

2011. évi általános jelentés

A tájékoztatás éve



JOGI KÖZLEMÉNY

Jogi értelemben az ezen általános jelentésben szereplő vélemények vagy álláspontok nem szükségszerűen tükrözik az Európai Vegyianyag-ügynökség hivatalos álláspontját. Az Európai Vegyianyag-ügynökség nem vállal felelősséget az esetlegesen előforduló hibákért és pontatlanságokért.

JOGI NYILATKOZAT

Ez egy eredetileg angol nyelven közzétett dokumentum munkafordítása. Az eredeti dokumentum elérhető az ECHA weboldalán.

2011. évi általános jelentés

Hivatkozási szám: ECHA-12-A-02-HU

A végleges MB/06/2012 határozatot 2012. március 22-én fogadták el.

ISBN-13: 978-92-9217-665-5

ISSN: 1831-712X

Dátum: 2012. április

Nyelv: HU

© Európai Vegyianyag-ügynökség, 2012

Címlap © Európai Vegyianyag-ügynökség

A sokszorosítás a forrás feltüntetésével – ennek formátuma: „Forrás: Európai Vegyianyag-ügynökség, <http://echa.europa.eu/>” –, valamint az ECHA Kapcsolatfelvétel weboldalán (http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp) keresztül benyújtott írásbeli értesítés esetén engedélyezett.

Ez a dokumentum a következő 22 nyelven lesz elérhető:

angol, bolgár, cseh, dán, észt, finn, francia, görög, holland, lengyel, lett, litván, magyar, máltai, német, olasz, portugál, román, spanyol, svéd, szlovák, szlovén.

Ha kérdései vagy észrevételei vannak ezzel a dokumentummal kapcsolatban, kérjük, (a hivatkozási szám és a dátum feltüntetésével) az információigénylő lapon nyújtsa be azokat. Az információigénylő lap az ECHA Kapcsolatfelvétel weboldalán keresztül érhető el, amely a következő címen található: http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Európai Vegyianyag-ügynökség

Levelezési cím: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finnország

Elérhetőség: Annankatu 10, Helsinki, Finnország

TARTALOMJEGYZÉK

1. A 2011. ÉV LEGFONTOSABB EREDMÉNYEI - ÖSSZEGRZÉS	9
2. MŰKÖDÉSI TEVÉKENYSÉGEK – A REACH- ÉS A CLP- FOLYAMATOK VÉGREHAJTÁSA	11
2.1. 1. tevékenység: regisztráció, adatmegosztás és tájékoztatás	11
2.2. 2. tevékenység: Értékelés.....	19
2.3. 3. tevékenység: Engedélyezés és korlátozás.....	23
2.4. 4. tevékenység: Osztályozás és címkézés (C&L).....	27
2.5. 5. tevékenység: Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatásokon és az Információs Szolgálaton keresztül	30
2.6. 6. tevékenység: Tudományos IT-eszközök	36
2.7. 7. tevékenység: Tudományos és technikai tanácsadás az EU intézményei és szervei számára	40
3. AZ ECHA TESTÜELETI ÉS TÁMOGATÓ TEVÉKENYSÉGEI	43
3.1. 8. tevékenység: A bizottságok és a Fórum	43
3.2. 9. tevékenység: Fellebbezési Tanács	49
3.3. 10. tevékenység: Kommunikáció	52
3.4. 11. tevékenység: Nemzetközi együttműködés.....	55
4. IRÁNYÍTÁS, SZERVEZET ÉS ERŐFORRÁSOK	58
4.1. 12. tevékenység: Irányítás	58
4.2. 13. tevékenység: Pénzügy, beszerzés és számvitel	61
4.3. 14. tevékenység: Emberi erőforrások és szervezeti szolgáltatások	63
4.4. 15. tevékenység: Információs és kommunikációs technológia	66

MELLÉKLETEK

1. melléklet: Az ECHA szervezeti ábrája; az Igazgatótanács, a bizottságok és a Fórum tagjai	69
2. melléklet: Pénzügyi és emberi erőforrások 2011-ben	77
3. melléklet: A különös aggodalomra okot adó anyagok jelöltlistája	79
4. melléklet : Az engedélyezési jegyzékbe felvételre javasolt anyagok	86
5. melléklet: Az engedélyezésre jogosult tisztviselő 2011. évi éves tevékenységi jelentésének elemzése és értékelése	91

