

# Vispārējs pārskats par 2013. gadu

## 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 jebkādam iespējamām kļūdām vai neprecizitātēm.

**Vispārējs pārskats par 2013. gadu**

**Atsauce:** ECHA-14-A-05-LV  
MB/04/2014 galīgā redakcija pieņemta 2014. gada 20. martā

**Kat. numurs:** ED-AG-14-001-LV-N  
**ISBN-13:** 978-92-9244-551-5  
**ISSN:** 1831-7162  
**DOI:** 10.2823/16295  
**Publicēšanas datums:** 2014. gada aprīlis  
**Valoda:** LV

© Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, 2014. gads

Titullapa © Eiropas Ķīmikāliju aģentūra

Pārpublicēšanas gadījumā šis informācijas avots jānorāda šādi: „Avots: Eiropas Ķīmikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>”, un rakstveida paziņojums jāiesniedz ECHA tīmekļa vietnes kontaktu sadaļā ([publications@echa.europa.eu](mailto:publications@echa.europa.eu)).

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](http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp)

**Eiropas Ķīmikāliju aģentūra**

Pasta adrese: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland  
Adrese apmeklētājiem: Annankatu 18, Helsinki, Finland

## Satura rādītājs

<b>Saīsinājumu saraksts</b>	<b>4</b>
<b>IZPILDDIREKTORA PRIEKŠVārds</b>	<b>6</b>
<b>INFORMĀCIJA PAR EIROPAS ĶĪMIKĀLIJU AĢENTŪRU</b>	<b>7</b>
<b>Kopsavilkums par nozīmīgākajiem sasniegumiem 2013. gadā</b>	<b>9</b>
<b>1. Regulatīvo procesu īstenošana</b>	<b>11</b>
1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	11
2. pasākums. Novērtēšana	21
3. pasākums. Riska pārvaldība	26
4. pasākums. Klasificēšana un marķēšana (C&L)	32
5. pasākums. Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība	35
6. pasākums. Zinātniskie IT rīki	40
7. pasākums. Zinātniskie pasākumi un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	44
16. pasākums. Biocīdi	47
17. pasākums. Iepriekš norunāta piekrišana	50
<b>2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi</b>	<b>51</b>
9. pasākums. Apelācijas padome	57
10. pasākums. Saziņa	60
11. pasākums. Starptautiskā sadarbība	63
<b>3. Pārvaldība, organizācija un resursi</b>	<b>66</b>
12. pasākums. Vadība	66
13. pasākums. Finanses, iepirkumi un grāmatvedība	70
14. pasākums. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi	73
15. pasākums. Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas	76
<b>1. PIELIKUMS. ECHA struktūrshēma 2013. gadā</b>	<b>79</b>
<b>2. PIELIKUMS. Pamatdati</b>	<b>88</b>
<b>3. PIELIKUMS. Resursi 2013. gadā</b>	<b>90</b>
<b>4. PIELIKUMS. Īpaši bīstamu kandidātvielu (SVHC) saraksts</b>	<b>91</b>
<b>5. PIELIKUMS. Kredītrikotāja 2013. gada darbības ziņojuma analīze un novērtējums</b>	<b>92</b>

## Saisinājumu saraksts

<i>AD</i>	Administrators
<i>AST</i>	Asistents
<i>BPC</i>	Biocīdu komiteja
<i>BPR</i>	Biocīdu regula
<i>C&amp;L</i>	Klasificēšana un marķēšana
<i>CA</i>	Līgumdarbinieks
<i>Chesar</i>	Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks
<i>CLH</i>	Saskaņotā klasificēšana un marķēšana
<i>CLP</i>	Klasificēšana, marķēšana un iepakošana
<i>CMR</i>	Kancerogēnas, mutagēnas, toksiskas reproduktīvajai sistēmai
<i>COM</i>	Eiropas Komisija
<i>CoRAP</i>	Kopienas rīcības plāns
<i>CSA</i>	Ķīmiskās drošības novērtējums
<i>CSR</i>	Ķīmiskās drošības ziņojums
<i>DCG</i>	Direktoru kontaktgrupa
<i>DNA</i>	Valstu pilnvarotās iestādes
<i>DNEL</i>	Atvasinātais beziedarbības līmenis
<i>DQA</i>	Dokumentācijas kvalitātes palīgrīks
<i>eChemPortal</i>	<i>OECD</i> Vispārējais ķīmisko vielu informācijas portāls
<i>EK</i>	Eiropas Komisija
<i>ECHA</i>	Eiropas Ķīmikāliju aģentūra
<i>EDEXIM</i>	Eiropas bīstamo ķīmikāliju eksporta un importa datubāze
<i>EEZ</i>	Eiropas Ekonomikas zona
<i>EEN</i>	Eiropas Biznesa atbalsta tīkls
<i>EFSA</i>	Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde
<i>ENES</i>	Iedarbības scenāriju apmaiņas tīkls <i>ECHA</i> ieinteresētajām personām
<i>IS</i>	Iedarbības scenārijs
<i>ES</i>	Eiropas Savienība
<i>BUJ</i>	Bieži uzdotie jautājumi
<i>Forums</i>	Ieviešanas informācijas apmaiņas forums
<i>HelpNet</i>	Palīdzības dienestu tīkls ar <i>REACH</i> un <i>CLP</i> saistītos jautājumos
<i>HR</i>	Cilvēkresursi
<i>HRMS</i>	Cilvēkresursu pārvaldības sistēma
<i>IPA</i>	Pirmspievienošanās palīdzības instruments
<i>IQMS</i>	Integrētā kvalitātes pārvaldības sistēma
<i>ISO</i>	Starptautiskā Standartizācijas organizācija
<i>IKT</i>	Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas
<i>IR</i>	Informācijas prasības
<i>IT</i>	Informācijas tehnoloģijas
<i>IUCLID</i>	Starptautiskā vienotā ķīmisko vielu informācijas datubāze
<i>JRC</i>	Eiropas Komisijas Kopīgais pētniecības centrs
<i>MB</i>	Valde
<i>MS</i>	Dalībvalsts
<i>MSC</i>	Dalībvalstu komiteja
<i>MSCA</i>	Dalībvalsts kompetentā iestāde
<i>NEA</i>	Valsts īstenošanas iestāde
<i>NVO</i>	Nevalstiskā organizācija
<i>NONS</i>	Paziņojumi par jaunām vielām
<i>OECD</i>	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
<i>Odyssey</i>	<i>ECHA</i> rīks novērtēšanas uzdevumu atbalstam
<i>PBT</i>	Noturīgs, bioakumulatīvs un toksisks
<i>PIC</i>	Roterdamas konvencija par iepriekš norunātas piekrišanas procedūru

---

<i>PPORD</i>	Uz ražojumiem un procesiem orientēta pētniecība un tehnoloģiju izstrāde
<i>PPP</i>	Augu aizsardzības līdzeklis
<i>PSIS</i>	Informatīvā sesija pirms iesniegšanas
<i>QObL</i>	Vēstule par novērojumiem kvalitātes jomā
<i>(Q)SAR</i>	(Kvantitatīvais) struktūras aktivitātes attiecības modelis
<i>R4BP</i>	Biocīdu reģistrs
<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>RMOA</i>	Riska pārvaldības iespējas analīze
<i>SEAC</i>	Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja
<i>MVU</i>	Mazie un vidējie uzņēmumi
<i>NVE</i>	Norīkotais valsts eksperts
<i>SVHC</i>	Īpaši bīstama viela
<i>TA</i>	Pagaidu darbinieks
<i>TP</i>	Testēšanas priekšlikumi
<i>ANO</i>	Apvienoto Nāciju Organizācija
<i>UN GHS</i>	ANO Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas globāli harmonizētā sistēma
<i>vPvB</i>	Ļoti noturīga un ļoti bioakumulatīva
<i>WP</i>	Darba programma

## IZPILDDIREKTORA PRIEKŠVārDS

### „Datu kvalitātes gads”

Šajā pārskatā ir sniegta informācija par *ECHA* darbu un sasniegumiem 2013. gadā. Tas ir plašs dokuments, kas precīzi atspoguļo 2013. gada darba programmas struktūru un saturu un sniedz pārskatu par panākumiem un sasniegtajiem mērķiem, kā arī par jebkādu trūkumu iemesliem. Tajā sniegts skaidrs priekšstats par visu, kas paveikts ar ievērojamajiem resursiem, kuri bija mūsu rīcībā, lai ietekmētu ķīmikāliju drošību Eiropas Savienībā. Šajā pārskatā atradīsiet bagātīgu informāciju.

Šajā priekšvārdā vēlos uzsvērt tikai vienu īpašu jautājumu — datu kvalitāti. Tās informācijas kvalitāte, ko uzņēmumi sniedz par ķīmiskajām vielām, kuras tie ražo un importē, ir būtisks faktors, lai tiktu sasniegti *REACH* un citu regulu, ko mēs pārvaldām, mērķi nodrošināt aizsardzību cilvēku veselībai un apkārtējai videi. *ECHA* ir bijis daudz pretenziju pret uzņēmumu sniegto datu kvalitāti, sākot ar skaidrības trūkumu par attiecīgās vielas ķīmisko identitāti, līdz nepietiekami paskaidrotām un pamatotām vielas īpašību „analogijas” prognozēm, vadoties pēc analogiskām vielām, lai samazinātu izmaksas un izmēģinājumus ar dzīvniekiem.

Mans vēstījums par 2013. gadu ir pozitīvs — datu kvalitāte soli pa solim uzlabojas. Līdz 2013. gada reģistrācijas termiņam iesniegto dokumentāciju sākotnējā pārbaude liecina, ka šīm dokumentācijām ir augstāka kvalitāte jomās, kurās veiktas mērķtiecīgas darbības, piemēram, starpprodukti vai vielas identitāte, nekā dokumentācijām, kas bija iesniegtas 2010. gadā pirmajam termiņam. Esmu apmierināts ar to, ka *ECHA* darbs ir veicinājis šo uzlabošanu — ar pilnveidotām vadlīnijām, galvenajiem reģistrētajiem paredzētiem semināriem, tīmekļa semināriem, tiešsaistes materiāliem, kā arī ar palīdzību, izmantojot mūsu Palīdzības dienestu, tālruņa zvanus un diskusijas klātienē mūsu Ieinteresēto personu dienās. Tomēr kopumā arvien pieaug to reģistrētāju skaits, kuri sagatavo un iesniedz labas kvalitātes dokumentācijas, kas pelnījušas uzslavu.

Turklāt daudzas iepriekšējās reģistrācijas, kas iesniegtas 2010. gada termiņam, jau ir uzlabotas un vēl tiks uzlabotas, reaģējot uz dokumentāciju novērtējuma lēmumiem, kas nosūtīti reģistrētajiem. *ECHA* jaunākais Novērtējuma ziņojums liecina, ka pēc *ECHA* novērtējuma ziņojumu saņemšanas uzņēmumi sekmīgi atjaunināja divas trešdaļas attiecīgo dokumentāciju tā, ka tās bija atbilstošas. Ja uzņēmumi to nebija paveikuši, iesaistījās valstu īstenošanas iestādes, lai panāktu lēmumu izpildi.

Tomēr vēl darāmā ir daudz. Koncentrējot mūsu pareizības pārbaudes spēju uz galvenajiem parametriem un citu būtisku informāciju, kas svarīga vielu drošībai, un ar dažādiem citiem līdzekļiem novēršot citus trūkumus, galu galā spēsim nodrošināt labas kvalitātes datus par lielāko daļu reģistrēto vielu. Jāatzīmē, ka esam jau daļēji vai pilnībā sākuši pareizības pārbaudes vienai trešdaļai vielu, kas reģistrētas 2010. gada termiņam.

Labas kvalitātes dati ir pirmais stratēģiskais uzdevums *ECHA* stratēģiskajā plānā nākamajiem pieciem gadiem, mēs vēlamies strādāt kopā ar nozari, lai panāktu tādu reģistrācijas datu līmeni, kas rada uzticību visām ieinteresētajām pusēm, no kā iegūs pakārtotie lietotāji, darbinieki, patērētāji un visi Eiropas Savienības iedzīvotāji.

Vēlu jums sekmīgu 2014. gadu!

*Geert Dancet,*  
izpilddirektors

## INFORMĀCIJA PAR EIROPAS ĶIMIKĀLIJU AĢENTŪRU

2007. gada 1. jūnijā dibinātā Eiropas Ķimikāliju aģentūra (*ECHA*) Eiropas Savienībā (ES) ir galvenā iestāde ķimikālijas reglamentējošā sistēmā, kas izklāstīta Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 1907/2006, kas attiecas uz ķimikāliju 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 transponēt valstu tiesību aktos.

*REACH* sistēmas mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni iedzīvotāju veselībai un apkārtējai videi, veicināt testiem ar dzīvniekiem alternatīvas metodes ķīmisko vielu bīstamības novērtēšanai; atvieglot vielu brīvu apriti vienotā tirgū un uzlabot konkurētspēju un inovācijas. No praktiskā viedokļa raugoties sagaidāms, ka jaunais režīms novērsīs zināšanu trūkumu par tā saucamajām „esošajām vielām”, kas laistas Eiropas tirgū; paātrinās drošu un inovatīvu ķimikāliju 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* institucionālajiem partneriem, jo īpaši no ES dalībvalstīm, Eiropas Parlamenta un Eiropas Komisijas („Komisija”) no vienas puses un nozares spējas pareizi īstenot regulu no otras puses.

*CLP* regulas mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni iedzīvotāju veselībai un apkārtējai videi, kā arī vielu, maisījumu un dažu izstrādājumu brīvu apriti, saskaņojot vielu un maisījumu klasifikācijas kritērijus, kā arī iepakojšanas un marķēšanas noteikumus. Ķimikāliju 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 (*UN GHS*).

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

Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu („Biocīdu regula”), kas stājas spēkā 2012. gadā, mērķis ir saskaņot noteikumus attiecībā uz biocīdiem un to aktīvajām vielām Eiropas tirgū, vienlaikus nodrošinot augstu aizsardzības līmeni cilvēku un dzīvnieku veselībai un apkārtējai videi. Regulas piemērošana sākas 2013. gada septembrī, un tā *ECHA* uzticēja jaunus uzdevumus attiecībā uz aktīvo vielu novērtēšanu un atļauju piešķiršanu biocīdiem.

Pārskatītā Regula par iepriekš norunātu piekrišanu<sup>1</sup>, kas attiecas uz bīstamo vielu eksportu un importu, 2014. gadā radīs jaunus uzdevumus *ECHA*.

<sup>1</sup> Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (ES) Nr. 649/2012 par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu (pārskatīta).

## **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 uzlabošanai.

*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**

Mēs aktīvi iesaistām reglamentējošos partnerus un ieinteresētās personas mūsu darbībās, un mūsu 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 daudzu mūsu lēmumu pieņemšanas mēs atklāti konsultējamies ar sabiedrības pārstāvjiem.

### **Uzticamība**

Mūsu lēmumi ir zinātniski pamatoti un konsekventi. 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.



## Kopsavilkums par nozīmīgākajiem sasniegumiem 2013. gadā

*ECHA* strādāja, lai sasniegtu četrus stratēģiskos mērķus, kas noteikti Daudz gadu darba programmā 2013.–2014. gadam un turpmāk izstrādāti Daudz gadu darba programmā 2014.–2018. gadam, veicot lielu skaitu darbību dažādu pasākumu ietvaros. Šajā gadā bija vairākas svarīgas robežšķirtnes, konkrēti, otrais reģistrācijas termiņš saskaņā ar *REACH*, pareizības pārbaūžu 5 % apjoma mērķa sasniegšana pirmo reizi, kā arī Biocīdu regulas stāšanās spēkā.

Reģistrācijas termiņš esošajām vielām, kas ražotas vai importētas 100–1 000 tonnu apjomā gadā un nav agrāk reģistrētas, tika sagaidīts veiksmīgi, reģistrējot aptuveni 3 000 jaunu vielu. Tas atbilda nozares mērķiem, lai gan aptuveni 900 no paredzētajām vielām netika reģistrētas, toties papildus tika reģistrētas 800 vielas, ko sākotnēji nebija paredzēts reģistrēt. *ECHA* vairākos veidos atbalstīja uzņēmumus, lai tie varētu laikā iesniegt reģistrācijas. Īpaša uzmanība tika pievērsta mazajiem un vidējiem uzņēmumiem (MVU), tostarp apsteidzošu tālruņa zvanu veidā no *ECHA* darbiniekiem, lai palīdzētu reģistrācijas procesā un saistībā ar rīkiem. *ECHA* augsta prioritāte joprojām ir informācijas izplatīšana par reģistrētajām vielām. Aģentūrai 2013. gadā izdevās izplatīt visas ar 2013. gada termiņu saistītās dokumentācijas, izņemot ierobežotu skaitu dokumentāciju, par kurām tiek novērtēti konfidencialitātes pieprasījumi.

Dokumentāciju novērtēšanā galvenā uzmanība tika pievērsta to *REACH* to dokumentāciju pareizības pārbaudei, kas 2010. gada termiņā iesniegtas reģistrācijai par vielām, kuru apjomi gadā pārsniedz 100 tonnas. *ECHA* pārsniedza mērķi — pārbaudīt vismaz 5 % to dokumentāciju pareizību, kas attiecas uz diviem lielākajiem tonnāžas diapazoniem. Lielākā daļa dokumentāciju tika atlasītas ar automatizētiem IT pārbaudes rīkiem, lai pārbaudītu parametrus, kas ir vissvarīgākie vielu drošai lietošanai. Tas ne tikai palīdz vairot uzticību *REACH*, nodrošinot visu reģistrāciju reprezentatīvas daļas aptveršanu, bet arī sasniegt *ECHA* stratēģisko mērķi — palielināt augstas kvalitātes datu pieejamību, lai varētu droši ražot un lietot ķīmikālijas.

Tika publicēts Kopienas rīcības plāna (*CoRAP*) pirmais atjauninājums ar 62 jaunām vielām. *CoRAP* (2012.–2014. gadam) pirmajā gadā iekļauto 36 vielu novērtēšanu veica attiecīgās vērtējošās dalībvalstis, kā rezultātā izstrādāti lēmumu projekti, kuros par 32 vielām pieprasīta papildu informācija.

*ECHA* izstrādāja savu īstenošanas plānu Komisijas izstrādātajai Ceļa kartei *SVHC* identificēšanai un *REACH* riska pārvaldības pasākumu veikšanai laika posmam līdz 2020. gadam. *ECHA* pārorientēja esošos pasākumus, lai tie atbilstu īstenošanas darbam, kā arī uzsāka dažus jaunus pasākumus riska pārvaldības jomā. *ECHA* saņēma pirmos astoņus licencēšanas pieteikumus par divām dažādām vielām (*DEHP* un *DBP*) un 17 dažādiem īpašiem lietošanas veidiem. *RAC* un *SEAC* darba slodzi nozīmīgi palielināja arī vairāki ierobežošanas priekšlikumi un priekšlikumi par saskaņotu klasificēšanu un marķēšanu, kas procesā sasniedz komitejas stadiju un par kuriem jāsniedz zinātnisks atzinums. Tāpēc valde vienojās par pasākumu kopumu komiteju darbības turpmākai palielināšanai, lai tās neveidotu vājo posmu.

*ECHA* veiksmīgi nodrošināja Biocīdu regulas (*BR*) stāšanos spēkā 1. septembrī, neraugoties uz ļoti ierobežotiem darbinieku resursiem. IT rīki dalībvalstīm un nozarei bija gatavi darbam, kā plānots. *ECHA* Palīdzības dienests aprīlī sāka sniegt atbalstu, un tika publicēts pirmais Vadlīniju dokumentu komplekts. Kopumā, ņemot vērā saņemto pieteikumu skaitu, *BR* darbības sākums ir noritējis bez sarežģījumiem, toties interese pieteikties ES licencēšanai ir bijusi mazāka, nekā sākotnēji tika prognozēts.

Lielāko daļu ieteikumu, kas Aģentūrai adresēti Komisijas „REACH pārskatā”<sup>1</sup>, ECHA ir iekļāvusi savā daudzgadu plānā. Aģentūra jo īpaši ir pastiprinājusi darbības MVU jomā un kā kontaktpersonu, pie kuras vērsties ar visiem jautājumiem, kas saistīti ar MVU, ir iecēlusi MVU vēstnieku. ECHA ir pastiprinājusi arī Komisijas atbalstam nepieciešamo zinātnisko un regulatīvo zināšanu pilnveidošanu, jo īpaši, lai turpmāk regulētu nanomateriālu un endokrīnai sistēmai kaitīgu vielu identifikāciju un risku pārvaldību.

Ar ES budžetu saistīto taupības pasākumu rezultātā pirmo reizi par 1 % samazināja REACH un CLP pasākumiem nepieciešamo štata vietu skaitu. Samazinājumu 2013. gadā kompensēja, palielinot līgumdarbinieku skaitu. Tā kā paredzama darba apjoma palielināšanās un nākamajos gados draud turpmāka štatu samazināšana, ECHA ir izstrādājusi vispusīgu efektivitātes uzlabošanas programmu 2014.–2016. gadam.

---

<sup>1</sup> REACH vispārējais pārskats, COM (2013)49 galīgā redakcija

## 1. Regulatīvo procesu īstenošana

### 1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana

Reģistrācija ir viens no *REACH* stūrakmeņiem un arī pirmais solis ķīmikāliju drošas lietošanas nodrošināšanai. Lai reģistrētos, uzņēmumi kopīgi lieto datus, dokumentē ķīmikāliju īpašības un lietošanas veidus un pierāda, ka tās var lietot droši. Šo darbu reģistrē reģistrācijas dokumentācijā, kas tiek iesniegta *ECHA*. Aģentūra 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.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

#### *Reģistrācija un dokumentācijas iesniegšana*

##### Reģistrācija

2013. gads iezīmēja vienu no *REACH* robežšķirtnēm, proti, otro reģistrācijas termiņu maija beigās esošajām vielām<sup>2</sup>, kuru apjomi gadā pārsniedz 100 tonnas. *ECHA* bija rūpīgi sagatavojusies vairākiem scenārijiem, pamatojoties uz 2010. gadā iegūto pieredzi un atsauksmēm, kas 2012. gadā bija saņemtas no potenciālajiem reģistrētājiem, un bez sarežģījumiem paveica lielāku darba apjomu, tuvojoties reģistrācijas termiņam. Pavisam līdz 2013. gada termiņam veiksmīgi bija iesniegtas 9 030 reģistrācijas, no kurām 3 000 dokumentācijas jau bija saņemtas pirms 2013. gada (sk. 1.1. tabulu).

Atšķirībā no 2010. gada līdz ar noslēguma posma tuvošanos maija divās pēdējās nedēļās dokumentācijas tika iesniegtas vienmērīgāk, kā arī neradās martā prognozētais galveno reģistrētāju dokumentāciju maksimālais pieplūdums. Minētās reģistrācijas dokumentācijas papildus aptvēra aptuveni 3 000 vielu, kopā aptuveni 700 vielas, ko jau bija reģistrējuši citi uzņēmumi iepriekšējā termiņā 2010. gadā. Tas nozīmē, ka tagad saskaņā ar *REACH* ir reģistrētas aptuveni 7 500 vielas, kas kopumā atbilst Eiropas Komisijas sākotnējām prognozēm. Papildus pirmo reizi iesniegtajām reģistrācijām 2013. gadā tika saņemti aptuveni 7 000 reģistrāciju atjauninājumi.

Gatavojoties 2013. gada reģistrācijas termiņam, *ECHA* savāca informāciju no provizoriskās reģistrācijas pieteikumu iesniedzējiem, lai iegūtu izpratni par to, kādas vielas varētu tikt reģistrētas. Šo informāciju publicēja *ECHA* tīmekļa vietnē, lai pakārtotajiem lietotājiem sniegtu informāciju par tiem svarīgo vielu reģistrāciju. No nozares saņemtās atsauksmes norādīja, ka līdz 2013. gada maijam papildus varētu reģistrēt vēl aptuveni 3 000 vielu. Lai gan reģistrēto vielu galīgais skaits atbilda paredzētajam, aptuveni 900 no paredzētajām vielām netika reģistrētas, savukārt galu galā tika reģistrētas vēl aptuveni 800 vielas, ko sākotnēji nebija paredzēts reģistrēt. *ECHA* no nozares nesaņēma nekādas bažas par tām vielām, kas nebija reģistrētas. Reģistrētāju atsauksmes liecināja, ka galvenie vielu neregistrēšanas iemesli bija — svarīguma kārtībā — lēmums atlikt reģistrāciju līdz 2018. gada termiņam, reģistrēt vielu ar citu ķīmisko identifikatoru un lēmums izbeigt piegādi tirgus iemeslu dēļ.

*ECHA* vairākos veidos atbalstīja uzņēmumus, lai tie laikus varētu iesniegt reģistrācijas dokumentācijas. Lai apsteidzoši palīdzētu reģistrētājiem sagatavot labas kvalitātes dokumentācijas, *ECHA* 2013. gada februārī izlaida jaunu Dokumentācijas kvalitātes

<sup>2</sup> Vienas, kas ražotas un/vai laistas tirgū, un nav paziņotas saskaņā ar Direktīvu 67/548/EEK. Precīzu definīciju skatīt *REACH* 3. panta 20. punktā.

palīgrīku (*DQA*). Šis rīks, kas iekļauts *IUCLID* tehniskā pilnīguma pārbaudes spraudnī (*TCC*), kas tagad pārdēvēts par Pārbaudes palīgrīka (*Validation Assistant*) spraudni, ir paredzēts, lai reģistrētājiem palīdzētu noteikt iespējamās neatbilstības reģistrācijas dokumentācijās un izlabot dokumentācijas pirms to iesniegšanas vai atjaunināšanas. Pēc Dokumentācijas kvalitātes palīgrīka izlaišanas *ECHA* sazinājās ar zināmajiem galvenajiem reģistrētājiem 2013. gada termiņā un aicināja tos apsteidzoši izmantot rīku, lai uzlabotu vielu identifikācijas informāciju. Dažos gadījumos to varētu izdarīt savlaicīgi līdz termiņam. Turklāt 2013. gada sākumā tika sarīkoti divi vispusīgi tīmekļa semināri par reģistrācijas procesu, bet maija pēdējās nedēļās 425 uzņēmumiem tika sniegts individuāls atbalsts. Īpaša uzmanība tika pievērsta maziem un vidējiem uzņēmumiem (*MVU*), tostarp ar *ECHA* darbinieku apsteidzošiem tālruņa zvaniem, lai palīdzētu reģistrācijas procesā un saistībā ar rīkiem.

*ECHA* sāka izmantot risinājumus, ko 2010. gadā Direktoru kontaktgrupa (*DCG*)<sup>3</sup> izstrādāja uzcītīgiem uzņēmumiem, kas reģistrācijā saskaras ar neparedzētām grūtībām. Piemēram, dalībnieki kopīgā reģistrācijā, kuras galvenais reģistrators nav laikā iesniedzis savu dokumentāciju, varēja par savu situāciju paziņot *ECHA*. Astoņpadsmit uzņēmumi iepriekš sazinājās ar *ECHA* par jautājumiem, kas saistīti ar *DCG*, bet beigās tikai 10 uzņēmumi iesniedza nepieciešamo dokumentāciju, lai pamatotu savu gadījumu. Lai ķīmikāliju pakārtotie lietotāji būtu pastāvīgi informēti par reģistrācijas virzību uz priekšu, *ECHA* regulāri publicēja informāciju par zināmajiem galvenajiem reģistrētājiem, norādot arī to, vai vielām, kuras paredzēts reģistrēt, ir saņemta reģistrācijas dokumentācija.

Turpinājās to uzņēmumu statusa pārbaude, kuri bija reģistrēti kā *MVU*, un 37 gadījumos lēmumi par reģistrāciju tika atcelti (salīdz. 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. Ņemot vērā *MVU* īpašās vajadzības, *ECHA* visiem potenciālajiem *MVU* piedāvāja iespēju iesniegt papildu pierādījumus par uzņēmuma lielumu, un daudzas iesniegtās apelācijas lietas varēja slēgt, jo starp uzņēmumiem un *ECHA* tika panākta vienošanās (sk. 9. pasākumu). Mācoties no šiem gadījumiem, *ECHA* ir veikusi papildu piesardzības pasākumus, lai novērstu to, ka īstu *MVU* reģistrācija tiek atcelta tāpēc, ka tie nav savlaicīgi reaģējuši uz *ECHA* pieprasījumiem.

*ECHA* 2013. gadā turpināja pārbaudīt starpproduktu dokumentācijas ar mērķi nodrošināt, ka šīs dokumentācijas attiecas vienīgi uz tādiem lietošanas veidiem, kas atbilst starpproduktu lietošanas definīcijai un notiek stingri kontrolētos apstākļos. Prioritāte bija piešķirta to īpaši bīstamo vielu dokumentācijām, kas ieteiktas iekļaušanai *REACH* XIV pielikumā vai jau ir iekļautas XIV pielikumā. Kalendāra gada laikā *ECHA* nosūtīja 25 vēstules, pieprasot papildu informāciju (tā saucamās 36. panta vēstules), un pabeidza pārbaudes procesu vairākiem gadījumiem no iepriekšējiem gadiem. *ECHA* uzsāka pareizības pārbaudi, kā rezultātā reģistrētājam nosūtīja lēmumu projektu par vienu gadījumu, kas saistīts ar vielu XIV pielikumā. No starpproduktu pārbaudes iegūtā pieredze tiek izmantota, lai izstrādātu praktisku ceļvedi par starpproduktu reģistrāciju, ko publicēs 2014. gadā.

Saistībā ar Horvātijas pievienošanos Eiropas Savienībai 2013. gada jūlijā, lai atvieglotu saspringtos iesniegšanas termiņus Horvātijas pienākumu pildītājiem, *ECHA* tos iepazīstināja ar IT dokumentācijas iesniegšanas sistēmu (*REACH-IT*) un dokumentācijas sagatavošanas rīku (*IUCLID*), sarīkojot divus seminārus nozarei un iestādēm. Līdz Horvātijas provizoriskās reģistrācijas termiņa beigām 24 Horvātijas uzņēmumiem

<sup>3</sup> Direktoru kontaktgrupu veido Komisijas, *ECHA* un nozares apvienību direktori. To izveidoja 2010. gada sākumā kā struktūru, lai uzraudzītu nozares gatavību pirmajam reģistrācijas termiņam un vajadzības gadījumā atrastu risinājumus praktiskajām problēmām, ar ko saskaras reģistrētāji.

izdevās provizoriski reģistrēt 206 vielas. Tie iesniedza arī 55 reģistrācijas dokumentācijas.<sup>4</sup>

### Skaitļošanas rīki un metodes

*ECHA* palielināja savu spēju analizēt un izmantot to vielu datubāzes, ko tā ir savākusi no reģistrācijām un citiem iesniegumiem, piemēram, *C&L* paziņojumiem. Tā rezultātā ir izstrādāti algoritmi, ko var izmantot gan dokumentācijas, gan vielas novērtēšanā, kā arī īpaši bīstamu vielu pārbaudē. Praksē tas nozīmē to, ka *ECHA* rīcībā tagad ir rīki, lai identificētu vielas Kopienas rīcības plānam (*CoRAP*) un *SVHC* ceļa kartei līdz 2020. gadam, kā arī visā datubāzē veiktu mērķtiecīgas pareizības pārbaudes reģistrācijas dokumentācijām tajās jomās, kur riski, kas rodas no nepietiekamas informācijas, ir vislielākie (tā saucamās bīstamības jomas). Plašākai informācijai skatīt 2. un 3. pasākumu šajā pārskatā.

Viens no galvenajiem uzdevumiem bija turpinājumā veicamais darbs ar vēstulēm, kas nosūtītas to starpproduktu dokumentāciju reģistrētājiem, kurās atklātas nepilnības 2012. gada rudenī veiktajā liela mēroga pārbaudē. *ECHA* rīcības vēlamais rezultāts tika sasniegts jau 2012. gadā, jo vairāk nekā 90 % no gandrīz 2 400 dokumentācijām, kurās bija konstatētas nepilnības, tika atjauninātas. *ECHA* šos atjauninājumus pārbaudīja 2013. gadā, un problēmas, kas *ECHA* bija izraisījušas bažas, lielā mērā bija atrisinātas. Turklāt 2013. gadā aptuveni simts dokumentācijas tika atjauninātas līdz pilnīgām dokumentācijām, ietverot arī pārbaudē atklātos ne-starpproduktu lietošanas veidus. Citās dokumentācijās ne-starpproduktu lietošanas veidi tika svītroti, lai panāktu dokumentāciju atbilstību *REACH* juridiskajām prasībām. Visbeidzot *ECHA* veica 2013. gada termiņā iesniegto starpproduktu dokumentāciju iepriekšējo pārbaudi, kas liecināja, ka problēmu ir mazāk nekā 2010. gadā.

Atzīstot nozīmi, kāda ir vielas skaidrai un nepārprotamai identitātei kā visu *REACH* un *CLP* procesu sākumpunktam, tika izstrādāti arī algoritmi reģistrācijas dokumentāciju pārbaudei attiecībā uz nepilnībām vielas identitātes informācijā. Šie algoritmi tiks pilnībā izmantoti pilnveidotajā Dokumentācijas kvalitātes palīgrīkā, ko paredzēts izlaist 2014. gada sākumā, un datu bāzes turpmākajās pārbaudēs. *ECHA* ir uzlabojusi arī savu spēju analizēt ķīmiskās drošības ziņojumus (*CSR*), kas saņemti teksta formātā.

