlabotu šo vadlīniju pieejamību citām ieinteresētajām personām, *ECHA* izstrādāja arī vairākus "kvazi vadlīniju" dokumentus. Jo īpaši jaunā *REACH* faktu lapa par "Informēšanas pienākumiem attiecībā uz dažām vielām, kas atbrīvotas no reģistrācijas saskaņā ar *REACH*" būs noderīga mazajiem un vidējiem uzņēmumiem reģenerācijas nozarē, jo tajā ir izskaidrots, kādēļ šiem uzņēmumiem nav obligāti jānorāda reģistrācijas numurs drošības datu lapās par dažām reģenerētām vielām. Tehnisku iemeslu dēļ Vadlīniju *Navigator* atjauninātās versijas darba uzsākšana bija jāatliek līdz 2013. gadam; šā daudzvalodu rīka jaunā versija uzsāks darbu pēc pašreizējā moratorija beigām.

ECHA publicēja arī vairākus svarīgus atjauninājumus vadlīnijām par *CLP*. "Vadlīniju par *CLP* kritēriju piemērošanu" atjauninātās trešās redakcijas publicēšana jo īpaši atbilda *CLP* regulas 10. panta 7. punkta prasībai, lai Aģentūra sniedz papildu norādījumus par specifisko robežkoncentrāciju (*SCL*) noteikšanu.

Mācības par *REACH* un *CLP*

ECHA turpināja likt uzsvāru uz ārējiem mācību pasākumiem, lai nodrošinātu augstvērtīgas mācības valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienestiem un tie spētu atbildēt uz jautājumiem, kā arī lai sekmētu vienotu izpratni par *REACH* un *CLP* regulām. Gada laikā Aģentūra organizēja dažādus mācību pasākumus, kuru auditorija bija ārējās ieinteresētās personas, lai iepazīstinātu ar modernākajiem atjauninājumiem par *REACH* un *CLP* tematiku, kā arī *ECHA* IT rīkiem. Mērķauditorija galvenokārt sastāvēja no ES dalībvalstu pārstāvjiem, piemēram, no kompetentajām iestādēm, valstu palīdzības dienestiem un īstenošanas iestādēm. Tomēr arī nozares pārstāvji 2012. gada laikā pieņēma Aģentūras uzaicinājumu piedalīties ārējos mācību pasākumos.

Papildus mācību pasākumiem klātienē, kas notika *ECHA* telpās Helsinkos kā tematiski semināri, Aģentūra organizēja arī vairākus tīmekļa seminārus, kuros ieinteresētās personas jebkurā laikā pēc saviem ieskatiem varēja piedalīties, izmantojot *ECHA* tīmekļa vietni, jo īpaši pievēršoties tematiem, kas saistīti ar 2013. gada *REACH* reģistrācijas termiņu.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Nozare laikus saņem efektīvu atbalstu no Palīdzības dienesta un ar augstas kvalitātes vadlīniju dokumentu palīdzību izpilda savus pienākumus saskaņā ar *REACH* un *CLP*.
2. Sniegts atbalsts *REACH* un *CLP* ieviešanai ES/EEZ dalībvalstīs, organizējot instruktoru mācības.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Palīdzības dienestam iesniegto jautājumu daļa, kas atbildēta noteiktajā termiņā (15 darba dienās)	80 %	Darbības mērķa ziņojums/ikmēneša ziņojums	91 %
Apmierinātības līmenis ar ieinteresētajām personām sniegto Palīdzības dienesta pakalpojumu kvalitāti	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts
To BUJ atjauninājumu skaits, kas saskaņoti ar <i>HelpNet</i> un publicēti tīmeklī	Vismaz trīs	Gada ziņojums	3
Vērtējuma atbilžu daļa, kuras <i>ECHA</i> jautājuma iesniedzēja noteiktajā termiņā sniegusi uz jautājumiem, ko <i>HelpEx</i> iesnieguši valstu palīdzības dienesti	80 %	Darbības mērķa ziņojums/ikmēneša ziņojums	96 %
Saskaņā ar plānu tīmekļa vietnē publicēto vadlīniju dokumentu daļa	80 %	Gada ziņojums	155 % ¹²
Apmierinātības līmenis, ko atsauksmēs apliecinājuši vadlīniju lietotāji	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts
Apmierinātības līmenis ar <i>REACH</i> mācību pasākumu kvalitāti	Augsts	Dalībnieku vērtējums/gada pārskats	Augsts

Galvenie rezultāti

Palīdzības dienests

- Sniegtas atbildes uz 5184 jautājumiem par *REACH* un *CLP* prasībām, kā arī *ECHA* IT rīkiem (*IUCLID*, *CHESAR*, *REACH-IT* un datu iesniegšanas rīku).
- Valstu palīdzības dienestiem iesniegtas piezīmes par 122 *HelpNet Exchange* jautājumiem attiecībā uz *REACH* un *CLP* tematiku.
- Trīs BUJ atjauninājumi saskaņoti ar *HelpNet* un publicēti tīmekļa vietnē. Turklāt pārskatīts viss *REACH* BUJ kopums, kas pieejams *ECHA* tīmekļa vietnē, lai to saskaņotu ar *ECHA* atjauninātajiem vadlīniju dokumentiem.
- Organizētas divas *HelpNet* vadības grupas sanāksmes un mācības par zinātniskajiem IT rīkiem.
- Apmeklēti septiņi valstu palīdzības dienesti saistībā ar *HelpNet* apmeklējumu programmu 2011.–2013. gadam.

Vadlīnijas

Publicētie atjauninājumi (13) un labojumi (17, apzīmēti ar *):

¹² Izņēmuma kārtā 2012. gadā publicēto dokumentu skaits bija lielāks nekā paredzēts, jo tika publicēti arī papildu pielikumi un labojumi attiecībā uz nanomateriāliem, kas sākotnējā plānā nebija iekļauti.

- Vadlīnijas par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu saskaņā ar *REACH* un *CLP**
- Vadlīnijas par datu kopīgu lietošanu
- Vadlīnijas par monomēriem un polimēriem
- Vadlīnijas par reģistrāciju
- Vadlīnijas par *CLP* kritēriju piemērošanu, 2. redakcija un 3. redakcija
- Vadlīnijas par V pielikumu*
- "Vadlīniju par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtēšanu" (*IR&CSA*) šādas daļas un nodaļas:
 - D daļa "Iedarbības scenārija veidošana"*
 - E daļa "Riska apraksts"
 - G daļa "SDS paplašināšana"*
 - R.7.a nodaļa "Norādījumi par parametriem"
 - R.7.a nodaļas "Par nanomateriāliem" R.7-1. pielikums
 - R.7.b* un R.7.c* nodaļa "Norādījumi par parametriem"
 - R.7.b nodaļas "Par nanomateriāliem" R.7-1. pielikums
 - R.7.c nodaļas "Par nanomateriāliem" R.7-2. pielikums
 - R.8. nodaļa "Devas [koncentrācijas] iedarbības uz cilvēku veselību apraksts"*
 - R.8. nodaļas "Par nanomateriāliem" R.8-15. pielikums
 - R.10. nodaļas "Par nanomateriāliem" R.10-2. pielikums
 - R.11. nodaļa "PBT novērtējums"*
 - R.13. nodaļa "RMM bibliotēka"*
 - R.14. nodaļa "Arodekspozīcijas novērtējums"*
 - R.14. nodaļas "Par nanomateriāliem" R.14-4. pielikums
 - R.15. nodaļa "Aplēses par ietekmi uz patērētāju"*
 - R.16. nodaļa "Aplēses par ietekmi uz vidi"*
 - R.17. nodaļa "Izstrādājumu iedarbības aplēses"*
 - R.18. nodaļa "Iedarbības scenārija izstrāde un aplēses par izplūdēm vidē atkritumu dzīves posmam"*
 - R.19. nodaļa "Nenoteiktības analīze"*
 - R.20. nodaļa "Terminu un saīsinājumu tabula"*
 - Iedarbības scenārija formāts D daļā un F daļā*

Deviņi publicētie "kvazi vadlīniju" dokumenti:

- 1. praktiskā rokasgrāmata: Kā ziņot par *in vitro* datiem
- 3. praktiskā rokasgrāmata: Kā sagatavot koncentrētus izpētes kopsavilkumus
- Vadlīnijas īsumā par datu kopīgu lietošanu
- Vadlīniju faktu lapa par datu kopīgu lietošanu
- *REACH* faktu lapa par paziņošanas pienākumiem attiecībā uz dažām vielām, kas atbrīvotas no reģistrācijas
- 7. praktiskā rokasgrāmata: Kā paziņot vielas klasifikācijas un marķējumu sarakstam
- 13. praktiskā rokasgrāmata: Kā pakārtotie lietotāji var izmantot iedarbības scenārijus
- 14. praktiskā rokasgrāmata: Kā sagatavot toksikoloģiskos kopsavilkumus *IUCLID* un kā atvasināt *DNEL*
- 15. praktiskā rokasgrāmata: Kā veikt kvalitatīvo cilvēku veselības novērtējumu un dokumentēt to ķīmiskās drošības ziņojumā

Mācības par *REACH* un *CLP*

- Organizēti vairāki mācību pasākumi par *REACH* un *CLP*, kā arī sagatavotajiem IT rīkiem, un semināri izvēlētām mērķauditorijām, tostarp divi semināri galvenajiem reģistrētājiem.
- Organizēti 16 tīmekļa semināri par *REACH* un *CLP* tematiku, un puse no tiem bija paredzēta galvenajiem reģistrētājiem.

- Mācības par zinātniskajiem ECHA IT rīkiem, tīmekļa seminārs par tematu "Pārskats par izplatīšanu, izmantojot IUCLUD 5.4" un divi kvalifikācijas paaugstināšanas mācību pasākumi par HelpEx rīku, kas nodrošināts HelpNet dalībniekiem.

8. tabula. 2012. gadā 1. un 2. līmenī atrisināto jautājumu skaits, īpatsvars un vidējais izskatīšanas laiks

Temats		Atrisināto jautājumu skaits	%	Vidējais izskatīšanas laiks (darba dienu skaits)
REACH		1227	23,9 %	7,94
CLP		141	2,7 %	4,8
IUCLID 5		717	13,9 %	6,82
CHESAR		172	3,3 %	8,81
REACH-IT		514	10,0 %	5,99
REACH-IT	Lietotāju pārvaldība	1306	25,4 %	1,9
Iesniegšana		1063	20,7 %	5,77
Kopā		5140 (*)	100 %	5,55

(*) ECHA Palīdzības dienests atrisināja vēl arī 44 jautājumus, kas bija eskalēti uz 3. līmeni, nododot tos apspriešanai IT rīku apakšuzņēmējiem vai Komisijai.

9. tabula. Galvenās valstis, no kurām tika saņemti jautājumi

ES/EEZ valstis, no kurām ECHA Palīdzības dienests saņēma jautājumus	Saņemto jautājumu skaits	Saņemto jautājumu īpatsvars
Vācija	903	21,09 %
Apvienotā Karaliste	772	18,03 %
Francija	369	8,61 %
Nīderlande	345	8,06 %
Itālija	310	7,24 %
Citas ES/EEZ valstis	1583	36,97 %
ES/EEZ kopā	4282	100 %

Valstis ārpus ES, no kurām ECHA Palīdzības dienests saņēma jautājumus	Saņemto jautājumu skaits	Saņemto jautājumu īpatsvars
ASV	251	28,85 %
Honkonga	110	12,64 %
Ķīna	89	10,23 %
Šveice	87	10 %
Indija	66	7,59 %
Citas valstis ārpus ES	267	30,69 %
Valstis ārpus ES kopā	870	100 %

6. pasākums. Zinātniskie IT rīki

REACH un *CLP* regulas ietekmē lielu skaitu uzņēmumu – *REACH-IT* ir reģistrēti vairāk nekā 70 000 juridisku personu – un paredz lielu datu apjomu iesniegšanu, apstrādi un kopīgu lietošanu starp nozari un iestādēm. Tādēļ *ECHA* ir jāizmanto IT līdzekļi, un tās panākumu atslēga ir pilnīgi darbaspējīgu IT sistēmu savlaicīga nodrošināšana nozares, dalībvalstu un Aģentūras pašas lietošanai.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

2012. gadā *ECHA* koncentrēja darbības, kas saistītas ar zinātniskiem IT rīkiem, uz sagatavošanos 2013. gada *REACH* reģistrācijas termiņam, uz atbalstu izplatītās informācijas par ķīmikālijām lielākai detalizācijai, uz atsevišķās datu bāzēs glabāto ķīmikāliju datu integrāciju un uz sagatavošanos Biocīdu regulas darbības sākumam 2013. gadā.

Pirms 2013. gada termiņa un lai palīdzētu nozarei sagatavot labas kvalitātes dokumentācijas, jūnijā tika izdots *IUCLID 5.4*, nodrošinot uzlabotas spējas paziņot datus par iedarbību, *PBT* (noturīgām, bioakumulatīvām un toksiskām ķīmikālijām) un novērtējumu par apdraudējumiem cilvēkiem. Saistītie spraudņi (tehniskā pilnīguma pārbaudes, maksas aprēķina, izplatīšanas un vaicājumu rīki) tika atjaunināti un izdoti vienlaikus ar saderīgu *REACH-IT* redakciju jūlijā. Sākās arī darbs pie būtiskām tehniskām izmaiņām *IUCLID* lietojumprogrammā, t. i., pie *IUCLID 6*. Tika izstrādātas *IUCLID 6* specifiskācijas, ko prezentēja attiecīgām *OECD* grupām.

Pamatojoties uz pieredzi un atsauksmēm par *CHESAR* sākotnējiem izdevumiem, šī lietojumprogramma tika ievērojami pārstrādāta un pilnveidota. Nozares ieguvums no šīm izmaiņām ir rīka vieglāka izmantojamība, vienkāršākas funkcijas un labākas uzturēšanas iespējas. 2.0. redakcija tika izdota jūnijā, nodrošinot reģistrētājiem iespēju sākt gatavot ķīmiskās drošības novērtējumus (*CSA*), izmantojot *IUCLID 5.4* datu kopumu, un izveidot ķīmiskās drošības ziņojuma (*CSR*) 9. un 10. nodaļu. Oktobrī 2.1. redakcija nodrošināja iedarbības aplēšu rīku lietotājiem, kuri veic *CSA* nepieciešamās funkcijas. Iedarbības scenāriju sagatavošana izplatīšanai piegādes ķēdē daļēji tika iekļauta septembra izdevumā, un turpinājās darbs, lai pilnas funkcijas nodrošinātu 2013. gada sākuma izdevumā.

Tika ieviestas divas jaunas viegli lietojamas tiešsaistes veidlapas pakārtotajiem lietotājiem, lai ziņotu Aģentūrai par lietošanas veidiem un paziņotu īpaši bīstamas vielas izstrādājumos.

Sekmīgi tika veiktas korekcijas darbības, lai atjaunotu *REACH-IT* izstrādi pēc grūtībām, kas radās 2011. gadā. Gada laikā tika izdotas divas redakcijas – viena jūlijā, lai iekļautu izmaiņas, kas veiktas *IUCLID 5.4*, un otra novembrī, ieviešot būtiski uzlabotu atbalstu iekšējo jautājumu procesam, un tās var izmantot gan *ECHA*, gan reģistrētāji.

Uzlabojumi lietotāja saskarnē, tostarp vairāku valodu atbalsts, tika izmēģināti saistībā ar biocīdu IT projekta izstrādi (sk. turpmāk), lai ieviestu šīs funkcijas nākamajā *REACH-IT* pamatizdevumā. Šādā veidā *ECHA* jau tagad gatavojas atbalstīt MVU iesniegšanas rīku izmantošanā – tiek lēsts, ka lielāks skaits MVU reģistrēsies 2018. gada termiņā. Paredzēts, ka šajā nākamajā *REACH-IT* pamatizdevumā tiks iekļauti arī citi strukturāli uzlabojumi lietojumprogrammā un pašlaik atsevišķi lietojamie risinājumi attiecībā uz dažu dokumentāciju veidu iesniegšanu 2014. gadā tiks integrēti pamatprogrammā.

Lai atvieglotu *MSCA* darbu saskaņā ar *REACH*, *ECHA* izveidoja sistēmu un izstrādāja saistītus pakalpojumus, lai *MSCA* varētu piekļūt centralizētajai datu bāzei – *ECHA MSCA IUCLID* datu bāzei – piedāvājot tās pašas funkcijas, ko izmanto *ECHA* darbinieki.

No klasifikācijas un marķējumu paziņojumiem – *C&L* saraksta – iegūtās informācijas izplatīšana tika ieviesta divos posmos – februārī un septembrī. Gada laikā izplatīšanas portāls tika atjaunināts trīs reizes, publicējot papildu informāciju no *REACH* dokumentācijām – jūnijā (ražošanas apjomi), jūlijā (*NONS* informācija) un novembrī (drošības datu lapas informācija).

Reģistrācijas informācijas portāls īstenošanas iestādēm (*RIPE*) tika uzturēts visu gadu, pievienojot jaunu informāciju un pielāgojoties izmaiņām ienākošajā informācijā (konkrēti – jaunajai *IUCLID* redakcijai). Tika pievienota jauna funkcija, kas nodrošina saziņu starp dažādām īstenošanas iestādēm.

Gada laikā tika izdotas divas *Odyssey* redakcijas – viena marta sākumā, nodrošinot uzlabotas funkcijas testēšanas priekšlikumu novērtēšanai un pareizības pārbaudēm, un otra – oktobrī, lielā mērā iekļaujot lēmumu atbalsta rīka piemērošanas jomā arī jautājumu dokumentāciju zinātnisko novērtēšanu.