RÖVIDÍTÉSEK

AAR	éves tevékenységi jelentés
AD	AD-besorolású tisztviselő (ügyintéző)
AST	AST-besorolású tisztviselő (asszisztens)
BC	üzletmenet-folytonosság
C & L	osztályozás és címkézés
CA	szerződéses alkalmazott
CASPER	a kiválasztásra, az elsőbbségi sorrend megállapítására, az értékelésre és a jelentéstételre szolgáló információs technológiai jellemzési alkalmazás
CHESAR	kémiai biztonsági értékelő és jelentéstételi eszköz
CLH	harmonizált osztályozás és címkézés
CLP	osztályozás, címkézés és csomagolás
CMR	rákkeltő, mutagén és reprodukciót károsító
CoCAM	Vegyipari anyagok értékelésével foglalkozó együttműködési találkozó (régii SIAM)
COM	Európai Bizottság
CoRAP	közösségi gördülő cselekvési terv
CSR	kémiai biztonsági jelentés
EB	Európai Bizottság
ECHA	Európai Vegyipari anyag-ügynökség
ECM	szervezeti tartalomkezelő rendszer
EB TAIEX	az Európai Bizottságnak a technikai segítségnyújtásra és információcserére szolgáló, a partnerországoknak szánt eszköze
EGT	Európai Gazdasági Térség
EFSA	Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság
EFTA	Európai Szabadkereskedelmi Társulás
EMAS	Környezetvédelmi Vezetési és Hitelesítési Rendszer
ENP	európai szomszédságpolitika
EU	Európai Unió
GYIK	gyakran ismétlődő kérdések
HELPEX	HelpNet információcsere-platform
HELPNET	REACH és CLP információs szolgálat
HR	emberi erőforrás
IAC	belső ellenőrzési rendszer
IAS	az Európai Bizottság Belső Ellenőrzési Szolgálat
IKT	információs és kommunikációs technológia
IPA	előcsatlakozási támogatási eszköz
IQMS	integrált minőségirányítási rendszer
IT	információs technológiák
ITIL	Informatikai infrastruktúra-könyvtár
IUCLID	Egységes Nemzetközi Kémiai Információs Adatbázis
IUPAC	Az Elméleti és Alkalmazott Kémia Nemzetközi Uniója
kkv	kis- és középvállalkozás
K&V	kérdések és válaszok
MB	Igazgatótanács
MSC	Tagállami Bizottság
MSCA	tagállami illetékes hatóság
NGO	nem kormányzati szervezet

NICNAS	Ipari felhasználású vegyi anyagok nemzeti bejelentési és értékelési rendszere, Ausztrália
OECD	Gazdasági Együttműködési és Fejlesztési Szervezet
PBT	perzisztens, bioakkumulatív és mérgező
PIC	előzetes tájékoztatáson alapuló jóváhagyási eljárás
PPORD	termék- és folyamatorientált kutatás és fejlesztés
PPP	növényvédő szer
QSAR	a molekulaszervezet és a biológiai hatás közötti mennyiségi összefüggés
RAC	Kockázatértékelési Bizottság
REACH	a vegyi anyagok regisztrálása, értékelése, engedélyezése és korlátozása
REACH-IT	a REACH-IT a REACH számára támogatást biztosító központi információs technológiai rendszer
RIPE	REACH végrehajtási információs portál
RIP-oN	a REACH nanoanyagokkal kapcsolatos végrehajtási projektjei
SEAC	Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság
SVHC	különös aggodalomra okot adó anyag
TA	ideiglenes alkalmazott
UN SC GHS	az Egyesült Nemzetek Szervezete Európai Gazdasági Bizottságának a vegyi anyagok és keverékek osztályozásának és címkézésének egyetemes harmonizált rendszerével foglalkozó albizottsága
vPvB	nagyon perzisztens és nagyon bioakkumulatív
WPMN	az OECD mesterségesen előállított nanoanyagokkal foglalkozó munkacsoportja
m/m	tömegszázalék