### Citu veidu dokumentāciju iesniegšana

Citu veidu dokumentāciju skaitā, kas saņemtas saskaņā ar *REACH* un *CLP* regulu, vienmērīgi mērenā plūsmā tika saņemti arī paziņojumi par izstrādājumos iekļautām vielām (7. panta 2. punkts), kā arī pakārtoto lietotāju pārskati (38. pants.) Tika saņemti arī pirmie licencēšanas pieteikumi (plašākai informācijai sk. 3. pasākumu).

*ECHA* turpināja darbu, lai veicinātu iespēju iesniegt pieteikumus par atbrīvojumiem no reģistrācijas vielām, ko izmanto uz ražojumiem un procesiem orientētā pētniecībā un tehnoloģiju izstrādē (*PPORD*), un uzlaboja tīmekļa vietnes *PPORD* sadaļu, lai labāk palīdzētu pienākumu pildītājiem. Atbrīvojumus piešķir uz pieciem gadiem, bet pēc pieprasījuma ar *ECHA* lēmumu termiņu var pagarināt ar noteikumu, ka ir sniegts atbilstošs pamatojums, arī par to, kādēļ izpētes un attīstības programmu nevar pabeigt sākotnējā piecu gadu termiņā. 2013. gadā tika saņemti pirmie termiņa pagarināšanas pieprasījumi *PPORD* atbrīvojumiem, kas piešķirti *REACH* darbības pirmajos mēnešos 2008. gadā. *ECHA* paveiktais darbs, lai novērtētu kopš 2008. gada saņemtos paziņojumus, palīdzēja pieņemt pamatotus lēmumus par šiem pieprasījumiem. 2013. gadā tika saņemti astoņi *PPORD* termiņa pagarināšanas pieprasījumi. Par četriem

<sup>4</sup> No tām 48 bija tādu vielu reģistrācijas, kuru apjoms gadā ir 1000 tonnas vai vairāk, divas bija tādu vielu reģistrācijas, kuru apjoms gadā ir no 10 līdz 100 tonnām, un piecas tādu ražotnē izolētu starpproduktu reģistrācijas, kuru apjoms gadā ir 10 tonnas vai vairāk.

tika pieņemti pozitīvi lēmumi, un četri vēl vai nu tiek vērtēti, vai notiek konsultācijas ar attiecīgajām dalībvalstīm.

Vēl viens nozīmīgs datums 2013. gadā bija Biocīdu regulas (BR) stāšanās spēkā 1. septembrī. Pirmajā pusgadā notika sagatavošanas pasākumi procedūru izveidei, kā arī biocīdu dokumentāciju saņemšanas un apstrādes rīku izstrāde un novērtēšana, kas notika vienlaikus ar reģistrācijas pieteikumu maksimālo pieplūdumu. Pateicoties rūpīgai plānošanai, tas neradīja traucējumus nevienā procesā, un kā bija plānots augusta beigās ECHA dalībvalstīm un Komisijai piešķīra piekļuvi Biocīdu reģistram (R4BP 3), bet 1. septembrī atvēra portālu iesniegumiem. Pēc tam tika saņemtas un vērtēšanas iestādēm nodotas kopumā 1 274 biocīdu dokumentācijas, kas liecina par pirmajiem panākumiem BP īstenošanā (plašākai informācijai sk. 16. pasākumu).

### **Ķīmiskās drošības novērtējuma (CSA) izstrādes programma**

Tāpat 2013. gadā notika CSA izstrādes programmas konsolidācija. Tika uzlabota programmas koordinācija, panākot lielāku saistību starp dažādiem programmas pasākumiem un pārējo ECHA darbu. Nozīmīgākais CSA izstrādes programmas sasniegums bija kopā ar dalībvalsts un nozares ieinteresētajām personām sagatavotās CSR/iedarbības scenārija ceļa kartes<sup>5</sup> publicēšana. Ceļa karte atspoguļo pašreizējo attīstības līmeni CSR un iedarbības scenāriju jomā, kā arī nosaka skaidrus mērķus to uzlabošanai līdz 2018. gadam. Tāpēc CSR/iedarbības scenāriju ceļa karte nodrošina svarīgu orientieri un konceptuālo sistēmu, lai nākamajos piecos gados uzlabotu informāciju par ķīmikāliju drošu lietošanu.

Lai turpmāk uzlabotu reģistrētāju sniegtās lietošanas un iedarbības informācijas iesniegšanu un izmantošanu, ECHA organizēja semināru dalībvalstu iestādēm, lai savāktu datus par šādas informācijas nepieciešamību saistībā ar iestāžu regulatīvajiem uzdevumiem. Tika apspriests arī tas, kādai informācijai vajadzētu būt pieejamai iestādēm (dalībvalstu un ECHA) strukturētā formātā IUCLID dokumentācijā, lai palīdzētu šo informāciju pārbaudīt lielā apjomā un labāk izmantot. Šis darbs turpināsies 2014. gadā. ECHA ieguva arī sistemātisku pieredzi CSR novērtēšanā (skatīt 2. pasākumu), kā rezultātā tika atklātas vairākas tipiskas nepilnības 2010. gadā iesniegtajās dokumentācijās. Šo pieredzi tagad var izmantot ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīka (*Chesar*) atjaunināšanai un paplašināšanai.

ECHA atbalstīja arī nozares vadītus pasākumus attiecībā uz metodēm REACH iedarbības scenāriju informācijas pārveidei drošības norādījumos par maisījumiem, iedarbības scenāriju īso nosaukumu izveidei un saskaņota formāta izstrādei ar mērķi uzlabot informācijas sniegšanu, lai saskaņā ar REACH novērtētu iedarbību uz patērētājiem. Gada laikā tika organizētas divas ECHA Ieinteresēto personu iedarbības scenāriju apmaiņas tīkla (ENES) plenārsēdes (vienu organizēja ECHA, otru – nozare), lai novērtētu sasniegto starp plenārsēdēm. ENES diskusijas tika apkopotas CSA izstrādes programmā kā nozīmīgs ieguldījums pakārtotajiem lietotājiem paredzēto vadlīniju atjaunināšanai (sk. 5. pasākumu). Papildus vadlīniju atjaunināšanai palīdzību pakārtotajiem lietotājiem pastiprināja, organizējot regulārus tīmekļa seminārus, kā arī pārveidojot ECHA tīmekļa vietnes pakārtoto lietotāju sadaļu. Visbeidzot, reaģējot uz Foruma atklājumiem par maisījumu sastāva sintezētājiem (sk. 8. pasākumu), ECHA sāka sagatavošanās darbu, lai sniegtu lielāku palīdzību drošības datu lapu (paplašinātu) sagatavošanai un izpratnei. Viss 2013. gadā paveiktais, lai saskaņotu dažādus ķīmiskās drošības ziņojuma (CSR) un iedarbības scenārija (IS) galvenos elementus, 2014. gadā tiks izmantots, lai vēl vairāk

<sup>5</sup> Ceļa karte dažādām ieinteresētajām personām, lai panāktu, ka REACH ķīmiskās drošības ziņojumā un paplašinātajā drošības datu lapā tiek sniegta labas kvalitātes informācija par ķīmikāliju drošu lietošanu. Skatīt <http://echa.europa.eu/csr-es-roadmap>.

uzlabotu rīkus, piemēram, *IUCLID*, *Chesar* vai *ESCom XML*, kā arī informāciju par labo praksi, iedarbības scenāriju veidnes un piemērus izplatītu jaunās jomās, piemēram, saistībā ar izstrādājumu lietošanas laiku.

### **Datu kopīga lietošana un vielu identificēšana**

Tāpat kā 2010. gada termiņā arī 2013. gadā ar datu kopīgas lietošanas strīdiem saistīto darbību skaits saglabājās salīdzinoši mazs: *ECHA* saņēma tikai 18 strīdus izskatīšanai saskaņā ar *REACH*; 17 — forumos informācijas apmaiņai par vielām (*SIEF*), bet vienu — pēc pieprasījuma. *ECHA* pieņēma 11 lēmumus.<sup>6</sup> Pamatojoties uz divos reģistrācijas termiņos gūto pieredzi, *ECHA* par šo procesu varēja izdarīt secinājumus, un šis zināšanas palīdzēs sniegt mērķtiecīgākus ieteikumus, jo īpaši MVU. Tās izmantos arī sagatavošanās pasākumos pēdējam 2018. gada reģistrācijas ceļa kartes reģistrācijas termiņam, kas sāksies 2014. gadā. Par datu kopīgu lietošanu biocīdu dokumentācijās sk. 16. pasākumu.

Tāpat kā 2010. gadā reģistrācijas termiņš padarīja saspringtāku jautājumu apstrādes procesu, lai izveidotu kontaktus starp potenciālajiem un pašreizējiem reģistrētājiem, un gada otrajā ceturksnī slodze sasniedza maksimumu. Tomēr neseno veikto procesa uzlabojumi izrādījās veiksmīgi un *ECHA* izdevās saņemt pieprasījumus apstrādāt atbilstoši iekšējiem mērķiem.

Visu gadu kā daļa no iepriekš minētajiem procesiem vai ar atsevišķiem pienākumu pildītājiem un nozares organizācijām turpinājās diskusijas par vielas identitāti. Šīs diskusijas tika rīkotas ar mērķi panākt kopēju izpratni par vielas identitāti un vielas tāpatības elementiem. Šos jautājumus apsprieda arī ar dalībvalstu iestādēm. Daži praktiski rezultāti ir sagaidāmi 2014. gadā.

Kopumā ar vielas identitāti saistītā darba intensitāte saglabājās ļoti augstā līmenī aptauju un novērtēšanas pasākumu dēļ, kuros tika veiktas aptuveni 2 500 vielas identitātes pārbaudes.

Tika atlikta priekšizpēte par pastāvīga reglamentējošā statusa (t. i., oficiālu ES numuru) piešķiršanu ķīmikālijām, kurām *ECHA* ir piešķirusi saraksta numurus, jo resursi bija paredzēti novērtēšanas pasākumam. Šī darba nepieciešamību papildus novērtēs 2014. gadā.

### **Izplatīšana — elektroniskās informācijas publiska pieejamība**

Informācijas izplatīšana par reģistrētajām vielām *ECHA* joprojām ir augsta prioritāte. Aģentūrai 2013. gadā izdevās izplatīt visas ar 2013. gada termiņu saistītās dokumentācijas, izņemot nelielu skaitu to, kurām tiek novērtēti konfidencialitātes pieprasījumi. Tas nozīmē, ka *ECHA* tagad tiešsaistē ir informācija par vairāk nekā 10 000 vielu no vairāk nekā 40 000 dokumentāciju, tostarp pieaugošs informācijas apjoms no dokumentācijām, kas paziņotas saskaņā ar iepriekšējiem tiesību aktiem (*NONS*). Līdz ar *BPR* stāšanos spēkā *ECHA* izplatīšanas tīmekļa vietni papildināja ar informāciju par apstiprinātajām biocīdu aktīvajām vielām (53) un licencēm biocīdu izstrādājumiem (2 763). Lai atvieglotu navigāciju šajā plašajā tīmekļa vietnē, *ECHA* ir uzlabojusi meklēšanas funkciju. Tika uzturēta arī piekļuve no Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācijas (*OECD*) globālā portāla informācijai par ķīmiskajām vielām (*eChemPortal*) *ECHA* izplatīšanas portālā, kā arī abu portālu sinhronizācija.

<sup>6</sup> Seši lēmumi par labu potenciālajiem reģistrētājiem, kā arī pieci lēmumi par labu esošajam reģistrētājam. Divi strīdi tika izbeigti bez *ECHA* lēmuma (nepieņemami vai atcelti). Piecus strīdus joprojām izskata, un lēmumus pieņems 2014. gada sākumā. Jāatzīmē, lai gan daži no šiem strīdiem attiecās uz 2013. gada termiņu, tie tika iesniegti izskatīšanai tikai gada beigās.

Vienveidojot procesa dokumentāciju un pārskatot IT darbplūsmu, 2013. gadā tika uzlabota tikai nelielā daļā dokumentāciju iekļauto konfidencialitātes pieprasījumu novērtēšana. Kopumā ECHA spēja novērtēt gandrīz 900 pieprasījumus, to skaitā 271 gadījumu, kad no reģistrētāja bija pieprasīta papildu informācija, kas pamato pieprasījumu. Ir novērtēti visi 2012. gadā iesniegtie pieprasījumi. Kopumā 20 % tika noraidīti. Galvenie noraidīšanas iemesli bija vai nu tas, ka informācija jau bija publiski pieejama, vai sniegtas pamatojums nebija pietiekams. ECHA 160 gadījumos bija pieprasījusi no reģistrētāja papildu informāciju. Šo gadījumu izskatīšana būs pabeigta 2014. gadā. Visi 2013. gadā iesniegtie pieprasījumi būs novērtēti 2014. gadā.

Reaģējot uz ieinteresētās personas bažām par izplatīšanas portālu, ECHA veica vispusīgu aptauju, lai labāk saprastu pašreizējo priekšstatu par nepilnībām un savāktu priekšlikumus uzlabojumiem. Pamatojoties uz rezultātiem, tika sagatavotas sākotnējās specifikācijas un noteikts darba apjoms virzībai uz priekšu, lai 2015. gadā īstenotu „viena punkta piekļuves” koncepciju uzlabotajā izplatīšanas portālā (sk. 6. pasākumu). ECHA sagatavoja arī pirmo projektu koncepcijai par „vielās īsu aprakstu”, kurā apkopota un vienkāršā un saprotamā veidā izklāstīta galvenā informācija par vielu, tostarp par to, vai viela tiks novērtēta vai jau ir novērtēta, vai tai jāveic licencēšana vai ir noteikti ierobežojumi. Koncepcija tika apspriesta ar nozari un ieinteresētajām nevalstiskajām organizācijām (NVO) seminārā, kas notika decembrī, un koncepcijas izstrādes darbs turpināsies 2014. gadā.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. Visām dokumentācijām, pieprasījumiem un datu kopīgas lietošanas strīdiem veic nepieciešamās pārbaudes, kā arī pieņem attiecīgos lēmumus, un konfidencialitātes pieprasījumus novērtē atbilstoši standartizētām procedūrām, kas nodrošina problemātisko dokumentāciju savlaicīgu identificēšanu, lai stimulētu to atjaunināšanu un uzlabotu datu kvalitāti, ievērojot tiesību aktos paredzētos termiņus vai iekšējos mērķus.
2. Lēmumi ir labi pamatoti un atbilst augstiem tehniskās un zinātniskās kvalitātes standartiem.
3. Ieinteresētajām personām un plašai sabiedrībai saprātīgā termiņā pēc reģistrācijas/paziņojuma iesniegšanas ir viegla piekļuve informācijai, kas iegūta no visām reģistrēto vielu dokumentācijām un C&L paziņojumiem.

### Darbības rādītāji un mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Reģistrācijas pieteikumi, PPORD paziņojumi, kas apstrādāti tiesību aktos noteiktajā termiņā.	100 %	100 %
Pieprasījumu daļa, kas apstrādāta noteiktajā iekšējā termiņā (20 darba dienās)	80 %	86 %



Datu kopīgas lietošanas strīdu daļa, kas apstrādāta tiesību aktos noteiktajā termiņā/iekšējā termiņā.	100 %	100 %
To reģistrācijas dokumentāciju publicēšanas apjoms, kas sekmīgi iesniegtas līdz reģistrācijas termiņam 2013. gada 31. maijā.	90 %	99 %
Ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> izplatīšanas, datu kopīgas lietošanas un dokumentāciju iesniegšanas procesiem.	Augsts	Augsts

### 3. Galvenie rezultāti

#### Reģistrācija un dokumentāciju iesniegšana

- Lēmumu pieņemšanas procesā tika izskatītas 14 839 reģistrācijas dokumentācijas (ieskaitot atjauninājumus) un 299 *PPORD* paziņojumi (ieskaitot atjauninājumus un pagarinājuma pieprasījumus), un attiecīgā gadījumā tika piešķirti reģistrācijas vai *PPORD* paziņojuma numuri.
- Pieņemti 54 lēmumi par *PPORD*.
- Organizēti divi tīmekļa semināri, kā arī sniegts individuāls atbalsts galvenajiem reģistrētājiem un līdzreģistrētājiem.
- Nodrošināts iesniegšanas rīks un iekšējās procedūras, lai līdz augusta beigām saņemtu un apstrādātu biocīdu dokumentācijas.

#### CSA programma

- 2013. gada 17. jūlijā publicēta *CSR*/iedarbības scenāriju ceļa karte. Panākumi gūti iedarbības scenāriju īso virsrakstu, specifiskās iedarbības uz patērētāju rādītāju (*SCED*) un maisījumu drošas lietošanas ieteikumu jomās, kā paredzēts pirmajā īstenošanas plānā.

#### Datu kopīga lietošana un vielas identifikācija

- Piešķirti 1 020 pieprasījumu numuri. Pieprasījuma iesniedzējam attiecīgā gadījumā ir dota iespēja sazināties ar iepriekšējo reģistrētāju(-iem).
- Atrisināti 13 datu kopīgas lietošanas strīdi (pieci vēl tiek izskatīti).

#### Izplatīšana

- 589 jauniem konfidencialitātes pieprasījumiem veikts sākotnējais novērtējums, kā arī 271 gadījumam no 2012. gada veikts galīgais novērtējums.
- Informācija no reģistrācijas dokumentācijām publicēta *ECHA* tīmekļa vietnē un savienota ar portālu *OECD eChemPortal* (informācija no 11 225 dokumentācijām publicēta pirmo reizi).

**1.1. tabula.** Rezultāti 2013. gada termiņā

<b>Kopsavilkums par 2013. gada termiņu</b>	
<b>Reģistrāciju (dokumentāciju) skaits</b>	9 030
<i>2013. gadā saņemtās reģistrācijas</i>	6 421
<b>Reģistrētāju (uzņēmumu) skaits</b>	3 188
MVU reģistrētāji	1 077

Turpmāk iekļautās tabulas attiecas tikai uz dokumentācijām (sākotnējām vai atjauninātām), kas saņemtas 2013. gadā.

**1.2. tabula.** 2013. gadā iesniegto (sākuma dati) dokumentāciju (ieskaitot atjauninājumus) skaits, salīdzinot ar 2013. gada darba programmā prognozēto darba slodzi.

<b>Dokumentācijas veids</b>	<b>Faktiski</b>	<b>2013. gada darba programmas aplēses</b>
<b>Reģistrācijas</b>	14 839	15 200
Pilnie reģistrācijas pieteikumi	12 353	-
Transportēti izolēti starpprodukti	1936	-
Ražotnē izolēti starpprodukti	550	-
<b>Citi dokumentāciju veidi</b>		
<i>PPORD</i> paziņojumi	299	400
Pieprasījumi (ieskaitot atjauninājumus)	1 903	1 200*
Paziņojumi saskaņā ar 7. panta 2. punktu	62	70
Pakārtoto lietotāju pārskati saskaņā ar 38. pantu	78	400
Alternatīva ķīmiskā nosaukuma pieprasījumi saskaņā ar <i>CLP</i> 24. pantu	38	150
Licencēšanas pieteikumi	13	20

\*Aprēķins veikts tikai par sākotnējiem pieprasījumiem.

**1.3. tabula.** Jaunu reģistrāciju dokumentāciju veidi 2013. gadā

	Kopā	Jaunās vielas	Esošās vielas	
			Kopā	2013. gada termiņam
Reģistrācijas	8 457	323	8 152	5 476
Transportēti izolēti starpprodukti	1 298	176	1 122	776
Ražotnē izolēti starpprodukti	296	74	222	169
<b>Kopā</b>	10 069	573	9 496	6 421

**1.4. tabula.** 2013. gadā saņemto **jauno** reģistrācijas pieteikumu reģistrētāju uzņēmumu lielums

Kopā	Lielie uzņēmumi	Vidējie uzņēmumi	Mazie uzņēmumi	Mikrouzņēmumi
10 069	79,2 %	11,8 %	5,6 %	3,4 %

**1.5. tabula.** 2013. gadā saņemto atjaunināto reģistrācijas dokumentāciju veidi

	Kopā	Jaunās vielas	Esošās vielas	NONS
Pilnie reģistrācijas pieteikumi	3 881	214	3 368	299
Transportēti izolēti starpprodukti	997	94	832	71
Ražotnē izolēti starpprodukti	419	13	404	2
<b>Kopā</b>	5 297	321	4 604	372

**1.6. tabula.** 2013. gadā atjaunināto reģistrācijas dokumentāciju atjaunināšanas veidi

	Kopā	REACH	NONS
Atjauninājumi, kas veikti pēc regulatīvas vēstules *	6 %	6 %	0 %
Spontāni atjauninājumi **	94 %	87 %	7 %
<b>Kopā</b>	100 %	93 %	7 %

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

\*\* Tie ir arī atjauninājumi pēc starpproduktu dokumentāciju pārbaudēm.

**1.7. tabula.** Galvenie spontāno atjauninājumu iemesli 2013. gadā

	<i>REACH</i>	<i>NONS</i>
Izmaiņas klasificēšanā un marķēšanā	8 %	14 %
Izmaiņas vielas sastāvā	3 %	2 %
Izmaiņas piešķirtajā piekļuvē informācijai	1 %	1 %
Izmaiņas tonnāžas diapazonā	12 %	34 %
Jauni lietošanas veidi	7 %	7 %
Jauna informācija par apdraudējumu cilvēku veselībai un/vai videi	4 %	4 %
Jauns vai atjaunināts CSR vai norādījumi drošai lietošanai	20 %	4 %
Citi	45 %	34 %

## 2. pasākums. Novērtēšana

Dokumentācijas izvērtēšana ietver testēšanas priekšlikumu izskatīšanu un pareizības pārbaudes. Pareizības pārbaudes nolūks ir pārlicināties, vai reģistrācijas dokumentācijas atbilst *REACH* regulas informācijas prasībām, savukārt testēšanas priekšlikumu izskatīšanas nolūks ir nodrošināt, lai informācijas sagatavošana par attiecīgo vielu būtu pielāgota reālām vajadzībām pēc informācijas un tiktu novērsti nevajadzīgi testi ar dzīvniekiem.

Vielu novērtēšanas mērķis ir pārbaudīt, vai viela rada risku cilvēku veselībai vai apkārtējai videi. Vielu novērtēšanu veic dalībvalstu kompetentās iestādes (*MSCA*); tiek vērtēta visa pieejamā informācija, un vajadzības gadījumā reģistrētājiem var pieprasīt papildu informāciju. Vielu novērtēšanas sākumpunkts ir Kopienas rīcības plāns (*CoRAP*) attiecībā uz vielām, kurām jāveic novērtēšana.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

#### *Dokumentāciju izvērtēšana*

Dokumentāciju izvērtēšana 2013. gadā galvenokārt bija orientēta uz to *REACH* reģistrāciju pareizības pārbaudi, kas iesniegtas līdz 2010. gada reģistrācijas termiņam. *ECHA* bija apņēmusies līdz gada beigām veikt pareizības pārbaudes vismaz 5 % no augstākās tonnāžas diapazona dokumentācijām. Šis mērķis tika pilnībā sasniegts un pat pārsniegts. *REACH* 41. panta 5. punktā noteiktais 5 % mērķis palīdz ne tikai radīt uzticību *REACH*, nodrošinot, ka tiek aptverta noteikta daļa no visām reģistrācijām, bet arī sasniegt *ECHA* stratēģisko mērķi — palielināt augstas kvalitātes datu pieejamību, tādējādi veicinot ķīmikāliju drošu ražošanu un lietošanu.

*ECHA* atlasīja dokumentācijas vispārējām pareizības pārbaudēm, kas attiecas uz drošai lietošanai nepieciešamiem elementiem visā dokumentācijā. Dokumentācijas šīm plašajām pārbaudēm *ECHA* izvēlējās nejaušas izlases veidā vai atbilstoši bīstamības kritērijiem. Turklāt *ECHA* veica arī mērķtiecīgas pareizības pārbaudes. Šai mērķtiecīgajai pārbaudei *ECHA* izmantoja automatizētas atlasē stratēģijas, lai pārbaudītu reģistrācijas dokumentāciju datu bāzi, pievēršot uzmanību tiem aspektiem dokumentācijās, kas ir vissvarīgākie drošai lietošanai. To dokumentāciju paraugu skaitā, kas bija atlasītas īpašu bažu dēļ, ir dokumentācijas ar daudz standarta testēšanas režīma pielāgojumiem vai tās, kur augstākā līmeņa parametriem izmantotas daudzas analogijas metodes. Mērķtiecīgās pareizības pārbaudēs *ECHA* galveno uzmanību pievērša konkrētām atlasīto dokumentāciju daļām, piemēram, vielas identitātes jautājumiem, parametriem, ko uzskata par ļoti svarīgiem riska pārvaldībai un ķīmiskajai drošībai vai par vielām, kurām drīz var būt jāveic vielas novērtējums (*CoRAP* vielas, sk. sadaļā „Vielu novērtēšana”).

*ECHA* 2013. gadā ievērojami palielināja novērtēšanas procesa kopējo efektivitāti, kā redzams 2.1. tabulā, kur sniegts pārskats par galvenajiem novērtēšanas rezultātiem. Kopumā 2013. gadā tika veiktas 928 pareizības pārbaudes, kā rezultātā izstrādāti 566 lēmumu projekti. 2013. gadā 39 % no visām pārbaudēm tika pabeigtas bez papildu informācijas pieprasīšanas, savukārt 61 % pārbaudes rosināja *ECHA* nosūtīt reģistrētājam lēmuma projektu. Tik liels tādu gadījumu procents, kas rada nepieciešamību rīkoties, lielā mērā ir skaidrojams ar to, ka 90 % dokumentāciju bija atlasītas pareizības pārbaudei uz jau identificētu bažu pamata.

Pavisam līdz 2013. gada beigām *ECHA* vismaz daļēji veica pareizības pārbaudi 1 130 dokumentācijām, kas iesniegtas 2010. gada termiņam. Šīs pārbaudes aptvēra vairāk nekā vienu trešdaļu šim termiņam reģistrēto vielu.

Turklāt *ECHA* pabeidza 55 jaunu testēšanas priekšlikumu izskatīšanu: reģistrētājiem kopumā tika nosūtīti 46 lēmumu projekti, savukārt deviņu testēšanas priekšlikumu izskatīšana tika pārtraukta. Vienlaicīgi *ECHA* papildus apstrādāja lēmumu projektus par testēšanas priekšlikumiem, kas bija nosūtīti reģistrētājiem līdz 2012. gada beigām, un par notiekošajām pareizības pārbaudēm. Lēmumu pieņemšanas procesā notika sadarbība ar reģistrētājiem, dalībvalstu kompetentajām iestādēm un — lēmuma projekta labojumu priekšlikumu gadījumā — Dalībvalsts komiteju. Kopumā lēmumu pieņemšanas procesā tika apstrādāti un reģistrētājiem nosūtīti 111 galīgie lēmumi par testēšanas priekšlikumiem, kā arī 159 galīgie lēmumi par atbilstības pārbaudēm. Attiecībā uz 61 dokumentāciju, kas reģistrēta līdz 2010. gada termiņam, lēmumu par testēšanas priekšlikumiem nevarēja pieņemt tāpēc, ka bija jāizskata jautājumi par vielas identitāti vai reģistrētāji nozīmīgi pārskatīja testēšanas plānus lielām vielu kategorijām, kur dažos gadījumos bija iekļautas arī tikai 2013. gadā reģistrētas vielas. Jauni testēšanas priekšlikumi, kas iesniegti, sākot ar 2013. gada termiņu, tika analizēti un sagrupēti efektīvai apstrādei 2014.–2016. gadā.

### **Dokumentāciju izvērtēšanas turpinājuma darbs**

*ECHA* 2013. gadā ieviesa metodi turpinājuma darbam ar dokumentācijas izvērtēšanas lēmumiem, kas izstrādāti 2012. gadā. Turpinājuma darba mērķis ir novērtēt, vai reģistrētāja iesniegtā jaunā informācija atbilst *ECHA* lēmumā noteiktajām prasībām. 76 % gadījumu, kad lēmumā noteiktais termiņš beidzās 2013. gadā, turpinājuma novērtējums tika veikts sešu mēnešu laikā pēc termiņa. *ECHA* veica 222 turpinājuma novērtējumus par dokumentāciju izvērtēšanas lēmumiem. Kopumā tika nosūtīti 147 paziņojumi saskaņā ar 42. panta 2. punktu, norādot, ka dokumentācijas izvērtējums saistībā ar attiecīgajiem lēmumiem ir pabeigts, t. i., pieprasītā informācija ir saņemta. 32 gadījumos dalībvalstis tika informētas, ka pieprasītā informācija nav saņemta līdz lēmumā noteiktajam termiņam un valstu īstenošanas iestādēm varētu būt jāapsver izpildes pasākumi. Seši no šiem gadījumiem tagad tiek uzskatīti par pabeigtiem, pēc tam, kad tika saņemti un novērtēti jauni atjauninājumi. Attiecībā uz 43 gadījumiem pieprasītā informācija tika saņemta, bet atjauninātās dokumentācijas radīja citas bažas saistībā ar tām pašām informācijas prasībām, un *ECHA* sāka sagatavot jaunus dokumentācijas izvērtēšanas lēmumus saskaņā ar *REACH* 42. panta 1. punktu. Papildus tam *ECHA* veica turpinājuma novērtējumus 80 vēstulēm par novērojumiem kvalitātes jomā. *QObLs* rezultātā 57 gadījumos dokumentācijas kvalitāte tika uzlabota pilnībā (38 gadījumi) vai daļēji (19 gadījumi), ņemot vērā novērojumus kvalitātes jomā; 17 gadījumos novērojumi kvalitātes jomā vispār netika ņemti vērā. Sešos gadījumos reģistrētāji izbeidza ražošanu.

Reģistrētājiem 2013. gadā papildus tika sniegtas vispārējas konsultācijas par novērtēšanas jautājumiem, izmantojot tīmekļa seminārus, kas papildina mērķtiecīgās pareizības pārbaudes, un seminārus galvenajiem reģistrētājiem. Gada progresa ziņojumā par *REACH* novērtēšanas darbu 2012. gadā, kas 2013. gada februārī publicēts *ECHA* tīmekļa vietnē, reģistrētājiem sniegti sīki izklāstīti ieteikumi, galvenokārt pievēršot uzmanību vielu identitātei un informācijas prasību pielāgošanas pamatojumiem. Šis ziņojums un tā vispārinātā redakcija ir uzskatāmi arī par vispārēju vēstījumu nozarei un citām ieinteresētajām personām par vērtēšanas secinājumiem. *ECHA* uzsāka arī statistikas datu analīzi saistībā ar otrā pārskata publicēšanu saskaņā ar 117. panta 3. punktu par tādām alternatīvām testēšanas metodēm, kurās neizmanto mugurkaulniekus.

### **Kopienas rīcības plāns vielu novērtēšanai**

*ECHA* 2013. gada martā publicēja Kopienas rīcības plāna pirmo atjauninājumu, kas attiecas uz 2013.–2015. gadu, ar vēlāk šajā gadā veiktiem grozījumiem, ietverot vienu

vielu, kas steidzami jānovērtē. *CoRAP* (2013.–2015. gadam) ietver 115 vielas: 53 vielas, kas jau iekļautas pirmajā *CoRAP* (2012.–2014. gadam), un 62 jaunas vielas. Vienas bija sadalītas novērtēšanai 2013., 2014. un 2015. gadā starp 22 dalībvalstīm.

Dalībvalstis un *ECHA* izskatīja reģistrācijas dokumentācijas, lai izvēlētos vielas iekļaušanai *CoRAP* atjauninājuma projektā (2014.–2016. gadam). Galvenā uzmanība bija pievērsta potenciāli noturīgām, bioakumulatīvām un toksiskām (*PBT*) īpašībām, kaitīgumam endokrīnajai sistēmai, mutagenitātei un toksicitātei reproduktīvajai sistēmai kopā ar plašu izkliedējošu lietošanu, iedarbību uz patērētājiem un lielu kopējo tonnāžu. Šis *CoRAP* projekts (2014.–2016. gadam) tika iesniegts dalībvalstīm un *ECHA* Dalībvalstu komitejai un 2013. gada novembrī publicēts ar mērķi 2014. gada martā pieņemt *CoRAP* atjauninājumu.

## Vielu novērtēšanas process

*CoRAP* (2012.–2014. gadam) pirmajā gadā iekļauto 36 vielu novērtēšanu attiecīgās novērtējošās dalībvalstis pabeidza 2013. gada 28. februārī, kā rezultātā tika izstrādāti lēmumu projekti, kuros pieprasīta papildu informācija par 32 vielām. Četru vielu novērtēšana tika pabeigta bez nepieciešamības pieprasīt papildu informāciju. *ECHA* pārbaudīja lēmumu projektu atbilstību, lai nodrošinātu saskaņotu pieeju papildu informācijas pieprasīšanai novērtējošo dalībvalstu vidū. Pēc reģistrētāju piezīmju saņemšanas lēmumu projekti par 23 vielām tika paziņoti visām citām dalībvalstu kompetentajām iestādēm un *ECHA* apspriešanai.

Līdz 2013. gada beigām Dalībvalstu komitejā tika apstiprināti lēmumu projekti par 14 vielām. Divus apstiprinātos lēmumus *ECHA* nosūtīja attiecīgajiem reģistrētājiem, lēmumus par pārējām 12 vielām novērtējošā dalībvalsts vai *ECHA* pabeidza gada beigās. *ECHA* savā tīmekļa vietnē publicēja arī secinājumu dokumentus, ko novērtējošā dalībvalsts sagatavoja četrām vielām, par kurām nebija lēmumu projektu.