Šīs izstrādes tika nodrošinātas vienlaikus ar *Odyssey* nodošanu ārpalpojuma ārējam apakšuzņēmējam saskaņā ar izvēlēto iepirkumu stratēģiju.

Liels darbs tika paveikts, lai izprastu dažādās darba vajadzības un plānotu integrētas piekļuves un vadības tehnisko īstenošanu ar vielu saistītajiem datiem, kas pašlaik ir sadalīti vairākās sistēmās un datu bāzēs. Sākotnējie risinājumi tika izstrādāti iekšējai lietošanai, bet lielākā daļa izstrādes posma tiks īstenota 2013. gadā, kā sākotnēji plānots. Datu integrācija būs pamatiniciatīva, kas ietekmēs turpmākās ceļa kartes tādām galvenajām informācijas sistēmām kā *REACH-IT*, *IUCLID* un citas.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* saņem un sekmīgi apstrādā visas dokumentācijas un paziņojumus un izplata publicējamo informāciju saskaņā ar tiesību aktiem, izmantojot IT rīkus, kas pareizi darbojas.
2. Specializēti IT rīki un mērķtiecīgas lietotāju rokasgrāmatas un semināri efektīvi palīdz ieinteresētajām personām izpildīt tiesību aktos noteiktos pienākumus.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Projekta panākumu līmenis attiecībā uz termiņiem, budžetu un jomu	80 %	Katrs projekts tiek novērtēts tā noslēguma posmā. Reizi ceturksnī tiek sagatavoti kopsavilkuma ziņojumi turpinājuma darbībām.	88 %
Ārējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT rīkiem (<i>IUCLID</i> , <i>REACH-IT</i> , <i>CHESAR</i> un <i>RIPE</i>)	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts

Galvenie rezultāti

- Visas izmaiņas *REACH-IT*, kas ietekmē reģistrētājus 2013. gada termiņā, veiktas līdz 2012. gada novembrim, vairāk nekā sešus mēnešus iepriekš.
- *IUCLID* redakcija, kas nepieciešama 2013. gada termiņam (*V5.4*), publicēta 2012. gada jūnijā, 12 mēnešus iepriekš.
- *CHESAR* rīka būtiski pārstrādāta redakcija (*V2.0*) ķīmiskās drošības novērtēšanai izdota 2012. gada jūnijā, lai reģistrētāji varētu sagatavot ķīmiskās drošības ziņojumus, novērtējot ietekmi uz vidi un darbiniekiem. 2.1. redakcija 2012. gada oktobrī pievienoja jaunu funkciju patēriņa novērtēšanai.
- 2012. gada vasarā tika izstrādāta tehniskā piekļuve un saistītie pakalpojumi, lai *MCSA* varētu piekļūt centralizētajai *ECHA MSCA IUCLID* datu bāzei.

- Laikus nodrošināti *Odyssey* pamatizdevumi (*V2.0* un *V3.0*), lai *ECHA* varētu veikt jautājumu dokumentāciju zinātnisku novērtēšanu.
- Izveidoti uzturēšanas dienesti ražošanā esošajām IT sistēmām.

7. pasākums. ES iestāžu un struktūru zinātniskās un tehniskās konsultācijas

ECHA stratēģiskais mērķis ir kļūt par dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātniskās un regulatīvās kompetences paaugstināšanas centru un izmantot šo jauno kompetenci ķīmikāliju tiesību aktu ieviešanas uzlabošanai.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

ECHA turpināja atbalstīt testēšanas metožu izstrādi, tostarp alternatīvas testiem ar dzīvniekiem, lai sekmētu alternatīvu testēšanas metožu pieejamību un tās būtu izmantojamas pēc 2013. gada termiņa, kad gaidāms lielāks skaits datu nepilnību nekā pirmajā reģistrācijas termiņā. Galvenā uzmanība tika veltīta testēšanas metodēm attiecībā uz acu kairināšanu, ādas sensibilizāciju un ādas kairināšanu/kodīgumu. Jo īpaši *ECHA* atbalstīja *OECD* integrēto testēšanas stratēģiju (*ITS*) izstrādi attiecībā uz ādas un acu kairināšanu/kodīgumu.

ECHA vēlas sekmēt to datu lietošanu, kas pieejami par vielām no 2010. gada reģistrācijas termiņa, lai novērstu nevajadzīgus testus (ar dzīvniekiem) 2013. un 2018. gada reģistrācijas pieteikumos, piemērojot alternatīvas metodes. Šim nolūkam attiecīgu datu kopums, kas saņemts 2010. gada termiņā, jau ir iekļauts *OECD QSAR* instrumentārija 3. redakcijā.

ECHA nostiprināja savu ekspertu kompetenci par netestēšanas metodiku un turpināja integrēt šīs metodes *ECHA* procesos, piemēram, vērtēšanā un riska pārvaldībā. Tādējādi tika atbalstīti prioritārie pasākumi, piemēram, vielu noteikšana, kas jāiekļauj Kopienas rīcības plānā, analogijas piemērošanas priekšlikumu izvērtēšana un Analogiju novērtēšanas sistēmas izveide.

Saistībā ar *CSA* izstrādes programmu *ECHA* pastiprināja atbalstu informēšanai piegādes ķēdē ciešā sadarbībā ar ieinteresētajām personām tādos jautājumos kā lietošanas apstākļu paziņojumu standartizācija piegādes ķēdē un iedarbības scenāriju robežu interpretācija (mērogošana). Zinātniskās un tehniskās diskusijas turpinājās visu gadu, bet *ECHA* ieinteresēto personu Iedarbības scenāriju apmaiņas tīkla (*ENES*) divas sanāksmes noderēja kā atskaites punkti, lai izvērtētu gūtos panākumus, apmainītos ar labāko praksi un to izplatītu.

ECHA pilnveidoja savu izpratni par bīstamības, iedarbības un risku novērtēšanu, kā arī riska pārvaldību un samazināšanu saistībā ar nanomateriāliem, rūpīgi sekojot līdzi visiem pasākumiem un rezultātiem, ko deva ES un starptautiskās programmas. Nanomateriālu saraksts, kas iegūts, izskatot *IUCLID* datu bāzi, tika nosūtīts Komisijai un publicēts kā pielikums "Dienestu darba dokumentam par nanomateriālu veidiem" (kā daļa no Paziņojuma par Otro regulatīvo pārskatu par nanomateriāliem). *ECHA* arī piedalījās *NANOSUPPORT* projekta II darba grupas vadības komitejā, kā arī *GAARN* projektā un pirmajā sanāksmē par vielu identitāti un fizikāli ķīmiskajiem aspektiem. *ECHA* iesniedza piezīmes par *OECD* vadlīnijām par nanomateriāliem un atbalstīja *MSCA* iniciatīvas par *REACH* grozījumu priekšlikumiem attiecībā uz nanomateriāliem un valstu iniciatīvas par nanomateriālu produktu sarakstu sagatavošanu.

Attiecībā uz endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām (*EDC*) *ECHA* iesaistījās Eiropas Komisijas Ekspertu konsultatīvajā grupā par endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām, kas izstrādāja *EDC* kritērijus, un Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādes (*EFSA*) darba grupā, kas gatavoja atzinumus par zinātniskajiem aspektiem saistībā ar *EDC*. Tāpat, *ECHA* piedalās arī Komisijas *ad hoc* darba grupā par ķīmikāliju kombinēšanas ietekmi kā turpinājuma pasākumā Komisijas 2012. gada maija paziņojumam par šo tematu. Minētie pasākumi paaugstina *ECHA* iekšējās spējas risināt *EDC* un maisījumu toksicitātes jautājumus *ECHA* regulatīvajos procesos.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* ir labas spējas sniegt zinātniskus un tehniskus ieteikumus par ķīmikāliju drošību, tostarp nanomateriāliem un endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām, iedarbības novērtēšanu, testēšanas metodēm un alternatīvu metožu lietošanu.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Apmierinātības līmenis ar Komisijai un <i>MSCA</i> sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts

Galvenie rezultāti

- *CSR* uzlabošanas pasākumi lika noslēgt līgumu par atbalstu riska novērtēšanas metodoloģiju analīzei un turpmākajai attīstībai attiecībā uz "sarežģītām" vielām, piemēram, *UVCB*. Ierosināts projekts par to, kā ilustrēt iedarbības scenārijus attiecībā uz izstrādājumu ekspluatācijas posmu. Pārējie aspekti, t. i., "Praktiskās metodes, kā iekļaut *CSA* to vielu konversijas produktus, kas reaģē lietošanas laikā", tika atlikti uz 2013. gadu.
- Attiecīgu datu kopums, kas saņemts 2010. gada termiņā, iekļauts *OECD QSAR* instrumentārija 3. redakcijā.
- Ikdienā dažādos procesos izmanto datorizētas metodes, visvairāk mērķtiecīgām pareizības pārbaudēm, kā arī citām dokumentāciju izlasēm vai prioritāro vielu noteikšanai.
- Iegādāta programmatūra, kas ļauj izstrādāt modernas pārbaudes un datu analīzes metodes, kā arī attīstīt spējas atbalstīt vērtēšanu un riska pārvaldību.
- Publicēta "Labā prakse par fizikāli ķīmisko un vielas identitātes informāciju attiecībā uz nanomateriāliem".
- Organizēta *OECD* ekspertu sanāksme, kurā sagatavots testēšanas stratēģijas projekts ādu kairinošām vielām.
- Septembrī publicēts pētījums par divu jaunu *OECD* toksicitātes testu izmaksām un citiem praktiskiem jautājumiem.
- Dalība genotoksicitātes testēšanas pamatmetožu izstrādē, kā paredzēts *REACH* integrētajās testēšanas stratēģijās, un atbalsts *PARERE* darbam¹³.
- Tā kā neparedzēti aizkavējās *REACH* pārskata pieņemšana Komisijā, šim pārskatīšanas darbam bija nepieciešams mazāks tehniski zinātniskais atbalsts, nekā sākotnēji plānots.

¹³ *PARERE* (Regulatīvās atbilstības provizoriska novērtējuma) tīkls.

ECHA STRUKTŪRAS UN KOPĪGIE PASĀKUMI

8. pasākums. Komitejas un Forums

Komitejas – Dalībvalstu komiteja (*MSC*), Riska novērtēšanas komiteja (*RAC*) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja (*SEAC*) – ir neatņemamas *ECHA* sastāvdaļas, un tām jo īpaši ir būtiska nozīme, sniedzot vērtīgus zinātniskus un tehniskus ieteikumus (t. i., apstiprinājumus un atzinumus), kas ir pamatā *ECHA* un Komisijas lēmumu pieņemšanai. Ieviešanas informācijas apmaiņas forums ir par *REACH* un *CLP* regulu ieviešanu atbildīgo dalībvalstu iestāžu tīkls, kurā saskaņo šo iestāžu pieeju attiecībā uz ieviešanu.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

2012. gadā bija vērojams būtisks *ECHA* komiteju vispārējās rezultativitātes palielinājums. Sniegto atzinumu un apstiprinājumu skaits dubultojās, vienlaikus saglabājot augstu kvalitāti un ievērojot tiesību aktos noteiktos termiņus. Komiteju procedūras un darbība tika pielāgota, lai efektīvi pārvaldītu lielāku darba slodzi.

Dalībvalstu komiteja (*MSC*)

Kā paredzēts, šīs komitejas darba slodze 2012. gadā bija liela, tomēr visas dokumentācijas, kas atradās izvērtēšanas un licencēšanas procesos, tika apstiprinātas tiesību aktos noteiktajos termiņos, augstā kvalitātē un lielākā daļa – vienprātīgi. Tas tika panākts, uzlabojot darba metodes, piemēram, palielinot rakstveida procedūru skaitu, organizējot videokonferences un sagatavošanās sanāksmes.

MSC vienprātīgi vienojās par 28 vielu noteikšanu par īpaši bīstamām vielām (*SVHC*), kad šī komiteja tika aicināta panākt vienošanos. Komiteja pirmo reizi noteica kā *SVHC* trīs vielas ar elpošanu sensibilizējošām īpašībām, jo tām bija līdzvērtīgs bīstamības līmenis, kas varēja smagi ietekmēt cilvēku veselību. Divas vielas ar endokrīnajai sistēmai kaitīgām īpašībām tika noteiktas kā *SVHC*, pamatojoties uz līdzvērtīgu bīstamības līmeni, kas varēja smagi ietekmēt vidi¹⁴. Saistībā ar *REACH* regulas XIII pielikuma grozījumiem un pirmo reizi piemērojot šos jaunus kritērijus, *MSC* arī piekrita noteikt kā *SVHC* trīs ļoti noturīgas un ļoti bioakumulatīvas (*vPvB*) vielas, izmantojot analogijas un apliecinājumu metodes.

MSC arī apstiprināja atzinumu par *ECHA* ceturrtā ieteikuma projektu attiecībā uz prioritāro vielu noteikšanu iekļaušanai XIV pielikumā, vienprātīgi par to vienojoties 2012. gada decembrī, un tas jāva *ECHA* iesniegt Eiropas Komisijai ieteikumu par vēl desmit citām vielām.

MSC vienprātīgi vienojās par visiem *ECHA* pareizības pārbaūžu lēmumu projektiem par reģistrācijas dokumentācijām un par lielāko daļu lēmumu projektu par testēšanas priekšlikumiem. Dažās testēšanas priekšlikumu lietās (par divu paaudžu reproduktīvās toksicitātes testēšanas priekšlikumiem) *MSC* nepanāca vienprātīgu vienošanos, galvenokārt tiesiskās nenoteiktības un politisku iemeslu dēļ. Saskaņā ar tiesību aktu prasībām pilna dokumentācija tika iesniegta Komisijai turpmāku lēmumu pieņemšanai.

Attiecībā uz vielu novērtēšanas procesu komiteja 2012. gada februārī pieņēma pirmo atzinumu par *ECHA* sagatavoto *CoRAP* projektu. Tika izveidota darba grupa un izraudzīts referents, lai sāktu gatavot *MSC* atzinumu par pirmo ikgadējo *CoRAP* atjauninājumu, un šo darbu paredzēts pabeigt līdz 2013. gada februārim.

¹⁴ Saskaņā ar *REACH* regulas 57. panta f) apakšpunktu.

Riska novērtēšanas komiteja (RAC) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja (SEAC)

Kopumā šīs komitejas izskatīja līdzīgu dokumentāciju skaitu kā 2011. gadā, tostarp tās, kuras tika pārceltas no iepriekšējā gada (atzinumi par saskaņoto klasifikāciju un marķējumu, *CLH*, ierobežošanas priekšlikumiem un īpašajiem izpilddirektora pieprasījumiem). Kā paredzēts, jo īpaši *RAC* tika izvirzītas augstas prasības attiecībā uz pieprasījumu. Papildus ierobežošanas dokumentāciju izskatīšanai *RAC* un *SEAC* turpināja sagatavošanās pasākumus licencēšanas pieteikumu apstrādei. Procesuālie aspekti, kas saistīti ar ieinteresēto personu un lietu īpašnieku iesaisti licencēšanas pieteikumu apstrādē, tika apspriesti un apstiprināti abās komitejās.

RAC 2012. gadā pieņēma kopumā 31 *CLH* atzinumu. Tika apstiprināta arī jauna kārtība *RAC* atzinumu izstrādei par vielu saskaņoto klasifikāciju un marķējumu, ieskicējot vispārīgos principus un izskaidrojot dažādu personu funkcijas un pienākumus. Saskaņā ar šo kārtību 2012. gadā notika pirmās divas mērķtiecīgās papildu apspriedes ar iesaistītajām personām.

RAC pieņēma atzinumus par diviem XV pielikuma ierobežošanas priekšlikumiem – viens no tiem bija Dānijas priekšlikums par četriem klasificētiem ftalātiem, un secinājums bija tāds, ka dokumentācija nepierāda šo četru vielu lietošanas radīto risku, tādēļ ierobežojums nav pamatots, un otrs bija Dānijas priekšlikums par hromu VI ādas izstrādājumos, un *RAC* nolēma, ka risks patērētājiem ir pierādīts, un ieteica noteikt ierobežojumu. Pamatojoties uz *RAC* atzinumiem, *SEAC* pēc tam nolēma neatbalstīt ierobežojumu četriem klasificētajiem ftalātiem, bet vienojās par *SEAC* atzinuma projektu par ierobežošanas priekšlikumu attiecībā uz hromu VI ādas izstrādājumos.

Gada laikā sākās atzinuma gatavošana par *ECHA* iesniegto Komisijas priekšlikumu par dihlorbenzolu, un paredzams, ka *RAC* un *SEAC* atzinumi tiks pieņemti 2013. gadā. Zviedrijas dokumentāciju, kas ierosināja ierobežot nonilfenolu un tā etoksilātus tekstilizstrādājumos, *RAC* un *SEAC* atzina par neatbilstīgu.

Turklāt *RAC* un *SEAC* kopīgi vienojās izmainīt darba procedūras ierobežošanas jomā, jo īpaši attiecībā uz Foruma ieteikuma izstrādes procesu.

RAC apstiprināja secinājumu par vienu *ECHA* izpilddirektora pieprasījumu saskaņā ar *REACH* regulas 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu attiecībā uz nozares sagatavoto papildu informācijas ziņojumu par fungicīdu epoksikonazolu un atstāja spēkā iepriekšējo *RAC* lēmumu par klasifikāciju attiecībā uz reprodukciju.