AZ ÜGYVEZETŐ IGAZGATÓ ELŐSZAVA

UA tájékoztatás éve

Üdvözlöm az Európai Vegyi anyag-ügynökség – általam a tájékoztatás évének nevezett – 2011. évi általános jelentésének olvasói között. A tájékoztatás elég száraz kifejezés annak a munkának a valóban izgalmas eredményére, amelyet az Ügynökség és a vállalatok végeztek az elmúlt években. A weboldalunk mostanra több, mint 25 000 regisztrálási dokumentációból, valamint több, mint 3 millió osztályozási és címkézési bejelentésből származó több, mint 100 000 vegyi anyagról tartalmaz részletes információt. Ez a világon egyedülálló információforrás, és büszkék vagyunk, hogy részt vehettünk e teljesítmény elérésében. Ezzel együtt elsőként ismerem el, hogy a tájékoztatás által jelentett kihívás még nem múlt el, mivel amint a vállalatok aktualizálni fogják vagy aktualizálniuk kell a dokumentációikat és bejelentéseiket, még több értékes információt kell kinyernünk a dokumentációkból. Továbbá szeretnénk könnyebbé tenni a keresést és az értelmezést. Egyértelmű ütemtervvel rendelkezünk azzal kapcsolatban, hogyan érjük el a jövőben ezen fejlesztéseket. De kitűnően indultunk a széles körben használt vegyi anyagokkal kapcsolatos információhiány betöltését illetően, amelynek érdekében a REACH-et létrehozták.

Tavaly nagy hangsúlyt kapott az ECHA-nál a vállalatoknak nyújtott segítség annak tekintetében, hogy a számos regisztrált dokumentáció értékelésével kapcsolatos határidőket be tudják tartani. 2011-ben az állatokon végzendő anyagvizsgálatra vonatkozó vállalati javaslatokat tartalmazó dokumentációk ellenőrzése állt a középpontban, és ezzel kapcsolatban jelentős eredményt értünk el. Nem tudtunk azonban annyi vizsgálati javaslatot ellenőrizni, amennyit szerettünk volna, mivel az érintett anyagok azonosítója gyakran nem volt egyértelmű, ami megfelelési ellenőrzést vont maga után. Ez a fontos hiányosság, amelyet a vállalatoknak ki kell javítani, az eddig ellenőrzött dokumentációk jelentős részében megtalálható. Ha az anyag azonosítója nem egyértelmű, akkor nem csak a vizsgálati javaslat, hanem az anyag(ok) biztonságos kezelése sem megfelelő.

2011-ben szintén eredményt értünk el a legveszélyesebb anyagok által jelentett kockázatok kezelésével kapcsolatban: 28 különös aggodalomra okot adó anyag (SVHC) került fel a jelöltlistára; további tizenhárom anyag felvételét javasoltuk az engedélyköteles anyagok jegyzékébe; valamint az ECHA tudományos bizottságai véleményeket fogadtak el az első négy korlátozással kapcsolatban. Elismerem, hogy számos érdekelt fél számára sohasem lehet elég gyors a kockázatkezeléssel kapcsolatos eljárás, de ha egy pillanatra visszatekintünk az ECHA tevékenységének kezdete óta eltelt négy év során elért eredményre, a korábbi évekkel összehasonlítva egyértelműen látható a hatalmas fejlődés.

Végül szeretnék köszönetet mondani elkötelezettségükért és kemény munkájukért az ECHA valamennyi munkatársának, valamint támogatásukért és a REACH-ben való részvételükért az európai érdekelt feleknek.

Mindannyiuknak sikeres 2012-es esztendőt kívánok.

Geert Dancet
ügyvezető igazgató

AZ EURÓPAI VEGYIANYAG-ÜGYNÖKSÉG BEMUTATÁSA

A 2007. június 1-jén alapított Európai Vegyianyag-ügynökség (ECHA) az Európai Unió (EU) új, vegyi anyagokkal kapcsolatos szabályozási rendszerének központi eleme, amelyet a vegyi anyagok regisztrálásáról, értékeléséről, engedélyezéséről és korlátozásáról (REACH) szóló 1907/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletben hoztak létre. 2009 elején a REACH kiegészült az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról szóló rendelettel (1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi (CLP) rendelet). Ezen jogi aktusok a nemzeti jogba történő átültetés nélkül alkalmazandók minden uniós tagállamban.

A REACH-rendszer célja az emberi egészség és a környezet magas szintű védelmének biztosítása, a vegyi anyagok veszélyeinek vizsgálatára szolgáló állatkísérletek alternatív módszereinek előmozdítása, az anyagok szabad forgalmának megkönnyítése az egységes piacon belül, valamint a versenyképesség és az innováció javítása. Gyakorlati értelemben az új rendszertől azt várják, hogy csökkentse az európai piacon 1981 előtt forgalomba hozott vegyi anyagokra vonatkozó ismeretek hiányát, felgyorsítsa a biztonságos és innovatív vegyi anyagok forgalomba hozatalát, hatékonyabbá tegye ezeknek az anyagoknak a kockázatkezelését, különösen azáltal, hogy a kockázatok azonosításának és ellenőrzésének terhére a hatóságok felől a vállalatok irányába tolja el. A REACH sikeres megvalósítása megköveteli, hogy az Ügynökség jól működjön, és képes legyen független, magas színvonalú, tudományos alapokra épülő vélemények megfogalmazására a jogszabályban előírt szigorú határidőkön belül, valamint képes legyen gondoskodni arról, hogy a jogszabályok gyakorlati alkalmazása zökkenőmentesen történjen. A REACH hatékony működése azonban az ECHA intézményi partnereitől is függ, különös tekintettel az EU tagállamaira és az Európai Bizottságra.