Līdztekus lēmumu pieņemšanas procesam attiecībā uz vielām, kas *CoRAP* (2012.–2014. gadam) uzskaitītās 2012. gadam, 47 vielas, kas iekļautas *CoRAP* (2013.–2015. gadam), tika novērtētas 2013. gadā. Šīm vielām *ECHA* nodrošināja datu apkopojumus par izvērtējamajām dokumentācijām, veidnes rezultātu dokumentiem, kontrolsarakstu, lai nodrošinātu procedūras ievērošanu, un norādījumus par vielu novērtējuma lēmumu sagatavošanu.

Dažādu novērtējošo dalībvalstu izmantoto metožu vienādošana un saskaņošana tika panākta ar *ECHA* ieteikumiem un semināru, kas organizēts visām novērtējošajām *MSCA*. Semināra rezultātā tika izveidota darba grupa, kurā bija dalībnieki no dalībvalstīm un nozares apvienībām, lai apspriestu un piedāvātu labāko praksi mijiedarbībai starp novērtējošo *MSCA* un reģistrētājiem. *MSCA* apsprieda priekšlikumu 2013. gada novembrī ar mērķi 2014. gada sākumā to publicēt *ECHA* tīmekļa vietnē.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. Sagatavoti zinātniski un juridiski pamatoti lēmumu projekti un galīgie lēmumi par dokumentāciju izvērtēšanu atbilstīgi juridiskajām prasībām un daudzgadu plānam, ievērojot *ECHA* stratēģisko pieeju.
2. Lai panāktu atbilstību dokumentāciju novērtējuma lēmumiem, turpinājuma darbs tiek veikts bez liekas kavēšanās pēc tam, kad ir pagājis lēmumos norādītais termiņš, un dalībvalstu iestādes tiek informētas par rezultātiem un

gadījumiem, kad nepieciešama rīcība.

3. Visu vielu novērtēšanas ir plānotas *CoRAP*, sagatavotas un apstrādātas augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi *ECHA* pieņemtajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos.

#### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Dokumentāciju un vielu novērtējumu daļa, kas apstrādāta tiesību aktos paredzētajā termiņā.	100 %	100 %
To pareizības pārbažu daļa, kas veiktas, lai sasniegtu mērķi pārbaudīt 5 % lielākās tonnāžas diapazona dokumentācijas, kas iesniegtas līdz 2010. gada termiņam.	100 %	114 %
Šajā gadā nepabeigto to turpinājuma novērtējumu daļa, kas veikti sešu mēnešu laikā pēc dokumentācijas novērtējuma galīgajā lēmumā norādītā datuma.	75 %	76 %
<i>MSCA</i> apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> palīdzību vielas novērtēšanai.	Augsta	Augsta

### 3. Galvenie rezultāti

- Veiktas 928 pareizības pārbaudes, kā rezultātā izstrādāti 566 lēmumu projekti. No 2012. gadā un 2013. gadā sagatavotajiem lēmumu projektiem 159 tika pieņemti 2013. gadā un 121 tika izbeigts pēc tam, kad reģistrētājs bija sekmīgi atjauninājis dokumentāciju.
- Pabeigta 23 jaunu vielu testēšanas priekšlikumu izskatīšana (deviņi lēmuma projekta stadijā).
- Veiktas 222 turpinājuma novērtēšanas (salīdzinot ar plānotajām vismaz 120).
- 2013. gada martā veikts pirmais ikgadējais *CoRAP* atjauninājums, iekļaujot 62 jaunas vielas. Dalībvalstu komitejai 2013. gada oktobrī iesniegts *CoRAP* (2014.–2016. gadam) otrā atjauninājuma projekts. Tajā iekļautas 56 identificētas *CoRAP* kandidātvielas (no kurām 39 ir iekļautas *ECHA* koordinētas pārbaudes rezultātā, bet 17 ir iekļautas, pamatojoties uz dalībvalstu prioritātēm (45. panta 5. punkts)).
- Atbalsta pasākumi *MSCA*, kas veic vielu novērtēšanu atbilstoši 2013. gada programmai.
- Ar *MSCA* noslēgti visi pakalpojumu sniegšanas līgumi līdz *CoRAP* pirmā atjauninājuma publicēšanai.



- Vielu novērtēšanas jomā: *MSCA* sagatavojušas lēmumu projektus, kuros par 32 vielām pieprasīta papildu informācija, un sākušas lēmumu pieņemšanas procesus, no kuriem divi jau noslēgušies ar *ECHA* galīgajiem lēmumiem. Bez tam četri noslēgušies bez papildu informācijas pieprasīšanas.
- Ikgadējais Novērtējuma ziņojums (54. pants) un saistītie paziņojumi.

**2.1. tabula.** 2013. gadā pabeigtās vai slēgtās pareizības pārbaudes (*CCH*) un testēšanas priekšlikumu izskatīšana (*TPE*)

<b>Rezultāti</b>	<b><i>TPE</i></b>	<b><i>CCH</i></b>
<b>2013. gadā pieņemtie galīgie lēmumi</b>	<b>111</b>	<b>159</b>
<b>Pabeigtās testēšanas priekšlikumu izskatīšanas/pareizības pārbaudes</b>	<b>55</b>	<b>928</b>
Lēmumu projekti nosūtīti reģistrētājiem	46	566
Vēstules par novērojumiem kvalitātes jomā	N. a	1
Testēšanas priekšlikumu izskatīšanas izbeigšana/pareizības pārbažu slēgšana bez turpmākas rīcības	9	361

### 3. pasākums. Riska pārvaldība

*ECHA* uzdevumi saistībā ar riska pārvaldību ietver palīdzību Komisijai un dalībvalstīm identificēt vielas turpmākai regulatīvai riska pārvaldībai, Īpaši bīstamu kandidātvielu (*SVHC*) saraksta 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 izskatīšanu. Bīstamas vielas, kas rada nepieļaujamus riskus ES līmenī, var aizliegt pavisam vai noteikt ierobežojumus konkrētiem lietošanas veidiem (*REACH* VIII sadaļa). Komisija var lūgt *ECHA* sagatavot ierobežojumu priekšlikumus vai pārskatīt esošos. Dalībvalstis arī iesniedz ierobežojumu priekšlikumus, kas tiek pārbaudīti attiecībā uz atbilstību un nosūtīti Riska novērtēšanas komitejai (*RAC*) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejai (*SEAC*) atzinuma sagatavošanai.

#### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

##### ***Pārbaudes riska pārvaldībai***

Komisija 2013. gada sākumā pabeidza ES ceļa karti laika posmam līdz 2020. gadam *SVHC* identificēšanai un *REACH* riska pārvaldības pasākumu veikšanai un saņēma plašu atbalstu no Konkurences padomes un Vides padomes. *ECHA* izstrādāja šīs ceļa kartes īstenošanas plānu, izmantojot dalībvalstīm un Komisijai aprīlī sarīkotā semināra rezultātus.

Īstenošanas plānā izklāstīts:

- i) kā, ar IT rīkiem pārbaudot *REACH* un *CLP* datu bāzes, identificēt turpmākai pārbaudei tās vielas, kas rada potenciālu nopietnu apdraudējumu cilvēka veselībai vai apkārtējai videi;
- ii) kā vajadzības gadījumā iegūt papildu informāciju un
- iii) kā noteikt vispiemērotāko regulatīvo pasākumu, lai novērstu atklātos riskus, izmantojot riska pārvaldības iespēju analīzi (*RMOA*).

Turklāt plānā iekļauta apņemšanās savlaicīgi paziņot par ceļa kartes īstenošanu un pasākumiem attiecībā uz konkrētu vielu ar mērķi nodrošināt iestāžu darba pārredzamību un paredzamību.

Līdztekus *SVHC* ceļa kartes īstenošanas plāna pabeigšanai *ECHA* esošos pasākumus pārorientēja atbilstoši īstenošanas darbam un uzsāka dažus jaunus pasākumus. Šie pasākumi ietver, piemēram, kopēju pārbaudes metožu izstrādi to izmantošanai dažādos *REACH* un *CLP* procesos, jaunu koordinācijas grupu izveidi konkrētai vielai paredzētiem pasākumiem un rīku turpmāku uzlabošanu *RMOA* metodes atbalstam. Turklāt tika uzsākta informācijas apmaiņa par ceļa karti, izmantojot tam paredzētu sadaļu tīmekļa vietnē un iepazīstinot ar īstenošanas plānu Komisijas organizētā ieinteresēto personu seminārā. *ECHA* praktiskais īstenošanas darbs 2013. gadā ietvēra palīdzības sniegšanu Komisijai *RMOA* izstrādē 37 vielām, kas pēc Komisijas pieprasījuma 2012. gadā bija iekļautas kandidātvielu sarakstā.

*ECHA* turpināja sekmēt informācijas apmaiņu starp dalībvalstīm, lai veicinātu koordināciju un sadarbību regulatīvajā riska pārvaldībā. *ECHA* organizēja trīs riska pārvaldības ekspertu sanāksmes sadarbībā ar brīvprātīgi iesaistītām dalībvalstīm, lai veicinātu vienotu izpratni un informācijas apmaiņu par regulatīvās riska pārvaldības pasākumiem un uzsāktu ceļa kartes īstenošanu. Cits sadarbības piemērs ir *PBT* ekspertu grupas darbs, lai palīdzētu pārbaudīt un novērtēt vielas ar potenciālām *PBT* īpašībām un izstrādātu metodes un vadlīnijas šādai novērtēšanai. Līdzīga ekspertu grupa tika izveidota darbam ar vielām, kurām ir endokrīnai sistēmai kaitīgas īpašības, un grupas pirmā sanāksme notiks 2014. gada sākumā. Turklāt *ECHA* izstrādāja un atjaunināja

tehniskos rīkus informācijas kopīgai lietošanai par konkrētu vielu.

### **SVHC identifikācija un ieteikumi saskaņā XIV pielikumu**

Pamatojoties uz dalībvalstu iesniegtajiem priekšlikumiem, 2013. gada jūnijā un decembrī kandidātvielu sarakstam kopumā tika pievienotas 13 īpaši bīstamas vielas. To skaitā bija četras vielas, kuras pievienoja tāpēc, ka bija zinātniski pierādījumi par šo vielu iespējamo lielo ietekmi uz apkārtējo vidi: vienu, pamatojoties uz to, ka tā sadalās līdz endokrīnai sistēmai kaitīgai vielai, kas jau ir identificēta kā SVHC, un trīs tāpēc, ka pēc atkārtotas iedarbības tā negatīvi ietekmē vairākus orgānus, jo īpaši nieres un kaulus. Turklāt šo trīs jauno SVHC sastāvā bija divas PBT un/vai vPvB (ļoti noturīgas un ļoti bioakumulatīvas) vielas. Līdz 2013. gada beigām kopējais kandidātvielu sarakstā iekļauto SVHC vielu skaits bija 151.

Janvārī ECHA Komisijai sniedza ceturto ieteikumu par prioritāro vielu iekļaušanu Licencēšanas sarakstā un izstrādāja piekto ieteikumu, par ko Dalībvalstu komiteja (MSC) decembrī sniedza savu atzinumu. Tika ieteikts iekļaut piecas vielas no kandidātvielu saraksta un sniegti ierosinājumi par piemērošanu un termiņa beigu datumiem. Šo ieteikumu atbalstīja lielākā daļa MSC, un attiecīgā gadījumā tika ņemtas vērā piezīmes, kas saņemtas no ieinteresētajām personām sabiedriskās apspriešanas laikā iepriekš tajā pašā gadā. ECHA ieteikums, MSC atzinums, arī mazākuma viedoklis un visa paskaidrojošā dokumentācija ir publiski pieejami ECHA tīmekļa vietnē.

### **Licencēšanas pieteikumi**

ECHA turpināja atbalstīt nozari, organizējot informatīvas pirmsiestāšanās sesijas (PSIS) ar mērķi iespējamajiem pieteikumu iesniedzējiem dot iespēju uzdot jautājumus (regulatīva un tehniska rakstura) par konkrētu gadījumu. Kopumā 2013. gadā notika deviņas PSIS. ECHA ir saņēmusi ļoti pozitīvas atsauksmes par šo sesiju lietderību.

ECHA 2013. gadā saņēma pirmos licencēšanas pieteikumus. Kopumā tika saņemti astoņi pieteikumi par divām dažādām vielām (DEHP un DBP) un 17 dažādiem specifiskiem lietošanas veidiem. Visi saņemtie pieteikumi izturēja uzņēmējdarbības noteikumu un pareizības pārbaudes. Tas pierāda, ka pieteikumu iesniedzēji ir labi sapratuši un izmantojuši ECHA norādījumus. ECHA sekmīgi uzsāka divas sabiedriskās apspriešanas, lai savāktu informāciju par alternatīvām ftalātiem, par kuriem bija saņemti pieteikumi. RAC un SEAC 2013. gada decembrī pieņēma savus atzinumus par pirmo pieteikumu (DEHP, „Rolls-Royce plc”) — krietni pirms tiesību aktos noteiktā termiņa.

Lai vēl palielinātu informētību par licencēšanas prasībām, ECHA 2013. gada februārī un jūnijā sarīkoja divus seminārus potenciālajiem pieteikumu iesniedzējiem. ECHA piedalījās arī daudzās konferencēs, semināros un tīmekļa semināros, ko organizēja nozare, dalībvalstis vai NVO, lai paskaidrotu dažādus licencēšanas procesa aspektus. Turklāt veiksmīga sadarbība lidojumderīguma un REACH licencēšanas jomā tika izveidota ar Eiropas Aviācijas drošības aģentūru (EASA) un aviācijas nozari. ECHA sadarbojās arī ar Eiropas Jūras drošības aģentūru un Eiropas Kosmosa aģentūru, lai palielinātu savstarpējo sapratni par to, kā licencēšana varētu ietekmēt šīs nozares. Lai paskaidrotu neskaidros jautājumus, ECHA sagatavoja un savā tīmekļa vietnē publicēja vairāk nekā 40 jaunus jautājumus un atbildes.

ECHA 2013. gadā pabeidza un pieņēma visus nepieciešamos iekšējās kvalitātes dokumentus, lai nodrošinātu pieteikumu efektīvu apstrādi. ECHA palielināja arī savu darbinieku spēju, organizējot mācību kursus par to, kā vislabāk atbalstīt atzinuma sagatavošanas procesu un izmantot pieteikumu saņemšanai un apstrādei vajadzīgos rīkus.

*ECHA* Riska novērtēšanas un Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejas darbības uzlabošana sākās 2012. gadā un turpinājās 2013. gadā. Mērķis bija noskaidrot dažus galvenos jautājumus, piemēram, kā novērtēt alternatīvu ekonomisko pamatojumu un sagatavot ieteikumus par izskatīšanas laika ilgumu. *ECHA* izveidoja arī darba grupu, lai apsvērtu, kā *SEAC* varētu labāk analizēt izmaksas un riska samazināšanu saistībā ar vielām, kas kaitīgas arī devās, kas mazākas par nenovērojamas kaitīgas iedarbības līmeni, piemēram, *PBT* un *vPvB*. Lai uzlabotu *RAC* darba efektivitāti un pārredzamā veidā nodrošinātu vadlīnijas pieteikuma iesniedzējiem, *RAC* ir ieguvusi „no referencēm atvasinātos beziedarbības līmeņus” (*DNEL*) trīs ftalātiem (*DEHP*, *DBP* un *BBP*) un apstiprinājusi devas attiecību pret atbildes reakciju sešvērtīga hroma vielu un neorganiska arsēna vielu kancerogenitātes noteikšanai. Visa šī informācija ir pieejama šim nolūkam paredzētajā atbalsta sadaļā *ECHA* tīmekļa vietnē.

## **Ierobežojumi**

Izpildot dažādus Komisijas lūgumus, *ECHA* sagatavoja vairāku jaunu ierobežojumu priekšlikumu projektus un izstrādāja pašreizējo ierobežojumu pārskata ziņojumus. 2013. gada novembrī tika iesniegts priekšlikums grozīt pašreizējo XVII pielikuma ierakstu par kadmiju krāsās un sagatavoti priekšlikumi grozīt ierakstu par krizotilazbestu ar mērķi to iesniegt 2014. gada janvārī. Tika uzsākts darbs, lai sagatavotu priekšlikumu paplašināt ierakstu par kadmiju plastmasā, bet šis priekšlikums tika atcelts (2014. gada janvārī), jo nebija pietiekamas informācijas, lai pierādītu risku, kas pamatotu ierobežojuma paplašināšanu. Turpinās darbs, lai sagatavotu ierobežojumu uguns aizsardzības līdzeklim dekabromdifēnilēterim (*DecaBDE*). Turklāt *ECHA* ir iesniegusi Komisijai ziņojumu (2013. gada septembrī) pirms iespējamā lūguma sagatavot ierobežojumu par piecu kobalta sāļu dažādiem izmantojuma veidiem.

Pēc Komisijas lūguma *ECHA* 2012. gadā pārskatīja ierobežojumu ftalātiem *DINP* un *DIDP* rotaļlietās un bērnu precēs. Par šo pārskata ziņojumu 12 mēnešus notika sabiedriskā apspriešana. Turklāt *ECHA* lūdza veikt zinātnisku analīzi *RAC* ziņojumam, ko tā saņēma 2013. gada martā. Pamatojoties uz minēto atzinumu un plašām konsultācijām ar nozari un citām ieinteresētajām personām, *ECHA* 2013. gada augustā pabeidza savu ziņojumu un nosūtīja to Komisijai. Ziņojumā secināts, ka nevarētu izslēgt risku, kas saistīts ar *DINP* un *DIDP* saturošu rotaļlietu un bērnu preču likšanu mutē, ja atceltu pašreizējos ierobežojumus. Komisija un dalībvalstis 2013. gada beigās nonāca pie tādiem pašiem secinājumiem un izteica atzinību *ECHA* par rūpīgu un pārskatāmu zinātnisko analīzi.

Komisija 2013. gadā ierosināja lēmumu par ierobežojumu dokumentāciju hroma (VI) savienojumiem ādas izstrādājumos un 1,4-dihlorbenzolu tualetes blokos un gaisa atsvaidzinātājos. *RAC* un *SEAC* ir sniegušas atzinumus par šiem ierobežojumiem, un *ECHA* 2012. un 2013. gadā tos ir nosūtījusi Komisijai. *ECHA* sniedza tehnisku atbalstu šī pieņemšanas procesa laikā.

*ECHA* 2013. gada vasarā savā tīmekļa vietnē publicēja XVII pielikuma ierakstus lietotājiem labi pārskatāmas tabulas formā, kas ieinteresētajām personām dod iespēju ātri pārbaudīt, vai to viela ir iekļauta pielikumā, kā arī norāda saites uz konsolidēto tekstu un regulas pielikumiem, un attiecīgajiem jautājumiem un atbildēm, kas izstrādāti par konkrētiem ierakstiem. Papildus tam kopā ar Ieviešanas informācijas apmaiņas forumu („Forums”) un Palīdzības dienestu *ECHA* konstatēja vēl dažus citus gadījumus, kad nepieciešams paskaidrot ierobežojumu ierakstus.

Kopā ar Komisiju *ECHA* 2013. gada beigās uzsāka projektu, lai noskaidrotu, kā uzlabot ierobežošanas procesa efektivitāti. Darbs sākās ar dalībvalstu, *RAC*, *SEAC* un ieinteresēto personu aptauju, lai noteiktu iespējas efektivitātes turpmākai uzlabošanai.

## **Citi ar riska pārvaldību saistīti pasākumi**

*ECHA* turpināja palielināt preču importētāju un ražotāju informētību par pienākumu paziņot *ECHA* par kandidātvielu saraksta vielu klātbūtni to precēs. Turklāt *ECHA* veica aptauju, lai apkopotu pasākumus, ko dalībvalstis veikušas un plāno uzsākt saistībā ar pienākumiem attiecībā uz vielām precēs, lai palīdzētu identificēt un uzsākt papildinošus vai kopīgus pasākumus. Aptauja liecināja, ka aktivitātes līmenis un pasākumu veidi dažādās dalībvalstīs ir atšķirīgi un pieejamie resursi pašlaik neļauj veikt turpmākus kopīgus pasākumus.

*ECHA* turpināja palielināt pierādījumu bāzi un profesionālo spēju atbalstīt sociāli ekonomiskās analīzes praktisko izmantošanu. Ir pavirzījies uz priekšu projekts aprēķināt vairāku saslimšanu novēršanas ekonomisko vērtību, lai gan bija aizkavēšanās, tādēļ rezultāti būs pieejami tikai 2014. gadā. Tika publicēts (2013. gada maijā) pārskats par aizstāšanas izmaksām, un *SEAC* tika iepazīstināta ar iegūtajiem rezultātiem, kā arī tie tika apspriesti. Tika veikta neliela licencēšanas pieteikumu iesniedzēju aptauja (2013. gada vasarā), lai iegūtu pirmās aplēses par pieteikumu sagatavošanas izmaksām; šī aptauja tiek uzlabota, lai to padarītu par parastu licencēšanas pieteikumu iesniegšanas procesa daļu. *ECHA* arī līdzfinansēja *REACH SEA* un Alternatīvu analīzes speciālistu tīklu (*NeRSAP*), kas ir neformāls tīkls tiem, kuri iesaistīti praktiskajā *SEA* darbā, lai tie varētu sanākt kopā un apspriest metodoloģiskus un praktiskus jautājumus un problēmas. Pirmā sanāksme notika Briselē 2013. gada aprīlī.

## **2. 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

<b>Rādītājs</b>	<b>Mērķis 2013. gadā</b>	<b>2013. gada rezultāts</b>
To reģistrēto vielu daļa, kas iepriekš pārbaudītas turpmākai regulatīvai riska pārvaldībai.	25 %	>25 % <sup>7</sup>
<i>SVHC</i> dokumentāciju daļa, kas apstrādāta tiesību aktos paredzētajā termiņā.	100 %	100 %

<sup>7</sup> Šī procentuālā daļa aprēķināta, pamatojoties uz vielu skaitu šādos sarakstos: pilnas reģistrācijas datu bāzes (izņemot 2013. gada reģistrācijas termiņu) pārbaude un potenciālo *CMR* (kategorija 1A/1B) identificēšana turpmākai regulatīvai riska pārvaldībai. Bez tam tika izpētīts potenciālo *SVHC* (endokrīnajai vielai kaitīgas vielas, vielas, kas klasificētas kā elpošanas un ādas sensibilizatori un uzskaitītas *CLP VI* pielikumā) saraksta vielu reģistrācijas statuss iespējamai turpmākai regulatīvai riska pārvaldībai.

Ierobežojuma dokumentāciju daļa, kas apstrādāta tiesību aktos noteiktajā termiņā.	100 %	100 %
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto licencēšanas pieteikumu daļa.	100 %	100 %
Komisijas, MSCA, ECHA komiteju un citu ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Augsts

### 3. Galvenie rezultāti

- Pabeigts SVHC ceļa kartes īstenošanas plāns.
- Komisijai un dalībvalstīm nodrošinātas vairākas reģistrēto vielu analīzes, lai palīdzētu identificēt tās vielas, kurām nepieciešama turpmāka informācijas vākšana un/vai regulatīva riska pārvaldība.
- Sadarbībā ar dalībvalstīm organizētas trīs riska pārvaldības ekspertu sanāksmes.
- Organizētas trīs PBT ekspertu grupas sanāksmes.
- 2013. gada jūnijā un decembrī noteikti divi kandidātvielu saraksta atjauninājumi ar jaunām SVHC, tagad sarakstā ir 151 ieraksts.
- Sagatavoti ECHA piekto ieteikumi, lai no kandidātvielu saraksta piecas SVHC vielas iekļautu XIV pielikumā (licencēšanas sarakstā).
- Sniegts savlaicīgs atbalsts augstā zinātniskā līmenī RAC un SEAC, kā arī to referentiem atzinumu sagatavošanai par ierobežošanas priekšlikumiem un licencēšanas pieteikumiem.
- Komisijai sagatavots priekšlikums par „ilgstošas saskares ar ādu” definīciju saistībā ar niķeļa ierobežojumu.
- Komisijas uzdevumā veikta priekšizpēte par piecu kobalta sāļu lietošanas apstākļiem.
- Nozarei un citām ieinteresētajām personām organizēti divi semināri par licencēšanas pieteikumiem.
- Pabeigti un pieņemti iekšējās kvalitātes dokumenti par licencēšanas pieteikumiem.
- ECHA tīmekļa vietnē publicēti vairāk nekā 40 jautājumi un atbildes par licencēšanu un divas piezīmes, lai paskaidrotu ekonomiskās pamatotības novērtēšanu un izskatīšanas laika ilgumu.
- ECHA tīmekļa vietnē publicētas „references DNEL” trīs ftalātiem (DEHP, DBP un BBP) un devas attiecība pret atbildes reakciju sešvērtīgā hroma vielu un neorganiskā arsēna vielu kancerogenitātes noteikšanai.

Tabula. Galvenie statistikas dati par licencēšanas pieteikumiem

	Saņemtie paziņojumi	Notikušās informatīvās sesijas pirms iesniegšanas	Saņemtie <sup>1</sup> pieteikumi	Lietošanas veidi, par kuriem iesniegti pieteikumi	RAC-SEAC atzinumi <sup>2</sup>
Kopā	11	9	8	17	1

\*) Stāvoklis 2014. gada 8. janvārī.

<sup>1</sup> Saskaņā ar *REACH* 64. panta 1. punkta noteikumiem pieteikums ir saņemts, kad *ECHA* ir saņēmusi pieteikuma maksu.

<sup>2</sup>Viens atzinums attiecas uz *RAC* un *SEAC* sagatavoto galīgā atzinuma versiju.

#### 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. Klasifikācija nosaka riska pārvaldības pasākumu pirmo līmeni, kas jāīsteno uzņēmumiem, tāpēc tai ir nozīmīga loma iedarbības scenāriju izstrādē, kas jāpaziņo visā piegādes ķēdē. Dažu bīstamības klašu klasifikācijai var būt tiesiskas sekas saistībā ar vairākām direktīvām un regulām.

##### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

###### **Priekšlikumu apstrāde saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai (CLH)**

Galvenais uzdevums attiecībā uz klasifikāciju un marķēšanu ir pārvaldīt saskaņošanas un klasifikācijas priekšlikumus. Dalībvalstu kompetentās iestādes 2013. gadā iesniedza 28 CLH priekšlikumus, un vēl viens priekšlikums tika saņemts no nozares. Par 40 vielām tika pabeigta sabiedriskā apspriešana. Tomēr to priekšlikumu skaits, kas vēl tiek apstrādāti, ir ievērojami lielāks (aptuveni 100). Apmēram 40 % attiecas uz dokumentācijām, kas atkārtoti jāiesniedz ECHA pēc priekšlikuma nepilnību dēļ neizturētas pareizības pārbaudes. ECHA organizēja semināru dokumentāciju iesniedzējiem ar mērķi noteikt, kā Aģentūra vislabāk varētu palīdzēt dalībvalstīm un nozarei sagatavot augstas kvalitātes CLH priekšlikumus. Pamatojoties uz semināra rezultātiem, tika palielināts atbalsts dokumentāciju iesniedzējiem. Dalībvalstu pārstrādāto dokumentāciju skaits samazinājās no 59 dokumentācijām 2012. gadā līdz 42 dokumentācijām 2013. gada beigās.

ECHA sniedza plašu atbalstu RAC referentiem, sagatavojot atzinumus un zinātniskā pamatojuma dokumentus 34 priekšlikumiem par saskaņoto klasifikāciju un trīs atzinumus pēc lūgumiem saskaņā ar REACH 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu. Ar ECHA dokumentācijas pārvaldītāju palīdzību varēs pabeigt gallija arsenīda agrākās klasifikācijas pārskatīšanu, ko lūdza veikt Komisija.

Līdz ar RAC un tās referentu pieaugošo darba slodzi atzinumu kvalitātei un konsekvencei kļūst svarīgāks zinātnisko dokumentācijas pārvaldītāju (SDM) atbalsts. Palielinās ne tikai dokumentāciju skaits, bet arī uzmanība arvien vairāk tiek pievērsta sarežģītām bīstamības klasēm (piemēram, kancerogenitāte, mutagenitāte, toksicitāte reproduktīvai sistēmai un elpošanas sensibilizācija). Secinājumu pamatā parasti ir lielu un sarežģītu dokumentāciju un daudzu trešo pušu piezīmju izvērtējums.

Tā kā klasifikācijai var būt tālejošas sekas augu aizsardzības līdzekļu (PPP) un biocīdu (BP) aktīvo vielu apstiprināšanai un atjaunošanai, ECHA izmantoja rīcības brīvību CLH atzinuma izstrādes procesā, lai panāktu iespējami īsākus un stingrāk regulētus apstiprināšanas procesus. Tā kā aptuveni 70 % CLH priekšlikumu attiecas uz minētajām aktīvajām vielām, tie lielā mērā ietekmē ECHA un RAC kopējo atzinumu izstrādes darbu. Sadarbībā ar Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādi (EFSA) ECHA koriģēja ar PPP klasifikāciju saistīto atzinumu izstrādes procesu, lai RAC atzinums būtu pieejams tiesību aktos noteiktajā termiņā PPP apstiprināšanai vai atjaunošanai. Izmantojot rīcības brīvību CLH atzinumu izstrādes procesā, bija iespējams saskaņot termiņus un zinātnisko saturu.

2013. gadā tika izdots pirmais RAC atzinums par augu aizsardzības līdzekļu CLH dokumentāciju saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 1107/2009.

ECHA veica turpmākus pasākumus RAC atzinumu izstrādes procesa uzlabošanai, tostarp īstenojot politiku, kad apstrādes informācija kļūst pieejama pēc sabiedriskās apspriešanas.



## **Klasificēšanas un marķēšanas saraksts (C&L saraksts)**

*ECHA* ir pienākums uz nozares iesniegto C&L paziņojumu pamata izveidot un pārvaldīt C&L sarakstu, kas ietver arī saskaņoto klasifikāciju sarakstu. Publiskais saraksts sekmīgi tika publicēts 2012. gadā, un ir vairākas reizes atjaunināts ar uzlabojumiem, lai to padarītu vieglāk lietojamu (sk. 6. pasākumu).

Līdz 2013. gada beigām *ECHA* saņēma vairāk nekā 6,1 miljonu paziņojumu par aptuveni 125 000 atšķirīgu vielu, no kurām gandrīz 116 000 vielu ir iekļautas publiski izplatītajos paziņojumos. Tāpēc 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 300 jaunas vielas, un kopš C&L saraksta piemērošanas sākuma vidēji mēnesī veic aptuveni 15 000 atjauninājumu. Seminārā ar dalībvalstīm un ieinteresētajām personām tika apspriesti veidi, kā analizēt un izmantot šos datus, lai identificētu vielas, kurām varētu būt nepieciešama saskaņota klasificēšana un marķēšana.

Dažādi paziņotāji var norādīt atšķirīgas klasifikācijas vienai un tai pašai vielai, arī gadījumos, kad, piemēram, piemaisījumi var būt pamatojums atšķirīgai klasifikācijai. Vairāk nekā 25 % vielu ir atšķirīgi paziņojumi. Jāatzīmē, ka aptuveni pusei paziņoto vielu ir tikai viens paziņojums, kas nozīmē to, ka vielām ar vairāk paziņotājiem faktiskā atšķirība ir lielāka. Vienveidīgāka pašklasifikācija, precīza vienošanās par pašklasifikāciju un skaidri iemesli jebkurai atšķirīgai klasifikācijai uzlabos C&L saraksta lietderīgumu, jo īpaši pakārtotajiem lietotājiem un *MVU*.

Paziņotājiem ir pienākums darīt visu iespējamo, lai vienotos par vielas klasifikāciju un marķējumu. Lai paziņotājiem atvieglotu vienošanos, *ECHA* 2013. gada janvāra beigās sāka īpašas IT platformas darbību, kurā paziņotāji un reģistrētāji var apspriest konkrētas vielas klasifikāciju, neatklājot savu identitāti. Tomēr platformas pašreizējais izmantojums ir ļoti zems — tikai dažas saziņas reizes mēnesī, un būs jāveic turpmāki pasākumi, lai uzlabotu platformas izmantošanu nozares dalībnieku vidū.

## **Pieprasījumu izvērtēšana par alternatīvu ķīmisko nosaukumu lietošanu**

*ECHA* ir atbildīga arī par pieprasījumu izvērtēšanu par alternatīvu ķīmisko nosaukumu lietošanu vielām maisījumos saskaņā ar *CLP* regulas 24. pantu. Uzņēmumi var iesniegt šādus pieprasījumus attiecībā uz vielām ar dažām bīstamām īpašībām, lai aizsargātu konfidenciālu komerciālu informāciju.

Kopā tika saņemti 28 pieprasījumi apstrādei un tika pieņemti 26 lēmumi, kā rezultātā 11 pieprasījumi tika noraidīti, bet 15 — pieņemti.

## **2. 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. Klasifikācijas un marķēšanas saraksts un C&L saziņas platforma ir regulāri atjaunināti, un to funkcijas ir viegli lietojamas un tiek turpmāk uzlabotas.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Priekšlikumu saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai daļa, kas izskatīta tiesību aktos noteiktajā termiņā	100 %	100 %
Pieprasījumu par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu daļa, kas apstrādāta tiesību aktos noteiktajā termiņā.	100 %	100 %
Komisijas, MSCA un RAC apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Augsts

**3. Galvenie rezultāti**

- Veikta 31 pareizības pārbaude dokumentācijām, kurās iekļauti priekšlikumi par saskaņotu klasifikāciju un marķējumu.
- Laikus sniegts augstas kvalitātes zinātnisks atbalsts RAC un tās referentiem, lai tie varētu izstrādāt 34 atzinumus un divus papildu atzinumus par pieprasījumiem saskaņā ar 77. panta c) punktu un par attiecīgo priekšlikumu zinātniskajiem pamatdokumentiem.
- Sniegts atbalsts dokumentāciju iesniedzējiem, lai krasi samazinātu dokumentāciju iesniedzēju pārstrādāto dokumentāciju skaitu.
- Ieviests process CLH atzinumu izstrādei vienlaikus ar PPP aktīvo vielu apstiprināšanas procesu.
- Klasifikācijas un marķēšanas datu bāzē iekļauti visi paziņojumi, attiecīgi atjauninot publisko C&L sarakstu.
- Darbību sākusi C&L platforma.
- Apstrādātas 28 dokumentācijas ar alternatīva nosaukuma pieprasījumiem.
- Sarīkoti divi sekmīgi semināri par CLH priekšlikumu un saraksta izmantošanas uzlabošanu.
- Komisijai sniegtas zinātniskās un tehniskās konsultācijas attiecībā uz atjauninātām vadlīnijām par CLP kritēriju piemērošanu un piektās pārskatītās GHS ieviešanu CLP regulā.