Šajā ziņā gada beigās panāktā valdes vienošanās par procedūras noteikumiem attiecībā uz sadarbību ar citām Kopienas struktūrām saskaņā ar *REACH* 110. pantu par jautājumiem, kas saistīti ar pārtikas nekaitīgumu un darbinieku aizsardzību, ir būtisks sasniegums, kas paver ceļu sadarbības pasākumu veicināšanai ar citām zinātniskajām iestādēm. Šie noteikumi regulē sadarbības kārtību starp *ECHA* un citām Kopienas struktūrām, lai nodrošinātu darba saskaņotību, attiecīgās informācijas apmaiņu un potenciālo pretrunu novēršanu zinātniskajos atzinumos.

Ieviešanas informācijas apmaiņas forums

2012. gadā Forums pabeidza veidot ar īstenošanu saistītas savstarpējas saites starp *ECHA*, *MSCA* un valstu īstenošanas iestādēm. Šis svarīgais projekts apzināja piemērotākos saziņas veidus, izskaidroja pienākumus visām struktūrām, kas iesaistītas to dažādo plašo uzdevumu izpildē, kuri kopā veido īstenošanu, un integrēja visu dalībnieku darba procedūras.

Forums publicēja vispusīgu ziņojumu par savu pirmo saskaņoto īstenošanas projektu. Šā projekta uzdevums bija pārbaudīt, kā vielu ražotāji un importētāji izpilda *REACH* pienākumus attiecībā uz provizorisko reģistrāciju, reģistrāciju un drošības datu lapām. Forums publicēja

provizorisku ziņojumu arī par savu otro saskaņoto projektu, kas saistīts ar maisījumu sintezētāju pārbaudēm. Šis projekts pētīja, kā minētā pakārtoto lietotāju grupa izpilda tiesību aktos paredzētos pienākumus, ko uzliek *REACH* un *CLP*, piemēram, par saziņu piegādes ķēdē un drošības datu lapu saturu. Vienlaikus Forums vienojās par trešo saskaņoto *REACH* īstenošanas projektu, kas būtu veltīts reģistrācijai, vienīgajiem pārstāvjiem un sadarbībai ar muitu.

Vairākas valstu īstenošanas iestādes turpināja kopīgi strādāt Foruma pilotprojektā par starpproduktiem, cenšoties labāk izmantot *ECHA* pieredzi, kad pārbaudīja to ķīmikāliju starpprodukta statusu, kas norādītas iesniegtajos reģistrācijas pieteikumos. Ar to saistītais seminārs un tīmekļa konferences palielināja īstenošanas iestāžu un *ECHA* savstarpējo izpratni par pakārtoto lietotāju funkcijām attiecībā uz stingri kontrolētajiem apstākļiem (*SCC*), starpproduktu definēšanu un *SCC* prasībām attiecībā uz bīstamības īpašībām, piemēram, individuālās aizsardzības līdzekļu lietošanu un vietējo izplūdes ventilāciju.

Forums augstu novērtēja *REACH* informācijas portāla ieviešanai (*RIPE*) atjauninājumus un IT rīku, kas ļaus dalībvalstu inspektoriem piekļūt datiem no iesniegumiem, ko saņem *ECHA*. Pašlaik arvien lielāks skaits inspektoru lieto šo rīku pirms inspekcijām un to laikā.

Forums arī apstiprināja un publicēja Rokasgrāmatu par secinājumiem (*MoC*), kurā iekļauti visi secinājumi par *REACH* un *CLP* praktiskās īstenošanas problēmām, kas sagatavoti Foruma plenārsēžu laikā. Šā rīka mērķis ir izplatīt labo praksi, saskaņot īstenošanu un informēt Foruma dalībniekus par vadlīnijām, kas jāievēro valstu inspektoriem.

Forums organizēja trešās ikgadējās "mācības īstenošanas instruktoriem", ko izmanto vienotas izpratnes veidošanai, veicinot saskaņotu īstenošanu. Turklāt pirmajā saskaņotajā apmaiņas projektā inspektori no mazākām un lielākām dalībvalstīm dalījās un apmainījās ar labo praksi, pārbaudot, kā tiek pildīti reģistrācijas un pakārtoto lietotāju pienākumi.

Gada sākumā saskaņā ar *CLP* regulas 46. panta 2. punktu dalībvalstis iesniedza ziņojumus par rezultātiem, ko sniedza ar *CLP* saistītie oficiālie kontroles pasākumi un citi īstenošanas pasākumi. *ECHA* iesniedza konsolidētu kopsavilkumu Komisijai, gatavojoties 2012. gada *REACH* pārskatam. Šā materiāla nolūks bija veicināt *REACH* un *CLP* regulu pareizu īstenošanu un ieviešanu.

Visbeidzot, Forums konsultēja *RAC*, *SEAC* un *ECHA* sekretariātu par ierobežošanas priekšlikumu īstenošanas iespējām attiecībā uz ftalātiem, hromu (VI) ādas izstrādājumos un dihlorbenzolu, pienācīgi ņemot vērā dialoga ar komitejas locekļiem saturu, kā arī viņu jautājumus un atzinumus.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Sekretariāts efektīvi un pareizi atbalstīs komiteju darbu, lai komitejas varētu:
 - ievērot tiesību aktos paredzētos termiņus; un
 - sniegt augstas kvalitātes zinātniskos un tehniskos atzinumus un apstiprinājumus, kas atvieglo galīgo lēmumu pieņemšanu pārskatāmā veidā, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti.
2. Sekretariāts efektīvi un pareizi atbalstīs un atvieglos Foruma darbu pārskatāmā veidā, lai tas spētu turpināt *REACH* un *CLP* regulu ieviešanas ES/EEZ dalībvalstīs stiprināšanu un saskaņošanu, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti.
3. Ir novērstas zinātnisko komiteju un citu Kopienas iestāžu viedokļu pretrunas, apmainoties ar informāciju un koordinējot pasākumus, par kuriem ir abpusēja interese.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Atzinumu/apstiprinājumu daļa, kas sniegta tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Gada iekšējais ziņojums	100 %
Vienprātīgi pieņemto MSC lēmumu daļa	80 %	Gada iekšējais ziņojums	81 %
Vienprātīgi apstiprināto komitejas atzinumu daļa	80 %	Gada iekšējais ziņojums	100 %
Komitejas atzinumu skaits, kas ir ņemti vērā, Komisijai pieņemot galīgo lēmumu	Augsts	Gada iekšējais ziņojums	Augsts
<i>ECHA</i> ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar Foruma darbības pievienoto vērtību	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts
Locekļu un citu dalībnieku apmierinātības līmenis ar atbalstu (tostarp mācībās un sanāksmju vadīšanā), ko <i>ECHA</i> sniedza komitejām un Forumam	Augsts	Aptauja	Augsts
Ieinteresēto personu, kompetento iestāžu un komiteju locekļu apmierinātības līmenis ar komitejas procesu un Foruma darbības vispārējo pārredzamību un rezultātu publicēšanu	Augsts	Aptauja	Augsts
Viedokļu pretrunu rašanās ar citu ES struktūru zinātniskajām komitejām	Tikai pietiekami pamatotos gadījumos	Iekšējais novērtējuma ziņojums	Nav

Galvenie rezultāti

Dalībvalstu komiteja

- 28 *SVHC* priekšlikumi nosūtīti *MSC*, un tie visi tika apstiprināti iekļaušanai kandidātvielu sarakstā.
- Pieņemts atzinums par *ECHA* ieteikuma projektu par desmit kandidātvielu sarakstā esošo prioritāro vielu iekļaušanu XIV pielikumā (Licencēšanas sarakstā).
- Vienprātīga vienošanās par lēmumu projektiem attiecībā uz 16 pareizības pārbaudēm un 134 lēmumu projektiem par testēšanas priekšlikumiem.
- Lēmumu projekti par 41 testēšanas priekšlikumu attiecībā uz divu paudžu reproduktīvās toksicitātes testēšanu tika nosūtīti Eiropas Komisijai, jo par tiem netika panākta vienprātīga vienošanās.
- Pieņemts atzinums par *CoRAP* projektu.

Riska novērtēšanas komiteja

- Divi atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem.
- Vienošanās par divu ierobežošanas priekšlikumu atbilstību un vienošanās par viena ierobežošanas priekšlikuma neatbilstību.
- 31 atzinums (31 dokumentācijā) par vielu saskaņotu klasificēšanu un marķēšanu.

- Veiktas 38 pārbaudes par saskaņotas klasificēšanas un marķēšanas dokumentāciju atbilstību.
- RAC vienošanās par jaunu kārtību RAC atzinumu izstrādei par vielu saskaņotu klasificēšanu un marķēšanu.
- Viens atzinums par 77. panta 3. punkta c) apakšpunkta pieprasījumu.

Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja

- Viens atzinums par ierobežošanas priekšlikumu.
- Vienošanās par vienu ierobežošanas atzinuma projektu.
- Vienošanās par divu ierobežošanas priekšlikumu atbilstību un vienošanās par viena ierobežošanas priekšlikuma neatbilstību.
- Grozījumi SEAC Rokasgrāmatā par secinājumiem un ieteikumiem.

Forums

- Viens pasākums ieinteresētajām personām, viens mācību pasākums īstenošanas instruktoriem par REACH un CLP, viena tīmekļa konference par REF-3 projekta valstu koordinātoru mācībām, viena sanāksme gala lietotājiem RIPE testēšanai, viena sanāksme par EIES testēšanu, divi semināri (seminārs par SCC un seminārs par savstarpējo saistību) ECHA un MSCA ekspertiem.
- Iesniegts Foruma ziņojums par CLP regulas darbību (46. panta 2. punkta CLP ziņojums).
- Gala ziņojums par Foruma projektu REACH-EN-FORCE-1, ņemot vērā pirmā REACH termiņa ieviešanu darba grupā par horizontālo metodoloģiju.
- Otrā Foruma īstenošanas projekta starpziņojums par to, kā sintezētāji ievēro REACH un CLP prasības.
- Pieņemta Foruma "Rokasgrāmata par secinājumiem".
- Foruma dokuments par savstarpējo saistību un attiecīgo sarakstu.
- ECHA un dalībvalstu koordinācijas centru izveide, lai koordinētu ECHA lēmumu īstenošanu.
- Trīs dokumentācijas un četri ziņojumi ar ieteikumiem par piedāvāto ierobežojumu īstenojamību.

10. tabula. Pieņemto komitejas lēmumu, atzinumu un vienošanos skaits

	Vienošanas par SVHC	Atzinumi par ierobežošanu	Atzinums par ieteikuma projektu attiecībā uz XIV pielikumu	CLH atzinumi	Vienošanas par testēšanas priekšlikumiem	Vienošanas par pareizības pārbaudēm	77. panta 3. punkta c) apakšpunkta atzinumi
MSC	28	Nav attiecināms	1	Nav attiecināms	134	16	Nav attiecināms
RAC	Nav attiecināms	2	Nav attiecināms	31	Nav attiecināms	Nav attiecināms	1
SEAC	Nav attiecināms	1	Nav attiecināms	Nav attiecināms	Nav attiecināms	Nav attiecināms	0

9. pasākums. Apelācijas padome

Apelācijas padome tika izveidota ar *REACH* regulu, lai ieinteresētās personas varētu tiesiskā ceļā pārsūdzēt lēmumus. Tas tiek darīts, izstrādājot un pieņemot lēmumus par noteiktu Aģentūras lēmumu pārsūdzēšanu (sk. *REACH* regulas 91. pantu).

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

2012. gadā tika iesniegtas astoņas jaunas apelācijas lietas, un turpinājās vienas apelācijas izskatīšana no 2011. gada. 2011. gadā lielākā apelāciju daļa attiecās uz reģistrāciju, bet apelācijas, kas tika iesniegtas 2012. gadā, galvenokārt bija saistītas ar dokumentāciju izvērtēšanu (89 %) un no zinātniskā viedokļa bija ļoti sarežģītas. Apelācijas par pareizības pārbaudi lēmumiem attiecās uz dažādiem jautājumiem, tostarp vielas identitāti un analogiju un atteikšanās argumentu lietošanu, lai izpildītu datu prasības. Viena apelācija tika iesniegta par lēmumu uzlikt administratīvo maksu pēc uzņēmuma lieluma pārbaudes (MVU pārbaudes). Detalizēta papildu informācija par visām apelāciju lietām ir atrodamā sludinājumos par katru lietu, kas publicēti Apelācijas padomes sadaļā *ECHA* tīmekļa vietnē.

2012. gadā vienu apelāciju tās iesniedzējs atsauca, kad izpilddirektors bija izlabojis apstrīdēto lēmumu. Pārējās apelācijas vēl nav izskatītas šādu iemeslu dēļ – četrās apelāciju lietās, no kurām trīs tika iesniegtas gada pēdējā ceturksnī, joprojām turpinās procedūras rakstveida daļa. Trijos gadījumos procedūras rakstveida daļa tika slēgta, kad puses, jo īpaši apelāciju iesniedzēji, pieprasīja uzklaušīšanu klātienē. Mutiska uzklaušīšana klātienē tiek rīkota pēc jebkuras puses pieprasījuma, kas piedalās attiecīgajā lietā, vai, ja Apelācijas padome atzīst to par nepieciešamu. Tā dod pusēm iespēju izklāstīt argumentus savu interešu aizstāvībai tieši Apelācijas padomei un ļauj Apelācijas padomei uzdot jautājumus pusēm un citām klātesošajām iesaistītajām personām. Pirmā mutiskā uzklaušīšana notika 2012. gadā un bija atklāta publikai. Papildus galīgajam lēmumam Apelācijas padomei katrā lietā ir jāpieņem daudzi citi lēmumi. 2012. gadā, papildus lielam skaitam procesuālu lēmumu, kas tika pieņemti, lai radītu informāciju, kas nepieciešama katras lietas izskatīšanai (piemēram, pieprasījumi iesniegt piezīmes par iesniegumiem, konkrētas informācijas pieprasījumi, pieprasījumi atbildēt uz konkrētiem jautājumiem), svarīgi lēmumi tika pieņemti arī par konfidencialitātes pieprasījumiem, iesniegumiem par iesaistīšanos lietā, pieprasījumiem par termiņu pagarināšanu un procesa apturēšanu.

Apelācijas padomei ir arī tās locekļu aizvietotāji/papildu locekļi, kā paredzēts *REACH* regulas 89. panta 2. punktā. 2012. gadā padomes locekļu aizvietotāji tika uzaicināti darboties kā Apelācijas padomes locekļi piecos dažādos gadījumos.

Pasākumi ieinteresēto personu informēšanai par Apelācijas padomes darbu un apelācijas procesu 2012. gadā turpinājās lielākoties kā prezentācijas konferencēs un citos līdzīgos pasākumos, ievietojot informāciju Apelācijas padomes sadaļā *ECHA* tīmekļa vietnē un radot informāciju, kas izskaidro Apelācijas padomes darbu vienkāršiem vārdiem.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Padome bez liekas kavēšanās pieņem augstas kvalitātes lēmumus.
2. Saglabā ieinteresēto personu uzticību *REACH* noteikumiem par lēmumu pārsūdzēšanu tiesiskā ceļā.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Lietu īpatsvars, kas pabeigtas mērķa termiņā ¹⁵ , kāds paredzēts katram apelācijas veidam	90 %	Padomes gada ziņojums	Neattiecas
Apelācijas padomes lēmumu daļa, kas pārsūdzēta Vispārējā tiesā	Mazāk par 20 %	Padomes gada ziņojums	0 %
Ieinteresēto personu uzticības līmenis apelācijas kārtībai	Augsts	Ieinteresēto personu aptauja	Augsts

Galvenie rezultāti

- Pieņemti seši procesuāli lēmumi un viens galīgais lēmums.
- Būtiska daļa augstas kvalitātes lēmumu publicēta tiešsaistē.
- Efektīva (skaidra, precīza un savlaicīga) saziņa ar (potenciālajām) apelācijas procesa pusēm.

¹⁵Mērķa termiņu nosaka kā laiku, kurā tika slēgti 75 % iepriekšējo lietu attiecīgajā apelācijas veidā (mērķa termiņa noteikšanai ir jāizmanto vismaz desmit slēgtas lietas).

10. pasākums. Saziņa

Lai sasniegtu *REACH* un *CLP* regulu mērķus, Aģentūrai ir jānodrošina efektīva saziņa ar ieinteresētajām personām par šo regulu pareizu īstenošanu.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

ECHA ir informējusi – un lielākoties sekmīgi – daudzas organizācijas, kas pieder dažādām pienākumu pildītāju kategorijām saskaņā ar *REACH* un *CLP*, jo īpaši pievēršoties 2013. gada *REACH* reģistrācijas termiņam. Lai nodrošinātu, ka tiem uzņēmumiem, kuriem 2013. gadā jāreģistrē vielas, ir pieejama jaunākā informācija, kas tiem palīdzēs izpildīt tiesību aktos paredzētos pienākumus, *ECHA* ir sniegusi plašu informāciju un atbalstu dažādos veidos. Tostarp jāmin mērķtiecīga informatīvā kampaņa ("*REACH* 2013 – dari tagad!"), īpaši pievēršoties MVU un vienlaikus plaši atbalstot galvenos reģistrētājus un citus potenciālos reģistrētājus ar vadlīniju dokumentu atjaunināšanu, diviem semināriem galvenajiem reģistrētājiem un vairākiem tīmekļa semināriem.