## 5. pasākums. Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība

*ECHA* Palīdzības dienests sniedz ieteikumus uzņēmumiem, lai tie sagatavotu kvalitatīvas dokumentācijas; tas paskaidro pienākumus saskaņā ar *REACH*, *CLP* un Biocīdu regulu, kā arī sniedz atbalstu *ECHA* IT rīku lietotājiem, tostarp palīdzību dokumentāciju iesniegšanā. Valstu *REACH*, *CLP* un *BPR* palīdzības dienestu tīkla (*HelpNet*) mērķis ir valstu palīdzības dienestu vidū veicināt vienotu izpratni par pienākumiem saskaņā ar minētajām regulām, un tādā veidā saskaņot palīdzības dienestu atbildes uz nozares jautājumiem. *ECHA* pārvalda *HelpNet* un vada vadības grupu. *ECHA* Palīdzības dienesta un valstu palīdzības dienestu kopējais mērķis ir palīdzēt reģistrētājiem veiksmīgi reģistrēt un iesniegt savas reģistrācijas dokumentācijas.

*REACH*, *CLP* un *BPR* regulās *ECHA* noteikts pienākums nozarei un jo īpaši MVU un citām ieinteresētajām personām nodrošināt tehniskās un zinātniskās vadlīnijas un rīkus šo regulu izmantošanai. Turklāt *ECHA* ir jāsniedz palīdzība reģistrētājiem un paskaidrojoša informācija par *REACH* citām ieinteresētajām personām.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

#### ***ECHA* Palīdzības dienests un *HelpNet***

*ECHA* Palīdzības dienests 2013. gadā saistībā ar *BPR*, *CLP* un *REACH* atbildēja uz aptuveni 6 000 jautājumu, ko uzdeva atsevišķi pienākumu pildītāji (uzņēmumi). *ECHA* 15. aprīlī sāka sniegt atbalstu ar *BPR* saistītos jautājumos. *ECHA* Palīdzības dienests atbildēja arī uz simtiem jautājumu, kas radās citā sakarībā, piemēram, no valstu palīdzības dienestiem, tīmekļa semināra jautājumu un atbilžu sesijām, kā arī sesijām klātienē ar atsevišķām ieinteresētajām personām *ECHA* astotajā Ieinteresēto personu dienā.

Viens no lielākajiem sasniegumiem gadā bija palīdzība reģistrētājiem ievērot *REACH* 2013. gada reģistrācijas termiņu. Pēdējo trīs mēnešu laikā pirms termiņa *ECHA* Palīdzības dienests sniedza īpašu pakalpojumu pienākumu pildītājiem. Tā kā *ECHA* Palīdzības dienesta un valstu palīdzības dienestu kopējais mērķis bija palīdzēt reģistrētājiem veiksmīgi reģistrēties, iesniedzot savas reģistrācijas dokumentācijas, palīdzība uzņēmumiem ievērot reģistrācijas termiņu bija galvenais temats septītajā *HelpNet* vadības grupas sanāksmē, kas notika martā. Sākot ar šo mēnesi, *ECHA* organizēja arī regulārus konferences zvanus saziņai ar septiņiem to valstu palīdzības dienestiem, kurās ir vislielākais sagaidāmo reģistrētāju skaits, regulāri informējot palīdzības dienestus par jaunākajiem notikumiem un apspriežot ar termiņu saistītos jautājumus.

Valstu *REACH* un *CLP* palīdzības dienestu tīkla (*HelpNet*) pārvaldība joprojām bija viena no nozīmīgākajām *ECHA* Palīdzības dienesta darbībām 2013. gadā. Šī darba mērķis bija nodrošināt, lai valstu palīdzības dienesti uzņēmumiem sniegtu saskaņotas atbildes un tiem vienmēr būtu jaunākā informācija par jautājumiem efektīvai darbībai kā pirmajam kontaktpunktam, kur vērsties uzņēmumiem. Tādā veidā ir pienācīgi pilnveidotas konsultācijas un palīdzība, ko sniedz pienākumu pildītājiem 31 ES un Eiropas Ekonomikas zonas (EEZ) valstī, kur piemēro *REACH* un *CLP*. Lai uzlabotu sadarbību un labās prakses apmaiņu, Palīdzības dienests apmeklēja 13 valstu palīdzības dienestus un organizēja divas *HelpNet* vadības grupas sanāksmes.

Ņemot vērā gaidāmo maisījumu klasifikācijas termiņu 2015. gadā, tika izveidota *HelpNet* maisījumu klasifikācijas darba grupa, lai noteiktu un sniegtu vienkāršākas vadlīnijas nozarei. *HelpNet* vadības grupas astotajā sanāksmē, kas notika novembrī, galvenā

uzmanība tika pievērsta pieredzes un viedokļu apmaiņai par palīdzību maziem un vidējiem uzņēmumiem (MVU), un dažādu valstu palīdzības dienestu korespondenti iepazīstināja ar rezultātiem, kas iegūti attiecīgos nesen veiktos pasākumos vai valstu pētījumos saistībā ar MVU. Viena sanāksmes sēde notika kopā ar Eiropas Biznesa atbalsta tīkla (*EEN*) pārstāvjiem, lai veicinātu *ECHA* un valstu palīdzības dienestu atbalsta nonākšanu līdz plašākai MVU mērķauditorijai.

Saskaņā ar Biocīdu regulu *ECHA* ir jāatbalsta nacionālie *BPR* palīdzības dienesti. *HelpNet* vadības grupas astotajā sanāksmē Palīdzības dienesta korespondenti vienojās *HelpNet* darbā iesaistīt valstu *BPR* palīdzības dienestus un citas valstu iestādes. Tādā veidā *HelpNet* joma tika paplašināta, lai ietvertu *BPR* palīdzības dienestus, savukārt *BPR* kompetentās iestādes iecēla Palīdzības dienesta korespondentus. Gada laikā *ECHA* sniedza mērķtiecīgu atbalstu (semināra un tīmekļa semināra veidā), lai atbalstītu valstu palīdzības dienestus, veicot savus uzdevumus saskaņā ar *BPR*, un sāka arī *HelpEx* rīka izmantošanu šim mērķim, lai palīdzības dienesti varētu saskaņot atbildes uz sarežģītiem *BPR* jautājumiem. Par minētajiem atbalsta pasākumiem valstu *BPR* palīdzības dienestiem Palīdzības dienests regulāri informēja kompetentās iestādes, kas atbild par biocīdiem. Tika publicēti jauni bieži uzdotie jautājumi (*FAQ*) par *CLP*, *REACH* un *BPR*, par kuriem kopēji vienojās valstu organizācijas, kas sniedz palīdzības dienestu atbalstu, Eiropas Komisija un *ECHA*.

Vasarā *ECHA* Palīdzības dienests izveidoja vienotu kontaktpunktu, lai koordinētu *ECHA* IT sistēmu ieviešanu biocīdiem. Tam bija nozīmīga loma, lai veicinātu *MSCA* spēju izmantot *ECHA* IT sistēmas *BPR* īstenošanai. Tā kā šis darbs tika plaši atzinīgi novērtēts, novembra vidū *ECHA* Palīdzības dienests paplašināja savu darbības jomu, lai sniegtu atbalstu darbā ar IT rīkiem, kas nodoti *MSCA*, pilnvarotajiem valstu institūtiem, pilnvarotajām valstu iestādēm un Eiropas Komisijas dienestiem.

## **Vadlīnijas**

Gada pirmajā pusē, ņemot vērā *REACH* reģistrācijas termiņu 2013. gada 31. maijā, *ECHA* tāpat kā 2010. gada termiņā ievēroja ar reģistrāciju saistītu vadlīniju izdošanas moratoriju, lai pienākumu pildītājiem nodrošinātu stabilu regulatīvo vidi dokumentāciju sagatavošanai un iesniegšanai. Pēc moratorija beigām (un jau gatavojoties MVU vajadzībām, jo īpaši, ņemot vērā 2018. gada reģistrācijas termiņu) *ECHA* publicēja vairākas vadlīnijas un kvazi vadlīniju dokumentus par *REACH*. Aģentūra turpināja nodrošināt īpaši atlasītu MVU svarīgu vadlīniju publicēšanu 23 ES valodās (kopš 2013. gada arī horvātu valodā). Konkrētāk, *ECHA* publicēja vadlīnijas par drošības datu lapu sagatavošanu un vadlīnijas pakārtotajiem lietotājiem kopā ar saistītām vadlīnijām nelielās daļās, kas abas ir īpaši svarīgas MVU.

*ECHA* turpināja uzlabot vadlīniju pieejamību visām ieinteresētajām personām, sagatavojot un uzturot palīgdokumentus (jautājumu un atbilžu pāri, t. i., par licencēšanu, *REACH* faktu lapas par ražotāju, kas ražo pēc citu uzņēmumu receptēm, tīmekļa lapas par specifiskiem *REACH* un *CLP* procesiem, *REACH* navigācijas rīks un *REACH* terminoloģijas datu bāze (*ECHA-term*), vadlīniju dokumentus (t. i., V pielikums, Vadlīniju par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtēšanu (*IR&CSA*) D daļa un vadlīnijas par iedarbības scenārija formātu *IR&CSA* D un F daļā, kā arī vairāki nelieli labojumi citās *REACH* vadlīnijās).

*ECHA* veica arī lielus steidzami nepieciešamus atjauninājumus pašreizējās *CLP* vadlīnijās. 2013. gadā iekšējā sagatavošanās konsultāciju sniegšanai par atjauninātajām *PPORD* vadlīnijām un jaunajām *PIC* (Iepriekš norunātas piekrišanas) vadlīnijām bija pabeigta tik lielā mērā, ka attiecīgos vadlīniju dokumentu projektus varētu publicēt nākamā gada sākumā.

Līdz gada beigām ar Komisijas atbalstu *ECHA* pabeidza pirmo vadlīniju dokumentu komplektu Biocīdu regulai (*BPR*), kas stājās spēkā 2013. gada 1. septembrī.

Vadlīniju pasākumos 2013. gadā bez galvenajām *REACH* vadlīnijām uzmanība bija pievērsta arī pasākumu uzsākšanai, lai *ECHA* jaunus pienākumus saistībā ar *BPR* un *PIC* regulas vadlīnijām integrētu *ECHA* Vadlīniju apspriešanas procedūrā.

Vadlīniju apspriešanas procedūras otro pārskatīto redakciju (MB/63/2013 galīgā redakcija) *ECHA* valde apstiprināja 2013. gada decembra sanāksmē. Tajā cita starpā apsprieda nepieciešamību:

- pievērst uzmanību īpašajām vajadzībām saistībā ar vadlīnijām par *BPR* un *PIC* regulu;
- labāk nošķirt procedūras to vadlīniju atjaunināšanai, kas paredzētas dalībvalstu kompetentajām iestādēm un *ECHA*, no tām, kas paredzētas nozarei;
- uzlabot elastību, aizstājot vadlīniju dokumentus ar tīmekļa informācijas avotiem, jo īpaši mazo un vidējo uzņēmumu (MVU) interesēs;
- pievienot oficiālu un pārredzamu procedūru vadlīniju dokumentu atzišanai par novecojušiem;
- palielināt elastību, lai vadlīnijas varētu atjaunināt ātrāk (un/vai efektīvāk un racionālāk).

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. Nozare un dalībvalstis laikus saņem efektīvu atbalstu no *ECHA* 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 2013. gadā	2013. gada rezultāts
To Palīdzības dienestam iesniegto jautājumu daļa, uz kuriem atbildēts noteiktajā termiņā (15 darba dienās).	80 %	94 %
Lietotāju apmierinātības līmenis ar sniegto <i>ECHA</i> Palīdzības dienesta pakalpojumu kvalitāti	Augsts	Augsts
To vērtējuma atbilžu daļa, kuras <i>ECHA</i> jautājuma iesniedzēja noteiktajā termiņā sniegusi uz jautājumiem, ko <i>HelpEx</i> iesnieguši valstu palīdzības dienesti.	80 %	98 %
Apmierinātības līmenis, ko atsauksmēs apliecinājuši vadlīniju lietotāji.	Augsts	Augsts

### 3. Galvenie rezultāti

#### ECHA Palīdzības dienests

- ECHA palīdzības dienests sniedzis atbildes uz 5 975 jautājumiem, tostarp uz tiem, kas uzdoti tīmekļa semināru un tiešsaistes sesijās ECHA Ieinteresēto personu dienās.
- Valstu palīdzības dienesti ievietojuši *HelpEx* 85 jautājumus par *BPR*, *CLP* un *REACH*, un ECHA Palīdzības dienests sniedzis 187 piezīmes par visiem ievietotajiem jautājumiem.
- Pārveidota ECHA jautājumu un atbilžu tīmekļa vietne, lai visi jautājumi un atbildes, kā arī BUJ būtu pieejami vienā vietnē un nozare varētu tiem viegli piekļūt un izmantot meklēšanas funkcijas.
- *HelpNet*: divas *HelpNet* vadības grupas sanāksmes, *BPR*, *CLP* un *REACH* BUJ atjauninājumi un mācību pasākumi valstu *BPR*, *CLP* un *REACH* palīdzības dienestiem (praktiskas mācības, tīmekļa semināri, semināri).
- Atbalsts *MSCA*: ECHA vasarā nodrošināja praktiskas mācības iestādēm, oktobrī publicēja *MSCA* atbalsta tīmekļa vietni, kā arī apmācīja *MSCA* lietotāju administratorus izstrādāto R4BP3 rīku.
- Atbalsts MVU:
  - aicinot uzņēmumus, kas skaitījās MVU, pirms *REACH* 2013. gada reģistrācijas termiņa pielāgot Palīdzības dienesta atbildēšanas stratēģiju, parakstot atbildes ar darbinieku vārdiem, lai uzlabotu sasniedzamību un pieejamību uzņēmumiem;
  - sagatavojot atbildes uz reģistrētām pasta vēstulēm, kas adresētas Palīdzības dienestam vai kādam no tiem, kuri vērsušies pie ECHA MVU vēstnieka.

#### Vadlīnijas

Pabeigti 2012. gadā sāktie vadlīniju pasākumi (visi atjauninājumi, ja vien nav apzīmēti ar „jauns”):

- Vadlīnijas par *CLP* kritēriju piemērošanu (otrais un ceturtais Pielāgojums tehniskajam progresam (*ATP*), ieskaitot sensibilizācijas riskus);
- Vadlīnijas pakārtotajiem lietotājiem;
- Vadlīnijas par drošības datu lapu sagatavošanu;
- Navigācijas rīks;
- Īsas vadlīnijas:
  - drošības datu lapu sagatavošana;
  - pakārtotie lietotāji;
  - reģistrācija;
- *REACH* faktu lapa „Ražotājs, kas ražo pēc citu uzņēmumu receptēm saskaņā ar *REACH* regulu”;

- Vadlīnijas par Biocīdu regulu:
  - Vadlīnijas par informācijas prasībām (jauns);
  - Vadlīnijas par pieteikumiem tehniskās līdzvērtības novērtēšanai (jauns);
  - Regulatīvās vadlīnijas par biocīdu pieteikumiem (jauns);
  - Vadlīnijas par aktīvo vielu piegādātājiem (jauns);
  - Cilvēku veselība, III sējums B daļa: riska novērtējums (jauns).

Vadlīniju projekti, kuri uzsākti 2013. gadā un par kuriem sagatavoti konsultāciju dokumenti projekti (atjauninājumi, ja vien nav apzīmēti ar „jauns”):

- Vadlīnijas par *CLH* dokumentāciju sagatavošanu (specifikācijas nozares dokumentāciju iesniedzējiem);
- Vadlīniju par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu (*IR&CSA*) R.11. nodaļa (*PBT* novērtējums);
- Vadlīniju par *IR&CSA* C. daļa (*PBT* novērtējums);
- Vadlīnijas par XV pielikuma dokumentācijas sagatavošanu attiecībā uz bīstamu vielu identificēšanu;
- *IR&CSA* vadlīniju R.7 nodaļa (R.7.7.1. nodaļa tikai saistībā ar mutagenitāti).

2013. gadā tika publicēti labojumi šādiem vadlīniju dokumentiem:

- *IR&CSA* vadlīniju R.7.a nodaļai (Norādījumi par parametriem);
- *IR&CSA* vadlīniju R.20. nodaļai (Terminu tabula);
- Vadlīnijām par reģistrāciju.

## 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. Tāpēc *ECHA* ir jāizmanto IT līdzekļi, un tās panākumu atslēga ir pilnīgi darbaspējīgu IT sistēmu savlaicīga nodrošināšana nozares, dalībvalstu un Aģentūras pašas lietošanai.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

#### Atbalsts 2013. gada *REACH* termiņam

Ievērojot sešu mēnešu moratoriju pirms *REACH* reģistrācijas termiņa maijā attiecībā uz izmaiņām IT sistēmās, ko nozare izmanto iesniegšanai, līdz martam tika veikti daži *REACH-IT* efektivitātes uzlabojumi *ECHA* iekšējai lietošanai, bet tas nekādā veidā neietekmēja reģistrētājus.

Papildus darbības nepārtrauktības uzlabojumiem pirms termiņa noslēdza ārpakalpojuma līgumu par *REACH-IT* darbības nodrošināšanu, lai nepieciešamos IT pakalpojumus varētu izmantot arī ārpus *ECHA* darba laika. Pieteikumu iesniegšana bija atvērta iesniegumiem 24 stundas katru dienu no 20. maija līdz 31. maijam.

Sagatavošanās termiņam bija sekmīga, un reģistrētāji varēja iesniegt pieteikumus bez tehniskām problēmām.

#### Datu integrācijas projekta īstenošana, lai nodrošinātu integrētus datus un vienotu piekļuves punktu *MSCA*

*ECHA* 2013. gadā izdeva 2011. gadā sāktā datu integrācijas projekta galīgo redakciju ar mērķi labāk integrēt datus un uzņēmumu pieteikumus uz datu integrācijas platformas pamata. Izmantojot portāla informācijas paneli, kompetento iestāžu lietotāji var meklēt un piekļūt ķīmiskajām vielām un saistītai informācijai, kas attiecas uz visiem *REACH* procesiem, izmantojot vienu kopēju skatījumu. Datu integrācijas platformu pakāpeniski izmantos vairākas lietojumprogrammas, kā arī jaunais *ECHA* izplatīšanas portāls.

2013. gadā tika sākta vispusīga *IUCLID* platformas — *IUCLID 6* — pārstrāde un uzlabošana. *IUCLID 6* nozīmīgi uzlabos pašreizējās sistēmas *IUCLID 5* funkcionālās un nefunkcionālās īpašības, tostarp atbalstu dažādu lielumu organizācijām, uzlabotu drošību, integrāciju ar citām lietojumprogrammām, veikspēju un mērogojamību. Galvenais funkcionalitāšu kopums tiks nodots 2014. gadā, pēc tam notiks plaša testēšana, iesaistot arī ārējas ieinteresētās personas. *ECHA* ir paredzējusi *IUCLID 6* nodot izmantošanai lietotājiem 2016. gada sākumā.

Grūti sasniedzamo mērķu dēļ, kas izvirzīti darbam gatava Biocīdu reģistra (R4BP 3) nodošanai, tika atlikts jaunas paaudzes *REACH-IT* izstrādes darbs. *ECHA* tomēr ar analīzes un priekšizpētes palīdzību sāka nozīmīgu *REACH-IT* arhitektūras pārskatīšanu. *REACH-IT* tiks pārstrādāts, lai ar struktūras izmaiņām panāktu ātrāku un efektīvāku uzturēšanu. Izstrādes laikā tiks ņemta vērā nepieciešamība līdz 2018. gada termiņam uzlabot lietojamību, jo īpaši ņemot vērā MVU. Pārstrādes darbā tiks izmantota *IUCLID 6* uzlabotā integrācijas spēja. 2013. gadā tiks izstrādātas pirmās *REACH-IT 3* sastāvdaļas.

*CHESAR* rīks tika papildus pilnveidots 2013. gada laikā, martā izdodot jaunu versiju, kur vieglāk sagatavot iedarbības scenārijus to paziņošanai piegādes ķēdē.



## Izplatīšanas ceļa kartes īstenošana

Izplatīšanas portāls visu gadu tika uzturēts, publicējot vairākus datu uzlabojumus un papildinājumus, kas sniegti atbilstoši ceļa kartei. Šo uzlabojumu skaitā bija uzņēmumu nosaukumi, papildu informācijas publicēšana no *NONS* dokumentācijām, meklēšana pēc lietošanas veidiem, kā arī biocīdu vielu un izstrādājumu aprakstu publicēšana. Vienlaicīgi tika veikts arhitektūras pētījums un sākts analīzes pētījums par izplatīšanas sistēmas pārveidošanu, kas nodrošinās integrētu skatījumu uz visiem datiem un informāciju par vielu, kas pieejama *ECHA* un nav konfidenciāla. Pārskatītā sistēma būs izveidota uz datu integrācijas platformas funkcionālo iespēju pamata un izmantos *IUCLID 6* integrācijas iespējas.

Tika atjaunināts arī *C&L* saraksts, lai ietvertu arī Bīstamo vielu direktīvas un *Sevaso II* direktīvas klasifikācijas un vielu nosaukumu tulkojumus, arī horvātu valodā, kas pieejami *CLP VI* pielikuma ierakstiem. *C&L* platforma janvārī kļuva pieejama reģistrētajiem un paziņotajiem, lai palīdzētu tiem vienoties par *C&L* ierakstiem.

## IT atbalsta paplašināšana *ECHA* darba plūsmām

Dokumentāciju izvērtēšanas darba plūsma (*DEP*) tika uzlabota ar trīs jaunām versijām, kas nodrošina labāku integrāciju ar citām IT sistēmām. *DEP* izrādījās noderīgs rīks izvērtēšanas darba atbalstam, dodot iespēju sasniegt mērķi pārbaudīt 5 % lielākā tonnāžas diapazona dokumentāciju pareizību.

*Odyssey*, zinātnisko lēmumu atbalsta rīks, kas palīdz novērtēšanas darbā, tika uzlabots ar divām jaunām versijām, kas uzlabo integrāciju ar citām sistēmām un palielina izmantošanas jomu, lai atbalstītu arī pieprasījumu novērtēšanu. Tomēr vairākkārtīga kavēšanās un no darbuzņēmēja saņemtās programmatūras nepietiekamā kvalitāte radīja kavēšanos un nepieciešamību piemērot līgumā paredzētos tiesiskās aizsardzības līdzekļus. Nākamo versiju izstrāde tika atlikta līdz 2014. gadam.

Uzņēmuma satura pārvaldības (*ECM*) programmas īstenošana turpinājās ar jaunas ceļa kartes apstiprināšanu programmai, ietverot divas lielas iniciatīvas. Pirmkārt, tika īstenots un no 2014. gada janvāra darbu sākt ir gatavs Ierakstu pārvaldības projekts. Otrkārt, tika izstrādāts un pakāpeniski uzlabots standarta gadījumu pārvaldības risinājums ar nosaukumu „*Dynamic Case V1.0*”, lai nodrošinātu atbalstu visiem ar *REACH* un *CLP* saistītajiem procesiem. Pirmo procesu darbība tiks sākta 2014. gadā. *ECHA* darba plūsmu sistēmu integrācija ar ārējās sadarbības platformu tika atlikta. Patiesībā *ECHA* analizēja vairākas citas iespējas, tostarp pašlaik *CIRCA-BC* izmantotās platformas (kas pieder un ko uztur Komisijas IT dienesti) drošības pastiprināšanu un tirgus rīku, kas tiek piegādāts kā pakalpojums internetā un piedāvā atbilstošas drošības īpašības. Pirms galīgā lēmuma pieņemšanas *ECHA* nolēma, sākot ar 2013. gadu, veikt izmēģinājuma projektu un turpināt to 2014. gadā. Patiesībā aiziešana *CIRCA-BC* rada sekas gala lietotājiem un sekretariātam, kas parasti vada sadarbības grupas.

## IT sistēmu ieviešana Biocīdu un *PIC* regulai

Jaunajai Biocīdu regulai *ECHA* izstrādāja R4BP 3, t. i., pilnībā pārstrādātu R4BP iesniegšanas sistēmas versiju, atjaunināja *IUCLID 5* sistēmu ar *BPR* nepieciešamajām izmaiņām, no iepriekšējās R4BP sistēmas pārcēla 2 396 slēgtas lietas un noteica drošības un tehniskās realizācijas prasības tālvadības savienojamībai ar valstu pilnvarotajām iestādēm. Bez tam ir atjaunināts *ECHA* izplatīšanas portāls, lai līdz darbības sākumam ietvertu aktīvās vielas, biocīdu licences un tā saucamo 95. panta sarakstu.

*ECHA* spēja sekmīgi saņemt pieteikumus saskaņā ar Biocīdu regulu, un valstu iestādes

uzreiz varēja veikt savus uzdevumus jaunajā sistēmā.

Pārstrādātā *PIC* regula stāsies spēkā 2014. gada martā. Gatavojoties tam *ECHA* ir izstrādājusi jaunu sistēmu – *ePIC*, lai aizstātu pašlaik lietoto Eiropas bīstamo ķīmikāliju eksporta un importa datubāzes (*EDEXIM*) iesniegšanas rīku un datu bāzi. Tā kā resursu vajadzības pārklājas, lai sagatavotos *BPR* un *PIC* regulai, *e-PIC* darba sākums ir plānots 2014. gada rudenī. Līdz tam tiks izmantota pašreizējā *EDEXIM* sistēma. Par šo pieeju vienojās ar Eiropas Komisiju un valstu pilnvarotajām iestādēm, un *ECHA* 2013. gadā ir virzījusies uz priekšu atbilstoši šim plānam.

Darbu ar *REACH* īstenošanas iestādēm atbalstīja trīs *REACH* informācijas ieviešanas portāla (*RIPE*) versijas (martā, oktobrī un decembrī), kas paredzētas īstenošanas iestādēm.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. IT sistēmas (īpaši *IUCLID*, *CHESAR*, *REACH-IT* un izplatīšanas) pienācīgi atbalsta nozari un *ECHA*, apstrādājot dokumentācijas 2013. gada *REACH* termiņam un izplatot publisko informāciju.
2. IT sistēmas ir atbilstošas, lai atbalstītu pirmos uzdevumus, kas paredzēti *ECHA*, stājoties spēkā Biocīdu regulai.

### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Ārējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT rīkiem ( <i>IUCLID</i> , <i>REACH-IT</i> , <i>CHESAR</i> un izplatīšanas)	Augsts	Augsts

## 3. Galvenie rezultāti

- Darbu sākusi portāla *MSCA* informācijas paneļa pirmā versija.
- Pabeigts *IUCLID 6* arhitektūras projekts, un tā izstrāde virzās uz priekšu atbilstoši projekta plānam.
- *REACH-IT* pārstrāde sāka ar arhitektūras un analīzes pētījumiem.
- IT sistēmas un R4BP 3, *IUCLID* un izplatīšanas funkcionalitātes ir ieviestas un gatavas darbam, kad stāsies spēkā Biocīdu regula. Papildus uzlabots *RIPE* portāls un sākušas darboties trīs jaunas versijas.
- *REACH-IT* reģistrācijas termiņš ir veiksmīgi atbalstīts ar atbilstošiem rīkiem: *REACH-IT*, *IUCLID*, *Chesar* un izplatīšanas.
- Sagatavošanās *PIC* regulas piemērošanas sākumam 2014. gadā virzījās uz priekšu atbilstoši plāniem.
- Pareizības pārbaudītu mērķi sekmīgi atbalstīja atbilstoši rīki: darbu sākusi *DEP* un trīs jaunas *DEP* versijas, kā arī divas jaunas *Odyssey* versijas.
- Sekmīgi pabeigts *Dynamic Case V1.0* projekts, un tā izstrāde ir virzījusies uz priekšu atbilstoši plānam.

- Darbu sācis viens jauns *SVHC* darba plūsmas rīks.
- Tika uzturētas biznesa informācijas sistēmas ražošanā.

## 7. pasākums. Zinātniskie pasākumi un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām

*ECHA* ir regulatīva organizācija ar uzdevumu zinātniskajā un tehniskajā jomā. Tāpēc *ECHA* pastāvīgi jāiegulda savas zinātniskās un regulatīvās spējas turpmākā attīstībā, lai savus lēmumus, atzinumus un konsultācijas varētu pamatot uz jaunākajām zinātniskajām vai tehniskajām zināšanām. Tas *ECHA* dos iespēju arī sniegt konsultācijas ES iestādēm un struktūrām par svarīgiem jautājumiem, piemēram, tiesību aktu turpmāko pilnveidošanu.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

Aģentūra turpināja sagatavošanas darbu, lai īstenotu savu trešo stratēģisko mērķi kļūt par dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātniskās un regulatīvās kompetences paaugstināšanas centru un izmantot šo jauno kompetenci ar ķīmikālijām saistīto tiesību aktu ieviešanas uzlabošanai.

*ECHA* sniedza zinātnisku atbalstu jaunai *OECD* testa vadlīniju, kā arī alternatīvu testēšanas un novērtēšanas metožu izstrādei. *ECHA* apmācīja *MSCA* un savus darbiniekus par *OECD* Kvantitatīvā struktūras aktivitātes attiecības modeļa (*QSAR*) instrumentārija lietošanu un iespējām, tādā veidā palielinot iestāžu spēju *QSAR* jomā. *ECHA* ir palīdzējusi arī izstrādāt *OECD* Vadlīnijas par ķīmikāliju grupēšanu. *ECHA* iekšēji organizēja savu darbību, lai efektīvi apspriestu un analizētu metodikas bez testēšanas izmantošanas, ko iesnieguši reģistrētāji un kā tas aprakstīts zinātniskajā literatūrā. Darbiniekiem tika organizētas arī pirmās mācības par īpašu programmatūru, kas izstrādāt metodēm, kurās nav izmantota testēšana.

*ECHA* 2013. gadā turpināja atbalstīt Komisijā darbā ar nanomateriālu regulatīvajiem aspektiem un darbojās kā katalizators un apsteidzošs spēks, lai dažādus pasākumus, kas izriet no *REACH* un *CLP*, īstenotu saistībā ar nanomateriāliem. *ECHA* turpināja organizēt plašas mācības nanomateriālu jomā *ECHA* darbiniekiem un ieinteresētajām personām. Turklāt *ECHA* sāka informācijas apmaiņu ar attiecīgiem FP7 pētniecības projektiem, lai sekotu jaunākajiem notikumiem nanomateriālu izpētē.

*ECHA* piedalījās *NANOSUPPORT* projekta pēdējos posmos kopā ar Kopīgo pētniecības centru. Šī projekta rezultātus izmantoja Komisija ietekmes novērtējumā, kas pašlaik tiek veikts iespējamajiem *REACH* pielikumu grozījumiem saistībā ar nanomateriāliem. *ECHA* nanomateriālu darba grupa izskatīja jaunākos atklājumus un sasniegumus, jo īpaši nanomateriālu aprakstīšanas, analogiju un nanomateriālu grupēšanas jomā. *ECHA* organizēja divas noslēguma sanāksmes jau reģistrēto nanomateriālu novērtēšanas grupai (*GAARN*). *GAARN* sanāksmju galvenie rezultāti tika formulēti kā labās prakses ieteikumi reģistrētājiem, publicēti *ECHA* nanomateriālu tīmekļa lapā un izplatīti ar tīmekļa semināra palīdzību. Turklāt *ECHA* sekoja *OECD* darbam, aktīvi piedaloties vairākās rūpnieciski ražotiem nanomateriāliem izveidoto darba grupu ekspertu sanāksmēs.

*ECHA* turpināja veicināt Komisijas pašlaik notiekošās iniciatīvas saistībā ar endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām, tostarp vienādu kritēriju izstrādi šādām vielām. *ECHA* piedalījās un sniedza ekspertu konsultācijas *ad hoc* sanāksmē, kurā piedalījās Komisijas dienestu, ES aģentūru un dalībvalstu pārstāvji, Endokrīnajai sistēmai kaitīgo vielu ekspertu konsultatīvā grupa (*ED EAG*) un *EFSA* Zinātniskās komitejas darba grupa par endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām.

*ECHA* pastiprināja sadarbību ar Komisijas Kopīgo izpētes centru, noslēdzot sadarbības nolīgumu, kas īstenots atbilstoši sadarbības programmai. Tas ietvēra, piemēram, ziņojumus un informatīvas sanāksmes par izvēlētiem bīstamības parametriem, par

nestandarta datu izmantošanu un sadarbību ar *REACH* saistītu integrētu testēšanas un novērtēšanas metožu jomā, jo īpaši attiecībā uz ādas sensibilizāciju.