ECHA tīmekļa vietne, kas 2011. gada beigās sāka darboties jaunā redakcijā, gada laikā tika papildus pilnveidota. Tagad tajā ir iekļauta būtiski plašāka informācija par ķīmikālijām, tā nodrošina uzlabotu ķīmikāliju meklēšanas funkciju, ietverot jaunās vielas, satur vieglāk pieejamas un lietojamas tīmekļa veidlapas, kā arī papildu funkcijas, piemēram, iespēju uzdot jautājumu par novērtēšanas lēmumiem, tādējādi kļūstot vieglāk pieejama ieinteresētajām auditorijām. Aptauja, kas tika veikta 2012. gada beigās, liecināja, ka lielākā daļa lietotāju ir apmierināti ar tīmekļa vietnes jauno struktūru, izskatu un funkcijām. Tīmekļa vietnes saturs lielākoties ir pieejams Eiropas Savienības 22 oficiālajās valodās. Tomēr lielais skaits iknedēļas papildinājumu Aģentūras darba valodā (angļu valodā) joprojām apgrūtina pilnvērtīgu valodu pakalpojuma nodrošināšanu.

ECHA akreditēto ieinteresēto organizāciju (*ASO*) skaits turpināja palielināties, 2012. gada beigās sasniedzot 63. Vēlāk gada laikā Aģentūra sāka vadīt īpašu diskusiju grupu, kurā piedalās sabiedriskā labuma *NVO*, lai apliecinātu to īpašo nozīmi *REACH* un *CLP* darbā, kā arī šo *NVO* uzdevumus sabiedrības pārstāvēšanā un informēšanā.

Turklāt Aģentūra sāka izmantot īpašu saziņas līdzekli ar akreditētajām ieinteresētajām organizācijām, lai nodrošinātu pārredzamu un efektīvu *ECHA* partnerus interesējošās informācijas plūsmu un tās regulāru atjaunināšanu. Līdzīgi kā 2011. gadā Aģentūra novembrī sarīkoja īpašu sanākumi Briselē akreditētajām ieinteresētajām organizācijām, un tajā piedalījās lielākā daļa ar Eiropas Savienību saistīto organizāciju.

2012. gadā *ECHA* darbinieki turpināja izmantot plašās iespējas iegūt informāciju par Aģentūras darbu un vidi, kurā viņi strādā. Šim nolūkam galvenā platforma joprojām bija *ECHANet* – Aģentūras iekštīkls, kas gada beigās tika modernizēts ar uzlabotu meklēšanas programmu, jaunu izkārtojumu jaunumiem, automatizētām veidnēm un maršrutēšanas kartītēm, kas paredzētas iekšējiem finanšu procesiem utt. Ikgadējā darbinieku aptauja par iekšējo saziņu liecināja par ļoti augstu apmierinātības līmeni.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* efektīvi sazinās ar ārējo mērķauditoriju 22 ES valodās, ja nepieciešams, un gūst labumu no rūpīgas un līdzsvarotas klātbūtnes plašsaziņas līdzekļos.
2. Ieinteresētās personas ir iesaistītas *ECHA* darbā un ir apmierinātas, ka viņu viedoklis tiek uzklauts un ņemts vērā.
3. *ECHA* darbinieki ir pietiekami informēti un jūtas piederīgi kopīgajiem korporatīvajiem centieniem.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Tīmekļa vietnes apmeklētāju apmierinātības līmenis	Augsts	Lietotāju gada aptauja, tīmekļa vietnes ceturkšņa statistika	Augsts
Personāla apmierinātības līmenis ar iekšējo saziņu	Augsts	Darbinieku gada aptauja	Augsts
Lasītāju apmierinātības līmenis ar publikācijām	Augsts	Klientu gada aptaujas	Augsts
Ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar savu līdzdalību	Augsts	Ieinteresēto personu dienas aptaujas un ikgadējā ieinteresēto personu aptauja	Augsts
Jauno dokumentu tulkojumu publikācijas, kas paredzētas mazajiem un vidējiem uzņēmumiem vai plašai sabiedrībai (vidēji trīs mēnešu laikā pēc oriģinālā dokumenta publicēšanas, neskaitot pārbaudes).	100 %	Iekšējais ceturkšņa ziņojums	95 %

Galvenie rezultāti

- Organizēta informatīva kampaņa nozarei attiecībā uz 2013. gada termiņu.
- Visi materiāli (tiešsaistē un bezsaistē), kas izstrādāti MVU vajadzībām vai plašai sabiedrībai, publicēti 22 ES oficiālajās valodās.
- Iekšējā informācija ik dienas tiek sniegta iekštīklā un iekšējās informācijas ekrānos. Sagatavotas iknedējas iekšējās aktualitātes (*ECHANet Exchange*).
- Sagatavota informācija presei un iknedējas e-jaunumu biļeteni, organizētas divas preses konferences.
- Organizēta Ieinteresēto personu diena un Ieinteresēto personu *ad hoc* pasākumi.
- Izveidots reizi divos mēnešos iznākošs e-biļetens *Stakeholder update* akreditētajām ieinteresētajām organizācijām.
- Izveidota grupa, kas sniedz atbildes uz vispārīgiem jautājumiem.
- Papildus uzlabota jaunā *ECHA* tīmekļa vietne.
- Papildus uzlabots *ECHANet* (*ECHA* iekštīkls).
- Izstrādāta Krīzes informēšanas stratēģija.
- Organizēta Gada korporatīvā diena un ceturkšņa darbinieku sapulces.

11. tabula. Saziņas statistika

Pasākums	Rezultāts
Ieinteresēto personu pasākumi (Ieinteresēto personu diena, Akreditēto ieinteresēto personu seminārs, seminārs galvenajiem reģistrētājiem)	4
Ieinteresēto personu informēšana (<i>Stakeholder updates</i>)	5
Jaunas Akreditētās ieinteresētās organizācijas	5
Tīmekļa semināri	16
Publikācijas	92
Tulkojumi	276 dokumenti
Informācija presei	39
Jaunumi	62
Atbildes uz preses pārstāvju jautājumiem	~ 600
Informatīvi izdevumi	6
Tīmekļa vietnes apmeklējumi	~ 3 000 000 (1 000 000 unikālo apmeklētāju)
Jauni abonenti pasta sarakstā	1200 (kopā 15 400)

11. pasākums. Starptautiskā sadarbība

ECHA cenšas veidot savu starptautisko profilu kā pasaulē vadošā regulatīvā aģentūra, kas pilnvarota pārvaldīt modernu un izsmalcinātu ES ķīmikāliju drošības režīmu. Tas nozīmē sadarbību ar dalībniekiem un autoriem ārpus Eiropas Savienības robežām.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

ECHA starptautiskās sadarbības galvenā joma joprojām bija Aģentūras iesaistīšanās daudzos *OECD* pasākumos, atbalsts kandidātvalstu sagatavošanai, lai tās varētu pievienoties ES, kā arī sadarbība ar atsevišķām *OECD* dalībvalstīm.

ECHA aktīvi piedalījās *OECD* pasākumos, jo īpaši tajās darba jomās, kas tieši saistītas ar *REACH* programmu. Jo īpaši *ECHA* turpināja būt aktīvs partneris rīku un metožu izstrādē saskaņotai informācijas vākšanai par ķīmiskajām vielām, lai atvieglotu datu elektronisku iesniegšanu un apmaiņu starp regulatīvajām programmām visā pasaulē. Attiecībā uz *IUCLID* *ECHA* turpināja vadīt *IUCLID* Lietotāju grupas Ekspertu darba grupu un iesniedza šai grupai izskatīšanai priekšlikumus par *IUCLID 6* izstrādi. Tika izstrādāts un iesniegts *OECD* pārskatīšanai arī liels skaits saskaņotu veidņu pirms to integrēšanas *IUCLID*. Tostarp bija arī īpašas veidnes to pētījumu rezultātu paziņošanai, kas veikti par pesticīdiem un nanomateriāliem. Tam acīmredzami vajadzētu uzlabot izpratni par nanomateriālu īpašībām turpmākajās reģistrācijas dokumentācijās. Kā iepriekš *ECHA* turpināja nodrošināt *eChemPortal* uzturēšanu un vadību.

Visbeidzot, 2012. gada oktobrī būtisku robežšķirtni sasniedza *QSAR* instrumentārija projekts, kad tika izdota tā 3.0. redakcija, kas noslēdza 2008. gadā uzsākto četru gadu projektu. Starp daudzajām no jauna piedāvātajām funkcijām bija arī datu iekļaušana no *REACH* reģistrācijas dokumentācijām, tādējādi būtiski palielinot eksperimentālo datu apjomu šajā instrumentārijā un samazinot datu nepilnības. Tika veikta arhitektoniska pārskatīšana, lai radītu pamatu turpmākai instrumentārija pilnveidošanai.

Pamatojoties uz saprašanās memorandu, kas tika parakstīts ar Kanādas vides un veselības aizsardzības dienestiem, regulatīvo zinātnieku dialogs pievērsās konkrētām vielām un abpusēji svarīgiem tehniskajiem tematiem. Līdzīga sadarbība notika arī ar ASV Vides aizsardzības aģentūru.

Gada laikā Aģentūra turpināja darbu, lai atbalstītu kandidātvalstis un potenciālās kandidātvalstis, īpaši pievērsoties Horvātijai pēc tam, kad 2011. gada decembrī tika parakstīts šis valsts pievienošanās līgums. Oktobrī *ECHA* sāka īstenot otro divgadu elementu ES finansētā un Eiropas Komisijas vadītā projektā saskaņā ar Pirmspievienošanās palīdzības instrumentu (*IPA*). Tas paredz spēju attīstīšanu attiecībā uz *REACH*, *CLP* un Biocīdu regulu un iepazīstina saņēmēju valstu iestādes ar kompetenci, kas nepieciešama, lai piedalītos *ECHA* darbā.

2012. gadā *ECHA* turpināja sniegt zinātnisko un tehnisko palīdzību Eiropas Komisijai tās daudzpusējā darbā, jo īpaši saistībā ar Starptautisko ķīmikāliju pārvaldības konferenci Nairobi.

Pasaulē turpināja palielināties interese par ES tiesību aktiem ķīmikāliju jomā, kā to apliecināja pieprasījums pēc paskaidrojošām sanāksmēm ar *ECHA* vadības un darbinieku piedalīšanos, un vairāku valstu delegācijas apmeklēja *ECHA*, lai labāk izprastu sagatavošanās darbu, ko ES veic, izstrādājot un pēc tam īstenojot jaunus ES tiesību aktus.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Komisija saņem augstas kvalitātes zinātnisko un tehnisko atbalstu starptautiskajiem pasākumiem, jo īpaši daudzpusējās organizācijās.
2. *ECHA* savu pienākumu robežās veido un uztur divpusējas attiecības zinātniskai un tehniskai sadarbībai ar tām trešo valstu regulatīvajām iestādēm, kas ir noderīgas *REACH* un *CLP* īstenošanai, un efektīvi un pareizi sniedz atbalstu ES kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm *IPA* programmas ietvaros.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Komisijas apmierinātības līmenis ar atbalstu, ko <i>ECHA</i> sniedza starptautiskajās darbībās	Vidējs	Ikgadēja aptauja	Vidējs
<i>eChemPortal</i> apmeklējumu skaita palielināšanās, salīdzinot ar iepriekšējo gadu	20 %	Gada iekšējais ziņojums	20 %
<i>QSAR</i> pieteikumu iesniegšanas instrumentārija ikgadēji plānoto moduļu īstenošanas līmenis	90 %	Gada iekšējais ziņojums	100 %

Galvenie rezultāti

- Kopumā 23 jaunas un 15 atjauninātas saskaņotās veidnes tika/tiek izskatītas *OECD*, tostarp īpašas veidnes nanomateriāliem.
- *OECD QSAR* instrumentārija 3. redakcija tika publicēta 2012. gada oktobrī.
- *IUCLID 6* arhitektūras specifikācijas tika apstiprinātas *OECD IUCLID* Lietotāju grupas Ekspertu darba grupā.
- Pabeigts pirmais *IPA* projekts ES pievienošanās kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm, un ierosināts otrais projekts.
- Sniegts tehnisks atbalsts Eiropas Komisijai saistībā ar trim divpusējiem nolīgumiem ar ķīmikāliju elementiem, kas noslēgti ar Koreju, Krieviju un Turciju.
- *ECHA* klātbūtne, organizējot informācijas stendu un ar Eiropas Komisiju kopīgu pasākumu, Starptautiskās ķīmikāliju pārvaldības konferences (*ICCM-3*) trešajā sesijā.
- Tehnisks atbalsts Eiropas Komisijai saistībā ar vairākām *UN GHS* korespondences grupām.
- Pirmā direktoru līmeņa videokonference ar Austrālijas *NICNAS* un virtuālas vai klātienē sanāksmes ar ASV Vides aizsardzības aģentūru un Japānas un Kanādas partneraģentūrām.
- *ECHA* apmeklēja sešas delegācijas no Āzijas.
- *ECHA* piedalījās 13 darbsemināros un semināros trešo valstu mērķauditorijām.

PĀRVALDĪBA, ORGANIZĀCIJA UN RESURSI

12. pasākums. Vadība

Aģentūra cenšas nodrošināt efektīvu vadību, tostarp jaunu pasākumu integrēšanu Aģentūras organizācijā.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

Valde, *ECHA* vadības struktūra, gada laikā tikās reizi ceturksnī. Tādējādi valde pienācīgi izpildīja visus savus likumā paredzētos pienākumus, kas noteikti tiesību aktos. Turklāt tika pieņemti daudzi svarīgi lēmumi, lai turpinātu īstenot *REACH* Maksājumu regulu un ES Civildienesta noteikumus. Padome arī iecēla Aģentūras turpmāko vadību, pagarinot izpilddirektora pilnvaras uz otru piecu gadu termiņu un izvēloties jaunu priekšsēdētāju 2012.–2014. gadam. Citi stratēģiskie lēmumi, kas pieņemti 2012. gadā, attiecās uz interešu konfliktu pārvaldības pašreizējo politiku un ar to saistītajiem īstenošanas lēmumiem, kā arī nosacījumiem dalībvalstu iestāžu uzlabotai tiešai piekļuvei konfidencialajiem datiem Aģentūras datu bāzēs.

Politika, kas regulē potenciālo interešu konfliktu pārvaldību un ko valde pieņēma 2011. gada septembrī, tika tālāk īstenota ar īpašiem izpilddirektora lēmumiem, kas integrēti *ECHA* procesos un plaši izplatīti Aģentūras iekšienē. Valde oficiāli izveidoja Interešu konfliktu konsultatīvo komiteju un pieņēma Uzvedības kodeksu un piemērotības kritērijus visu *ECHA* struktūru locekļiem. Obligātas mācības un semināri par interešu konfliktiem un ētiku tika organizēti visiem darbiniekiem, un galvenie Eiropas Revīzijas palātas ieteikumi, pamatojoties uz 2011. gada oktobrī veiktās revīzijas secinājumiem, tika īstenoti pat pirms šīs palātas īpašā ziņojuma publicēšanas 2012. gada oktobrī.

2012. gadā tika nostiprinātas attiecības ar citām ES iestādēm. Ar Eiropas Komisijas Kopīgo pētniecības centru tika parakstīts sadarbības līgums, lai apvienotu abu iestāžu tehniskās un zinātniskās spējas ķīmikāliju jomā Eiropas iedzīvotāju interesēs. *ECHA* arī turpināja aktīvu līdzdalību ES Aģentūru tīklā.

Papildus šīm darbībām Aģentūra gada laikā uzņēma vairākus augsta līmeņa apmeklētājus, tostarp Somijas un Zviedrijas vides ministrus, Eiropas ombudu, Eiropas Komisijas priekšsēdētāja vietnieku *Tajani* un delegāciju no Eiropas Parlamenta Vides, sabiedrības veselības un pārtikas nekaitīguma komitejas (*ENVI*). Regulāra sadarbība ar *ENVI* komiteju tika uzturēta visu 2012. gadu, tostarp Komitejas un *ECHA* izpilddirektora ikgadējās savstarpējās viedokļu apmaiņas laikā, kas notika novembrī.

2012. gadā Aģentūra tālāk attīstīja kontaktus ar dalībvalstīm, izmantojot izpilddirektora apmeklējumus un organizējot sanāksmi, kurā piedalījās *MSCA* direktori, lai papildus uzlabotu kopīgo plānošanu attiecībā uz vielu novērtēšanu un ar riska pārvaldību saistītiem uzdevumiem 2013.–2016. gadam.

Aģentūra turpināja izmantot savu integrēto kvalitātes vadības sistēmu, lai uzlabotu vadības un iekšējos procesus. Pēc darbības procesu prioritāšu noteikšanas iepriekšējos gados tagad uzsvars tika likts uz vadības un atbalsta procesiem, galvenokārt cilvēkresursu jomā, un tika veikta IST procesu arhitektūras pilnīga pārskatīšana. Vadība apstiprināja ceļa karti, kas ļāva iegūt ISO 9001 sertifikātu. Tika nostiprināta kvalitātes organizācija, iekšējā saziņa un mācības ar kvalitāti saistītos jautājumos.

Aģentūras daudzgadu plānošana tika attīstīta stratēģiski augstākā līmenī, un septembrī valde apstiprināja grozījumus Daudzgadu darba programmas koncepcijā. Īpaša uzmanība tika veltīta arī plānošanai, kā integrēt sagatavošanās pasākumus biocīdu jomā, lai sasniegtu maksimālu sinerģiju starp dažādiem tiesību aktiem. Aģentūra arī centās īstenot labāku iekšējās informācijas vadību, un turpinājās projekts par reģistrācijas ierakstu pārvaldības uzlabošanu.

Pamatojoties uz parauga metodi, *ECHA* valde apstiprināja jaunu drošības modeli savai IT sistēmai *IUCLID*, lai atvieglotu apmaiņu ar dalībvalstīm un citiem partneriem. Kopumā līdz ar *REACH* īstenošanas attīstību palielinājās vajadzība pēc drošas informācijas apmaiņas ar ārējiem partneriem, un tas Aģentūrai sagādāja arvien lielākas rūpes. Turklāt tika būtiski uzlabots darbības nepārtrauktības līmenis, iegādājoties drošu ārējo datu centru (skatīt turpmāk).

Tā kā Aģentūra pieņēma lielu skaitu lēmumu, palielinājās pieprasījums pēc iekšējās juridiskās palīdzības lēmumu pieņemšanā. Aģentūra arī iesniedza desmitiem procesuālu iesniegumu, aizstāvot savus lēmumus Eiropas Vispārējās tiesas, Eiropas tiesas un Apelācijas padomes procesos.

ECHA turpināja laikus atbildēt uz iesniegumiem, kas tika iesniegti pamatojoties uz Regulu (EK) Nr. 1049/2001 par publisku piekļuvi dokumentiem. Kopējais pieprasījumu skaits, salīdzinot ar iepriekšējo gadu, samazinājās, taču pieprasījumi galvenokārt attiecās uz nozares rīcībā esošiem sarežģītiem zinātniskas nozīmes datiem, kuriem bija nepieciešama darbietilpīga apspriešanās procedūra. Turklāt *ECHA* pildīja savus pienākumus personas datu aizsardzības jomā, pamatojoties uz Eiropas datu aizsardzības uzraudzītāja (*EDPS*) un *ECHA* Datu aizsardzības inspektora (*DPO*) ieteikumiem.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

- Aģentūras pārvaldība ir efektīva un pareiza, tā nodrošina pienācīgu darba plānošanu, resursu sadali, risku novērtējumu un pārvaldību, personāla, aktīvu un informācijas drošību un garantē darba rezultātu kvalitāti.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Noteikumos paredzēto dokumentu daļa, kas iesniegta valdei tiesību aktos paredzētajos termiņos	100 %	Ceturkšņa iekšējs ziņojums	100 %
Kvalitatīvu dokumentu daļa, kas izstrādāta saskaņā ar gada plānu	80 %	Kvalitātes speciālista gada atskaite	113 %
"Kritisko" secinājumu skaits, ko revidenti izsaka par esošo iekšējās kontroles sistēmu	0	Iekšējā revidenta gada ziņojums	0
Būtisko revīzijas ieteikumu daļa, kas izpildīta termiņā	100 %	Iekšējā revidenta gada ziņojums	100 %
Drošības incidentu skaits, saistībā ar kuriem <i>ECHA</i> drošības dienesti izmeklēšanas laikā ir konstatējuši konfidenciālas informācijas izpaušanu	0	Iekšējās atskaites	1

Galvenie rezultāti

- Organizētas četras valdes sanāksmes un 14 sanāksmes ar valdes locekļu piedalīšanos.
- Izstrādāti visi regulatīvie plāni un ziņojumi.
- Organizēta viena ES aģentūru tīkla sanāksme.
- Kvalitātes vadības sistēma tika tālāk attīstīta un īstenota saskaņā ar ceļa karti, nodrošinot ISO 9001 sertifikāciju.
- Sniegts juridisks atbalsts, lai nodrošinātu *ECHA* lēmumu saskaņotību ar tiesību aktu prasībām.
- Saskaņā ar piemērojamajiem tiesību aktiem sniegtas atbildes uz 70 pirmreizējiem un sešiem papildinošiem pieprasījumiem par "piekļuvi dokumentiem", kopumā par aptuveni 650 dokumentiem.
- Datu aizsardzības reģistrā iekļauti 95 % no apstrādes darbībām, kurās izmantoti personas dati, ko noteicis Datu aizsardzības inspektors.
- Organizēta viena *MSCA* direktoru plānošanas sanāksme.
- Organizēta viena drošības speciālistu tīkla sanāksme.
- Noslēgti 29 pamatlīgumi par maksu pārskaitīšanu dalībvalstīm.
- Eiropas Komisijas iekšējais revidents (*IAS*) veica revīziju par "Attiecībām ar ieinteresētajām personām un ārējo saziņu", bet Aģentūras Iekšējās revīzijas nodaļa (*IAC*) veica trīs nodrošināšanas revīzijas ("Darbības nepārtrauktības vadība", "Noteikumu izpilde par dokumentu klasificēšanu un datu aizsardzību" un "Saskaņotās klasificēšanas un marķēšanas priekšlikumu apstrāde").

13. pasākums. Finances, iepirkumi un grāmatvedība

ECHA finanšu vadības vispārējais mērķis joprojām bija nodrošināt pieejamo finanšu resursu labāko izmantojumu saskaņā ar ekonomijas, lietderības un efektivitātes principiem.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

ECHA ieņēmumi no *REACH* pasākumiem 2012. gadā bija EUR 30,7 miljoni, un to avots bija ieņēmumi no maksas par *REACH* reģistrāciju, MVU pārbaudes darba un procentu maksājumiem par rezervi, kas izveidojusies no atlīdzībām un maksām saistībā ar pirmo *REACH* reģistrācijas termiņu 2010. gadā. Šos ieņēmumus papildināja bilances summa no rezerves, kas uzkrāta, lai finansētu *ECHA* veiktos *REACH* pasākumus 2012. gadā. Aģentūras rezervi pārvaldīja Eiropas Investīciju banka un Somijas Centrālā banka, lai pastāvīgi nodrošinātu šo līdzekļu drošu uzglabāšanu un pietiekamu riska diversifikāciju. Rezerve nodrošina, lai *ECHA* spētu finansēt *REACH* pasākumus, kamēr sāksies nākamā ES finanšu shēma 2014.–2020. gadam, bet no minētā brīža turpmāk ir paredzēts, ka *ECHA* sāks izmantot jaukta tipa finansēšanas režīmu, kurā *REACH* finansēs gan no pašu ieņēmumiem, gan ES subsīdijām.

Sākotnējo *REACH* izdevumu tāmi EUR 102,6 miljonu apmērā valde samazināja līdz EUR 93,5 miljoniem, lai nodrošinātu atbilstību starp tāmi un reālajiem izdevumiem. Šis samazinājums daļēji tiks īstenots, atliekot dažus projektus, lai ievērotu budžeta gada pārskata principu. Turklāt daži izmaksu ietaupījumi tiks nodrošināti tādēļ, ka 2012. gadā nenotika algu indeksācija, netika piemērota indeksācija ar atpakajejošu spēku attiecībā uz 2011. gadu un visbeidzot – tādēļ, ka gada otrajā pusē darba devējs nemaksāja iemaksas pensiju fondā, jo tika saņemta ES subsīdija.

2012. gadā Aģentūra sāka sistemātiski izmantot savu izmaksu uzskaites metodiku attiecībā uz visiem pasākumiem, arī jo īpaši tādēļ, lai savstarpēji nodalītu budžetus un izmaksu piesaisti dažādām regulām, par kurām *ECHA* ir atbildīga. Īpašs uzsvars tika likts uz grāmatvedības sistēmas pielāgošanu, lai *ECHA* varētu izpildīt šajās regulās paredzētos pienākumus un uzturēt tām atsevišķus kontus, kā arī sniegt atsevišķas atskaites.

Aģentūra turpināja veikt sistemātiskas pārbaudes par to uzņēmumu statusu, kuri reģistrējušies kā MVU un tādēļ ieguvuši tiesības izmantot MVU paredzētās atlaides. Šādas pārbaudes tika pabeigtas kopumā par 315 uzņēmumiem, no kuriem 38 % atbilda noteikumiem, bet 62 % izrādījās neatbilstoši. Šā darba rezultātā 2012. gadā kā atlīdzības un maksas tika iekasēti kopumā EUR 3,9 miljoni.

Attiecībā uz iepirkuma darbībām 2012. gadā tika veikti aptuveni 460 iepirkuma pasākumi, un lielākā daļa atkal attiecās uz līgumiem, kas saistīti ar IT. Konkrētāk, lai varētu sniegt IT konsultāciju pakalpojumus, tika noslēgti jaunas paaudzes IT pamatlīgumi, un tiem jāpieskaita vairāki pamatlīgumi zinātnisko, saziņas un administratīvo pakalpojumu jomā.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūrai ir pareiza un efektīva finanšu vadība.
2. Naudas rezerves ir apdomīgi pārvaldītas.
3. Aģentūrā ir izveidotas efektīvas finanšu sistēmas, lai nodrošinātu pārvaldi un ziņojumus par vairākiem finansiāli atdalītiem tiesiskajiem pamatiem.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Iebildumu skaits Eiropas Revīzijas palātas gada atskaitē	0	Eiropas Revīzijas palātas ziņojumi/gada ziņojumi	0
Saistību rādītājs	95 %	Mēneša/gada finanšu pārskati	98 %
Izpildītie maksājumi	75 %	Mēneša/gada finanšu pārskati	85 %
Pārnesto līdzekļu īpatsvars (no neizlietotajiem līdzekļiem)*	< 20 %	Gada iekšējais ziņojums	13 %
Tiesas nolēmumu skaits par <i>ECHA</i> iepirkumu procedūrām	0	Gada iekšējais ziņojums	0
Atbilstība valdes norādījumiem par naudas rezervēm (MB/62/2010 galīgā redakcija)	100 %	Ceturkšņa iekšējais ziņojums	100 %

* *REACH* un *CLP*.

Galvenie rezultāti

- Stingra budžeta un likviditātes pārvaldība.
- Ieviests mehānisms Aģentūras naudas rezervju pārvaldībai un ieguldīšanai.
- Turpinājās 315 pārbaudes par uzņēmumu MVU statusu.
- Ieviesta izmaksu uzskaites sistēma.
- Gada pārskata pareiza slēgšana par 2011. gadu.
- Izveidota ziņošanas sistēma, lai nodrošinātu līdzekļu nodalīšanu dažādiem tiesību aktiem.

14. pasākums. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi

Cilvēkresursu stratēģija ir balstīta uz sākotnējo prioritāti par izaugsmi, lai radītu stabilāku organizatorisko vidi, kas būtu efektīva, pareiza un nodrošinātu elastību jaunu uzdevumu pieņemšanā un integrēšanā.

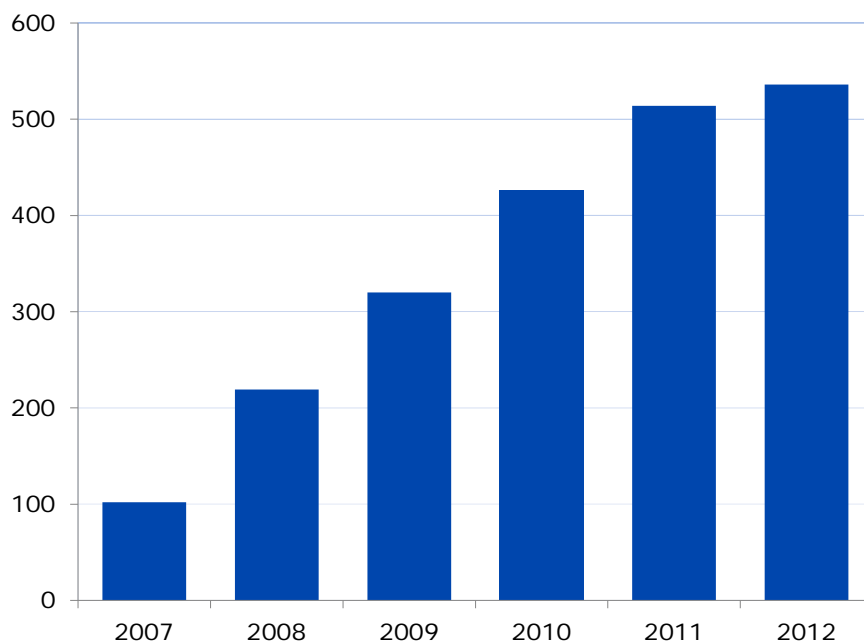
Attiecībā uz administratīvajiem pakalpojumiem stratēģiskais mērķis ir nodrošināt pietiekami lielas, pareizi uzturētas un drošas telpas, kas darbiniekiem piedāvā efektīvu un drošu darba vidi un spēj apmierināt Aģentūras struktūru un citu ieinteresēto personu sanāksmju un sakaru vajadzības.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

Cilvēkresursi

2012. gadā *ECHA* turpināja piesaistīt augsti kvalificētu personālu, un gada laikā tika pieņemti darbā 54 jauni darbinieki. Pieņemot darbā 44 darbiniekus *REACH* pasākumiem, *REACH* štatu saraksts tika aizpildīts par 96 %, un pašlaik var uzskatīt, ka *REACH* pasākumi tiek normāli īstenoti. Pasākumi, kas saistīti ar jaunajiem *ECHA* pienākumiem biocīdu un *PIC* jomā, kuri tika uzdoti gada otrajā pusē, tika atbalstīti, pieņemot darbā 11 darbiniekus biocīdu jomā un vēl divus *PIC* vajadzībām.

5. attēls. *ECHA* darbinieku skaits (2007.–2012. gadā)



ECHA turpināja pievērst īpašu uzmanību jauno darbinieku ievadīšanai darbā un sākotnējai apmācībai. Gandrīz tika sasniegts arī mērķis nodrošināt visiem darbiniekiem vidēji desmit mācību dienas gadā. *ECHA* turpināja akcentēt vadības spēju attīstīšanu, 2012. gadā uzsākot jaunu organizācijas līmeņa grupas vadītāju izaugsmes programmu un apstiprinot priekšlikumu 2013. gadā īstenot ārējas apmācības programmu augstākajai vadībai. Cilvēkresursu administratīvie dienesti risināja jautājumus, kas saistīti ar pieaugušu darbinieku skaita atalgojumu, darba izpildes vadību, atvaļinājumu administrēšanu un citām cilvēkresursu pamatfunkcijām. *ECHA* arī sāka ieviest jaunu darba līgumu atjaunošanas kārtību un pievērsās tehnisko un zinātnisko darbinieku noturēšanas problēmām.

ECHA absolventu shēmas mērķis ir palīdzēt absolventiem uzlabot kvalifikāciju kā regulatīvajiem zinātniekiem un regulatīvo jautājumu speciālistiem, lai viņi varētu strādāt ķīmiskā jomā saistībā ar *REACH* un *CLP*. Tika veikts kartēšanas pētījums, lai sagatavotu

sarakstu ar jau pieejamajiem kursiem, kas attiecas uz *REACH* un *CLP*, un ierosinātu iespējamus uzlabojumus. *ECHA* tīmekļa vietnē tika izveidota īpaša regulāri atjaunota sadaļa ar indikatīvu universitāšu sarakstu, kurās pasniedz šādus kursus.

2012. gadā īpaša uzmanība pastāvīgi tika pievērsta Aģentūras darbinieku labklājībai un motivācijai. Cilvēkresursu nodaļa sekmēja dialogu ar darbiniekiem un viņu pārstāvjiem Personāla komitejā. Darbinieku mainība 2012. gadā iekļāvās 5 % mērķa robežās.

Korporatīvie pakalpojumi

2012. gadā tālāk tika attīstīta infrastruktūras pārvaldība un komunālie pakalpojumi, lai apmierinātu vajadzības, kas saistītas ar darbinieku skaita pieaugumu un biocīdu un *PIC* pasākumu uzsākšanu *ECHA*.

ECHA konferenču telpās tika organizētas kopumā 279 oficiālas sanāksmes vai semināri, kuros ārējo dalībnieku kopskaits sasniedza 7025 (+25 %). Šie pasākumi tika atbalstīti arī, sniedzot ar ceļošanu saistītus pakalpojumus.

Sanāksmju un kontaktu skaitu pieaugumu papildināja tīmekļa semināri, un *ECHA* turpināja izmantot savas lieliskās virtuālo konferenču tehnoloģijas. Organizēto videokonferenču/tīmekļa konferenču skaits palielinājās par 18 %, salīdzinot ar 2011. gadu. Virtuālās konferences un tīmekļa semināri vēlreiz apliecināja, ka tie ir izmaksu ziņā izdevīgs konferenču rīkošanas veids, un paredzams, ka turpmākajos gados šo tehnoloģiju izmantošana vēl vairāk paplašināsies.

Papildu uzsvars tika likts uz darbības nepārtrauktības nostiprināšanu, ieviecot papildu kabeļus, veidojot tīkla savienojumus un veicot citus infrastruktūras uzlabošanas pasākumus. Būtiska Aģentūras prioritāte joprojām bija fiziskā drošība, un arī 2012. gadā tai tika veltīta pienācīga uzmanība.

ECHA bibliotēkas dienesti turpināja pakalpojumu sniegšanu pamatdarbības vienībām, piedāvājot dažādas grāmatas un žurnālus, kā arī piekļuvi datu bāzēm un tiešsaistes abonēšanu.

Drošu augstas kvalitātes atbalstu turpināja nodrošināt arī citas administratīvo pakalpojumu funkcijas, piemēram, pasta, loģistikas, fiziskās arhivēšanas, kā arī darbinieku ceļojumu pārvaldības nodaļas.