Turklāt *ECHA* analizēja ieteikumus, kas Komisijas paziņojumā pēc dažu *REACH* elementu pārskatīšanas adresēti *ECHA*. Tā kā lielākā daļa ieteikumu bija atbilstoši *ECHA* konstatējumiem ziņojumā par *REACH* un *CLP* darbību (2011. gada jūlijā), *ECHA* 2013. gada darba programmas īstenošanā jau bija iekļautas daudzas komisijas ieteiktās darbības. Vajadzības gadījumā *ECHA* iekļāva papildu turpinājuma darbības, sagatavojot savu Daudz gadu programmu 2014.–2018. gadam.

Kā jaunu darba veidu *ECHA* 2013. gada maijā organizēja pirmo tematisko zinātnisko semināru, lai veicinātu dialogu starp izpētes un regulatīvajiem dalībniekiem. Šī semināra temats bija riska novērtējums nosēdumu nodalījumam. Turklāt *ECHA* iesaistījās ES aģentūru tīklā nesēn izveidotā zinātnisko konsultantu apakšgrupā (kur iesaistītas astoņas ES aģentūras un Komisijas galvenais zinātniskais konsultants — priekšsēdētājs *Barroso*) un sagatavojās Saprāšanās memoranda noslēgšanai starp *ECHA* un Eiropas Zāļu aģentūru (ar mērķi noslēgt memorandu 2014. gadā).

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

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

### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Apmierinātības līmenis ar Komisijai un <i>MSCA</i> sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Augsts

## 3. Galvenie rezultāti

- Sniegts ieguldījums jaunu testēšanas metožu izstrādē, galvenokārt ar *OECD* Testēšanas vadlīnijas programmas palīdzību.
- Nodrošināta un ir lietojama programmatūra metodēm, kurās neizmanto testēšanu, palielināta ekspertu kompetence ar mācībām, praktisku pieredzi un aktīvu apmaiņu ar ekspertiem ārpus *ECHA*. *ECHA* un ārējiem ekspertiem organizētas mācības testēšanas alternatīvu jomā.
- Sarīkots seminārs par tematu „Kā nodrošināt nonomateriālu drošu lietošanu saskaņā ar *REACH* II daļu: pašreizējās labās prakses nanomateriālu bīstamības cilvēka veselībai un apkārtējai videi novērtēšanā”.
- Publicēta nanomateriālu bīstamības cilvēka veselībai un apkārtējai videi novērtēšanas labā prakse *REACH* reģistrētājiem.

- *ECHA* ieguldījums bāzlīnijas noteikšanā, lai veiktu ietekmes novērtējumu iespējamajiem *REACH* pielikumu grozījumiem saistībā ar nanomateriāliem.
- Tematiskā zinātniskā semināra par nosēdumu nodalījuma riska novērtējumu diskusiju galveno rezultātu kopsavilkums.

## 16. pasākums. Biocīdi

Pasākums „biocīdi” attiecas uz *ECHA* darbībām saskaņā ar Biocīdu regulu saistībā ar aktīvo vielu izvērtēšanu, izstrādājumu pieteikumiem Savienības licences saņemšanai, kā arī ar zinātniskajiem novērtējumiem, ko veic pati Aģentūra saskaņā ar regulu (ieteikumi par tehniskās līdzvērtības noteikšanu, aktīvās vielas piegādātāju un izmaiņu klasifikāciju). *ECHA* ne tikai atbalsta Biocīdu komiteju, lai panāktu aktīvo vielu un izstrādājumu apstiprināšanu ES līmenī, bet arī nodrošina sekretariātu koordinācijas grupai, kas risina domstarpības valstu licenču savstarpējās atzīšanas procesā.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

2012. gada 22. maija Regula (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu („Biocīdu regula” — BPR) stājās spēkā 2013. gada 1. septembrī.

Šā gada laikā sagatavošanās darbs turpinājās ar deviņiem turpmāk aprakstītiem īstenošanas projektiem (*BIP*).

<b>Biocīdu regulas īstenošanas projekts</b>	<b>Apraksts</b>
BIP 1	Aktīvās vielas apstiprināšana
BIP 2	Izstrādājumu licences
BIP 3	Tehniskā līdzvērtība un alternatīvu piegādātāji
BIP 4	Datu kopīga lietošana un izplatīšana
BIP 5	Biocīdu komiteja un koordinācijas grupa
BIP 6	Vadlīnijas, Palīdzības dienests un saziņa
BIP 7	Finanses un cilvēkresursi
BIP 8	Pārvaldība un grāmatvedība
BIP 9	Biocīdu IT (tostarp datu iesniegšanai un rēķinu izrakstīšanai).

Aģentūra bija gatava 2013. gada 1. septembrī veikt visus uzdevumus, kas tai uzticēti ar Biocīdu regulu (*BPR*). Ierobežoto cilvēkresursu un finanšu resursu dēļ *ECHA* neizdevās pabeigt visu plānoto sagatavošanās darbu, kas ir atspoguļots arī darbības rādītājos (90 %, nevis 100 %). Tomēr nepieciešamās procedūras, IT sistēmas (*IUCLID 5.5* un *R4BP 3*) un darba plūsmas bija ieviestas un gatavas iesniegumu saņemšanai, dokumentāciju, pieteikumu par tehnisko līdzvērtību un aktīvo vielu piegādātājiem, kā arī datu kopīgas lietošanas pieprasījumu apstrādei. Turklāt tika izveidota Biocīdu komiteja ar vairākām pastāvīgām un *ad hoc* darba grupām, lai 2014. gadā sāktu darbu. Pārējie būtiskie sagatavošanās pasākumi, piemēram, iekšējo procedūru, darba plūsmu un *R4BP 3* papildu funkciju turpmāka uzlabošana, tiks pabeigti 2014. gada pirmajā semestrī.

Koordinācijas grupa pirmo reizi sanāca 2013. gada septembrī un pēc kontaktpunktu iecelšanas, pagaidu priekšsēdētāja ievēlēšanas un reglamenta un darba procedūru projekta izstrādāšanas 2013. gada decembrī sāka reālo darbu.

Ir pabeigta aktīvo vielu pārskatīšanas programmas pārņemšana no Eiropas Komisijas Kopīgā izpētes centra (*JRC*).

Sākot ar *BPR* stāšanos spēkā, tajā noteiktie izplatīšanas pienākumi ir izpildīti, publicējot trīs sarakstus: apstiprinātās aktīvās vielas, izstrādājumu licences, ko *MSCA* piešķirušas no regulas piemērošanas sākuma (uz tās informācijas pamata, kas jau iekļauta *R4BP 2*), un aktīvo vielu piegādātāju provizorisku sarakstu.

Kontakti un tīkli ar kompetentajām iestādēm un ieinteresētajām personām tika izveidoti pirmajā Biocīdu ieinteresēto personu dienā, ko *ECHA* sarīkoja jūnijā. Pirmais biocīdu kompetento iestāžu apmeklējums notika 2013. gada decembrī.

Starp regulas piemērošanas sākumu un gada beigām tika saņemts viens pieteikums par aktīvās vielas apstiprinājuma atjaunošanu, četri pieteikumi par tehniskās līdzvērtības noteikšanu un seši pieteikumi par aktīvo vielu piegādātājiem (95. pants). Termiņš lēmuma pieņemšanai par tehnisko līdzvērtību ir 90 dienas ar iespēju to pagarināt par tik ilgu laiku, cik pieteikuma iesniedzējam bija nepieciešams, lai sagatavotu atbildes uz papildu informācijas pieprasījumiem, tātad lēmumus var sagaidīt 2014. gada pirmajā vai otrajā ceturksnī. *BPR* nav noteikts termiņš lēmumu pieņemšanai attiecībā uz pieteikumiem par aktīvās vielas piegādātājiem; pirmos lēmumus var sagaidīt 2014. gada pirmajā vai otrajā ceturksnī. Tajā pašā laika posmā ir saņemti un attiecīgajām kompetentajām iestādēm nosūtīti 1 208 pieteikumi valsts licences saņemšanai biocīdiem (jauni pieteikumi, pieteikumi par atjaunošanu un savstarpēju atzīšanu). Kopumā, ņemot vērā saņemto pieteikumu skaitu, šķiet, ka aktivitāte *BPR* piemērošanas sākumā ir bijusi mazāka, nekā sākotnēji tika paredzēts, tomēr laika posms kopš piemērošanas sākuma ir bijis pārāk īss, lai būtu reprezentatīvs un prognožu ticamību varētu uzskatīt par zemu.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. Aģentūra līdz 2013. gada septembrim ir sagatavojusies un gatava veikt visus uzdevumus, kas tai uzticēti ar Biocīdu regulu.
2. No 2013. gada 1. septembra visas dokumentācijas ir apstrādātas atbilstīgi *ECHA* pieņemtajām standartizētajām procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši mērķiem.

### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Projekta panākumu līmenis attiecībā uz būtiskāko sagatavošanās pasākumu gala rezultātu pieejamību.	100 %	90 %
To dokumentāciju daļa, kas apstrādāta atbilstoši standartizētajām procedūrām un tiesību aktos noteiktajos termiņos.	100 %	100 %
<i>BPC</i> dalībnieku, koordinācijas grupas ( <i>CG</i> ), Komisijas un <i>MSCA</i> apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Augsts



### 3. Galvenie rezultāti

- Koordinācijas grupai kopš regulas piemērošanas sākuma ir notikušas divas sanāksmes, un 2013. gada decembrī tā ir sākusi reālo darbu ar divu savstarpējās atzišanas domstarpību apspriešanu.
- Pabeigta aktīvo vielu pārskatīšanas programmas pārņemšana no *JRC*.
- Kopš regulas piemērošanas sākuma *ECHA* apstrādāja arī 24 pieprasījumus par datu kopīgu lietošanu attiecībā uz biocīdiem.
- Viens strīds par datu kopīgu lietošanu tika saņemts gada beigās un pašlaik tiek izskatīts, lēmums jāpieņem 2014. gada sākumā.

## 17. pasākums. Iepriekš norunāta piekrišana

Iepriekš norunātas piekrišanas procedūras (*PIC*) regula īsteno Roterdamas starptautisko konvenciju ES. To piemēro aizliegtām vai stingri ierobežotām ķīmikālijām, un tā nosaka informācijas apmaiņas mehānismus attiecībā uz šādu ķīmikāliju eksportu un importu. *ECHA* pārvaldīs *PIC* mehānismu praktisko darbību un pēc Komisijas lūguma sniegs tai tehnisko un zinātnisko informāciju un palīdzību.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

2013. gads bija būtisks, lai sagatavotos pārstrādātās *PIC* regulas darbības sākumam 2014. gada 1. martā. Tāpēc 2013. gada sākumā tika izstrādāts plāns projektam, lai risinātu jautājumus par darbā pieņemšanas un darbinieku apmācības aspektiem, procedūrām un IT uzlabošanu, kā arī funkciju pārņemšanu no Kopīgā pētniecības centra (*JRC*).

Visas ieinteresētās personas tika regulāri informētas par *ECHA* panākumiem un bija iesaistītas lēmumu pieņemšanā par jaunā IT rīka (*ePIC*) ieviešanu. Tika organizēti vairāki ieinteresēto personu semināri, kuros piedalījās pārstāvji no Komisijas, valstu pilnvarotajām iestādēm (*DNA*) un nozares. Tā mērķis bija nodrošinātu netraucētu pāreju 2014. gada beigās no pašreizējās *EDIXIM* sistēmas uz *ePIC*.

*ECHA* apmeklēja arī *DNA* sanāksmes un ziņoja par to rezultātiem. Tika pabeigtas turamākās diskusijas ar *JRC* un Komisiju par funkciju nodošanu, un 2013. gada beigās darbinieku grupu apmācība par *PIC* regulu un *JRC* iesniegšanas sistēmu, strādājot ar reālām lietām.

### 2. Mērķi un rādītāji

#### Mērķi

1. Notiek pienācīga sagatavošanās, lai varētu efektīvi un sekmīgi sākt pildīt jaunus *PIC* uzdevumus no regulas piemērošanas sākuma.

#### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Projekta panākumu līmenis attiecībā uz sagatavošanas pasākumu termiņiem, jomu un resursiem.	80 %	80 %
Komisijas un <i>MS DNA</i> apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti.	Augsts	Augsts

### 3. Galvenie rezultāti

- Nozīmīgi panākumi nepieciešamo procedūru, darba plūsmu un iesniegšanai un paziņojumu apstrādei paredzēto IT sistēmu izstrādē.
- Izveidoti kontakti un tīkli ar *DNA* un ieinteresētajām personām.

## 2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi

Komitejas — Dalībvalstu komiteja (*MSC*), Riska novērtēšanas komiteja (*RAC*), Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja (*SEAC*) un Biocīdu komiteja (*BPR*) — 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*, *CLP* un *PIC* regulu īstenošanu atbildīgo dalībvalstu iestāžu tīkls, kas paredzēts, lai saskaņotu šo iestāžu metodes regulu īstenošanai. Foruma uzdevums ir arī cieši sadarboties ar valstu īstenošanas iestādēm (*NEA*) un *MSCA*, lai nodrošinātu to uzdevumu pienācīgu koordināciju.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

#### **Dalībvalstu komiteja (*MSC*)**

*MSC* vienprātīgi vienojās par astoņu vielu identificēšanu kā *SVHC*, kas vēlāk tika iekļautas kandidātvielu sarakstā. Par četrām citām vielām *MSC* vienprātīgi vienojās, ka nav iespējams pieņemt lēmumu par to identificēšanu kā *SVHC*.

*MSC* 2013. gada decembrī pieņēma atzinumu par *ECHA* piektā ieteikuma projektu attiecībā uz vēl piecu prioritāro vielu noteikšanu iekļaušanai XIV pielikumā. Par vienu vielu *MSC* atzinumā iekļauts mazākuma viedoklis par prioritātes noteikšanu. *MSC* apsprieda un apstiprināja atjauninājumus prioritātes noteikšanas metodēm, ko izmantos no 2014. gada.

*MSC* vienprātīgi vienojās par 18 *ECHA* pareizības pārbaudes lēmumu projektiem par reģistrācijas dokumentācijām un par 109 lēmumu projektiem par testēšanas priekšlikumiem. Par 82 testēšanas priekšlikumu lietām (par divu paaudžu reproduktīvās toksicitātes testēšanas priekšlikumiem) *MSC* nepanāca vienprātīgu vienošanos tāpēc, ka politikas līmenī vēl nav pieņemts lēmums, kā izmantot jaunāko reproduktīvās toksicitātes testa metodi. Saskaņā ar tiesību aktu prasībām pilna dokumentācija tika iesniegta Komisijai turpmāku lēmumu pieņemšanai. Tāpēc darbības rādītājs attiecībā uz *MSC* vienošanos vienprātīgu bija tikai 65 % minimālā 80 % mērķa vietā.

*MSC* 2013. gadā vienojās par pirmajiem vielas novērtēšanas lēmumu projektiem (kopā 16 lēmumu projekti), kas izstrādāti dalībvalstu veikto vielas novērtējumu rezultātā. Tie attiecās uz 14 vielām, kas uzskaitītas *CoRAP* to novērtēšanai 2012. gadā. Tas iezīmēja galīgo lēmumu pieņemšanas sākumu vielu novērtēšanas procesā saskaņā ar *REACH*. Saistībā ar vielu novērtēšanas procesu komiteja 2013. gada februārī pieņēma atzinumu par *ECHA CoRAP* atjauninājuma projektu un gada laikā sniedza atzinumu par vienas vielas pievienošanu *CoRAP*.

Kopš 2011. gada *MSC* regulārie ieinteresēto personu novērotāji un lietu īpašnieki (reģistrētāji) varēja sekot *MSC* apspriedēm par dokumentācijas novērtēšanu. Lietu īpašnieki 2013. gadā piedalījās komitejas apspriedēs 66 % gadījumu.

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

*RAC* 2013. gadā vienprātīgi pieņēma kopumā 34 atzinumus par saskaņoto klasifikāciju un marķējumu, no kuriem lielākā daļa attiecās uz augu aizsardzības līdzekļiem (*PPP*).

Decembrī tika pabeigta pirmā dokumentācija par aktīvo vielu saskaņā ar *PPP* regulu (EK) Nr. 1107/2009; dokumentācijas izvērtēšanai bija jāaskaņo *EFSA* un *ECHA* procesi, lai novērstu atšķirīgus atzinumus. Nozīmīgs darba apjoms, kas 2013. gadā tika veikts saistībā ar sarežģītiem priekšlikumiem par saskaņoto klasifikāciju un marķējumu, tika pārcelts uz 2014. gadu, piemēram, atzinuma izstrādes pabeigšana par astoņiem rodenticīdiem, kas iedarbojas kā antikoagulanti.

*RAC* pabeidza trīs atzinumus, kas sagatavoti pēc izpilddirektora lūguma saskaņā ar 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu: vienu atzinumu par gallija arsenīda toksiskumu reproduktīvajai sistēmai, *ECHA* ziņojuma par neklasificēto ftalātu *DINP* un *DIDP* ierobežošanas pārskatu, kā arī vienu atzinumu saistībā ar divu fenilbenzotriazolu toksiskumu konkrētiem mērķorgāniem.

*RAC* pieņēma divus atzinumus par diviem ierobežošanas priekšlikumiem; vienu — par 1,4-dihlorbenzolu gaisa atsvaidzinātājos un tualetes blokos, bet otru — par svina ierobežošanu patēriņa precēs, ko mazi bērni var ielikt mutē.

*SEAC* 2013. gadā pabeidza divus atzinumus, konkrēti, priekšlikumu ierobežot hromu IV ādas izstrādājumos un priekšlikums ierobežot 1,4-dihlorbenzolu gaisa atsvaidzinātājos un tualetes blokos. *SEAC* atzinuma sagatavošanu par svina ierobežošanu patēriņa precēs paredzēts pabeigt 2014. gadā. No sešām pareizības pārbaudēm, kas veiktas jaunajām ierobežošanas dokumentācijām, vienā pārbaudē gan *RAC*, gan *SEAC* dokumentāciju atzina par neatbilstošu.

Lai uzlabotu ierobežošanas procesu, 2013. gadā tika pārskatītas komitejas procedūras ierobežojumu pareizības pārbaudēm un atzinumu izstrādes procesam. Par atzinumu izstrādes pārskatīšanu vienosies 2014. gadā.

*RAC* un *SEAC* vienojās par pirmo licencēšanas pieteikumu attiecībā uz *DEHP* lietošanu aizsargpreparāta apstrādē, ko izmanto aviācijas dzinēju ventilatora lāpstiņu difūzai savienošanai un ražošanai. Septiņu nākamo pieteikumu apspriešana sākās 2013. gada beigās, bet tiks pabeigta 2014. gadā. Kopumā 2013. gadā astoņi pieteikumi izturēja *RAC* un *SEAC* veikto pareizības pārbaudi (viens pieteikums tika atcelts un četri pieteikumu pārbaudi pabeigs 2014. gada sākumā).

*SEAC* vienojās, kā varētu novērtēt ekonomisko pamatojumu saistībā ar licencēšanas procedūras pieteikumu. Turklāt *RAC* un *SEAC* kopīgi vienojās par ieteikumiem attiecībā uz izskatīšanas laika posmu licencēšanas procesā.

Licencēšanas spējas pastāvīgas uzlabošanas programmas ietvaros *RAC* vienojās par devas attiecību pret atbildes reakciju sešvērtīga hroma vielu un neorganiska arsēna vielu kancerogenitātes noteikšanai. *RAC* izmantos riska aplēses, lai paredzamā un pārredzamā veidā novērtētu licencēšanas pieteikumus.

*SEAC* 2013. gadā izveidoja darba grupu, lai izpētītu *PBT* un *vPvBs* novērtēšanas veidus saistībā ar ierobežojumiem un licencēšanas pieteikumiem.

Sekretariāts 2013. gadā veica papildu darbu, lai atbalstītu *RAC* un *SEAC*, kurām ir palielinājusies darba slodze. *ECHA* komiteju darbību un palielinātās darba slodzes papildu grūtības, jo īpaši *RAC* un *SEAC* referentu nepieciešamību, trīs reizes apsprieda *ECHA* valdē, kā arī *MSCA* direktoru sanāksmē un atzina par nopietnu problēmu, kas ietekmē *REACH* sekmīgu īstenošanu. Tāpēc *MSCA* tika lūgts vismaz 50 % darba laika veltīt jauniem vai atkārtoti ieceltiem locekļiem, kā arī sniegt pienācīgu atbalstu tiem komitejas locekļiem, kas saskarsies ar palielinātu darba slodzi nākamajos gados. Ir palielinājies to komitejas locekļu skaits, kas decembrī iecelti ar valdes rīkojumiem: *RAC* sastāvs palielinājās no 39 līdz 42 locekļiem, bet *SEAC* — no 25 līdz 32 locekļiem.

*ECHA* darbinieki kā novērotāji apmeklēja Arodekspozīcijas robežvērtību zinātniskās komitejas sanāksmes (*SCOEL*, Nodarbinātības, sociālo lietu un iekļautības ģenerāldirektorāts), lai apmainītos ar viedokļiem un nodrošinātu ciešu sadarbību. Nodarbinātības, sociālo lietu un iekļautības ģenerāldirektorāta pārstāvji, savukārt, apmeklēja *RAC*. Tika apspriesti kopēji problemātiski aspekti, kas ietekmē darba vietu, piemēram, attiecīgas references vērtības ar dažām atšķirībām attiecībā uz 1,4-dihlorbenzola iedarbību.

### ***Biocīdu komiteja (BPC)***

Biocīdu komiteja ir izveidota un pilnībā gatava sākt darbu 2014. gadā. Komiteja sagatavoja reglamentu, ko pieņēma valde, un izstrādāja galvenās darba procedūras un galīgo atzinumu veidnes. Tika izstrādāta arī metode ieinteresēto personu un pieteikumu iesniedzēju iesaistīšanai komitejas darbā. Ir izveidotas vairākas pastāvīgās un *ad hoc BPC* darba grupas, lai atbalstītu komiteju no 2014. gada janvāra.

### ***Ieviešanas informācijas apmaiņas forums***

Forums 2013. gadā ievērojamu darba apjomu veltīja saskaņotajiem ieviešanas projektiem. Tas pabeidza un publicēja gala ziņojumu par savu otro saskaņoto īstenošanas projektu, kurā galvenā uzmanība tika pievērsta maisījumu sintezētājiem. Ziņojumā bija uzsvērtas nozīmīgas nepilnības drošības datu lapās un nepieciešamība vēl vairāk palielināt informētību pienākumu pildītāju vidū. Forums ir pabeidzis arī pirmo pārbaudes posmu trešajam Foruma koordinētajam *REACH* īstenošanas projektam par reģistrācijas pienākumiem, vienīgo pārstāvju veikto reģistrāciju pārbaudēm un sadarbību ar muitas iestādēm.

Lai vēl pastiprinātu ar projektu saistīto darbaspēju, Forums izstrādāja saskaņotu metodiku tā koordinēto īstenošanas projektu izvēlei, prioritāšu noteikšanai, veikšanai un novērtēšanai.

Papildus šiem liela mēroga koordinētajiem projektiem Forums pabeidza un publicēja arī ziņojumus par diviem izmēģinājuma projektiem. Pirmais projekts bija veltīts starpproduktiem, kura gaitā valstu iestādes apstiprināja starpproduktu statusu, ražotnē pārbaudot pieteikumu par stingri kontrolētiem apstākļiem (*SCC*). Citi projekti bija paredzēti, lai testētu savstarpējās saiknes, izpildot vienīgo pārstāvju un ar *PPORD* saistīto pārstāvju pienākumus.

Padarītas vēl intensīvākas operatīvās saiknes starp *ECHA* un *NEA* saistībā ar turpinājuma darbu attiecībā uz *ECHA* inspektoru pieņemtajiem lēmumiem, jo īpaši attiecībā uz turpinājuma darbu ar pārskatiem par neatbilstību, kas sagatavoti dokumentāciju novērtēšanas lēmumu rezultātā. Sākusi pilnībā darboties sadarbība starp *ECHA* un *NEA*, ko atvieglo koordinācijas centru tīklu izveide visās dalībvalstīs, kas ir īstenošanas priekšnoteikums, lai palīdzētu *ECHA* sasniegt tās stratēģisko mērķi uzlabot reģistrācijas dokumentācijās sniegto datu kvalitāti. Forums sāka apspriest šīs sadarbības paplašināšanu 2014. gadā attiecībā uz vēl citiem lēmumu veidiem.

Lai uzlabotu īstenošanas spēju valsts līmenī, Forums sagatavoja un īstenoja „mācības apmācītājiem”, galveno uzmanību pievēršot iedarbības scenāriju kontrolei, starpproduktu pārbaudei, vielas identitātei un pienākumiem attiecībā uz vielām izstrādājumos.

Turklāt Forums turpināja savus pasākumus saistībā ar saskaņošanu un atbalstu īstenošanai, atjauninot savu Rokasgrāmatu par secinājumiem (*MoC*) 23 valodās un palīdzot *ECHA* sekretariātam izstrādāt *REACH* Reģistrācijas informācijas portālu

īstenošanas iestādēm (*RIPE*). Forums ar Komisiju arī apsprieda un vienojās par izmaiņām, kas nepieciešamas Eiropas Komisijas *ICSMS* sistēmai, lai nodrošinātu tās piemērotību drošai saziņai starp īstenošanas iestādēm.

Foruma sekretariāts atbalstīja mācību apmeklējumus un nodrošināja īpašas mācību programmas Horvātijas īstenošanas iestādes inspektoriem, lai sagatavotu tos jaunajiem pienākumiem saskaņā ar *REACH* un *CLP*. Papildus tam sekretariāts sniedza tehnisku, zinātnisku un administratīvu atbalstu Forumam, organizējot tā darba grupas sanāksmes, ieinteresēto personu ikgadējo semināru un plenārsēdes.

Forums turpināja konsultēt *RAC*, *SEAC* un *ECHA* sekretariātu par ierobežojumu priekšlikumu īstenošanas iespējām. Tas sāka sagatavot analītisko metožu krājumu un pieņēma metodiku informācijas vākšanai par šīm metodēm no dažādām ieinteresētajām personām.

Forums apsprieda arī savu Daudz gadu darba programmu 2014.–2018. gadam, kā arī savu lomu *PIC* regulas īstenošanā, sagatavojot augsni turpmākām darbībām saistībā ar *PIC* pēc tās stāšanās spēkā.

Visbeidzot, Forums savu sadarbību ar ieinteresēto personu organizācijām padarīja praktiskāku, aicinot iesniegt priekšlikumus par ceturrtā īstenošanas projekta tematiem un piedalīties informācijas vākšanā par analītiskajām metodēm.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. Sekretariāts efektīvi un pareizi atbalstīs un atvieglēs komiteju darbu, lai komitejas varētu:
  - ievērot tiesību aktos paredzētos termiņus, kā arī
  - sagatavot augstas kvalitātes zinātniskos un tehniskos atzinumus un apstiprinājumus, kas atvieglo galīgo lēmumu pieņemšanu pārskatāmā veidā, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti.
2. Sekretariāts efektīvi un pareizi virzīs, atbalstīs un atvieglēs Foruma darbu pārskatāmā veidā, lai tas varētu:
  - turpināt stiprināt un saskaņot *REACH* un *CLP* regulu ieviešanu ES/EEZ dalībvalstīs, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti, kā arī
  - veicināt saskaņotu īstenošanu, koordinējot kopējos īstenošanas projektus un daloties ar labo praksi.
3. Ir novērstas un atrisinātas zinātnisko komiteju un citu Kopienas struktūru viedokļu pretrunas, apmainoties ar informāciju un koordinējot pasākumus, par kuriem ir savstarpēja interese.

### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
To atzinumu/apstiprinājumu daļa, kas sniegti tiesību aktos paredzētajā termiņā.	100 %	100 %

MSC vienprātīgo vienošanos daļa.	80 %	65 %
Vienprātīgi apstiprināto komitejas atzinumu daļa.	80 %	93 %
Komitejas atzinumu skaits, kas ir ņemti vērā, Komisijai pieņemot galīgo lēmumu.	Augsts	Augsts
Locekļu un citu dalībnieku apmierinātības līmenis ar komiteju un Foruma darbību (piemēram, atbalstu, tostarp ar ECHA nodrošinātajām mācībām un vadību, vispārējo pārredzamību, Komisijas procesu rezultātu publicēšanu).	Augsts	Augsts
Viedokļu pretrunu rašanās ar citu ES struktūru zinātniskajām komitejām	Tikai pietiekami pamatotos gadījumos	Viens

### 3. Galvenie rezultāti

#### Dalībvalstu komiteja

- MSC vienprātīgas vienošanās par 12 priekšlikumiem par vielu noteikšanu par īpaši bīstamām vielām (SVHC).
- 127 MSC vienprātīgas vienošanās par lēmumu projektiem attiecībā uz testēšanas priekšlikumiem un pareizības pārbaudēm.
- Sagatavotas 16 vienprātīgas vienošanās par vielas novērtēšanas lēmumu projektiem.
- Atzinums par ECHA ieteikumu projektu attiecībā uz XIV pielikumu.
- Atzinums par CoRAP pirmā atjauninājuma projektu un atzinums par vienas vielas pievienošanu CoRAP.

Iepriekš minēto palīdzēja sasniegt:

- sešas plenārsēdes, septiņas darba grupas sanāksmes un četras sagatavošanas sanāksmes;
- piedalīšanās semināros par dokumentācijas un/vai vielas novērtēšanu un/vai licencēšanas procesu.

#### Riska novērtēšanas komiteja

- 34 RAC atzinumi par CLH dokumentācijām.
- Divi RAC atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem.
- Sešas ierobežojumu dokumentāciju pareizības pārbaudes (piecas pozitīvas, viena negatīva).
- Trīs atzinumi saskaņā ar REACH 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu.
- Viens RAC atzinums par licencēšanas pieteikumiem.
- Astoņas licencēšanas pieteikumu pareizības pārbaudes (visas pozitīvas).

Iepriekš minētais tika sasniegts ar četru plenārsēžu palīdzību.

#### Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja

- Divi SEAC atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem.

- Sešas ierobežošanas dokumentāciju pareizības pārbaudes (piecas pozitīvas, viena negatīva).
- Viens atzinums par licencēšanas pieteikumiem.
- Astoņas licencēšanas pieteikumu pareizības pārbaudes (visas pozitīvas).

Iepriekš minētais tika sasniegts ar četru plenārsēžu palīdzību.

#### Biocīdu komiteja

- Izveidota komiteja.
- Pieņemts reglaments.
- Apstiprinātas galvenās darba procedūras un atzinumu veidnes.
- Darba programma 2014.–2016. gadam.
- Ētikas kodekss pieteikumu iesniedzēju dalībai *BPC*.

Iepriekš minētais tika sasniegts ar trīs sagatavošanas sanāksmju palīdzību.

#### Koordinācijas grupa

- Iecelti koordinācijas centri, iecelts priekšsēdētājs.
- Noteiktas regulāras sanāksmes.
- Sagatavots reglamenta projekts, kā arī noteiktas galvenās darba prakses un principi.
- Apspriestas pirmās domstarpības par licenču savstarpējo atzīšanu.

#### Forums

- Trīs Foruma plenārsēdes, kā arī divpadsmit darba grupas sanāksmes.
- Gala ziņojums par otro Foruma īstenošanas projektu par sintezētāju atbilstību *REACH* un *CLP*.
- Gala ziņojums par izmēģinājuma projektu attiecībā uz starpproduktiem.
- Gala ziņojums par izmēģinājuma projektu attiecībā uz savstarpējām saiknēm, kontrolējot *PPORD* un *OR* pienākumus.
- Atjaunināta „Rokasgrāmata par secinājumiem”.
- Pieņemta saskaņota metodika Foruma koordinēto projektu izvēlei, prioritāšu noteikšanai, īstenošanai un novērtēšanai.
- Darbojas *ECHA-NEA* sadarbība attiecībā uz turpinājuma darbu ar *ECHA* lēmumiem (neatbilstības pārskati).
- Pieņemts galīgais saraksts ar izmaiņām, kas nepieciešamas Komisijai piederošajā *ICSMS* sistēmā.
- Viens ieinteresēto personu pasākums, viens mācību pasākums apmācītājiem īstenošanas jomā par *REACH* un *CLP*, kurā piedalījās eksperti no *ECHA* un *MSCA*.
- Sešas konsultācijas par ierosināto ierobežojumu īstenošanas iespējām.
- Pieņemta pirmā versija metodikai, lai ieteiktu analītiskās metodes XVII pielikuma ierobežojumu īstenošanai.



## 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).

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

2013. gadā iesniegto apelāciju skaits (22) atbilst prognozēm, kuras pamatotas ar to apelāciju procentuālo daļu, kas iesniegtas par pārsūdzamajiem *ECHA* lēmumiem (reģistrācijas, datu kopīga lietošana, dokumentāciju novērtēšana un vielu izvērtēšana). Citiem vārdiem sakot, apelāciju skaits ir mazāks, nekā tika paredzēts 2013. gada darba programmā (*WP*) (36), bet arī pārsūdzamo lēmumu skaits, ko *ECHA* pieņēma gada pirmajos deviņos mēnešos bija mazāks, nekā tika prognozēts. Daudz pārsūdzamu lēmumu *ECHA* pieņēma 2013. gada pēdējā ceturksnī, tāpēc 2014. gada pirmajā ceturksnī apelāciju skaits var būt lielāks, nekā tika prognozēts.