Tika izskatīta iespēja iegādāties no zemes īpašnieka *ECHA* ēku, taču, ņemot vērā Daudzgaļu finanšu shēmas (2014.–2020. gadam) kontekstu, maz ticams, ka šajā jomā notiks kāda virzība uz priekšu.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūrai ir pietiekams skaits kvalificētu darbinieku, lai nodrošinātu darba plāna ieviešanu un piedāvātu darbiniekiem pareizi funkcionējošu darba vidi.
2. Aģentūrai ir pietiekami daudz drošu biroja telpu, kurās darbiniekiem ir nodrošināta efektīva un droša darba vide, un pareizi funkcionējošas sanāksmju telpas Aģentūras struktūrām un ārējiem apmeklētājiem.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Aizpildīto štata saraksta vietu īpatsvars gada beigās	95 %	Gada iekšējais ziņojums	96 %
Atlases procedūru īpatsvars, salīdzinot ar noslēgtā gada plānu	90 %	Gada iekšējais ziņojums	96 %
Pagaidu darbinieku mainība	< 5 %	Gada iekšējais ziņojums	5 %
Vidējais mācību un attīstības dienu skaits uz katru štata darbinieku	10	Gada iekšējais ziņojums	9
Komiteju, Foruma un valdes locekļu apmierinātības līmenis ar konferenču centra darbību	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts
Darbinieku apmierinātības līmenis ar biroja telpām un loģistikas pakalpojumiem ¹⁶	Augsts	Ikgadēja aptauja	Augsts

Galvenie rezultāti

Cilvēkresursi

- Štata darbinieku algas un citi maksājumi darbiniekiem, norīkotajiem valstu ekspertiem un stažieriem, kopumā aptuveni 600 personām.
- Apstiprināti 23 rezerves saraksti, pamatojoties uz veiktajām atlases procedūrām.
- Pabeigta 54 ārēju darbinieku pieņemšana darbā.
- Aptuveni 500 štata darbiniekiem veikts darba kvalitātes novērtējums un pārkvalifikācija.
- Sniegtas konsultācijas un palīdzība darbiniekiem un vadībai par cilvēkresursu jautājumiem, jo īpaši par individuālajām tiesībām un labklājību.
- Veikta darbinieku aptauja.
- Cilvēku un darbības vadības procesu un metožu aktīva pilnveidošana.

Korporatīvie pakalpojumi

- 650 darbavietu uzturēšana *ECHA* telpās.
- Laikus veikta aprīkojuma, materiālu un pakalpojumu iegāde, izmantojot atbilstošas iepirkuma procedūras.
- Laikus veikti komandējumu un ceļa naudas aprēķini un atlīdzināšana.
- Drošas biroja iekārtas.
- Kvalitatīvs sanāksmju un konferenču nodrošinājums.
- Pareizi funkcionējošs audiovizuālais aprīkojums ar kvalitatīvu tehnisko atbalstu.
- Efektīvi sniegti pasta pakalpojumi.
- Kvalitatīvi un pareizi sniegti bibliotēkas un arhīva pakalpojumi.
- Veikta un regulāri atjaunināta ēku inventarizācija.

¹⁶ Aptauja attiecās uz visiem administratīvajiem pakalpojumiem.

15. pasākums. Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas

IKT funkciju Aģentūrā piemēro plašam pakalpojumu lokam, un tā nodrošina daudzas darbības vajadzības. Mērķis ir nodrošināt darbību, neizmantojot papīru un pietiekami aizsargājot datus, kā arī apmierināt vajadzības pēc IT rīkiem.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

2012. gadā būtiski attīstījās plašā IKT infrastruktūras modernizācijas programma. Līdz jūnijam tika izstrādāta jauna arhitektūra, pamatojoties uz jaunākajām tīkla, glabāšanas un serveru tehnoloģijām, lai nodrošinātu Aģentūras IT izaugsmi un sekmētu tās savietojamību un pieejamību. Līdz septembra beigām tika izveidota pilnībā simetriska papildu konfigurācija un testēta attiecībā uz plašu pieejamību. Paralēli *ECHA* telpās esošajam datu centram tika pieslēgts ārējs datu centrs. Līdz ar to līdz novembra beigām *ECHA* spēja izvietot tās modernizēto pamata infrastruktūru divos ģeogrāfiski nodalītos datu centros, un ārējo centru pārvaldīja ārpalpojumu sniedzējs.

Tūlītējais labums bija elastīga un aizvietojama infrastruktūras arhitektūra, kas sagatavota Aģentūras darbības nepārtrauktības plānu atbalstam. Vienlaikus Aģentūras dati tagad simetriski glabājas divos datu centros, un tas palielina drošību pret datu zaudējumiem un katastrofām.

Saistībā ar IT drošību *ECHA* modernizēja risinājumu drošai tālvadības piekļuvei ierobežotas pieejamības IT lietojumprogrammām (piemēram, *IUCLID* datu bāzei un *REACH-IT*), vienkāršojot iestatīšanu un savietojamību ar ārējiem lietotājiem, galvenokārt *MSCA*. Šāds risinājums ir sevi apliecinājis attiecībā uz visām tikpat ierobežotas pieejamības IT lietojumprogrammām, ko no attāluma nodrošina *ECHA*.

Būtiski panākumi tika gūti projektā par integrētās Cilvēkresursu vadības sistēmas (*HRMS*) ieviešanu. Pēc priekšizpētes pabeigšanas un prasību izstrādes jaunajam risinājumam tika uzsākts darbderīga *HRMS* risinājuma iepirkuma process. Vēlamā lietojumprogramma ļaus automatizēt jaunas darbības jomas, kas pašlaik netiek aptvertas vai nav pietiekami integrētas, piemēram, personāla plānošanu un atskaišu gatavošanu, darbā pieņemšanu un atlasī, darbības un karjeras pārvaldību, mācības un izaugsmi.

Aprīlī Uzņēmuma satura pārvaldības (*ECM*) iniciatīva publiskoja pirmo IT atbalsta versiju dokumentāciju izvērtēšanas procesa darba plūsmām, atvieglojot testēšanas priekšlikumu izskatīšanu un pareizības pārbaudes ar automatizētiem procesiem, lēmumu atbalstu un dokumentu pārvaldību saskaņā ar *REACH* regulu. *ECM* platforma ir projektēta un veidota tā, lai tai varētu pakāpienveidīgi pievienot citas prasības un risinājumus. 2012. gadā šī platforma jau bija pielāgota vielu novērtēšanas *CoRAP* procesa vajadzībām.

Saistībā ar *ECM* programmu tika uzsākts jauns projekts, lai pārveidotu iekšējo dokumentu pārvaldības sistēmu (*DMS*), pamatojoties uz *SharePoint*, kas nodrošina labāku darbību un atvieglo uzturēšanu, kā arī ir vieglāk pieejams saistītiem pakalpojumiem. Pārveidotās platformas vadību 2013. gadā nodos ārpalpojumā. Šim projektam bija nepieciešams plašs infrastruktūras sagatavošanas darbs, kā arī lietojumprogrammu un satura pārceļšana – tā nebija paredzēta plānā un tiks turpināta 2013. gadā. No otras puses, plānus par *ECM* platformas darbderīgā moduļa lietošanu ārējai sadarbībai apdraudēja pēkšņās izmaiņas pārdevēja produkta stratēģijā; *ECHA* analizēja iespējamās alternatīvas, lai izstrādātu atkāpšanās plānu, kas tika atlikts uz 2013. gadu.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūras tehniskā IST infrastruktūra darbojas augstā pakalpojumu sniegšanas līmenī un nodrošina maksimālu nepārtrauktību, efektivitāti un drošību attiecībā uz visām apstiprinātajām darbībām.
2. Nodrošināta konsekventa iestādes kopējā arhitektoniskā metodika, atbalstīta labā prakse IT projektu pārvaldībā un vadībā un nodrošinātas profesionālas, kompetentas un savlaicīgas reakcijas uz jebkuru plānoto vai regulāro pamatdarbības pasākumu.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Būtisko sistēmu pieejamība ārējiem klientiem (t. i., darbības laiks pakalpojuma uzraudzītas nodrošināšanas laikā)	99 %	Datu centra statistika	99 %
Iekšējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT pakalpojumiem, ņemot vērā personāla/atbalsta attiecību	Augsts	Ikgadējā klientu aptauja un <i>ad hoc</i> atsauksmes	Augsts
Būtisko sistēmu aptvēruma pakāpe darbības nepārtrauktības risinājumā, kurā iesaistīti ārējie datu centri	Aptverts <i>REACH-IT</i> , <i>ECHA</i> tīmekļa vietne, e-pasta sistēma un interneta savienojums	Gada iekšējais ziņojums	80 %

Galvenie rezultāti

- IST infrastruktūra modernizēta un gatava darbības nepārtrauktībai.
- Visu gala lietotāju darba staciju pārceļšana sagatavota, un uzsākta to izvietošana.
- Piegādāts atjaunināts un drošs tālvadības piekļuves risinājums.
- Definēta un pakāpeniski ieviesta plānotā korporatīvā arhitektūra biznesa informācijas sistēmām – nepārtrauktība nodrošināta projekta sākumposmā, veicot arhitektūras novērtējumu.
- Definēta plānotā uzņēmuma arhitektūra biznesa informācijas sistēmām.
- Izstrādātas uz pakalpojumiem orientētas arhitektūras vadlīnijas.
- Publicēta dokumentāciju izvērtēšanas procesa V1.0. redakcija, ļaujot *ECHA* integrēt testēšanas priekšlikumu izskatīšanu un pareizības pārbaudes.
- Publicēta dokumentu pārvaldības sistēma vielu novērtēšanas *CoRAP*.
- Piešķirts dokumentu pārvaldības sistēmas pakalpojumu līgums un sāka kompetences izplatīšana.
- Uzsākts *HRMS* iepirkums.
- Publicēta un atbalstīta laika uzskaites sistēma.
- Izveidoti uzturēšanas dienesti esošajām IT sistēmām ražošanā.
- Lietotāju kvalifikācijas datu, grupu un izplatīšanas sarakstu centralizētas pārvaldības sagatavošana, izmantojot Identitātes pārvaldības sistēmu (*IDM*). Šīs sistēmas aktivizēšana atlikta uz 2013. gada sākumu.
- Lēmums par ārējās sadarbības procesiem atlikts uz 2013. gadu.

16. pasākums. Biocīdi – sagatavošanās darbs

Jaunās regulas mērķis ir saskaņot Eiropas biocīdu un to aktīvo vielu tirgu, vienlaikus nodrošinot augsta līmeņa aizsardzību cilvēkiem, dzīvniekiem un apkārtējai videi.

Būtiskākie sasniegumi 2012. gadā

Biocīdu regula tika pieņemta un stājās spēkā 2012. gada 17. jūlijā. Gada laikā Aģentūra turpināja sagatavošanās pasākumus un jo īpaši tos pastiprināja gada otrajā pusē, kad kļuva pieejams atbalsts kā konkrēti resursi, kas paredzēti biocīdiem (subsīdija un jauni darbinieki). Pēc regulas pieņemšanas tika aktivizētas ES subsīdijas EUR 3,2 miljonu apmērā. Budžeta izpildes pakāpe bija augsta un sasniedza 99 %.

ECHA turpināja analīzi un jaunu IT rīku veidošanu (Biocīdu reģistrs, R4BP un *IUCLID* pielāgojums), lai atvieglotu nozarei dokumentāciju sagatavošanu un iesniegšanu, kā arī to apstrādi *ECHA* un dalībvalstu iestādēs.

IUCLID 5 tika tālāk pilnveidots, lai tajā iekļautu papildu informāciju, kas bija nepieciešama saskaņā ar jauno regulu. Šī jaunā redakcija tiks publicēta 2013. gada sākumā. 2012. gada rudenī tika sekmīgi veikts tehniskais koncepcijas tests R4BP, un šīs lietojumprogrammas izstrāde sākās gada nogalē. R4BP izstrādes ietvaros *ECHA* izveidos jaunu lietojumprogrammu arhitektūru, kas tiks pakāpeniski ieviesta arī citās attiecīgās sistēmās. Jaunā arhitektūra paredz identificēt kopīgos elementus, ko var kopīgi izmantot vairākas lietojumprogrammas.

Sākās iekšējo procesu, darba metožu un darba plūsmu izstrāde, lai Aģentūra varētu pieņemt un apstrādāt biocīdu dokumentācijas, sākot no 2013. gada septembra, attiecībā uz visiem saistītajiem procesiem (aktīvo vielu apstiprināšanu, tehniskās līdzvērtības noteikšanu, alternatīvajiem piegādātājiem, biocīdu licencēšanu un datu kopīgu lietošanu). Attīstījās arī jaunu vadlīniju dokumentu izstrāde, lai palīdzētu nozarei un valstu iestādēm.

Tika rosinātas sagatavošanās darbības, lai nodrošinātu gatavību biocīdu dokumentāciju iesniegšanai un publicēšanai, sākot ar tām, kas iesniegtas saskaņā ar pašreizējo Biocīdu direktīvu¹⁷.

Turklāt *ECHA* sekmēja īstenošanas tiesību aktu (tostarp Biocīdu maksājumu regulas) izstrādi, ko veic Eiropas Komisija. *ECHA* sāka gatavoties jaunās Biocīdu komitejas darbam un aicināja dalībvalstis norīkot šīs komitejas locekļus. Aģentūra iecēla amatā jaunās komitejas priekšsēdētāju. Sākās arī sagatavošanās koordinācijas grupas darbam, kura nodarbosies ar strīdu izskatīšanu, pamatojoties uz valstu izsniegto licenču savstarpējas atzīšanas procesu.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Nodrošināt *ECHA* gatavību efektīvai un sekmīgai jauno biocīdu darbību īstenošanai, sākot no regulas piemērošanas sākuma.
2. Izveidot jaunas procedūras, rīkus un organizatoriskās struktūras, kā arī veikt jauno biocīdu ekspertu atlasīšanu un attīstīt viņu spējas.

¹⁷ Direktīva 98/8/EK.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Nav attiecināms uz 2012. gadu			

Galvenie rezultāti

- Veikts Biocīdu reģistra (R4BP) tehniskās koncepcijas tests, un sāka sistēmas izveide.
- Sekmīgi turpinājās biocīdu funkciju iekļaušana plānotajā *IUCLID 5* izdevumā, un paredzams, ka tā beigsies 2013. gada pirmajā ceturksnī.
- Izstrādāts galveno vadlīniju dokumentu pirmais projekts un izveidota vispusīga programma citu biocīdu vadlīniju izstrādei.
- Sākta procedūru izstrāde *ECHA* sekretariāta uzdevumu izpildei pieteikumu apstrādē, tostarp sadarbībā ar dalībvalstīm un nozari.
- Sākta procedūru un nepieciešamās dokumentācijas projektu izstrāde, lai izpildītu uzdevumus saistībā ar datu kopīgu lietošanu, alternatīviem piegādātājiem un tehnisko līdzvērtību.
- Izstrādāts provizorisks Biocīdu komitejas darba plāns.
- Dalībvalstis uzaicinātas norīkot šīs komitejas locekļus un uzsākta jaunās komitejas priekšsēdētāja un sekretariāta nodrošināšana, kā arī sagatavošanās koordinācijas grupas darbam.
- 2012. gada februārī izveidota Biocīdu nodaļa.
- *ECHA* tīmekļa vietne atjaunināta, lai tajā iekļautu informāciju par jauno tiesību aktu.

17. pasākums. PIC – sagatavošanās darbs

PIC regulu piemēro aizliegtām vai būtiski ierobežotām ķīmikālijām, un tā paredz informācijas apmaiņas mehānismus attiecībā uz šo ķīmikāliju eksportu un importu. Regulā ir iekļauta arī Iepriekš norunātas piekrišanas (PIC) procedūra ķīmikālijām, kas ir īpaši apzīmētas kā PIC ķīmikālijas Roterdamas konvencijā un ir uzskaitītas arī pašā regulā. PIC ķīmikāliju eksportam ir nepieciešama importētājvalsts nepārprotama piekrišana.

Galvenie sasniegumi 2012. gadā

Regulas par bīstamu ķīmikāliju eksportu un importu (PIC regulas) pārstrādātais izdevums stājās spēkā 2012. gada 16. augustā, paredzot 2014. gada 1. martā pārcelt PIC uzdevumus no Eiropas Komisijas Kopīgā pētniecības centra uz ECHA. Pēc PIC regulas pieņemšanas tika aktivizētas ES subsīdijas EUR 1,5 miljonu apmērā. Šie līdzekļi ļāva ECHA turpināt PIC sagatavošanās pasākumus, lai nodrošinātu regulas stāšanos spēkā 2014. gadā. Budžeta izpildes pakāpe bija augsta un sasniedza 99 %. Ņemot vērā regulas darbības sākuma pārceļšanu no 2013. uz 2014. gadu, ECHA sagatavošanās darbi PIC uzdevumu pārņemšanai joprojām ir sākumposmā. Sarunas par satura un IT rīku pārņemšanu no JRC sākās 2012. gada nogalē, un tika saskaņots kopīgs plāns 2013. gadā veicamajam darbam. Ir uzsākta arī nepieciešamo vadlīniju dokumentu sagatavošana, un ir izveidota ceļa karte, lai laikus izstrādātu atjauninātus dokumentus.