2013. gadā vairāk nekā iepriekš apelāciju iesniedza MVU (mazie un vidējie uzņēmumi). Konkrētāk, 16 jaunas apelācijas tika iesniegtas, lai apstrīdētu reģistrācijas numuru atcelšanu, galvenokārt tās iesniedza mazi uzņēmumi, kuriem, šķiet, ir mazāka pieredze attiecībā uz *REACH* un *ECHA* procesiem. Šo apelāciju galvenais iemesls bija reģistrācijas numuru atcelšana tāpēc, ka bija strīdi par reģistrētāja uzņēmuma lieluma statusu. Dažos gadījumos iemesls bija arī *ECHA* valodu režīma apstrīdēšana. Dažās no šīm apelācijām (12), kas saistītās ar „uzņēmuma lielumu”, puses (t. i., apelācijas iesniedzējs un *ECHA*) vienojās konkrētās lietas apspriest ārpus apelācijas procesa un Apelācijas padome tāpēc apturēja apelācijas izskatīšanu, lai varētu notikt sarunas un apspriešanās starp pusēm. Vairumā gadījumu puses panāca vienošanos, lai atrisinātu lietu savstarpēji izdevīgā veidā, un pēc tam apelācijas tika atceltas. Tā kā Apelācijas padomei šajās lietās nebija jāpabeidz izskatīšana, apelācijas procesa esamība pati par sevi bija apelācijas iesniedzējiem devusi iespēju tiesiskā ceļā pārsūdzēt lēmumus un Aģentūrai bija iespēja pielāgot savas prakses, lai palīdzētu MVU.

Papildus tam 2013. gadā tika iesniegtas divas apelācijas saistībā ar strīdu par datu kopīgu lietošanu, viena apelācija, kurā tika apstrīdēta cita uzņēmuma reģistrācija, un trīs apelācijas saistībā ar pareizības pārbaudēm. Šīs apelācijas, izņemot vienu, ar kuru apstrīdēto lēmumu izlaboja izpilddirektors, pašlaik izskata Apelācijas padome.

2013. gadā tika pieņemti pieci Apelācijas padomes lēmumi attiecībā uz apelācijām saistībā ar *ECHA* lēmumiem pēc pareizības pārbaudēm. Lai gan Apelācijas padomes lēmumi tiek pieņemti precīzi par katras lietas būtību, šo lēmumu konstatējumiem var būt plašāks izmantojums un sekas gan attiecībā uz ieinteresētajām personām, gan *ECHA*. Šajās lietās pieņemtie lēmumi sniedz noderīgu informāciju par dažiem juridiskiem un zinātniskiem jautājumiem, kas saistīti ar *REACH* regulas skaidrošanu un īstenošanu: piemēram, Aģentūras pienākumi saskaņā ar 25. pantu, pieprasot nestandarta testus („pēdējās iespējas” princips); proporcionalitātes principa piemērošana, kad Aģentūra lūdz papildu informāciju; apsvērumi par *OECD* testa vadlīnijām (A-005-2011); *ECHA* rīcības brīvība, izskatot analogiju priekšlikumus, (A-001-2012); dokumentāciju novērtēšanas lēmumu 42. panta papildu pasākumu procedūras paskaidrošana; *ECHA* vadlīniju skaidrojums saistībā ar dokumentāciju atjauninājumiem, jo īpaši, vai Aģentūra ir pienācīgi informējusi apelācijas iesniedzēju par atjauninājumu veikšanas termiņu, kas jāņem vērā lēmuma pieņemšanas procesā (A-003-2012); *REACH* X pielikumā noteikto informācijas prasību skaidrojums; atteikšanās paziņojumu novērtējums; reģistrācijas dokumentācijas novēlota atjaunināšana; *ECHA* pienākums norādīt savu lēmumu iemeslus (A-004-2012); *ECHA* izpilddirektora labojumu joma un likumība; apelācijas izskatīšanas laikā iesniegtas jaunas informācijas pieņemamība (A-007-2012); labas administrēšanas princips (A-003-2012 un A-007-2012). Papildus tam lēmumā par reģistrācijas noraidīšanu (A-005-2012) ir paskaidrots reģistrētāja pienākums regulāri

atjaunināt sava *REACH-IT* konta informāciju un prasības attiecībā uz likumīgu paziņojumu no *ECHA*, kas sniegts ar *REACH-IT* palīdzību.

Jāatzīmē arī, ka 2013. gadā iespēja iesaistīties apelācijas lietās tika piešķirta vienā lietā, kad pieteikuma iesniedzējs pierādīja savu ieinteresētību galīgajā lēmumā. Divi iesniegumi pa iesaistīšanos lietā tika noraidīti; viens tika noraidīts tāpēc, ka pieteikuma iesniedzējs nepierādīja savu ieinteresētību konkrētās lietas iznākumā, bet otrs — tāpēc, ka pieteikuma iesniedzējs nepierādīja savu juridisko personību. Vienu procesuālu lēmumu par konfidencialitātes pieprasījumu pieņēma priekšsēdētājs. Visi nozīmīgie procesuālie lēmumi tiek publicēti tiešsaistē pēc tam, kad attiecīgā lieta ir slēgta.

Apelācijas padome ir darījusi visu iespējamo, lai pusēm dotu plašas iespējas paskaidrot savus viedokļus, aizstāvēt savus argumentus un atbildēt uz otras puses un vajadzības gadījumā iesaistīto personu argumentiem. Tāpat jāatzīmē, ka 2013. gadā tika organizētas arī piecas mutiskās uzklauššanas un tikšanās ar telekonferences palīdzību (saskaņā ar reglamenta 15. punktu). Uzklauššanas, parasti visas darba dienas garumā, pusēm un iesaistītajām personām deva iespēju attiecīgajā lietā Apelācijas padomei un valdei tieši uzdot jautājumus pusēm un iesaistītajām personām, lai noskaidrotu jebkādus jautājumus, kas valdei ir būtiski galīgā lēmuma pieņemšanai.

Sagatavošanās turpmākām apelācijām, kas varētu rasties no *BPR* īstenošanas, tika sākota ar darbinieku apmācību par sadarbību ar *ECHA* pamatdarbības vienībām un attiecīgu semināru un konferenču apmeklēšanu. *ECHA* tīmekļa vietnes apelāciju sadaļa arī ir atjaunināta ar informāciju, kas saistīta ar apelācijām saskaņā ar *BPR*, un ir iztulkota visās valodās.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. Padome bez liekas kavēšanās pieņem augstas kvalitātes lēmumus.
2. Apelācijas procesa un ar to saistītās saziņas efektīva pārvaldība.

### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
To galīgo lēmumu daļa, kas pieņemti 90 dienu laikā pēc rakstveida vai mutiskās procedūras slēgšanas.	90 %	100 %

## 3. Galvenie rezultāti

- Iesniegtas un apstrādātas 22 jaunas lietas.
- Pieņemti astoņi galīgie lēmumi (no tiem divi lēmumi par atcelšanu).
- Pieņemti 16 procesuāli lēmumi (viens konfidencialitātes pieprasījums, trīs iesniegumi par iesaistīšanos, divi par lietu apvienošanu, seši par procesa apturēšanu, viens lūgums nomainīt valodu, viens labojums, viens lūgums iesniegt jaunus pierādījumus un viens lūgums uzklaušīt ekspertus).

- Notikušas piecas mutiskās uzklaušīšanas un viena tikšanās ar pusēm saskaņā ar reglamenta 15. punktu.
- Tiešsaistē publicēti visi lēmumi, kā arī daži procesuālie lēmumi saistībā ar iesniegumiem par iesaistīšanos un konfidencialitātes pieprasījumiem. Publicēts arī jauns buklets par apelāciju procesu.

## 10. pasākums. Saziņa

*ECHA* saziņas pasākumi ir neatkarīgas ES aģentūras darba neatņemama daļa. Tie nodrošina mehānismu Aģentūras mērķauditoriju informēšanai par veidu, kā *ECHA* pilda savus pienākumus, Aģentūras korporatīvās identitātes un publiskās reputācijas saglabāšanai, kā arī mijiedarbības veicināšanai ar ieinteresētajām personām. *ECHA* tīmekļa vietnē ir izskaidroti Aģentūras regulatīvie procesi, publicētas vadlīnijas un informācija par atbalstu pienākumu pildītājiem, nodrošināta platforma informācijas izplatīšanai par ķīmiskajām vielām un plašai sabiedrībai sniegta informācija par tiesību aktu mērķiem un panākumiem to īstenošanā. *ECHA* iekšējā saziņa informē un iesaista darbiniekus, tādā veidā uzlabojot Aģentūras darba efektivitāti.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

Ar devīzi „*REACH 2013*” *ECHA* veica nozīmīgu saskaņotu darbu, lai publiskotu 2013. gada termiņu. Gatavojoties termiņam, pasākumi bija koncentrēti uz uzņēmumu mudināšanu reģistrēties laicīgi, pēc tam bija pasākumi, lai popularizētu termiņa rezultātus un to ietekmi uz ķīmikāliju drošāku izmantošanu. Aģentūra Briselē sarīkoja savu pirmo konferenci, ko apmeklēja Briseles žurnālisti, lai informētu par reģistrācijas rezultātiem. Vairāk nekā 14 000 unikālo apmeklējumu tiešsaistē un kopumā 77 nozīmīgi raksti vairāk nekā dubultoja citu *ECHA* populārāko ziņu apjomu. Šajā pasākumā tika sasniegti aptuveni 18 000 „Twitter” kontu. Izmantojot iesaistīto partneru platformas, piemēram, Eiropas Biznesa atbalsta tīklu (*EEN*), šo kampaņu centās sasniegt arī MVU.

Sadarbībā ar Eiropas Komisijas dienestiem *ECHA* iesaistījās arī vairākos citos plašu ievēribu guvušos informatīvos pasākumos: saistībā Biocīdu regulas stāšanos spēkā un izstādes rīkošanu par ieguvumiem no *REACH*.

Bez šiem laikā ierobežotajiem pasākumiem vairākus Aģentūras sasniegumus papildināja informatīvie pasākumi, kas adresēti pienākumu pildītājiem, ieinteresētajām personām un plašākai sabiedrībai. Saziņa — galvenokārt ar *ECHA* informatīvā izdevuma un tīmekļa publikāciju palīdzību — papildināja un atbalstīja Aģentūras regulatīvo darbu. Tā nodrošināja neaizstājamu instrumentu, lai informētu ieinteresētās personas un sabiedrību par *ECHA* pasākumiem ES ķīmiskās drošības tiesību aktu īstenošanai, jo īpaši izceļot četrus stratēģiskos mērķus, ko *ECHA* pieņēma kā pamatu savam darbam pēc visu regulatīvo procesu izveides sākotnējā posma.

Dažādi kopīgi informatīvie pasākumi ar ES partneriem un akreditētajām ieinteresētajām organizācijām palīdzēja nozarei, jo īpaši MVU, saprast savus pienākumus un ieguvumus no ES ķīmiskās drošības tiesību aktiem: tika sagatavotas jaunas tīmekļa vietnes sadaļas darbiniekiem un plašākai sabiedrībai un izveidots komunikatoru tīkls. Tika organizētas mācības Eiropas Biznesa atbalsta tīkla dalībniekiem. Aģentūra informēja akreditētās ieinteresētās organizācijas ar īpašu e-biļetenu palīdzību.

*ECHA* izdarīja savu pirmo ierakstu sociālajos tīklos kā Aģentūra: ziņas tika publicētas „Twitter” no 2013. gada janvāra, lai paplašinātu *ECHA* ziņu tvērumu un Aģentūras klātbūtni internetā. Tika ievietoti 503 tvīti. Tika izstrādāta Aģentūras stratēģija attiecībā uz sociālajiem tīkliem, lai sasniegtu jaunas un specifiskas mērķauditorijas, racionāli izmantojot resursus.

Gada laikā *ECHA* sasniedza augstāku mijiedarbības līmeni ar ieinteresētajām personām — rekordliels to skaits piedalījās divās *ECHA* Ieinteresēto personu dienās attiecīgi par *REACH/CLP* un *BPR* (3 500 dalībnieki pasākumā un tiešsaistē); 1 000 papildu lasītāji parakstījās uz *ECHA* informatīvo izdevumu un e-jaunumiem; tika apstiprinātas vēl 10 akreditētās ieinteresētās organizācijas; *ECHA* sekretariāts atvēra jaunu ieinteresēto personu diskusiju platformu pilsoniskās sabiedrības akreditētajām ieinteresētajām organizācijām. Šis pastiprinātais darbs ar ieinteresētajām personām tika uzņemts ar lielu

atzinību.

Arī plašsaziņas līdzekļi izrādīja lielu interesi par Aģentūras pasākumiem. Aģentūra organizēja vairāk nekā 50 intervijas žurnālistiem un sniedza divas preses konferences.

Nodrošinot kopumā 250 *ECHA* oriģinālo dokumentu un informācijas vienību tulkojumus 22 citās ES oficiālajās valodās Aģentūra sasniedza vairāk nekā par 25 % lielāku apjomu salīdzinājumā ar noteikto mērķi, lai apmierinātu savu mērķauditoriju daudzvalodu informācijas vajadzības.

Kopā ar Eiropas Komisijas dienestiem, kā arī ar citiem saziņas partneriem Aģentūra sāka gatavošanos informētības palielināšanas pasākumiem par *CLP* ziņošanas pienākumiem par maisījumiem, kas stāsies spēkā 2015. gadā. Šajā sakarā līdz 2014. gadam tika atlikts turpinājuma darbs ar Komisijas ieteikumiem attiecībā uz *CLP* 34. panta 2. punktā paredzēto ziņojumu par paziņojumu attiecībā uz ķīmikāliju drošu lietošanu.

Plānotais jaunais publicēšanas rīks, lai veicinātu *ECHA* publikāciju laicīgu izdošanu un pārskatīšanu, tika atlikts līdz 2014. gadam tāpēc, ka tika pārstrādāti daži saziņas procesi, lai uzlabotu efektivitāti.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. *ECHA* efektīvi sazinās ar ārējo mērķauditoriju 23 ES valodās, ja nepieciešams, un gūst labumu no precīzas un līdzsvarotas klātbūtnes plašsaziņas līdzekļos.
2. Akreditētās ieinteresētās organizācijas ir iesaistītas *ECHA* darbā un 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

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Lasītāja apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> rakstveida produkciju, ieskaitot pieejamās valodas (tīmekļa vietne, e-jaunumi, informatīvais izdevums, informācija preseī, paziņojumi par jaunumiem). Tas vērtējams attiecībā uz savlaicīgumu, saturu un lietojamību.	Augsts	Augsts e-jaunumi — augsts <i>ECHA</i> informatīvais izdevums — augsts
Akreditēto ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar informāciju, ko tās saņem, un to mijdarbību ar <i>ECHA</i> .	Augsts	Augsts
Personāla apmierinātības līmenis ar	Augsts	Augsts

iekšējo saziņu.		
-----------------	--	--

### 3. Galvenie rezultāti

- Aptuveni 250 publikācijas (tiešsaistes un bezsaistes saturs) publicētas 23 ES oficiālajās valodās (arī horvātu).
- Saskaņoti informatīvie pasākumi par *REACH* 2013. gada termiņu; *BPR* un *SVHC* ceļa kartes darbības sākšana. Plānotie pasākumi par licencēšanas pieteikumiem un *PIC* atlikti līdz 2014. gadam.
- Informatīvie pasākumi par biocīdiem, tostarp 12 informācijas prese/paziņojumi par jaunumiem, 15 informatīvie izdevumi, 28 temati *ECHA* ieinteresēto personu biļetenā „*Stakeholder update*”, 60 jaunas tīmekļa lapas, viena biocīdu tematam veltīta ieinteresēto personu diena, viena stratēģiska diskusija ar akreditētajām ieinteresētajām personām, informatīvs materiāls un iekšējās saziņas pasākumi.
- Sagatavotas 44 informācijas prese un organizētas divas preses konferences plašsaziņas līdzekļiem. Plašsaziņas līdzekļiem sniegtas vairāk nekā 50 spontāni lūgtas intervijas.
- Ieinteresētajām personām sagatavoti 50 paziņojumi par jaunumiem, 51 nedēļas e-jaunumu biļetens un reizi divos mēnešos iznākošs informatīvs izdevums.
- Sarīkotas divas Ieinteresēto personu dienas, viens regulārs seminārs akreditētajām ieinteresētajām organizācijām un papildu informatīvā diena jaunajām akreditētajām ieinteresētajām personām.
- Sarīkots Eiropas dienas pasākums plašākai sabiedrībai, kas piesaistīja 3 500 apmeklētājus.
- Papildus uzlabota *ECHA* klātbūtne internetā, radot jaunas sadaļas (piemēram, par biocīdiem) un izplatīta papildu informācija par ķīmikālijām. Tīmekļa vietnē veikti aptuveni 1 800 atjauninājumi.
- 45 *ECHA* publikācijām sniegts redakcionāls un maketēšanas atbalsts, publicētas astoņas brošūras, lai palielinātu informētību par *ECHA* darbu. Tīmekļa vietnē publicēta *ECHA* pirmā e-grāmata (*Daudzgažu darba programma 2014.–2018. gadam*).
- Iekšējā informācija ik dienas tiek sniegta iekštīklā un iekšējās informācijas ekrānos, publicētas 449 jaunumu vienības. Sagatavoti 50 nedēļas iekšējo aktualitāšu kopsavilkumi (*ECHANet Exchange*), organizētas četras ceturkšņa sapulces darbiniekiem, kā arī trīs brokastu tikšanās ar *ECHA* darbiniekiem un izpilddirektoru.
- Veiktas 10 aptaujas, lai novērtētu apmierinātību vai saprastu ieinteresēto personu pieredzi.
- Darbu sācis rīks efektīvākai iekšējā darba veikšanai saistībā ar tulkošanu.

## 11. pasākums. Starptautiskā sadarbība

Kā pasaulē vadošā regulatīvā aģentūra *ECHA* pārvalda modernu ES ķīmikāliju drošības režīmu. Tas nozīmē sadarbību ar dalībniekiem ārpus Eiropas Savienības robežām. *ECHA* dalās pieredzē ar pieaugošu skaitu regulatīvajām iestādēm valstīs, kas pieņem ķīmiskās drošības tiesību aktus, un palielina informētību nozarē valstīs, kuras eksportē Eiropas Savienībā. Tas palīdz efektīvi īstenot tiesību aktus tik lielā mērā, cik tas ir atkarīgs no ārvalstu dalībniekiem, veicinot atbilstību Eiropas Savienībā. Šīs darbības nozīmīga daļa ir *ECHA* darbs Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācijā (*OECD*), kā arī atbalsts starptautisko konvenciju ievērošanai Eiropas Savienībā.

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

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

*ECHA* turpināja aktīvi darboties *OECD*, lai veicinātu ķīmikāliju pārvaldības rīku saskaņošanu. 2013. un 2014. gads ir būtisks informācijas prasību vākšanai *IUCLID 6* datu bāzei, lai nodrošinātu publisku pieejamību 2016. gadā, un šis darbs tika sākts 2013. gadā ar plašu apspriešanos par ieinteresēto personu prasībām. Lai uzlabotu ziņošanu par nanomateriālu īpašībām, 2013. gadā *IUCLID* tika ieviestas īpašas *OECD* saskaņotās veidnes, kas bija izstrādātas iepriekšējos gados. Sadarbībā ar *JRC* tika izstrādāta *OECD* saskaņotā veidne, lai savāktu toksikoloģisko pētījumu starprezultātus. Šī veidne ir paredzēta, lai atbalstītu Negatīva iznākuma iegūšanas veidu pasākumu *OECD* un bija pirmais solis, lai savāktu šāda veida datus.

Lai pēc iespējas plašāk un efektīvāk izplatītu reģistrācijas informāciju no *ECHA* datu bāzes, tika regulāri atjaunināta saite uz *OECD eChem* portālu. Turklāt 2013. gadā tika apstiprināts jauns portāla logotips un nodrošināta portāla turpmāka uzlabošana un uzturēšana.

*ECHA* turpināja aktīvi veicināt *QSAR* instrumentārija izstrādi, lai 2018. gadā to padarītu par praktiski noderīgu rīku reģistrētajiem, kuri savām vielām vēlas izmantot iespējamās alternatīvas. Tika pabeigta programmatūras koda tehniskā pārbaude un uzsākta tā zinātniskā analīze. Sadarbībā ar *OECD* tika izstrādāta paredzēto nozīmīgo pārmaiņu turpmākā stratēģija. Tika izsludināts jauns konkurss par atbalstu rīka uzlabošanai. Galvenais mērķis ir ne tikai vēl paaugstināt *QSAR* instrumentārija zinātnisko pamatotību, bet arī nozīmīgi uzlabot tā lietošanas ērtumu.

Visu gadu Aģentūra turpināja darbu, lai atbalstītu kandidātvalstis un potenciālās kandidātvalstis, jo īpaši pievēršoties Horvātijai pārejas posmā līdz 2013. gada 1. jūlijam, kad valsts pievienojās Eiropas Savienībai. Sniedzot atbalstu Pirmspievienošanās palīdzības instrumenta (*IPA*) programmas ietvaros Aģentūra realizēja mācību apmeklējumus, seminārus un citus spējas attīstības pasākumus par *REACH*, *CLP* un Biocīdu regulu, koncentrējoties uz tām zināšanām, kas saņēmējiem nepieciešamas, lai piedalītos *ECHA* darbā.

Pamatojoties uz sadarbības nolīgumiem ar līdzīgām aģentūrām Austrālijā, Kanādā, Japānā un ASV, notika vairākas regulatīvo zinātnieku sanāksmes (galvenokārt audiovizuālas), kurās galvenā uzmanība tika pievērsta informācijas apmaiņai par tehniskiem tematiem, sākot ar atsevišķām vielām un darbu ar vielām izstrādājumos, līdz regulatīvajām izmaiņām saistībā ar nanomateriāliem. Tika sākts arī sadarbības analīzes un tās īstenošanas uzlabošanas darbs.

Pasaulē augstā līmenī saglabājās interese par ES tiesību aktiem ķīmikāliju jomā, kā to

apliecināja pieprasījums pēc paskaidrojošām sanāksmēm, un iestāžu un nozares pārstāvji no vairākām valstīm apmeklēja *ECHA*, lai labāk izprastu tiesību aktu statusu un īstenošanas laikā gūto pieredzi. Šie pasākumi kalpoja arī mērķim palielināt to ārvalstu ražotāju informētību un kompetenci, kuri gandrīz pusi dokumentāciju iesniedz ar vienīgo pārstāvju vai importētāju starpniecību, un tādā veidā palīdzēja sasniegt dokumentāciju kvalitātes uzlabošanas mērķi.

## 2. 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, kuras 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

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Ieinteresēto prsonu (arī Komisijas) apmierinātības līmenis ar Aģentūras starptautiskās sadarbības pasākumiem (tostarp zinātnisko un administratīvo atbalstu Komisijai).	Augsts	Augsts

## 3. Galvenie rezultāti

- Kopumā 23 jaunas un 15 atjauninātas saskaņotās veidnes tika/tiek izskatītas *OECD*, tostarp īpašas veidnes nanomateriāliem.
- 2013. gada decembrī darbu sāka *OECD QSAR* instrumentārija atjauninātā 3. versija ar labāku darbību un vairāk datu bāzēm.
- *IUCLID 6* arhitektūras specifikācijas tika apstiprinātas *OECD IUCLID* lietotāju grupas ekspertu darba grupā.
- *eChemPortal* mitināšana un turpmāka uzlabošana atbilstoši 2012. gadā kopīgajā sanāksmē apstiprinātajai iespējamo uzlabojumu prioritātei.
- Otrajā *IPA* projektā veikti 17 pasākumi ES pievienošanās kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm.
- Sniegts tehniskais atbalsts Eiropas Komisijai saistībā ar nolīgumiem, kas ietver noteikumus par ķīmikālijām, kas noslēgti ar Japānu un Krievijas Federāciju.
- Tehnisks atbalsts Eiropas Komisijai saistībā ar *UN GHS* sanāksmēm jūnijā un novembrī.



- Gandrīz 20 sanāksmes (galvenokārt virtuālas) ar līdzīgām aģentūrām Austrālijā, Kanādā, Japānā un ASV.
- *ECHA* apmeklēja sešas delegācijas no Eiropas, Āfrikas, Āzijas un Dienvidamerikas, kā arī viena delegācija no reģionāla starptautiska organizāciju grupējuma Centrālāzijas valstīs.
- *ECHA* piedalījās 15 darbsemināros un semināros trešo valstu mērķauditorijām.
- Sniegts zinātnisks un tehnisks atbalsts Komisijai un *UN GHS*, arī piedaloties un sniedzot atbalstu darbam *OECD* un *ANO* līmenī.
- Turpinās sadarbība ar regulatīvajām aģentūrām četrās valstīs ārpus Eiropas Savienības, ar kurām *ECHA* ir noslēgusi sadarbības nolīgumus.
- Spējas attīstības pasākumi ES pievienošanās kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm *IPA* programmas ietvaros, kā arī iespējama mērķtiecīga sadarbība ar Eiropas Savienības Eiropas Kaimiņattiecību politikas (*ENP*) partnervalstīm Eiropas Kaimiņattiecību un partnerības instrumenta (*ENPI*) programmas ietvaros.
- Prezentācijas semināros/darbsemināros/konferencēs svarīgākajās trešajās valstīs (klātienē vai ar video konferences palīdzību) un šo valstu pārstāvju delegāciju uzņemšana.

### 3. Pārvaldība, organizācija un resursi

#### 12. pasākums. Vadība

Aģentūra cenšas nodrošināt modernu korporatīvo identitāti un vadību, kas atbilst augstākajiem ES standartiem, lai varētu efektīvi integrēt jaunus pasākumus tās organizācijā.

##### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

Valde, *ECHA* vadības struktūra, gada laikā tikās reizi ceturksnī. Visu gadu valde pienācīgi izpildīja visus savus likumīgos pienākumus, kas noteikti tiesību aktos, jo īpaši ar gada un daudzgadu darba programmas palīdzību nosakot prioritātes, pieņemot budžetu un uzraugot Aģentūras panākumus un darbību un ziņojot par tiem. Aģentūras daudzgadu plānošana tika izstrādāta stratēģiskākā līmenī, un septembrī valde pieņēma piecu gadu darba programmu.

Kā daļu no sagatavošanās pasākumiem *BPR* paredzētajiem *ECHA* uzdevumiem valde stingri uzraudzīja attīstību un pieņēma attiecīgos īstenošanas lēmumus. Valde pienācīgi ņēma vērā Komisijas „*REACH* pārskata” paziņojumu un veica atbilstīgus pasākumus, reaģējot uz konstatējumiem, kas saistīti ar *ECHA*. Turklāt valde pārbaudīja *ECHA* komiteju darbību un resursu pieejamību valstu līmenī. Tika pārbaudīta un apstiprināta arī Apelācijas padomes struktūra.

Valdes sēde pirmajā ceturksnī bija organizēta kā Īrijas ES prezidentūras daļa un apvienota ar *REACH* konferenci, kurā lielākā uzmanība tika pievērsta MVU. Valde tika regulāri informēta par institucionālo attīstību, jo īpaši par kopējo pieeju decentralizētām aģentūrām un īstenošanas ceļa karti, arī sanāksmē, ko Komisija organizēja aģentūru valdes priekšsēdētājiem. Valdes sēdes un lēmumus sagatavoja darba grupas, jo īpaši plānošanas, ziņošanas, revīzijas un izplatīšanas jomā, kā arī ar Apelācijas padomi saistītos jautājumos. 2013. gadā tika organizētas sešas rakstveida procedūras.

Politika, kas regulē potenciālo interešu konfliktu pārvaldību, ko valde pieņēma 2011. gada septembrī, tika turpmāk īstenota ar īpašiem izpilddirektora lēmumiem, kas integrēti *ECHA* procesos un tika plaši izplatīti Aģentūras iekšienē. Interešu konfliktu konsultatīvā komiteja palīdzēja valdei pabeigt piemērotības kritēriju izstrādi *ECHA* struktūrām. Visiem darbiniekiem un vadītājiem tika organizētas obligātas mācības un semināri par interešu konfliktiem un ētiku. Sagatavojot pārskatu par politiku, 2014. gadā tika organizēta ārēja revīzija, lai pārbaudītu īstenošanas statusu, salīdzinot ar Revīzijas palātas 2012. gada konstatējumiem.

Aģentūra gada gaitā uzņēma vairākus augsta līmeņa apmeklētājus, piemēram, Eiropas Parlamenta deputātus. Visu 2013. gadu tika uzturēta regulāra sadarbība ar Parlamenta *ENVI* komiteju. Komitejas un *ECHA* izpilddirektora savstarpējo viedokļu apmaiņa bija koncentrēta uz Komisijas „*REACH* pārskatu”.

2013. gadā beidzās *ECHA* priekšsēdētāja pienākumu termiņš Eiropas aģentūru tīklā *Troika*. Kā pilntiesīgs dalībnieks *ECHA* turpināja aktīvi atbalstīt tīkla darbu, jo īpaši īstenojot kopējo pieeju decentralizētām aģentūrām. 2013. gada decembrī aģentūru tīkls institūcijām iesniedza vispusīgu pārskatu par šajā jomā paveikto darbu.

Aģentūra 2013. gadā turpināja attīstīt kontaktus ar dalībvalstīm, izmantojot izpilddirektora apmeklējumus un organizējot sanāksmi, kurā piedalījās *MSCA* direktori, lai papildus uzlabotu kopīgo plānošanu attiecībā uz uzdevumiem saistībā ar vielu

novērtēšanu un riska pārvaldību. Īpaša uzmanība bija pievērsta attiecību veidošanai ar jaunajām kompetentajām partnerības iestādēm, kas ir atbildīgas par *BPR*, piemēram, gada plānošanas sanāksmē ar *MSCA* direktoriem. Jūlijā Helsinkos tika organizēta sanāksme ar kompetentajām iestādēm, kas atbildīgas par *REACH* un *CLP*.

Aģentūra turpināja izmantot savu integrēto kvalitātes vadības sistēmu, lai uzlabotu vadības un iekšējos procesus. 2013. gadā uzmanības centrā bija sagatavošanās 2014. gada sertifikācijas darbam atbilstoši apstiprinātajai ceļa kartei, lai iegūtu ISO 9001 sertifikāciju. Papildus tam tika īstenots projekts, lai sagatavotu efektivitātes programmu 2014.–2016. gadam, kas dotu iespēju būt gatavībā ES aģentūrām paziņotajai štatu samazināšanai un īstenot jauno Daudzgaļu darba programmu. Aģentūra arī strādāja, lai īstenotu labāku iekšējās informācijas pārvaldību, un pašlaik tiek īstenots projekts dokumentācijas pārvaldības uzlabošanai.

*ECHA* valde apstiprināja vienotu drošības modeli uz *REACH* un *CLP* informācijas sistēmu pamata, lai aptvertu arī informācijas apmaiņu ar Biocīdu *MSCA*. Modeļi sagatavoja Drošības darbinieku tīkls, ņemot vērā to, ka *MSCA* ir tieši iesaistītas daudzās ar *BPR* saistītos procesos, tāpēc tām nepieciešama plašāka un elastīgāka piekļuve Aģentūras informācijas sistēmām. Papildus tam tika izstrādāts IT darbības nepārtrauktības tehniskās gatavības plāns.

Tā kā Aģentūra pieņēma lielu skaitu lēmumu, palielinājās pieprasījums pēc iekšējās juridiskās palīdzības lēmumu pieņemšanā. Aģentūra iesniedza arī 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. Pieprasījumu skaits šķita diezgan stabils, taču palielinājās dokumentu un lapušu skaits, jo pieprasījumi galvenokārt attiecās uz nozares rīcībā esošiem sarežģītiem zinātniskās 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.

2013. gadā kvalitātes sistēmas ietvaros tika izveidota jauna sistēma Aģentūras saņemto ārējo sūdzību reģistrēšanai un izskatīšanai. Aģentūra saņēma deviņas ārējas sūdzības, gandrīz visas bija saistītas ar MVU problēmām, bet viena — ar dokumentācijas novērtējuma izplatīšanu. Visas sūdzības tika atbilstoši izskatītas un vajadzības gadījumā veikti korektīvi pasākumi. Secinājums, ko var izdarīt no minētā uzdevuma, ņemot vērā ar karodziņu atzīmēto sūdzību nelielo skaitu, ir tāds, ka joprojām ir jāpalielina informētība *ECHA* darbinieku vidū.

Ņemot vērā, ka ir nepieciešams uzmanības centru no *REACH* regulas īstenošanas pārcelt uz mazo un vidējo uzņēmumu (MVU) iesaisti un palīdzēt tiem pildīt savus pienākumus kā pakārtotajiem lietotājiem, kā arī sakarā ar gatavojamos iesniegt dokumentācijas 2018. gada *REACH* reģistrācijas termiņam, Aģentūra iecēla „MVU vēstnesi”. Šīs funkcijas izpildei *ECHA* izvēlējās direktoru sadarbības jautājumos *Andreas Herdina*, tādā veidā to piesaistot Aģentūras augstākā līmeņa vadībai. Šī funkcija ietver iekšējo uzdevumu palielināt *ECHA* darbinieku informētību par MVU vajadzībām un bažām, kā arī stimulēt atbilstošas reakcijas un ārēju uzdevumu vākt un analizēt šādas vajadzības, sadarbojoties ar MVU pārstāvjiem un uzņēmumiem, kā arī dažādas mērķauditorijas iepazīstinot ar *ECHA* pieeju MVU.

Saskaņā ar *ECHA* Finanšu regulu *ECHA* iekšējais revidents ir Eiropas Komisijas iekšējais revidents (*IAS*). *IAS* 2013. gadā veica revīziju „Komiteju pārvaldība Eiropas Ķimikāliju aģentūrā”. Pamatojoties uz revīzijas rezultātiem, *IAS* sniedza septiņus ieteikumus,

tostarp vienu ļoti svarīgu ieteikumu pārskatīt skaidrojumu par termiņu *RAC* atzinumu pabeigšanai attiecībā uz vielām, kas ieteiktas saskaņotai klasifikācijai, marķēšanai un iepakojšanai saskaņā ar *CLP* regulu.

Saskaņā ar kvalitātes un iekšējās kontroles standartiem un atbilstoši Aģentūras riska profilam vietējā „Iekšējās revīzijas nodaļa” (*IAC*) kā pastāvīgs resurss pievieno vērtību, izpildīdātoram nodrošinot papildu pārlicības radīšanas un konsultatīvos pasākumus. 2013. gadā *IAC* veica nodrošināšanas revīzijas par videonovērošanas īstenošanu *ECHA* telpās, Foruma sekretariātu un dokumentu un ierakstu pārvaldību.

Reaģējot uz *IAS* un *IAC* ieteikumiem, ir izstrādāti rīcības plāni.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

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

### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Standarta ISO 9001:2008 prasību izpildes līmenis attiecībā uz kvalitātes pārvaldības sistēmas elementiem.	80 %	75 %
To būtisko <i>IAS</i> revīzijas ieteikumu daļa, kas izpildīti termiņā.	100 %	100 %
Ikgadējo ieinteresētības deklarāciju daļa, ko aizpildījuši valdes, komiteju un Foruma locekļi.	100 %	100 %

## 3. Galvenie rezultāti

- Organizētas četras valdes sanāksmes un 14 sanāksmes ar valdes locekļu piedalīšanos.
- Izstrādāti visi regulatīvie plāni un ziņojumi.
- Kvalitātes vadības sistēma tika tālāk attīstīta un īstenota saskaņā ar ceļa karti, nodrošinot ISO 9001 sertifikāciju.
- Sniegts nozīmīgs juridisks atbalsts, lai nodrošinātu *ECHA* lēmumu saskaņotību ar tiesību aktu prasībām.
- Ar daudzu juridisku dokumentu palīdzību nodrošināta efektīva aizsardzība 42 Eiropas tiesas un/vai Apelācijas padomes procesos.
- Saskaņā ar piemērojamajiem tiesību aktiem ir sniegtas atbildes uz 70 pirmreizējiem un 3 papildinošiem pieprasījumiem par „piekļuvi dokumentiem”, kopumā aptuveni par 650 dokumentiem.

- Datu aizsardzības reģistrā iekļauti 100 % apstrādes darbību, kurās izmantoti personas dati, ko identificējis Datu aizsardzības inspektors.
- Organizēta viena MSCA direktoru plānošanas sanāksme.
- Organizēta viena drošības speciālistu tīkla sanāksme.
- Noslēgti 29 pamatlīgumi par maksu pārskaitīšanu dalībvalstīm.

## 13. pasākums. Finances, iepirkumi un grāmatvedība

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

*ECHA* ieņēmumi no *REACH* pasākumiem 2013. gadā bija EUR 89 miljoni, un to avots bija ieņēmumi no maksas par *REACH* reģistrāciju, MVU pārbaudes darba un procentu maksājumiem par rezervi. 2013. gada maijā pienāca *REACH* otrais termiņš; tā kā ieņēmumi no maksas par reģistrāciju bija lielāki, nekā sākotnēji tika prognozēts, kā arī 2012. gada budžeta rezultāti bija pozitīvi, 2013. gada budžets tika grozīts, palielinot rezervi par EUR 55,1 miljonu. 2013. gadā bija nodrošināta pilnīga pašfinansēšanās attiecībā uz *REACH* pasākumiem.

Biocīdu regula stājās spēkā 2013. gada 1. septembrī. Ieņēmumi saistībā ar šo regulu bija EUR 7,48 miljoni. Šo ieņēmumu skaitā bija EUR 6,07 miljonu ES iemaksa, EUR 0,31 miljonu ieņēmumi no maksas par biocīdu reģistrāciju, EUR 0,18 miljonu brīvprātīga iemaksa no EEZ dalībvalsts un EUR 0,92 miljonu bilances iemaksa no Komisijas, lai aizpildītu ienākumu no reģistrācijas maksas deficītu.

*ECHA* 2013. gadā saņēma ES iemaksu saistībā ar *PIC* regulu EUR 1,56 miljonu apmērā. Šī iemaksa *ECHA* deva iespēju turpināt sagatavošanās pasākumus, lai nodrošinātu netraucētu regulas darbības sākšanos 2014. gada 1. martā.

*REACH* budžets tika izpildīts par 98,7 % attiecībā uz saistību apropriācijām un par 88,3 % attiecībā uz maksājumu apropriācijām. 98,7 % tikai nedaudz pārsniedz 2013. gada mērķi 97 %, savukārt maksājumu izpilde 88,3 % apmērā ievērojami pārsniedz mērķi sasniegt 75 %.

Neraugoties uz to, ka Biocīdu un *PIC* regulas darbība bija sākuma stadijā, kā to raksturojusi Komisija, faktiski pirmajā pilnajā budžeta izpildes gadā, saistību rādītāji bija ļoti augsti — attiecīgi 98,2 % un 98,7 %. Pretēji tam ar šīm regulām saistīto maksājumu rādītājus bija nozīmīgi ietekmējusi sākuma stadija un IT uzlabojumu daudzgadu raksturs, tāpēc tie attiecīgi bija tikai 69,5 % un 29,6 %.

Aģentūras naudas rezerves *REACH/CLP* pasākumiem tika pārvaldītas, izmantojot Eiropas Investīciju bankas, Somijas Centrālās bankas un termiņnoguldījumu kontus, lai pastāvīgi nodrošinātu šo līdzekļu drošību un riska diversifikāciju. Rezerve nodrošina, lai *ECHA* spētu finansēt *REACH* pasākumus līdz 2015. gadam, bet pēc tam paredzēts, ka *ECHA* sāks izmantot jaukta tipa finansēšanas režīmu, kad *REACH* tiks finansēta gan no pašu ieņēmumiem, gan ES iemaksām. *ECHA* 2013. gada beigās izplatīja aicinājumus iesniegt piedāvājumus konkursam par bankas pakalpojumiem, tostarp norēķinu un noguldījumu kontiem.

Aģentūra turpināja sistemātiski pārbaudīt to uzņēmumu statusu, kas reģistrējušies kā MVU un tāpēc ieguvuši tiesības izmantot MVU paredzētās atlaides. Šādas pārbaudes tika pabeigtas kopumā attiecībā uz 516 uzņēmumiem. Šī darba rezultātā 2013. gadā kā atlīdzības un maksas tika iekasēti kopumā EUR 8,2 miljoni.

2013. gadam noteiktais sākotnējais mērķis bija 300 pārbaudes. Gada laikā tika ieviesta iespēja labot nepareizi deklarētu lieluma kategoriju uzreiz pēc tam, kad *ECHA* sāksi pārbaudi. Šī iespēja ļāva uzņēmumiem iegūt administratīvās maksas samazinājumu par 50 %. Ievērojams skaits uzņēmumu izvēlējās šo iespēju, un, pateicoties valdes lēmumam apstrādāt šos gadījumus kā prioritārus, tika pabeigts liels skaits pārbažu, salīdzinot ar mērķi. Tomēr, lai gan šis prioritātes noteikšanas lēmums palīdzēja nozīmīgi pārsniegt mērķi 2013. gadā, tas samazinās paredzēto rezultātu, salīdzinot ar plānoto mērķi 2014. gadam.

Aģentūra 2013. gadā papildus attīstīja savas paziņošanas sistēmas. Galvenā uzmanība tika pievērsta paziņošanas uzlabošanai pasākuma līmenī, kā arī, ņemot vērā nepieciešamību nošķirt līdzekļus *REACH/CLP*, *Biocīdu* un *PIC* regulu starpā.

Visbeidzot, 2013. gadā ir noslēgti līgumi par zinātnisko, IT un administratīvo pakalpojumu sniegšanu saskaņā ar esošajiem pamatlīgumiem; sekmīgi pabeigti atvērtie aicinājumi iesniegt piedāvājumus konkursam par jaunu pamatlīgumu noslēgšanu attiecībā uz integrētu cilvēkresursu pārvaldības sistēmu, *QSAR* instrumentārija 3. posmu, ceļošanas un medicīniskās aprūpes pakalpojumiem, kā arī revīzija, lai palielinātu iepirkšanas un līgumu pārvaldības procesu efektivitāti, kuras rezultātā plānotos pasākumus īstenos 2014. gadā.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. Aģentūrai ir pareiza, saprātīga un efektīva finanšu vadība, kā arī tiek ievēroti piemērojamie finanšu noteikumi un regulas.
2. Naudas rezerves ir apdomīgi un rūpīgi pārvaldītas.
3. Aģentūrā ir izveidotas efektīvas finanšu sistēmas, lai nodrošinātu pārvaldi un ziņojumus par vairākiem finansiāli atdalītiem tiesiskajiem pamatiem.

### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Iebildumu skaits Eiropas Revīzijas palātas gada atskaitē par finanšu un grāmatvedības jautājumiem.	0	0
Saistību rādītājs (no saistību apropriācijām gada beigās).*	97 %	98,7 %
Izpildītie maksājumi (no maksājumu apropriācijām gada beigās).*	75 % (*)	88,3 %
Pārnesto līdzekļu īpatsvars (% no neizlietotajiem līdzekļiem, kas pārnesti 2013. gadā).*	< 12 %	10,4 %
Atbilstība valdes norādījumiem par naudas rezervēm (MB/62/2010 galīgā redakcija).	100 %	100 %

\* ar *REACH/CLP* saistītajiem pasākumiem.

## 3. Galvenie rezultāti

- Stingra budžeta un likviditātes pārvaldība.
- Pilnīga aktīvu inventarizācija.

- Ieviests un stingri uzraudzīts mehānisms Aģentūras naudas rezervju pārvaldībai un ieguldīšanai.
- Izveidota ziņošanas sistēma, lai nodrošinātu līdzekļu nodalīšanu dažādiem tiesību aktiem.
- Turpinās reģistrētāju MVU statusa sistemātiska pārbaude un ieņēmumu iekasēšana saistībā ar nepatiesām deklarācijām.
- Tiek ieviesta ziņošana par izdevumiem atbilstoši pasākumiem, attiecīgi nošķirot *REACH/CLP* no *BPR* un *PIC*.
- Laicīgi sagatavoti pārskati par 2012. gadu.
- Noslēgti jauni pamatlīgumi par cilvēkresursu pārvaldības sistēmu (*HRMS*), *QSAR* instrumentāriju (3. posms), ceļošanas un medicīniskās aprūpes pakalpojumiem.



## 14. pasākums. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

#### *Cilvēkresursi*

Atlases un darbinieku pieņemšanas jomā tika sasniegts darbinieku pieņemšanas mērķis saistībā ar REACH/CLP regulu (97 %). Tika sasniegts arī darbinieku pieņemšanas mērķis saistībā ar Biocīdu/PIC regulu, lai gan budžeta neskaidrību dēļ darbā pieņemšana visam štatu plānam varēja sākties tikai 2013. gada septembrī. ECHA pieņēma darbā lielu skaitu pagaidu darbinieku izņēmuma kārtā, galvenokārt tāpēc, lai varētu paveikt milzīgo darba apjomu dažās galvenajās jomās, tādās kā reģistrācijas process un svarīgais sagatavošanās darbs Biocīdu un Iepriekš norunātas piekrišanas regulām. Pagaidu darbinieku mainība 2013. gadā bija 3,1 %.

Politikas un noteikumu jomā tika veikts sagatavošanās darbs jaunajam Amatpersonu nolikumam un tā īstenošanai, tostarp vispusīga informatīva kampaņa darbiniekiem. Pāreja pie jauna medicīniskās aprūpes pakalpojumu sniedzēja bija sekmīga, un tika uzlabots medicīniskās dokumentācijas administrēšanas process, lai nodrošinātu datu aizsardzību augstā līmenī. Tika pārveidoti ārtikla pakalpojumi, īpašu uzmanību pievēršot jaunienācējiem sniegtās informācijas un palīdzības uzlabošanai. Tika veicināti kontakti ar Somijas iestādēm, lai atbalstītu darbinieku integrāciju Somijā. Turklāt Aģentūra cieši sadarbojās ar Eiropas skolu Helsinkos (*European Schooling Helsinki*), lai piedāvātu augstas kvalitātes Eiropas izglītību Helsinkos. Tika izstrādāts arī automatizēts rīks interešu konflikta procesa pārvaldībai.

Mācību un attīstības jomā tika uzsākta pirmā ECHA grupas vadītāju izaugsmes programma (programmu pabeidza 53 grupas vadītāji) un pabeigts sagatavošanās darbs augstākās vadības apmācības programmai.

2013. gada jūnijā tika organizēta ECHA korporatīvā diena, kas veltīta organizatoriskajai efektivitātei. 2013. gada beigās tika organizētas mācības visiem darbiniekiem par uzmākšanās novēršanu. 63 darbinieki sasniedza nepieciešamo spēju, lai strādātu trešajā valodā. Kopumā tika organizēti 23 iekšējie zinātniskie mācību kursi, 114 ārēji mācību komandējumi un 25 organizatoriskās attīstības pasākumi. 2013. gadā stažēšanos sāka 16 stažieri.

Karjeras attīstības jomā tika izstrādāta personāla saglabāšanas politika un izveidots atlaisto darbinieku darbā iekārtošanas dienests, lai atbalstītu darbiniekus, kuru līgumi netika atjaunoti. Karjeras attīstības darba grupa veicināja iekšējo mobilitāti un starpaģentūru darba tirgus izmantošanu, izveidojot vairākas vakances šāda veida iekārtošanai darbā.

#### *Korporatīvie pakalpojumi*

Pēc tam, kad bija konstatēta ēku atjaunošanas un uzturēšanas lielāka mēroga projektu nepieciešamība, ECHA no zemes īpašnieka („Varma”) saņēma vispārīgu rīcības plānu, kas ietvēra īstermiņa un ilgtermiņa darbības. Dažas no tām tika uzsāktas 2013. gadā, bet vērienīgākās ir paredzēts veikt nākamajos divos gados. Lai nodrošinātu darbības nepārtrauktību, 1. datu centrā tika ierīkota jauna nepārtraukta elektroapgāde (UPS) un izpētīta papildu kabeļu ievilkšanas nepieciešamība. Tika pabeigts un ir gatavs īstenošanai 2014. gadā ierosinātais elektrosistēmas uzlabošanas projekts.

Uzmanības centrā bija biroja telpas plānošana, reaģējot uz reorganizāciju un jaunu darbinieku pieņemšanu saistībā ar Biocīdu un PIC regulu. ECHA izdevās iekļaut jaunus

darbiniekus, izveidojot vairāk darba staciju, iegādājoties jaunas mēbeles un efektīvāk izmantojot atvērtā plānojuma telpas.

Turpinājās fiziskās drošības pastiprināšana, uzlabojot slēgta tīkla televīzijas kameras (CCTV), kas sāka darboties 2013. gada sākumā. Pamatojoties uz ugunsdrošības novērtējuma ieteikumiem, tika pabeigta Aģentūras evakuācijas plānu atjaunošana un veiktas vispārējas mācību evakuācijas trauksmes.

*ECHA* konferenču centrā tika organizētas sanāksmes un pasākumi, ko kopumā apmeklēja aptuveni 7 600 ārēji dalībnieki (par 8 % vairāk nekā iepriekšējā gadā). Kā paredzēts, virtuālo konferenču un tīmekļa semināru skaits palielinājās un bija par 22 % lielāks nekā iepriekšējā gadā. Lai nodrošinātu labi funkcionējošas un efektīvas sanāksmju telpas, dažās sanāksmju telpās uzstādīja jaunu aprīkojumu.

Tika noslēgts jauns ceļojumu aģentūras līgums, lai nodrošinātu ārējo sanāksmju dalībnieku un *ECHA* darbinieku ceļošanas vajadzības. Komandējumu pārvaldības rīkam tika veikti nozīmīgi atjauninājumi, lai nodrošinātu efektīvāku darba plūsmu un ziņošanu. Turklāt uz ilgāku termiņu tika noslēgts līgums, lai nodrošinātu stabilāku risinājumu Aģentūras kurjerdienestam.

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

## 2. 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, kā arī pareizi funkcionējošas sanāksmju telpas Aģentūras struktūrām un ārējiem apmeklētājiem.

### Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Aizpildīto štata saraksta vietu īpatsvars <i>REACH/CLP</i> regulu jomā gada beigās.	97 %	97 %
Aizpildīto štata saraksta vietu īpatsvars <i>Biocīdu/CLP</i> regulas jomā gada beigās.	90 %	90 %
Pagaidu darbinieku mainība.	< 5 %	3,1 %
Vidējais mācību un attīstības dienu skaits uz katru štata darbinieku.	7,5	10,7
Komiteju, Foruma un valdes locekļu apmierinātības līmenis ar konferenču centra darbību.	Augsts	Augsts

Darbinieku apmierinātības līmenis ar biroja telpām un loģistikas pakalpojumiem.	Augsts	Augsts
---	--------	--------

### 3. Galvenie rezultāti

#### Cilvēkresursi

- Štata darbinieku algas un citi maksājumi darbiniekiem, norīkotajiem valstu ekspertiem un stažieriem (*CNS*), kopumā aptuveni 616 personām.
- Uzsāktas 28 darbinieku atlases procedūras, no kurām 27 ir pabeigtas.
- Pabeigta 87 darbinieku pieņemšana darbā (tostarp 26 jauni līgumi ar jau strādājošiem darbiniekiem).
- Sasniegtas aptuveni 10,7 mācību dienas uz darbinieku.
- Štata darbiniekiem veikts darba kvalitātes novērtējums (503 darbiniekiem) un pārklasifikācija (425 darbiniekiem).
- Tiesību un pienākumu, darba apstākļu, atlīdzības un sociālās apdrošināšanas administrēšana vairāk nekā 600 *ECHA* štata darbiniekiem.
- Sniegtas konsultācijas un palīdzība vairāk nekā 600 *ECHA* štata darbiniekiem un vadībai par cilvēkresursu jautājumiem saistībā ar individuālajām tiesībām un pienākumiem, darbinieku politiku un labklājību.
- 2013. gada darbinieku aptaujas atbilžu rādītājs: 82 % — *ECHA* darbinieku kopējā aptaujas indeksa pieaugums par 10 %; analīze un turpinājuma darbs tiks pabeigti 2014. gada pirmajā ceturksnī.
- Veicināta iekšējā mobilitāte un starpaģentūru iekšējais tirgus, izveidojot 20 vakances šāda veida pieņemšanai darbā.

#### Korporatīvie pakalpojumi

- Laikus veikta aprīkojuma, materiālu un pakalpojumu iegāde, izmantojot atbilstošas iepirkuma procedūras.
- Laikus veikti štata darbinieku komandējumu (717) un ārējo sanāksmju dalībnieku (1 480) ceļa naudas aprēķini un atlīdzināšana.
- Drošas biroja telpas.
- Atbalstīti 956 pasākumi (285 oficiālas sanāksmes, 334 video un tīmekļa konferences, 337 citas tikšanās/semināri).
- Pareizi funkcionējošs audiovizuālais aprīkojums (26 sanāksmju telpas uzlabotas ar jaunu aprīkojumu).
- Efektīvi sniegti pasta pakalpojumi.
- Labi organizēta un pareizi pārvaldīta bibliotēka un arhīvi.
- Regulāri atjaunināta un pareiza ar IT nesaistīto aktīvu inventarizācija.

## 15. pasākums. Informācijas un komunikācijas tehnoloģijas

### 1. Galvenie sasniegumi 2013. gadā

Atbilstoši *ECHA* pieņemtajiem stratēģiskajiem lēmumiem sekmīgi tika noslēgti ārpakalpojumu līgumi attiecībā uz vairākām IT jomām. Iemesli nodošanai ārpakalpojumā var būt dažādi. *REACH-IT* pārvaldība tika nodota ārpakalpojumā pirms *REACH* reģistrācijas termiņa, lai nodrošinātu uzraudzību un atbalstu 24 stundas katru dienu. Citu sistēmu, piemēram, e-pasta platformas *MS Exchange* un dokumentu pārvaldības platformas *SharePoint*, pārvaldība tika nodota ārpakalpojumā, lai nodrošinātu uzlabotu atbalstu un tvērumu. Šie abi projekti tika nodoti ārpakalpojumā kopā ar jauninājumiem, tādējādi nodrošinot labāku funkcionalitāti lietojumprogrammas lietotājiem, ko *ECHA* nespētu paveikt viena pati. Ceturtajā ceturksnī tika iepirkta ārēja skaitļošanas jauda, lai nodotu ārpakalpojumā neražošanas infrastruktūru (ko izmanto izstrādes un testēšanas mērķiem). *ECHA* tās ir nozīmīgas pārmaiņas, jo tas nozīmē, ka skaitļošanas pakalpojumu sniegšanai *ECHA* izmanto ne tikai savu infrastruktūru vien. Ārējā jauda papildinās iekšējo bez papildu ieguldījumiem datoraparātūrā. Lai gan *ECHA* šajā jomā vēl tikai apgūst vajadzīgās zināšanas, ir plānots arī turpmāk izmantot šo koncepciju. *ECHA* saglabās ārpakalpojumā nodoto pakalpojumu pārvaldības funkciju.

2013. gadā tika konstatēts, ka ir nepieciešama atmiņas papildu ietilpība, jo īpaši, lai atbalstītu iespējamo datu pieprasījumu pieplūdumu *REACH* reģistrācijas termiņam. *ECHA* varēja izmantot augstas pieejamības (*HA*) sistēmu un datu dublēšanas centru priekšrocības, kas bija ieviesti, lai atbalstītu *IT-BPC*, un visu apstrādes jaudu varēja pārcelt no viena datu centra un otru, lai atjaunināšana notiktu galvenokārt darba laikā un neietekmētu gala lietotājus.

Tika paveikts nozīmīgs darbs *MSCA* paredzēto *ECHA* IT rīku (*IUCLID*, R4BP 3) ieviešanas atbalstam, lai palīdzētu darbā ar biočidiem. Tika izveidota starpdirektorātu darba grupa, lai nodrošinātu ne tikai IT sistēmu instalāciju un mērķierīču sadali, bet arī administratīvo daļu un tūlītēju pastāvīga atbalsta īstenošanu. Izmantojot R4BP 3 ieviešanu un mērķierīču lietošanu, *ECHA* varēs sākt vecā mantojuma norakstīšanas projektu un kompleksa „*cryptobox*” risinājuma izveidi attālinātai piekļuvei *REACH-IT*.

Informācijas un komunikācijas tehnoloģiju (IKT) pastāvīgs uzdevums ir nodrošināt, lai infrastruktūru piegāde būtu atbilstoša pieprasījumam, jo īpaši, ja infrastruktūras atjaunināšana ir dārga un ir nepieciešama budžeta plānošana. Tāpēc tika daudz darīts, lai izveidotu jaudas pārvaldības procesu, kas nosaka no projektiem izrietošo pieprasījumu, sniedzot vidēja termiņa līdz ilgtermiņa jaudas palielināšanās prognozi. Tas, savukārt, dod iespēju nodrošināt nepieciešamās jaudas pieejamību.

Nozīmīgi panākumi gūti, lai nodrošinātu efektīvāku, integrētāku un jaudīgāku sistēmu cilvēkresursu administratīvajiem procesiem (*HRMS*). Pēc konkursa un līguma noslēgšanas par sistēmas izveidi, kā bija plānots, pirms gada beigām tika sākts darbs mitināšanai un īstenošanai, kā arī noslēgti atbalsta īstenošanas līgumi. Administratīvo procesu atbalsts tika papildus uzlabots, pārveidojot komandējumu pārvaldības lietojumprogrammu atbilstoši jaunajai Komandējumu rokasgrāmatai, *Remedy* sistēma tika pārveidota, lai atbalstītu jauno IKT katalogu un *NC CAPA*, tika izstrādātas un janvāra sākumā sāks darboties jaunas lietojumprogrammas Interesu konfliktu deklarācijām (*DoI*) un Kvalitātes pārvaldības sistēmai (*IQMS*).

2013. gadā tika pārstrādāta iekšējā platforma dokumentu pārvaldībai Aģentūrā, lai nodrošinātu daudz labāku atbalstu dokumentu apstrādei un administratīvajām darba plūsmām. Jauno platformu atbalsta uzlabota *SharePoint* platforma, kas nodota ārpakalpojumā un izmanto pielāgotas procedūras informācijas pārvaldībai, klasifikācijai, procesu pārvaldībai, vispārējai nomenklatūrai un metadatiem.

Identitātes datu pārvaldība (*IDM*) nodrošina lielāku atbilstības līmeni starp IT sistēmām, lietojumprogrammām un procesiem, automatizējot identitātes dzīvescikla pārvaldību cilvēkresursu sistēmā, *Active* direktoriājā, korporatīvajā pastā un *ECAS* sistēmās. Tās pamatā ir darba noteikumi, un tā samazina izmaksas un risku, kas saistīts ar identitātes un pilnvaru manuālu pārvaldību.

## 2. Mērķi un rādītāji

### Mērķi

1. Aģentūras tehniskā IKT infrastruktūra darbojas augstā pakalpojumu sniegšanas līmenī un nodrošina maksimālu nepārtrauktību, efektivitāti un drošību visām atbalstītajām darba operācijām.
2. IT darbības nepārtrauktības plāns atbilstoši aptver būtiskās sistēmas.

### Darbības rādītāji un darbības mērķi

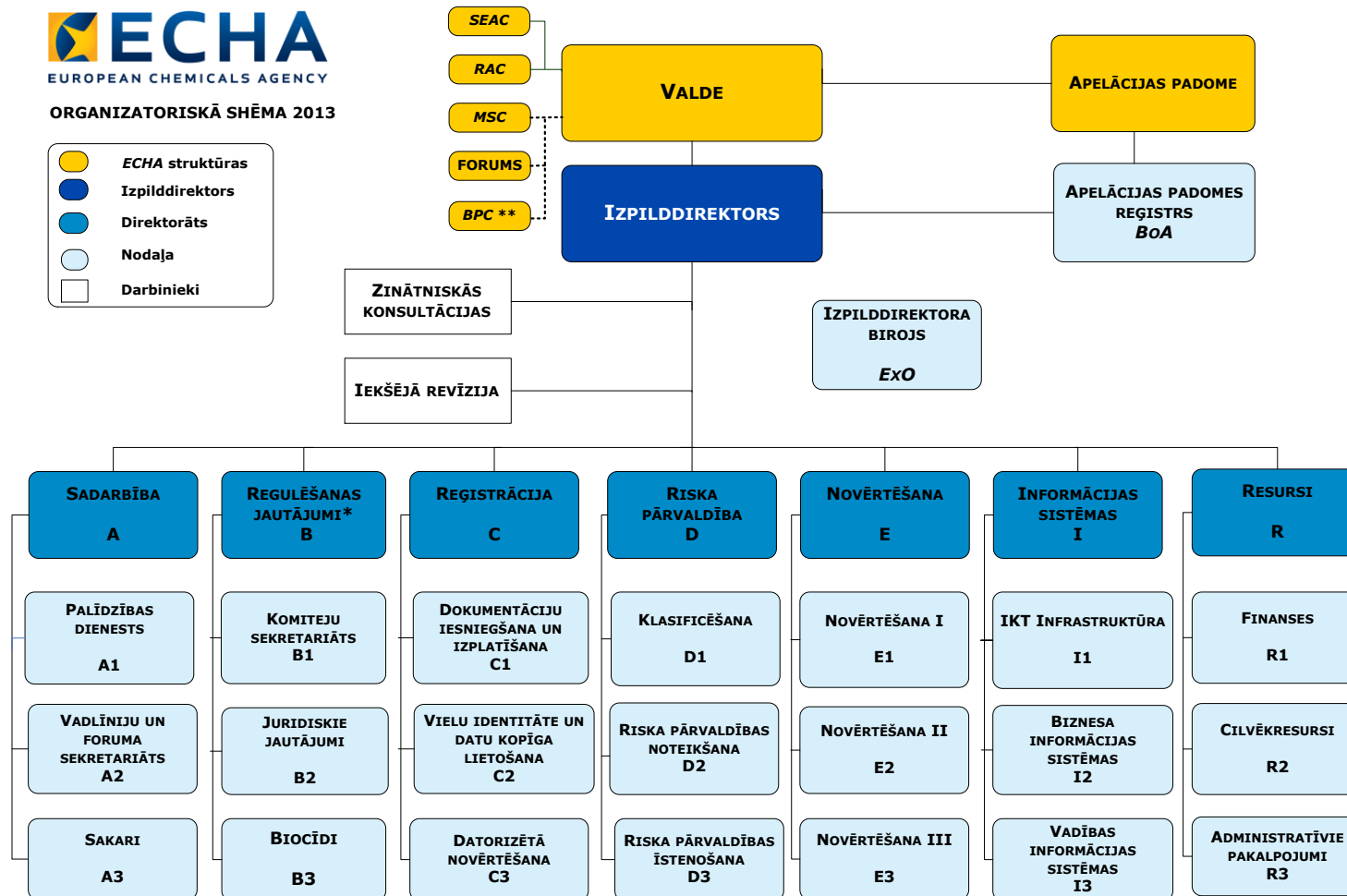
Rādītājs	Mērķis 2013. gadā	2013. gada rezultāts
Būtisko sistēmu pieejamība ārējiem klientiem (t. i., sistēmas darbības laiks darba laikā)	Vidēji 98 % 12 mēnešu laikā	100 %
Iekšējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT pakalpojumiem, ņemot vērā personāla/atbalsta attiecību.	Augsts	Augsts
Būtisko sistēmu tvēruma pakāpe darbības nepārtrauktības risinājumā, kurā iesaistīts ārējais datu centrs vai centri.	Aptverts <i>REACH-IT</i> , <i>ECHA</i> tīmekļa vietne, e-pasta sistēma un interneta savienojums	100 %

## 3. Galvenie rezultāti

- Vairāk nekā 70 IKT pakalpojumi ar atbilstošu darbību un pieejamību veido arvien pieaugošo IKT pakalpojumu katalogu un apkalpo visas funkcijas *ECHA* un nereti arī ārpus tās.
- Uzlabots darbības nepārtrauktības atbalsts, palielinot portfeli ar ļoti pieejamām būtiskām sistēmām, kas apkalpo ārējās ieinteresētās personas (piemēram, saistībā ar biocīdiem), uzlabojot ārpakalpojumā nodotos mitināšanas pakalpojumus.
- Ierakstu pārvaldības sistēmas pirmā ieviešana, pamatojoties uz ierakstiem, kas saistīti ar valdes sekretariātu, plānošanu, uzraudzības un pārbaudes procesu un direktora koordinācijas sanāksmēm.

- Noslēgts pamatlīgums, kā arī sāka pilnīgas cilvēkresursu pārvaldības sistēmas ieviešana uz mitinātas programmatūras paketes pamata.
- Ieviesta identitātes pārvaldības sistēma, kas ar lietotāju automatizētu nodrošinājumu un nodrošinājuma aizliegumu palielina lietotāja pārvaldības efektivitāti starp sistēmām.
- Dokumentu pārvaldības un ārpakalpojumā nodotā e-pasta platformas pārvaldība.
- Iepirkta ārēja skaitļošanas jauda, kā arī pārvaldība nodota ārpakalpojumā.
- Uzlaboti aptuveni 700 klēpjatori ar minimālo dīkstāvi, lai nodrošinātu jaunu biroja automatizācijas vidi.
- Atbalstīti un ar piekļuvi *ECHA* IT sistēmām nodrošināti vairāk nekā 50 *CA* un vairāk nekā 500 *MSCA* lietotāji.

# 1. PIELIKUMS. ECHA struktūrshēma 2013. gadā



\* TOSTARP REGULATĪVO ATZINUMU UN LĒMUMU PIENĒMŠANAS KOORDINĒŠANA  
\*\* BIOCĪDU KOMITEJA, paredzēts izveidot 2013. gada 1. septembrī

**Valdes locekļi 2013. gada 31. decembrī****Priekšsēdētāja: *Nina Cromnier*****Locekļi**

<i>Thomas JAKL</i>	Austrija
<i>Jean-Roger DREZE</i>	Beļģija
<i>Boyko MALINOV</i>	Bulgārija
<i>Bojan VIDOVIĆ<sup>8</sup></i>	Horvātija
<i>Leandros NICOLAIDES</i>	Kipra
<i>Karel BLAHA</i>	Čehijas Republika
<i>Peter ØSTERGÅRD HAVE</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 BIRÓ</i>	Ungārija
<i>Martin LYNCH</i>	Īrija
<i>Antonello LAPALORCIA</i>	Itālija
<i>Armands PLĀTE</i>	Latvija
<i>Marija TERIOSINA</i>	Lietuva
<i>Paul RASQUÉ</i>	Luksemburga
<i>Francis E. FARRUGIA</i>	Malta
<i>Jan-Karel KWISTHOUT</i>	Nīderlande
<i>Edyta MIĘGOĆ</i>	Polija
<i>Ana Teresa PEREZ</i>	Portugāle
<i>Luminița TÎRCHILĂ</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*

<sup>8</sup> Novērotāja statuss līdz oficiālajai iecelšanai.