Spēkā stāšanās datumā ECHA publicēja tīmekļa vietnē īpašu sadaļu par PIC regulu, lai informētu par paredzamo pārņemšanu un iepazīstinātu ar regulu iesaistītās ieinteresētās personas. 2012. gadā ECHA sāka arī piedalīties Izraudzīto valsts iestāžu sanāksmēs, lai sniegtu pārskatu par ECHA darbību un Aģentūras plāniem attiecībā uz turpmākiem īstenošanas pasākumiem. Ar PIC regulu iepazīstināja arī Ieviešanas forumu, jo tā uzdevumi tiks paplašināti, lai koordinētu arī PIC regulas īstenošanu.

Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Notiek pienācīga sagatavošanās, lai varētu efektīvi un sekmīgi pildīt jaunus PIC uzdevumus no regulas piemērošanas sākuma.
2. Nodrošināt jaunu procedūru un rīku izstrādi, kā arī attīstīt to darbinieku spējas, kuri pildīs jaunus uzdevumus.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2012. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums	2012. gada rezultāts
Nav attiecināms uz 2012. gadu			

Galvenie rezultāti

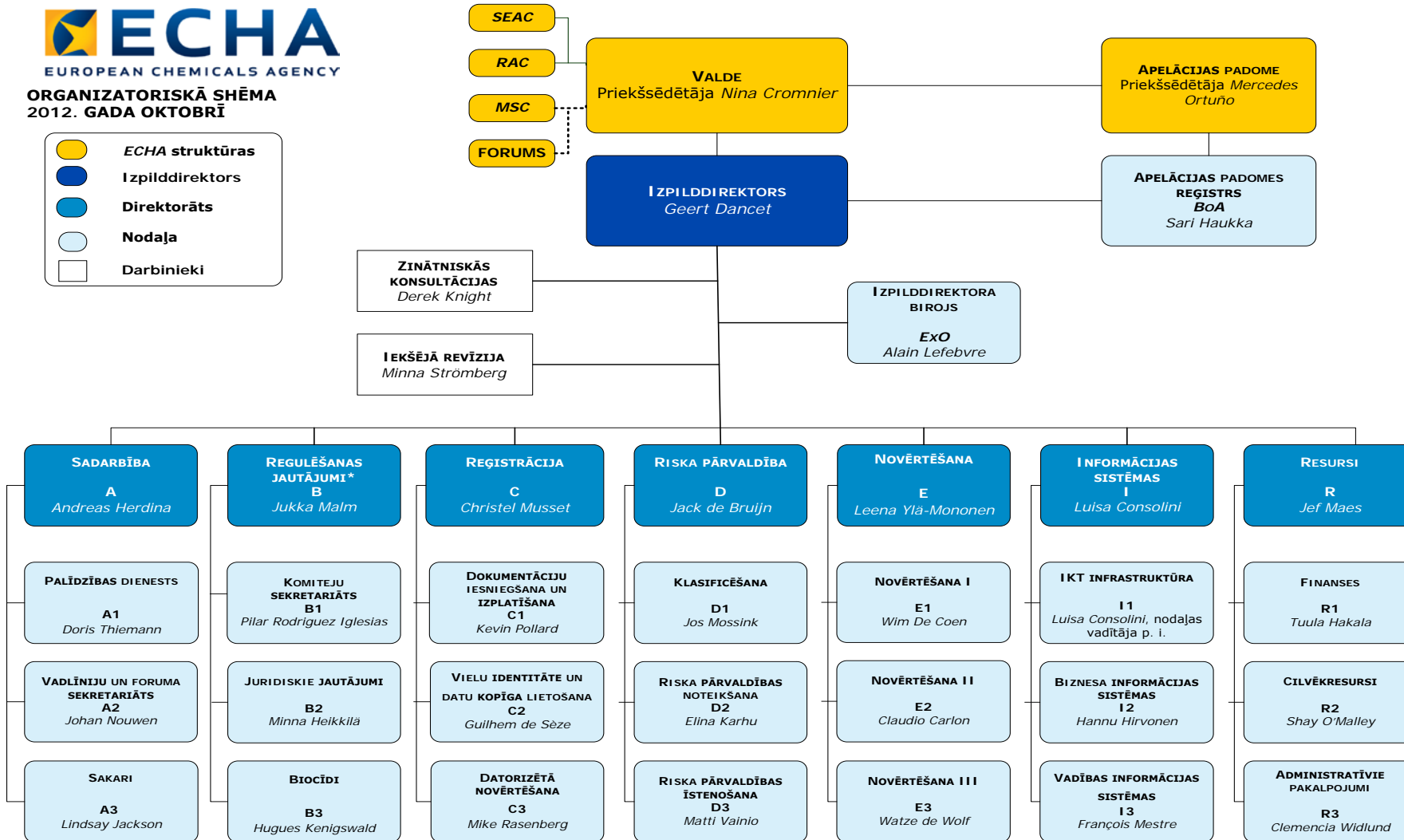
- Nelieli panākumi, izstrādājot eksporta paziņojumu iesniegšanas procedūras, IT rīkus un saistītās rokasgrāmatas par eksporta paziņojumu procedūrām sadarbībā ar Izraudzītajām valsts iestādēm.
- Būtiski panākumi, izstrādājot kārtību, kā ievērot nepārprotamas importa piekrišanas procedūras.
- Izveidoti nepieciešamie kontakti ar dalībvalstīm un trešām valstīm.
- Uzsākta jaunu darbinieku pieņemšana darbā un spēju attīstīšana.

Pielikumi

1. **pielikums.** *ECHA* struktūrshēma; valdes, komiteju un Foruma locekļi
2. **pielikums.** Pamatpieņēmumi
3. **pielikums.** Finanšu un cilvēkresursi 2012. gadā
4. **pielikums.** Īpaši bīstamu kandidātvielu (*SVHC*) saraksts
5. **pielikums.** Kredītrīkotāja 2012. gada darbības ziņojuma analīze un novērtējums

1. pielikums. ECHA struktūrshēma; valdes, komiteju un Foruma locekļi

Struktūrshēma



* TOSTARP REGULATĪVO ATZINUMU UN LĒMUMU PIENĒMŠANAS KOORDINĒŠANA.

Valdes locekļi 2012. gada 31. decembrī**Priekšsēdētāja: Nina CROMNIER****Locekļi**

<i>Thomas JAKL</i>	Austrija
<i>Jean-Roger DREZE</i>	Beļģija
<i>Boyko MALINOV</i>	Bulgārija
<i>Leandros NICOLAIDES</i>	Kipra
<i>Karel BLAHA</i>	Čehijas Republika
<i>Eskil THUESEN</i>	Dānija
<i>Aive TELLING</i>	Igaunija
<i>Pirkko KIVELÄ</i>	Somija
<i>Catherine MIR</i>	Francija
<i>Alexander NIES</i>	Vācija
<i>Kassandra DIMITRIOU</i>	Grieķija
<i>Krisztina CSENGODY</i>	Ungārija
<i>Martin LYNCH</i>	Īrija
<i>Antonello LAPALORCIA</i>	Itālija
<i>Armands PLĀTE</i>	Latvija
<i>Marija TERIOSINA</i>	Lietuva
<i>Claude GEIMER</i>	Luksemburga
<i>Francis E. FARRUGIA</i>	Malta
<i>Jan Karel KWISTHOUT</i>	Nīderlande
<i>Edyta MIĘGOĆ</i>	Polija
<i>Paulo LEMOS</i>	Portugāle
<i>Ionut GEORGESCU</i>	Rumānija
<i>Edita NOVAKOVA</i>	Slovākija
<i>Simona FAJFAR</i>	Slovēnija
<i>Ana FRESNO RUIZ</i>	Spānija
<i>Nina CROMNIER</i>	Zviedrija
<i>Arwyn DAVIES</i>	Apvienotā Karaliste

Neatkarīgas personas, kuras iecēlis Eiropas Parlaments

Christina RUDEN
Anne LAPERROUZE

Pārstāvji, ko iecēlusi Eiropas Komisija

<i>Antti PELTOMÄKI</i>	Uzņēmējdarbības un rūpniecības ģenerāldirektorāts
<i>Gustaaf BORCHARDT</i>	Vides ģenerāldirektorāts
<i>Elke ANKLAM</i>	Kopīgā pētniecības centra ģenerāldirektorāts (<i>JRC</i>)
<i>Hubert MANDERY</i>	Eiropas ķīmiskās rūpniecības padome (<i>CEFIC</i>)
<i>Gertraud LAUBER</i>	Eiropas Kalnrūpniecības, ķīmiskās un enerģētiskās nozares darbinieku federācija (<i>EMCEF</i>)
<i>Martin FÜHR</i>	Darmštates Universitāte

Novērotāji no EEZ/EBTA valstīm

<i>Kristin Rannveig SNORRADOTTIR</i>	Islande
<i>Henrik ERIKSEN</i>	Norvēģija

Novērotāji no kandidātvalstīm

<i>Biserka Kokić BASTIJANČIĆ</i>	Horvātija
----------------------------------	-----------

MSC locekļi – Dalībvalstu komiteja 2012. gada 31. decembrī**Priekšsēdētāja: Anna-Liisa SUNDQUIST**

Locekļi	Iecelšanas valsts
<i>Helmut STESSEL</i>	Austrija
<i>Kelly VANDERSTEEN</i>	Beļģija
<i>Parvoleta Angelova LULEVA</i>	Bulgārija
<i>Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU</i>	Kipra
<i>Pavlina KULHANKOVA</i>	Čehijas Republika
<i>Henrik TYLE</i>	Dānija
<i>Enda VESKIMÄE</i>	Igaunija
<i>Petteri TALASNIEMI</i>	Somija
<i>Sylvie DRUGEON</i>	Francija
<i>Helene FINDENEKG</i>	Vācija
<i>Aglaia KOUTSODIMOU</i>	Grieķija
<i>Szilvia DEIM</i>	Ungārija
<i>Majella COSGRAVE</i>	Īrija
<i>Pietro PISTOLESE</i>	Itālija
<i>Arnis LUDBORŽS</i>	Latvija
<i>Lina DUNAUSKINE</i>	Lietuva
<i>Arno BIWER</i>	Luksemburga
<i>Tristan CAMILLERI</i>	Malta
<i>René KORENROMP</i>	Nīderlande
<i>Linda REIERSON</i>	Norvēģija
<i>Michal ANDRIJEWSKI</i>	Polija
<i>Ana Lúcia CRUZ</i>	Portugāle
<i>Mariana MIHALCEA UDREA</i>	Rumānija
<i>Peter RUSNAK</i>	Slovākija
<i>Tatjana HUMAR-JURIČ</i>	Slovēnija
<i>Esther MARTÍN</i>	Spānija
<i>Sten FLODSTRÖM</i>	Zviedrija
<i>Gary DOUGHERTY</i>	Apvienotā Karaliste

RAC locekļi – Riska novērtēšanas komiteja 2012. gada 31. decembrī**Priekšsēdētājs: Tim BOWMER**

Locekļi	Iecelšanas valsts
<i>Annemarie LOSERT</i>	Austrija
<i>Sonja KAPELARI</i>	Austrija
<i>Safia KORATI</i>	Beļģija
<i>Gera TROISI</i>	Kipra
<i>Marian RUCKI</i>	Čehijas Republika
<i>Frank JENSEN</i>	Dānija
<i>Peter Hammer SØRENSEN</i>	Dānija
<i>Urs SCHLÜTER</i>	Igaunija
<i>Riitta LEINONEN</i>	Somija
<i>Elodie PASQUIER</i>	Francija
<i>Stéphanie VIVIER</i>	Francija
<i>Helmut A. GREIM</i>	Vācija
<i>Norbert RUPPRICH</i>	Vācija
<i>Nikolaos SPETSERIS</i>	Grieķija
<i>Christina TSITSIMPIKOU</i>	Grieķija
<i>Katalin GRUIZ</i>	Ungārija
<i>Thomasina BARRON</i>	Īrija
<i>Yvonne MULLOOLY</i>	Īrija
<i>Paola DI PROSPERO FANGHELLA</i>	Itālija
<i>Pietro PARIS</i>	Itālija
<i>Normunds KADIĶIS</i>	Latvija
<i>Jolanta STAŠKO</i>	Latvija
<i>Lina DUNAUSKIENE</i>	Lietuva
<i>Hans-Christian STOLZENBERG</i>	Luksemburga
<i>Betty HAKKERT</i>	Nīderlande
<i>Marja PRONK</i>	Nīderlande
<i>Christine BJØRGE</i>	Norvēģija
<i>Marianne VAN DER HAGEN</i>	Norvēģija
<i>Boguslaw BARANSKI</i>	Polija
<i>Maria Teresa BORGES</i>	Portugāle
<i>João CARVALHO</i>	Portugāle
<i>Radu BRANISTEANU</i>	Rumānija
<i>Helena POLAKOVICOVA</i>	Slovākija
<i>Agnes SCHULTE</i>	Slovēnija
<i>Benjamin PIÑA</i>	Spānija

José Luis TADEO

Bert-Ove LUND

Stephen DUNGEY

Andrew SMITH

Spānija

Zviedrija

Apvienotā Karaliste

Apvienotā Karaliste

SEAC locekļi – Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja 2012. gada 31. decembrī**Priekšsēdētājs: Tomas ÖBERG**

Locekļi	Iecelšanas valsts
<i>Simone FANKHAUSER</i>	Austrija
<i>Georg KNOFLACH</i>	Austrija
<i>Catheline DANTINNE</i>	Beļģija
<i>Jean-Pierre FEYAERTS</i>	Beļģija
<i>Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA</i>	Bulgārija
<i>Georgios BOUSTRAS</i>	Kipra
<i>Jiri BENDL</i>	Čehijas Republika
<i>Lars FOCK</i>	Dānija
<i>Johanna KIISKI</i>	Somija
<i>Jean-Marc BRIGNON</i>	Francija
<i>Karine FIORE-TARDIEU</i>	Francija
<i>Franz-Georg SIMON</i>	Vācija
<i>Karen THIELE</i>	Vācija
<i>Angela LADOPOULOU</i>	Grieķija
<i>Dimosthenis VOIVONTAS</i>	Grieķija
<i>Endre SCHUCHTÁR</i>	Ungārija
<i>Marie DALTON</i>	Īrija
<i>Federica CECCARELLI</i>	Itālija
<i>Silvia GRANDI</i>	Itālija
<i>Vitalius SKARZINSKAS</i>	Lietuva
<i>Cees LUTTIKHUIZEN</i>	Nīderlande
<i>Magnus Utne GULBRANDSEN</i>	Norvēģija
<i>Zbigniew SLEZAK</i>	Polija
<i>Joao ALEXANDRE</i>	Portugāle
<i>Liliana Luminita TIRCHILA</i>	Rumānija
<i>Robert CSERGO</i>	Rumānija
<i>Janez FURLAN</i>	Slovēnija
<i>Maria Jesus RODRIGUEZ DE SANCHO</i>	Spānija
<i>Åsa THORS</i>	Zviedrija
<i>Stavros GEORGIU</i>	Apvienotā Karaliste

Ieviešanas informācijas apmaiņas foruma locekļi 2012. gada 31. decembrī

Priekšsēdētāja: *Szilvia DEIM*

Locekļi

<i>Eugen ANWANDER</i>	Austrija
<i>Paul CUYPERS</i>	Beļģija
<i>Parvoleta LULEVA</i>	Bulgārija
<i>Tasoula KYPRIANIDOU-LEODIDOU</i>	Kipra
<i>Oldrich JAROLIM</i>	Čehijas Republika
<i>Birte Nielsen BØRGLUM</i>	Dānija
<i>Nathali PROMET</i>	Igaunija
<i>Annette EKMAN</i>	Somija
<i>Vincent DESIGNOLLE</i>	Francija
<i>Katja VOM HOFE</i>	Vācija
<i>Eleni FOUFA</i>	Grieķija
<i>Szilvia DEIM</i>	Ungārija
<i>Bergþóra Hlíðkvist SKÚLADÓTTIR</i>	Islande
<i>Sinead MCMICKAN</i>	Īrija
<i>Mariano ALESSI</i>	Itālija
<i>Pārsla PALLO</i>	Latvija
<i>Manfred FRICK</i>	Lihtenšteina
<i>Donata PIPIRAITE-VALIŠKIENE</i>	Lietuva
<i>Jil WEBER</i>	Luksemburga
<i>Shirley MIFSUD</i>	Malta
<i>Jos VAN DEN BERG</i>	Nīderlande
<i>Gro HAGEN</i>	Norvēģija
<i>Marta OSÓWNIAK</i>	Polija
<i>Rui CABRITA</i>	Portugāle
<i>Mihaiela ALBALESCU</i>	Rumānija
<i>Dušan KOLESAR</i>	Slovākija
<i>Vesna NOVAK</i>	Slovēnija
<i>Pablo SÁNCHEZ PEÑA</i>	Spānija
<i>Agneta WESTERBERG</i>	Zviedrija
<i>Mike POTTS</i>	Apvienotā Karaliste

2. pielikums. Pamatpieņēmumi

2012. gada pamatdati			
ECHA darbības galvenie virzītāji	Aplēses par 2012. gadu	Kopā	Faktiski (%)
2012. gadā saņemtās dokumentācijas			
Reģistrācijas dokumentācijas (tostarp atjauninājumi)	5100	9773	192 %
Testēšanas priekšlikumi	10	26	260 %
Konfidencialitātes pieprasījumi (jauni pieprasījumi, kas apzīmēti ar karodziņu, saņemti 2012. gadā) ¹⁸	320	619	193 %
Piekļuve datiem, kas vecāki par 12 gadiem ¹⁹	120	109	91 %
PPORD paziņojumi	200	233	117 %
Jautājumi	1800	1632	91 %
Paziņojumu skaits saskaņā ar 7. panta 2. punktu	70	31	44 %
Ziņojumu un paziņojumu skaits saskaņā ar 38. pantu	11 700	110	1 %
Priekšlikumi par ierobežošanu (XV pielikums)	10	5	50 %
Priekšlikumi par saskaņotu klasificēšanu un marķēšanu (CLP regulas VI pielikums)	60	25	42 %
Priekšlikumi vielas noteikšanai par SVHC (XV pielikums)	40	67	168 %
ECHA izstrādātās SVHC dokumentācijas	5	43	860 %
Licencēšanas pieteikumi	30	0	0 %
Alternatīva nosaukuma pieprasījumi	50	17	34 %
Vielas CoRAP, kas jānovērtē dalībvalstīm	40	36	90 %
ECHA lēmumi 2012. gadā			
Dokumentāciju izvērtēšana			
izskatīto testēšanas priekšlikumu skaits	360	416	115 %
veikto pareizības pārbažu skaits	250	354	142 %
- no tiem lēmumu projekti (aplēses – 30 %)	75	336	315 %
Galīgie lēmumi par testēšanas priekšlikumiem	-	171	-
Galīgie lēmumi par pareizības pārbaudēm	-	66	-
Lēmumi par datu kopīgu lietošanu	10	1	10 %
Lēmumi par pilnīguma pārbaudēm (negatīvi, t. i., atteikumi) ²⁰	10	3	30 %
Lēmumi par pieprasījumiem par piekļuvi dokumentiem ²¹	300	70	23 %
Lēmumi par konfidencialitātes pieprasījumiem (negatīvi)	30	276	920 %
2012. gadā iesniegtās apelācijas			
2012. gadā iesniegtās apelācijas	20	8	40 %
Citas jomas			
CoRAP projekts par novērtējamām vielām	1	1	100 %
Ieteikumi Komisijai attiecībā uz Licencēšanas sarakstu	1	0	0 %
Atbildamie jautājumi/saskaņotās atbildes (REACH ieteikums, REACH-IT, IUCLID 5 un citi)	7000	5417	77 %
MVU pārbaudes	300	315	105 %
Valdes sanāksmes	4	4	100 %

¹⁸ Uzskaitīti tikai tie karodziņi, kas konstatēti sākotnējās dokumentācijās. Saskaņā ar REACH regulas 119. panta 2. punkta d) apakšpunktu uzskaita tikai karodziņus, ar ko apzīmēti lietošanas veidi (netiek uzskaitīti karodziņi, ar ko apzīmēti uzņēmumu nosaukumi, reģistrācijas numuri vai PBT novērtējumi).

¹⁹ Piekļuve datiem, kas vecāki par 12 gadiem – šī informācija jautājuma procesā nav iegūstama. Šis ir to jautājumu skaits, kuros iekļauti minētie pieprasījumi attiecībā uz informāciju, ko apstrādā Datu kopīgas lietošanas grupa.

²⁰ Tas attiecas tikai uz atteikumiem neveiksmīgas TCC dēļ (= maksa samaksāta + TCC neveiksmīga).

²¹ Viens pieprasījums parasti attiecas uz vairākiem dokumentiem – tika apstrādāti vairāk nekā 600 dokumenti.

Dalībvalstu komitejas sanāksmes	6	6	100 %
RAC sanāksmes	7	4	57 %
SEAC sanāksmes	4	4	100 %
Foruma sanāksmes	3	3	100 %
Jaunizveidotie līgumdarbinieku amati <i>REACH/CLP</i> mērķiem	17	22	129 %
Darbā pieņemšana darbinieku mainības dēļ	25	17	68 %
Jaunizveidoti pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amati biocīdu mērķiem	19	16	84 %
Jaunizveidoti pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amati <i>PIC</i> mērķiem	4	2	50 %

3. pielikums. Finanšu un cilvēkresursi 2012. gadā

Kopējais aizpildīto TA amata vietu skaits 2012. gada 31. decembrī: 447

Kopējais aizpildīto CA amata vietu skaits 2012. gada 31. decembrī: 82

Pārējais personāls (norīkoti valstu eksperti, pagaidu darbinieki, stažieri) 2012. gada 31. decembrī: 71

Finanšu un cilvēku resursi sadalījumā pa pasākumiem (neiekļaujot vakantos un aizpildāmos amatus):

3. pielikums - 2012. gads

	Personāla resursi 2012. gadā					REACH					BIOCIDI					PIC					ECHA (kopā)				
	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā
Turpmākā numerācija attiecas uz Darba programmu 2012. gadam, nevis uz budžeta numerāciju																									
Regulatīvo procesu istenošana (darbības budžets)																									
1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	33	11	8	52	1 035 200	29,5	12,1	9,8	51	7 556 320	1,0			1	82 245				0	0	31	12	10	52	7 638 564
2. pasākums. Vērtēšana	85	13	4	102	2 652 150	78,0	13,4	3,2	95	16 734 442				0	0				0	0	78	13	3	95	16 734 442
3. pasākums. Riska pārvaldība	35	7	7	49	975 700	30,4	4,8	2,0	37	6 432 183				0	0				0	0	30	5	2	37	6 432 183
4. pasākums. Klasificēšana un marķēšana	14	3	4	21	223 500	13,6	3,3	1,9	19	2 923 096				0	0				0	0	14	3	2	19	2 923 096
5. pasākums. Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība	22	11	7	40	475 560	22,2	8,6	3,6	34	5 152 973				0	29 390				0	0	22	9	4	34	5 182 364
6. pasākums. Darbības IT atbalsts	27	9	2	38	11 561 650	26,6	8,3	2,8	38	14 634 458	4,8	1,1	0,2	6,1	1 639 779	0,3	0,4		0,7	1 370 363	32	10	3	45	17 644 599
7. pasākums. Zinātniskā darbība un tehniskie ieteikumi ES iestādēm un struktūrām	7	0	3	10	589 700	11,3	0,7	1,0	13	2 042 427				0	10 000				0	0	11	1	1	13	2 052 427
ECHA struktūras un atbalsta pasākumi																									
8. pasākums. Komitejas un Forums	21	8	4	33	1 870 120	19,8	7,4	5,0	32	5 916 828				0	0				0	5 700	20	7	5	32	5 922 528
9. pasākums. Apelācijas padome	6	4	2	12	80 000	6,0	3,0	1,6	11	1 570 527				0	14 695				0	0	6	3	2	11	1 585 222
10. pasākums. Saziņa	9	9	8	26	6 040 280	9,2	10,0	6,0	25	8 103 321				0	70 659				0	18 333	9	10	6	25	8 192 313
11. pasākums. Starptautiskā sadarbība	4	0	0	4	655 640	3,1	0,0	0,0	3,1	810 453				0	9 183				0	0	3	0	0	3	819 636
Vadība, organizācija un resursi																									
12. pasākums. Vadība	24	15	4	43	1 971 100	21,7	15,4	3,8	41	6 973 048	1,0			1	99 301				0	0	23	15	4	42	7 072 349
13.-15. pasākums. Organizācija un resursi (II daļa. Infrastruktūra)	24	55	30	109	14 619 700	21,5	50,5	35,5	108	12 393 886			2,5	2,5	139 895				0	9 206	22	51	38	110	12 542 987
Personāla izmaksas - REACH / CLP (tikai par 2012. gadu)					59 915 700					0				0	0				0	0	0	0	0	0	0
16. pasākums. Biocīdi	11	0	8	19	3 256 500						6,0		3,1	9,1	598 156				0	0	6	0	3	9	598 156
17. pasākums. PIC	1	2	1	4	1 471 300											1,0	1,0	0,2	2,2	39 166	1	1	0,2	2,2	39 166
Kopā	323	147	92	562	107 393 800	292,9	137,5	76,2	506,6	91 243 962	12,8	1,1	5,8	19,7	2 693 303	1,3	1,4	0,2	2,9	1 442 767	307	140	82,2	529,2	95 380 032

Štatu sarakstā:

470

456

83

4. pielikums. Īpaši bīstamu kandidātvielu (SVHC) saraksts

Kopumā 2012. gada jūnijā kandidātvielu sarakstam tika pievienotas 13 vielas un decembrī – 54 vielas. Līdz 2012. gada beigām kopējais kandidātvielu sarakstā iekļauto SVHC vielu skaits bija 138. Pilns īpaši bīstamu kandidātvielu saraksts ir atrodams šādā vietnē:

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

5. pielikums. Kredītrīkotāja 2012. gada darbības ziņojuma analīze un novērtējums

Dublina, 2013. gada 22. marts

MB/10/2013 galīgā redakcija

KREDĪTRĪKOTĀJA 2012. GADA DARBĪBAS ZIŅOJUMA ANALĪZE UN NOVĒRTĒJUMS

VALDE,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2006. gada 18. decembra Regulu (EK) Nr. 1907/2006;

ņemot vērā Eiropas Ķīmiskāliju aģentūras Finanšu regulu (MB/53/2008) un jo īpaši tās 40. pantu;

ņemot vērā Eiropas Ķīmiskāliju aģentūras Darba programmu 2012. gadam, kuru valde pieņēma savā 2011. gada 30. septembra sanāksmē un atjaunināja 2011. gada 15. decembrī;

ņemot vērā Eiropas Ķīmiskāliju aģentūras kredītrīkotāja Gada darbības ziņojumu par 2012. gadu, kas iesniegts valdei 2011. gada 11. martā:

1. Atzinīgi novērtē kredītrīkotāja Gada darbības ziņojumā izklāstītos rezultātus, kā arī augsto darbības līmeni, kas sasniegts to uzdevumu izpildē, kuri paredzēti *REACH* regulā (EK) Nr. 1907/2006 un *CLP* regulā (EK) Nr. 1272/2008. Par to liecina fakts, ka ir sasniegti 59 no 66 vērienīgajiem mērķiem, kuri izvirzīti Darba programmā 2012. gadam.
2. Apsveic *ECHA* par 2012. gadā paveikto operatīvo darbu un jo īpaši par panākumiem šādās jomās:
 - a) informēšana par 2013. gada reģistrācijas termiņu, jo īpaši *ECHA* kampaņā "*REACH* 2013 – dari tagad!", kas paredzēta MVU. Plānotie vadlīniju atjauninājumi un jaunās *REACH-IT*, *IUCLID 5* un *CHESAR* redakcijas nozarei tika izdotas laikus, pirms 2012. gada 30. novembra moratorija;
 - b) informācijas par reģistrētajām vai paziņotajām ķīmiskālijām publicēšanas turpināšana. Gada beigās *ECHA* tīmekļa vietnē bez maksas bija pieejams liels un unikāls informācijas apjoms par aptuveni 30 000 reģistrācijas dokumentāciju par gandrīz 8000 vielu;
 - c) sekmīga jautājumu un konfidencialitātes pieprasījumu apstrāde, tādējādi sasniedzot *ECHA* gada mērķus, pateicoties 2011. gadā veiktajiem pasākumiem;
 - d) sekmīga testēšanas priekšlikumu izvērtēšana, tādējādi iekļaujoties tiesību aktos noteiktajā 2012. gada 1. decembra termiņā, un sekmīgas reģistrācijas dokumentāciju pareizības pārbaudes;
 - e) pirmā Kopienas rīcības plāna (*CoRAP*) par vielu novērtēšanu 2012.–2014. gadam publicēšana atbilstoši plānotajam, iekļaujot tajā 90 vielas, un atbalsts dalībvalstīm 36 vielu novērtēšanā;
 - f) 67 īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) pievienošana kandidātvielu sarakstam, tostarp 43 tādu vielu, kurām *ECHA* sagatavoja XV pielikuma dokumentācijas, palielinot vielu kopskaitu kandidātvielu sarakstā gada beigās līdz 138;
 - g) ceturtā ieteikuma sagatavošana par prioritāro vielu iekļaušanu licencēšanas sarakstā; pastiprināta gatavošanās licencēšanas pieteikumu pieņemšanai;
 - h) 2 *RAC* un 1 *SEAC* atzinuma pieņemšana par ierobežošanas priekšlikumiem un 31 atzinuma pieņemšana *RAC* par *CLH* priekšlikumiem;

- i) triju komiteju rezultativitātes būtiska palielināšana, vienlaikus saglabājot kvalitāti un ievērojot tiesību aktos noteiktos termiņus;
 - j) viegli izmantojama *C&L* saraksta publicēšana 2012. gada februārī pēc 2011. gada janvāra paziņošanas termiņa un vēl 1,4 miljonu *C&L* paziņojumu apstrāde 2012. gadā, tādējādi palielinot kopš 2010. gada apstrādāto paziņojumu kopskaitu līdz 5,7 miljoniem, bet dažādu vielu kopskaitu sarakstā – līdz 121 000;
 - k) atbalsts nozares spēju attīstīšanai, jo īpaši reģistrācijas un licencēšanas jomā, izmantojot dažādus saziņas rīkus, tīmekļa seminārus un mērķorientētus materiālus 22 ES valodās;
 - l) tieša atbalsta sniegšana reģistrētājiem ar *ECHA* Palīdzības dienesta starpniecību un izstrādājot atjauninātus un jaunus vadlīniju dokumentus nozares vajadzībām, kā arī sagatavojot būtisku daļu no tiem pieejamus 22 ES valodās pietiekami ilgu laiku pirms reģistrācijas termiņa; valstu palīdzības dienestu iesaistīšana šajā darbā, izmantojot *Helpnet*.
3. Norāda, ka Aģentūras zinātniskajiem ieteikumiem ir augsta kvalitāte, jo īpaši attiecībā uz testēšanas metožu izstrādi, tostarp alternatīvām testiem ar dzīvniekiem, ķīmiskās drošības novērtēšanu, nanomateriāliem, *PBT* vielām un endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām.
 4. Atzinīgi novērtē, ka Aģentūra turpina darboties pārredzami, ka komitejas iesaista ieinteresētās personas un lietu īpašniekus, ja nepieciešams, un ka Briselē tika organizēts seminārs šīm organizācijām, lai atvieglotu tām līdzdalību *ECHA* darba programmās.
 5. Atzinīgi novērtē, ka 2012. gada decembrī Aģentūra spēra būtisku soli pretim lielākai pārredzamībai, publicējot *ECHA* galīgo novērtējuma ziņojumu nekonfidencialās redakcijas, kā arī papildu informāciju, kas iegūta no reģistrācijas, piemēram, piegādātāju nosaukumus, reģistrācijas numurus, tonnāžas diapazonus un *PBT* novērtējuma rezultātus.
 6. Atzinīgi novērtē Aģentūras centienus uzlabot dokumentāciju kvalitāti, tostarp – attiecībā uz starpproduktiem – pareizības pārbauci stratēģijas izstrādi un reģistrētāju mudināšanu apsteidzoši atjaunināt dokumentācijas.
 7. Norāda, ka *MSC* neizdevās vienprātīgi vienoties ne par vienu priekšlikumu testēt toksicitāti reproduktīvai sistēmai un ka vairāk nekā 40 dokumentācijas tika nosūtītas Komisijai.
 8. Atbalsta ikgadējās sanāksmes ar *MSCA* vadītājiem, kas palīdz efektīvi plānot un izmantot iestāžu resursus visā ES.
 9. Atzinīgi novērtē Foruma darbu, saskaņojot īstenošanas metodiku un jo īpaši – pabeidzot projektu par savstarpējo saistību, kas nodrošina pamatu regulatīvo lēmumu īstenošanai.
 10. Atzinīgi novērtē Apelācijas padomes un tās reģistra darbu, apstrādājot deviņas apelācijas, un faktu, ka 2012. gada decembrī notika pirmā sabiedrības pārstāvjiem atklātā mutiskā uzklauššana klātienē.
 11. Atzinīgi novērtē panākumus, kas gūti, īstenojot kvalitātes un iekšējās kontroles standartus, integrēto kvalitātes vadības sistēmu un pastāvīgo risku analīzi un pārvaldību.
 12. Augstu novērtē Aģentūras lielo veikumu, pieņemot darbā 54 darbiniekus un aizpildot 96 % amata vietu štatu sarakstā.
 13. Augstu novērtē Aģentūras pastāvīgos centienus, pārbaudot reģistrētāju MVU statusu.
 14. Izsaka atzinību Aģentūrai par izvirzīto mērķu pārsniegšanu, izpildot saistību apropriācijas par 98 %, un par maksājumu izpildi 85 % līmenī.

15. Izsaka atzinību Aģentūrai par pārneseņu līmeņa samazināšanu līdz 13 % un mudina Aģentūru turpināt centienus, lai iespējami vairāk samazinātu pārneseņus.
16. Atzinīgi novērtē Aģentūras pastāvīgo darbu, atbalstot dalībvalstu iestāžu piekļuvi *REACH-IT* un *IUCLID* sistēmām, kā arī informācijas drošu lietošanu šajās sistēmās.
17. Augstu novērtē, ka 2012. gadā *ECHA* modernizēja savu IST infrastruktūru un noslēdza ārpakalpojumu līgumus, lai nodrošinātu IT darbības nepārtrauktības plānu attiecībā uz IT sistēmām, kas nepieciešamas reģistrācijas termiņa atbalstam.
18. Augstu novērtē pastiprināto gatavošanos Aģentūras nozīmes pieaugumam saistībā ar biocīdu un *PIC* regulām pēc to stāšanās spēkā.
19. Augstu novērtē Revīzijas palātas ziņojumu par interešu konfliktiem un Aģentūras reakciju, izstrādājot procedūras, lai īstenotu šīs palātas ieteikumus.

Dublina, 2013. gada 22. marts

Paraksts

Valdes vārdā
Nina Cromnier