**Pārstāvji, kurus iecēlusi Eiropas Komisija**

<i>Antti PELTOMÄKI</i>	Uzņēmējdarbības un rūpniecības ģenerāldirektorāts
<i>Björn HANSEN</i>	Vides ģenerāldirektorāts
<i>Krzysztof MARUSZEWSKI</i>	Kopīgā pētniecības centra ģenerāldirektorāts ( <i>JRC</i> )
<i>Hubert MANDERY</i>	Eiropas Ķīmiskās rūpniecības padome ( <i>CEFIC</i> )
<i>Gertraud LAUBER</i>	"industriAll"
<i>Martin FÜHR</i>	Darmštates Universitāte

**Novērotāji no EEZ/EBTA un citām valstīm**

<i>Sigurbjörg SÆMUNSDÓTTIR</i>	Islande
<i>Henrik ERIKSEN</i>	Norvēģija

**MSC locekļi — Dalībvalstu komiteja 2013. gada 31. decembrī****Priekšsēdētāja: Anna-Liisa SUNDQUIST**

<b>Locekļi</b>	<b>Iecelšanas valsts</b>
<i>Helmut STESSEL</i>	Austrija
<i>Kelly VANDERSTEEN</i>	Beļģija
<i>Parvoleta Angelova LULEVA</i>	Bulgārija
<i>Biserka BASTIJANCIC-KOKIC</i>	Horvātija
<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 FINDENEGG</i>	Vācija
<i>Aglaiā KOUTSODIMOU</i>	Grieķija
<i>Szilvia DEIM</i>	Ungārija
<i>Majella COSGRAVE</i>	Īrija
<i>Pietro PISTOLESE</i>	Itālija
<i>Sergejs GAIDUKOVS</i>	Latvija
<i>Lina DUNAUSKINE</i>	Lietuva
<i>Arno BIWER</i>	Luksemburga
<i>Tristan CAMILLERI</i>	Malta
<i>Jan WIJMENGA</i>	Nīderlande
<i>Linda REIERSON</i>	Norvēģija
<i>Michal ANDRIJEWSKI</i>	Polija
<i>Inês ALMEIDA</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 2013. gada 31. decembrī****Priekšsēdētājs: Tim BOWMER**

<b>Locekļi</b>	<b>Iecelšanas valsts</b>
<i>Annemarie LOSERT</i>	Austrija
<i>Sonja KAPELARI</i>	Austrija
<i>Safia KORATI</i>	Beļģija
<i>Veda Marija VARNAI</i>	Horvātija
<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>Norbert RUPPRICH</i>	Vācija
<i>Nikolaos SPETSERIS</i>	Grieķija
<i>Christina TSITSIMPIKOU</i>	Grieķija
<i>Anna BIRO</i>	Ungārija
<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>Žilvinas UŽOMECKAS</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>Slawomir CZERCZAK</i>	Polija
<i>João CARVALHO</i>	Portugāle
<i>Radu BRANISTEANU</i>	Rumānija
<i>Mihaela ILIE</i>	Rumānija

<i>Anja MENARD SRPČIČ</i>	Slovēnija
<i>Agnes SCHULTE</i>	Slovēnija
<i>Miguel SOGORB</i>	Spānija
<i>José Luis TADEO</i>	Spānija
<i>Anne-Lee GUSTAFSON</i>	Zviedrija
<i>Bert-Ove LUND</i>	Zviedrija
<i>Stephen DUNGEY</i>	Apvienotā Karaliste
<i>Andrew SMITH</i>	Apvienotā Karaliste

**SEAC locekļi – Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja 2013. gada  
31. decembrī**

**Priekšsēdētājs: Tomas ÖBERG**

<b>Locekļi</b>	<b>Ieceļšanas valsts</b>
<i>Simone FANKHAUSER</i>	Austrija
<i>Georg KNOFLACH</i>	Austrija
<i>Catheline DANTINNE</i>	Beļģija
<i>Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA</i>	Bulgārija
<i>Mirta POKRSCANSKI LANDEKA</i>	Horvātija
<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>Zoltan PALOTAI</i>	Ungārija
<i>Marie DALTON</i>	Īrija
<i>Flaviano D'AMICO</i>	Itālija
<i>Silvia GRANDI</i>	Itālija
<i>Ilona GOLOVACIOVA</i>	Lietuva
<i>Tomas SMILGIUS</i>	Lietuva
<i>Cees LUTTIKHUIZEN</i>	Nīderlande

<i>Thea Marcelia SLETTEN</i>	Norvēģija
<i>Zbigniew SLEZAK</i>	Polija
<i>João ALEXANDRE</i>	Portugāle
<i>Robert CSERGO</i>	Rumānija
<i>Janez FURLAN</i>	Slovēnija
<i>Karmen KRAJNC</i>	Slovēnija
<i>Maria Jesús RODRIGUEZ DE SANCHO</i>	Spānija
<i>Åsa THORS</i>	Zviedrija
<i>Stavros GEORGIU</i>	Apvienotā Karaliste

### **BPC locekļi — Biocīdu komiteja 2013. gada 31. decembrī**

#### **Priekšsēdētājs: Erik VAN DE PLASSCHE**

<b>Locekļi</b>	<b>Iecelšanas valsts</b>
<i>Edmund PLATTNER</i>	Austrija
<i>Boris VAN BERLO</i>	Beļģija
<i>Ivana Vrhovac FILIPOVIC</i>	Horvātija
<i>Andreas HADJIGEORGIU</i>	Kipra
<i>Jørgen LARSEN</i>	Dānija
<i>Anu MERISTE</i>	Igaunija
<i>Tiina TUUSA</i>	Somija
<i>Pierre-Loic BERTAGNA</i>	Francija
<i>Kerstin HEESCHE-WAGNER</i>	Vācija
<i>Athanassios ZOUNOS</i>	Grieķija
<i>Klára Mária CZAKÓ</i>	Ungārija
<i>John HARRISON</i>	Īrija
<i>Maristella RUBBIANI</i>	Itālija
<i>Anta JANTONE</i>	Latvija
<i>Saulius MAJUS</i>	Lietuva
<i>Jeff ZIGRAND</i>	Luksemburga
<i>Ingrid BUSUTTIL</i>	Malta
<i>Maartje NELEMANS</i>	Nīderlande
<i>Christian DONS</i>	Norvēģija
<i>Barbara JAWORSKA-LUCZAK</i>	Polija
<i>Ines FILIPA MARTINS DE ALMEIDA</i>	Portugāle
<i>Mihaela-Simona DRAGOIU</i>	Rumānija
<i>Vesna TERNIFI</i>	Slovēnija

*María Luisa GONZÁLEZ MÁRRQUEZ*

Spānija

*Mary IAKOVIDOU*

Zviedrija

*Nicola GREGG*

Apvienotā Karaliste

## Ieviešanas informācijas apmaiņas foruma locekļi 2013. 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-LEONTIDOU</i>	Kipra
<i>Oldřich JAROLÍM</i>	Čehijas Republika
<i>Birte Nielsen BØRGLUM</i>	Dānija
	Igaunija
<i>Marilla LAHTINEN</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>Otilija GRINCEVIČIŪTĒ</i>	Lietuva
<i>Jill 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>Graca BRAVO</i>	Portugāle
<i>Mihaela ALBULESCU</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. Pamatdati

<b>ECHA darbības galvenie virzītāji</b>	<b>Aplēses par 2013. gadu</b>	<b>Kopā</b>	<b>Faktiski (%)</b>
<b>2013. gadā saņemtās dokumentācijas</b>			
Reģistrācijas dokumentācijas (tostarp atjauninājumi)	15 200	14 839	98 %
Testēšanas priekšlikumi	410	410	100 %
Konfidencialitātes pieprasījumi (saņemtie jaunie pieprasījumi)***	770	548	71 %
Pieklūve datiem, kas vecāki par 12 gadiem*	240	106	44 %
PPORD paziņojumi	400	299	75 %
Jautājumi	1 200	1 425	119 %
Strīdi par datu kopīgu lietošanu	33	19	58 %
Paziņojumu skaits saskaņā ar 7. panta 2. punktu	70	98	140 %
Ziņojumu un paziņojumu skaits saskaņā ar REACH 38. pantu	400	147	37 %
Priekšlikumi par ierobežošanu (XV pielikums)	8	4	50 %
ECHA izstrādātie priekšlikumi par ierobežošanu	3	1	33 %
Priekšlikumi par saskaņotu klasificēšanu un marķēšanu (CLP regulas VI pielikums)	70	29	41 %
Priekšlikumi vielas noteikšanai par SVHC (XV pielikums)	30	17	57 %
ECHA izstrādātie SVHC priekšlikumi	5	0	0 %
Licencēšanas pieteikumi	20	13	65 %
Alternatīva nosaukuma pieprasījumi	150	38	25 %
Vielas CoRAP, kas jānovērtē dalībvalstīm	50	46	92 %
<b>ECHA lēmumi 2013. gadā</b>			
Pabeigtās novērtēšanas:			
lēmumu projektu skaits par testēšanas priekšlikumiem	20	46	230 %
pabeigto pareizības pārbaūžu skaits	560	928	166 %
- no tā lēmumu projekti par pabeigtām pareizības pārbaudēm (30 %)	350	566	162 %
lēmumu projektu skaits par vielu novērtēšanu	30	32	107 %
Lēmumi par datu kopīgu lietošanu	3	11	367 %
Lēmumi par pilnīguma pārbaudēm (negatīvi, t. i., atteikumi)**	470	15	3 %
Lēmumi par konfidencialitātes pieprasījumiem (negatīvi)	80	198	248 %
Lēmumi par pieprasījumiem par pieklūvi dokumentiem:			
sākotnējie pieprasījumi	400	53	13 %
apstiprinājuma pieprasījumi	8	3	38 %
<b>2013. gadā iesniegtās apelācijas</b>			
2013. gadā iesniegtās apelācijas	36	22	61 %
<b>Citas jomas</b>			
CoRAP projekts par novērtējamām vielām	1	1	100 %
leteikumi Komisijai attiecībā uz Licencēšanas sarakstu	1	1	100 %
Atbildamie jautājumi/saskaņotās atbildes (REACH Advice, REACH-IT, IUCLID 5 un citi)	8 500	6 698	79 %
MVU pārbaudes	300	516	172 %
Valdes sanāksmes	4	4	100 %
Dalībvalstu komitejas sanāksmes	6	6	100 %
RAC sanāksmes	5	4	80 %
SEAC sanāksmes	4	4	100 %
Foruma sanāksmes	3	3	100 %
Vispārīgi jautājumi pa tālruni vai e-pastu	3 300	763	23 %
Preses jautājumi	1 000	478	48 %
Informācija presei un informācija par jaunumiem	75	95	127 %



Jaunizveidotie līgumdarbinieku amati <i>REACH/CLP</i> mērķiem	11	11	<b>100 %</b>
Darbā pieņemšana darbinieku mainības dēļ	25	21	<b>84 %</b>
<b>Biocīdu/PIC pasākumi</b>			
Pieteikumi par jaunas aktīvās vielas apstiprināšanu	1	1	<b>100 %</b>
Pieteikumi par aktīvo vielu apstiprinājumu atjaunošanu vai pārskatīšanu	3	1	<b>33 %</b>
Savienības licences pieteikumi	9	0	<b>0 %</b>
Tehniskā līdzvērtīguma novērtējums	25	1	<b>4 %</b>
Biocīdu komitejas sanāksmes	3	3	<b>67 %</b>
Jaunizveidoti pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amati biocīdu regulas mērķiem ****	28	24	<b>86 %</b>
Jaunizveidoti pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amati <i>PIC</i> mērķiem	3	3	<b>100 %</b>

\* Piekluve datiem, kas vecāki par 12 gadiem: šī informācija jautājumu procesā nav iegūstama. Šis ir to jautājumu skaits, kuros iekļauti minētie pieprasījumi attiecībā uz informāciju, ko apstrādā Datu kopīgas lietošanas grupa.

\*\* Tas attiecas tikai uz atteikumiem neveiksmīgas *TCC* dēļ (= maksa samaksāta + *TCC* neveiksmīga)

\*\*\* Pamatojoties uz dokumentācijas pabeigšanas datumu.

\*\*\*\* 10 amata vietas paredzēts aizpildīt 2014. gadā.

\*\*\*\*\* Jauno reģistrāciju skaits, kas veiktas attiecīgajā ceturksnī, tostarp viens vai vairāki testēšanas priekšlikumi.

### 3. PIELIKUMS. Resursi 2013. gadā

#### Resursi 2013. gadā

	REACH Personāla resursi 2013. gadā				2013. gada budžets		BIOCĪDI Personāla resursi 2013. gadā				2013. gada budžets		PIC Personāla resursi 2013. gadā				2013. gada budžets		ECHA (kopā) Personāla resursi 2013. gadā				2013. gada budžets		
	AD	AST	CA	Kopā	Sākotnējais budžets	Kopā izmantots	AD	AST	CA	Kopā	Sākotnējais budžets	Kopā izmantots	AD	AST	CA	Kopā	Sākotnējais budžets	Kopā izmantots	AD	AST	CA	Kopā	Sākotnējais budžets	Kopā izmantots	
<b>Regulatīvo procesu īstenošana (darbības budžets)</b>																									
1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	36	9	10	55	9 114 246	9 507 778	2	1		3	503 263	325 849					100 000	0	38	10	10	58	9 717 509	9 833 627	
2. pasākums. Vērtēšana	75	12	3	90	18 350 360	15 834 466					29 109	0					0	0	75	12	3	90	18 379 468	15 834 466	
3. pasākums. Riska pārvaldība	31	5	4	40	7 612 764	6 641 766					0	0					0	0	31	4	4	40	7 612 764	6 641 766	
4. pasākums. Klasifikācija un marķēšana	12	3	1	16	3 278 161	2 436 944					0	0					0	0	12	2	1	16	3 278 161	2 436 944	
5. pasākums. Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība	21	7	6	34	6 109 346	5 410 510	1		1	2	153 543	332 440					20 000	0	22	7	7	36	6 282 889	5 742 950	
6. pasākums. Darbības IT atbalsts	28	9	2	39	17 338 646	15 361 701	1	1	0	2	1 665 713	2 207 038	1	1		2	925 200	1 152 700	29	10	3	42	19 929 559	18 721 438	
7. pasākums. Zinātniskā darbība un tehniskie ieteikumi ES iestādēm un struktūrām	10	1	1	12	1 895 841	1 967 546					17 900	15 062					0	0	11	1	1	12	1 913 741	1 982 609	
<b>ECHA struktūras un atbalsta pasākumi</b>																									
8. pasākums. Komitejas un Forums	22	7	4	33	7 190 661	6 483 500	3	2		5	224 500	636 600					57 100	59 107	24	9	4	38	7 472 261	7 179 207	
9. pasākums. Apelācijas padome	6	3	1	10	1 813 591	1 597 398					114 615	3 403					0	0	6	3	1	10	1 928 206	1 600 802	
10. pasākums. Sazīna	10	8	7	25	7 725 594	6 778 980			1	1	504 815	320 061					70 400	3 517	10	9	7	26	8 300 809	7 102 558	
11. pasākums. Starptautiskā sadarbība	3	0	0	3	1 589 089	743 614					39 900	0					0	0	3	0	0	3	1 628 989	743 614	
<b>Vadība, organizācija un resursi</b>																									
12. pasākums. Vadība	26	16	4	46	8 075 967	8 835 586					165 506	49 374					0	0	25	16	4	46	8 241 473	8 884 960	
13.-15. pasākums. Organizācija un resursi (II daļa. Infrastruktūra)	24	46	32	102	19 127 989	15 760 779	1	0	4	5	630 892	521 359		1		1	113 867	99 875	25	48	36	108	19 872 748	16 382 013	
16. pasākums. Biocīdi							19	1	4	24	3 170 743	2 769 512					0	0	20	1	4	25	3 170 743	2 769 512	
17. pasākums. PIC											0	0		2	1	3	274 933	225 746	0	2	1	3	274 933	225 746	
<b>Kopā</b>	<b>304</b>	<b>126</b>	<b>75</b>	<b>505</b>	<b>109 222 254</b>	<b>97 360 568</b>	<b>27</b>	<b>6</b>	<b>9</b>	<b>42</b>	<b>7 220 500</b>	<b>7 180 698</b>	<b>1</b>	<b>4</b>	<b>1</b>	<b>6</b>	<b>1 561 500</b>	<b>1 540 945</b>	<b>332</b>	<b>136</b>	<b>85</b>	<b>553</b>	<b>118 004 254</b>	<b>106 082 211</b>	
2013. gada štatu sarakstā	451		94				47		10				5		1				503		105				

Kopējais aizņemto TA amata vietu skaits 2013. gada 31. decembrī: 468

Kopējais aizņemto CA amata vietu skaits 2013. gada 31. decembrī: 85

Pārējais personāls (norīkoti valstu eksperti, pagaidu darbinieki, stažieri) 2013. gada 31. decembrī: 74

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

## 4. PIELIKUMS. Īpaši bīstamu kandidātvielu (SVHC) saraksts

Vielas, kas 2013. gadā pievienotas kandidātvielu sarakstam

Vielas nosaukums	EK numurs	CAS numurs	Iekļaušanas datums kandidātvielu sarakstā	SVHC īpašība	Lēmums par iekļaušanu kandidātvielu sarakstā	Ierosinājusi
<b>Cadmium sulphide</b>	215-147-8	1306-23-6	16/12/2013	Kancerogēns (57. panta a) punkts) un līdzvērtīgs bīstamības līmenis ar iespējamu nopietnu ietekmi uz cilvēka veselību (57. panta f) punkts)	ED/121/2013	Zviedrija
<b>Dihexyl phthalate</b>	201-559-5	84-75-3	16/12/2013	Toksisks reproduktīvajai sistēmai (57. panta c) punkts)	ED/121/2013	Vācija
<b>Disodium 3,3'-[[1,1'-biphenyl]-4,4'-diylbis(azo)]bis(4-aminonaphthalene-1-sulphonate) (C.I. Direct Red 28)</b>	209-358-4	573-58-0	16/12/2013	Kancerogēns (57. panta a) punkts)	ED/121/2013	Nīderlande
<b>Disodium 4-amino-3-[[4'-[(2,4-diaminophenyl)azo][1,1'-biphenyl]-4-yl]azo] -5-hydroxy-6-(phenylazo)naphthalene-2,7-disulphonate (C.I. Direct Black 38)</b>	217-710-3	1937-37-7	16/12/2013	Kancerogēns (57. panta a) punkts)	ED/121/2013	Nīderlande
<b>Ethylene thiourea; imidazolidine-2-thione; 2-imidazoline-2-thiol</b>	202-506-9	96-45-7	16/12/2013	Toksisks reproduktīvajai sistēmai (57. panta c) punkts)	ED/121/2013	Zviedrija
<b>Lead di(acetate)</b>	206-104-4	301-04-2	16/12/2013	Toksisks reproduktīvajai sistēmai (57. panta c) punkts)	ED/121/2013	Nīderlande
<b>Trixylyl phosphate</b>	246-677-8	25155-23-1	16/12/2013	Toksisks reproduktīvajai sistēmai (57. panta c) punkts)	ED/121/2013	Austrija
<b>4-Nonylphenol, sazarotais un lineārais, etoksilēts</b>	-	-	20/06/2013	Līdzvērtīgs bīstamības līmenis ar iespējamu nopietnu ietekmi uz cilvēka veselību (57. panta f) punkts)	ED/69/2013	Vācija
<b>Ammonium pentadecafluorooctanoate (APFO)</b>	223-320-4	3825-26-1	20/06/2013	Toksisks reproduktīvajai sistēmai (57. panta c) punkts) un <i>PBT</i> (57. panta d) punkts)	ED/69/2013	Vācija
<b>Cadmium</b>	231-152-8	7440-43-9	20/06/2013	Kancerogēns (57. panta a) punkts) un līdzvērtīgs bīstamības līmenis ar iespējamu nopietnu ietekmi uz cilvēka veselību (57. panta f) punkts)	ED/69/2013	Zviedrija
<b>Cadmium oxide</b>	215-146-2	1306-19-0	20/06/2013	Kancerogēns (57. panta a) punkts) un līdzvērtīgs bīstamības līmenis ar iespējamu nopietnu ietekmi uz cilvēka veselību (57. panta f) punkts)	ED/69/2013	Zviedrija
<b>Dipentyl phthalate (DPP)</b>	205-017-9	131-18-0	20/06/2013	Toksisks reproduktīvajai sistēmai (57. panta c) punkts)	ED/69/2013	Polija
<b>Pentadecafluorooctanoic acid (PFOA)</b>	206-397-9	335-67-1	20/06/2013	Toksisks reproduktīvajai sistēmai (57. panta c) punkts) un <i>PBT</i> (57. panta d) punkts)	ED/69/2013	Vācija

## 5. PIELIKUMS. Kredītrīkotāja 2013. gada darbības ziņojuma analīze un novērtējums

MB/05/2014 galīgā  
redakcija  
20/03/2014

### KREDĪTRĪKOTĀJA 2013. GADA DARBĪBAS ZIŅOJUMA ANALĪZE UN NOVĒRTĒJUMS

VALDE,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2006. gada 18. decembra Regulu (EK) Nr. 1907/2006, kas attiecas uz ķīmisko vielu reģistrēšanu, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu (*REACH*),

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2008. gada 16. decembra Regulu (EK) Nr. 1272/2008 par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (*CLP*),

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2012. gada 22. maija Regulu (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2012. gada 4. jūlija Regulu (ES) 649/2012 par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu,

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

ņemot vērā Eiropas Ķīmikāliju aģentūras Darba programmu 2013. gadam, kuru valde pieņēma 2012. gada 28. septembra sēdē,

ņemot vērā Eiropas Ķīmikāliju aģentūras kredītrīkotāja Gada darbības ziņojumu par 2013. gadu, kas iesniegts valdei 2014. gada 7. martā,

TĀ KĀ,

kredītrīkotājam jāziņo valdei par savu pienākumu pildīšanu Gada darbības ziņojuma veidā kopā ar finanšu un vadības informāciju, kas apliecina, ka ziņojumā iekļautā informācija sniedz patiesu un godīgu priekšstatu, ja vien nav citādi norādīts jebkādos iebildumos attiecībā uz konkrēto ienākumu un izdevumu jomu,

vēlākais līdz katra gada 15. jūnijam valdei jānosūta budžeta lēmējstādei un Revīzijas palātai kredītrīkotāja Gada darbības ziņojuma par iepriekšējo finanšu gadu analīze un novērtējums; šī analīze un novērtējums jāiekļauj Aģentūras gada pārskatā saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1907/2006 noteikumiem,

IR APSTIPRINĀJUSI ŠĀDU ANALĪZI UN NOVĒRTĒJUMU:

1. Atzinīgi novērtē kredītrīkotāja Gada darbības ziņojumā izklāstītos rezultātus, kā arī augsto darbības rādītāju 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 53 no 56 mērķiem, kas izvirzīti Darba programmā 2013. gadam.
2. APSVEIC *ECHA* par 2013. gadā paveikto operatīvo darbu un jo īpaši par panākumiem šādās jomās:

- a) 2013. gada *REACH* termiņa sekmīga pārvaldība, Biocīdu regulas darbības netraucēta sākšana 2013. gada septembrī un sagatavošanās darbs *PIC* regulas darbības sākumam 2014. gada martā;
- b) informācijas par reģistrētajām vai paziņotajām ķīmiskajām vielām publicēšanas turpināšana, jo īpaši no visām reģistrācijas dokumentācijām, kas reģistrētas līdz 2013. gada termiņam; gada beigās *ECHA* tīmekļa vietnē bez maksas bija pieejama informācija par aptuveni 40 000 reģistrācijas dokumentāciju par vairāk nekā 10 000 vielu;
- c) 928 pareizības pārbaūžu pabeigšana dokumentācijām, kas reģistrētas pirmajā — 2010. gada — reģistrācijas termiņā, tādā veidā pārsniedzot 5 % mērķi, kas pieņemts 2013. gadā kā Aģentūras apņemšanās;
- d) Kopienas rīcības plāna par vielu novērtēšanu 2012.–2014. gadam atjaunināšana, iekļaujot tajā 36 vielas, un atbalsts dalībvalstīm 55 vielu novērtēšanā, kā rezultātā Dalībvalstu komitejā apstiprināti pirmie lēmumi;
- e) 13 īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) pievienošana kandidātvielu sarakstam, palielinot vielu kopskaitu kandidātvielu sarakstā gada beigās līdz 151;
- f) ceturtā ieteikuma pabeigšana par prioritāro vielu iekļaušanu licencēšanas sarakstā un piektā ieteikuma sagatavošana;
- g) atbalsta sniegšana licencēšanas pieteikumu iesniedzējiem, organizējot deviņas sesijas pirms iesniegšanas uzņēmumiem, kas iesniedz licencēšanas pieteikumus, un pirmo iesniegto pieteikumu sekmīga izskatīšana;
- h) 2020. gada *SVHC* ceļa kartes īstenošanas plāna pabeigšana un vērtēšanas rīku turpmāka uzlabošana, lai atbalstītu riska pārvaldības iespējas analīzes metodi;
- i) informācijas apmaiņas atvieglošana starp dalībvalstīm, lai uzlabotu koordināciju un sadarbību riska pārvaldībā;
- j) divu *RAC* un divu *SEAC* atzinumu pieņemšana par ierobežošanas priekšlikumiem un 34 atzinumu pieņemšana *RAC* par *CLH* priekšlikumiem, kā arī viens *SEAC* un viens *RAC* atzinums — katrs par pirmo licencēšanas pieteikumu;
- k) palīdzība, lai būtiski palielinātu trīs komiteju produktivitāti (*RAC*, *SEAC* un *MSC*), vienlaikus saglabājot kvalitāti un ievērojot tiesību aktos noteiktos termiņus; jaunās Biocīdu komitejas un koordinācijas grupas izveide un sagatavošana darbam;
- l) regulāri atjaunināta *C&L* saraksta uzturēšana, kopš 2010. gada kopumā 6,1 miliona paziņojumu apstrāde, kas aptver 125 000 atsevišķu vielu, un *C&L* informācijas publiska izplatīšana par 116 000 vielu;
- m) atbalsts nozares spējas attīstīšanai, jo īpaši reģistrācijas un licencēšanas jomā, izmantojot dažādus saziņas rīkus, tīmekļa seminārus un mērķorientētus materiālus 23 ES valodās;
- n) nozīmīga virzība uz priekšu, ieceļot „MVU vēstnieku”, lai pienācīgi ņemtu vērā MVU centienus un grūtības izpildīt papildu administratīvās un finansiālās prasības un sniegtu MVU piemērotu papildu palīdzību un vadlīnijas;
- o) tieša atbalsta sniegšana reģistrētājiem ar *ECHA* Palīdzības dienesta starpniecību, izstrādājot atjauninātus un jaunus vadlīniju dokumentus nozares vajadzībām, kā arī būtisku daļu no tiem sagatavojot pieejamus 23 ES valodās pietiekami ilgu laiku pirms reģistrācijas termiņa; valstu palīdzības dienestu iesaistīšana šajā darbā, izmantojot *Helpnet*;
- p) nepieciešamo rīku un procedūru ieviešana līdz 1. septembrim, lai uzņēmumi varētu iesniegt savus pieteikumus saskaņā ar jauno Biocīdu regulu; nepieciešamo vadlīniju un rokasgrāmatu nodrošināšana nozarei, lai tā sāktu

- izpildīt regulā paredzētos pienākumus, kā arī *ECHA* Palīdzības dienesta un *Helpnet* paplašināšana, lai sniegtu konsultācijas arī par biocīdiem;
- q) efektivitātes uzlabošanas programmas 2014.–2016. gadam izstrāde, lai varētu kompensēt štatu samazināšanu, kas pieprasīta visām ES aģentūrām, vienlaikus palielinoties dokumentāciju skaitam;
  - r) augsta saistību apropriāciju izpildes līmeņa — vairāk nekā 89 % — sasniegšana attiecībā uz visām regulām;
  - s) visiem tiesību aktiem nepieciešamo darbinieku pieņemšanas mērķa sasniegšana, darbinieku saglabāšanas politikas izstrāde un aprūpētā darba uzteikuma pakalpojuma izveide.
3. Norāda, ka Aģentūras zinātniskajiem ieteikumiem ir augsta kvalitāte, jo īpaši attiecībā uz testēšanas metožu izstrādi, tostarp attiecībā uz alternatīvām testiem ar dzīvniekiem, ķīmiskās drošības novērtēšanu, nanomateriāliem, *PBT* vielām un endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām.
  4. Atzinīgi novērtē to, ka Aģentūra turpina darboties pārredzami, komitejas vajadzības gadījumā iesaista ieinteresētās personas un lietu īpašniekus un šīm organizācijām Briselē tika organizēts seminārs, lai atvieglotu tām līdzdalību *ECHA* darba programmās.
  5. Atzinīgi novērtē, ka Aģentūra guvusi nozīmīgus panākumus, lai nodrošinātu uzlabotu izplatīšanas tīmekļa vietni, reaģējot uz ieinteresēto personu aptauju.
  6. Atzinīgi novērtē Aģentūras pastiprināto un nepārtraukto darbu, lai uzlabotu dokumentāciju kvalitāti, tostarp attiecībā uz starpproduktiem, pārskatot pareizības un pilnīguma pārbaužu stratēģiju un mudinot reģistrētājus apsteidzoši atjaunināt dokumentācijas.
  7. Norāda, ka *MSC* neizdevās vienprātīgi vienoties ne par vienu priekšlikumu testēt toksicitāti reproduktīvai sistēmai un vairāk nekā 82 dokumentācijas pagājušajā gadā tika nosūtītas ES Komisijai.
  8. Atzinīgi novērtē *MSCA* direktoru 2013. gada novembra sanākumi, kas nozīmīgi palīdz veikt efektīvu plānošanu.
  9. Atzinīgi novērtē Foruma darbu, lai saskaņotu īstenošanas metodiku un jo īpaši pabeigtu projektu par savstarpējo saistību, kas nodrošina pamatu regulatīvo lēmumu īstenošanai.
  10. Atzīmē ar bažām, ka gala ziņojums par otro saskaņoto Foruma īstenošanas projektu atklāja nozīmīgus trūkumus saistībā ar drošības datu lapām.
  11. Augstu novērtē Apelācijas padomes pirmo apelācijas lēmumu pieņemšanu par dokumentāciju novērtēšanu.
  12. Sagaida informāciju par turpmākajiem panākumiem saistībā ar ISO 9001:2008 sertifikāciju, kā arī pamata Finanšu regulu prasību izpildi attiecībā uz iekšējās kontroles sistēmu efektivitāti un lietderību un jo īpaši iekšējo vadības standartu pieņemšanu un risku pastāvīgu analīzi un pārvaldību.
  13. Atzīmē Aģentūras panākumus un nepārtraukto darbu reģistrētāju MVU statusa pārbaudei.

14. Atzīmē, ka ieņēmumi no maksām saistībā ar *REACH* un *CLP* pasākumiem 2013. gadā sasniedza EUR 85,8 miljonus, pārsniedzot prognozes, bet saistībā ar Biocīdu regulas pasākumiem — EUR 313 000.
15. Atzīmē ar bažām Aģentūras grūtības bez finanšu rezerves iegūt papildu subsīdijas gados, kad ieņēmumi būs zemāki, nekā prognozēts.
16. Izsaka atzinību Aģentūrai par *REACH* un *CLP* līdzekļu pārnesuma līmeņa samazināšanu līdz 10,4 %, kā arī mudina Aģentūru turpināt centienus, lai iespējami vairāk samazinātu pārnesumus.
17. Atzīmē, ka Biocīdu un *PIC* līdzekļu pārnesuma līmenis bija zemāks nekā iepriekšējā gadā, un mudina Aģentūru to samazināt vēl vairāk.
18. Atzīmē Aģentūras pastāvīgo darbu, atbalstot dalībvalstu iestāžu piekļuvi R4BP, *REACH-IT* un *IUCLID* IT sistēmām, kā arī informācijas drošu lietošanu šajās sistēmās.
19. Atzīmē, ka 2013. gadā *ECHA* modernizēja savu IKT infrastruktūru un noslēdza ārpakalpojuma līgumus par *REACH-IT* pārvaldību, lai nodrošinātu diennakts uzraudzību un atbalstu saskaņā ar IT darbības nepārtrauktības plānu IT sistēmām, kas nepieciešamas *REACH* 2013. gada reģistrācijas termiņa atbalstam.
20. Atzīmē turpmākos panākumus interešu konflikta jomā, izstrādājot un ieviešot Aģentūras procedūras, lai izpildītu Revīzijas palātas ieteikumus.
21. Iesaka *ECHA*:
  - a) labāk saskaņot plānošanas un ziņošanas procesus, turpinot uzlabot saiknes starp daudzgadu un gada darba programmām un attiecīgi budžeta sagatavošanu un valdes informēšanu;
  - b) turpināt uzlabot savu struktūru efektivitāti, piemēram, pilnveidojot *RAC* un *SEAC* atzinumu izstrādes procesus;
  - c) turpināt veidot sinerģiju starp dažādiem pasākumiem un korigēšanas procedūrām, lai labāk pārvarētu resursu ierobežojumus nākamajos gados;
  - d) pastiprināt konkurētspēju un inovācijas, skaidrāk formulējot, kur *ECHA* pasākumi atbalsta un atspoguļo šādus aspektus savā darbā;
  - e) turpināt strādāt, lai uzlabotu izplatīšanas tīmekļa vietnes lietošanas vienkāršumu;
  - f) izmantot daudzvalodu saziņu saskarē ar uzņēmumiem, jo īpaši ar MVU;
  - g) turpināt centienus pilnveidot vielas identitātes informācijas prasības;
  - h) pastiprināt atbalstu MVU, ņemot vērā nākamās termiņus 2015. gadā (*CLP* maisījumu klasifikācija) un 2018. gadā (mazāko apjomu *REACH* reģistrācija);
  - i) turpināt izmantot pieredzi, kas iegūta saistībā ar datu kopīgu lietošanu, lai sniegtu mērķtiecīgas konsultācijas uzņēmumiem, jo īpaši MVU;
  - j) uzkrāt pieredzi no licencēšanas pieteikumiem, lai palīdzētu nozarei efektīvāk un racionālāk sagatavot dokumentācijas.

*Paraksts*  
Valdes vārdā  
*Nina Cromnier*