A CLP-rendelet célja az emberi egészség és a környezet magas szintű védelmének biztosítása, valamint a vegyi anyagok, keverékek és árucikkek szabad mozgásának biztosítása az anyagok és keverék osztályozására vonatkozó kritériumok, valamint a címkézésre és csomagolásra vonatkozó szabályok harmonizációja révén. A veszélyes tulajdonságok közé tartoznak a fizikai veszélyek, valamint az emberi egészség és a környezet vonatkozásában jelentkező veszélyek, beleértve az ózonréteg veszélyeztetését is. Továbbá a CLP-rendelet megteremti az EU közreműködését az osztályozási és címkézési kritériumok átfogó harmonizációjához, amelyet az Egyesült Nemzetek Szervezetének keretében dolgoztak ki (UN GHS).

Mindkét rendeletnek hozzá kell járulnia a 2006. február 6-án Dubaiban elfogadott, „A nemzetközi vegyianyag-kezelés stratégiai megközelítése” (SAICM) című dokumentum céljainak teljesítéséhez.

Az ECHA küldetése

Az ECHA a vegyi anyagokra vonatkozó úttörő európai uniós jogszabályok végrehajtásában szerepet játszó szabályozó hatóságok motorja, amely jogszabályok célja az emberi egészség és a környezet védelme, valamint az innováció és a versenyképesség előmozdítása. Az ECHA segítséget nyújt a vállalatok számára a jogszabályoknak való megfelelésben, segíti a vegyi anyagok biztonságos felhasználását, információt nyújt a vegyi anyagokkal kapcsolatban, valamint meghatározza az aggodalomra okot adó anyagokat.

Az ECHA jövőképe

Az ECHA arra törekszik, hogy a világ vezető szabályozó hatósága legyen a vegyi anyagok biztonságosságának tekintetében.

Az ECHA értékei

Átlátható

Nyilvánosak és átláthatók vagyunk tevékenységünk és döntéshozatalunk során. Könnyen érthetőek és megközelíthetőek vagyunk.

Független

Függetlenek vagyunk az összes külső érdektől, valamint pártatlanok vagyunk a döntéshozatalban. Számos döntésünk meghozatala előtt konzultálunk a nyilvánossággal.

Megbízható

Döntéseink tudományos alapokon nyugszanak és következetesek. Az elszámoltathatóság és a bizalmas információk biztosítása minden cselekedetünk sarokköve.

Hatékony

Célorientáltak, elkötelezettek vagyunk, és folyamatosan arra törekszünk, hogy a forrásokat hatékonyan használjuk fel. Magas minőségi követelményeket alkalmazunk, és betartjuk a határidőket.

Az egészség iránt elkötelezett

Ösztönözzük a vegyi anyagok biztonságos és fenntartható felhasználását annak érdekében, hogy javítsuk az élet minőségét Európában, valamint megvédjük a környezetet és javítsuk annak minőségét.

1. A 2011. ÉV LEGFONTOSABB EREDMÉNYEI - ÖSSZEGRÉS

Az év első eredménye a CLP szerinti január 3-i határidőig a több, mint 100 000 eltérő anyagot lefedő több, mint 3 millió osztályozási és címkézési bejelentés sikeres beérkezése, valamint a REACH szerinti regisztrálás első, 2010. november 30-i határidejéig beérkezett valamennyi regisztrálási dokumentációnak a 2011. február 28-i határidőig történő sikeres feldolgozása volt.

Ezt követően a regisztrált vagy bejelentett vegyi anyagokkal kapcsolatos információk nyilvánosságra hozatalára helyeződött át a hangsúly. Az év végéig a több, mint 4 100 anyagra (a regisztrált anyagok 78%-ára) kiterjedő több, mint 23 000 regisztrálási dokumentációból jelentős és egyedülálló mennyiségű biztonsági információt hoztunk díjmentesen nyilvánosságra az ECHA honlapján található tájékoztatási portálon keresztül. Ehhez az is hasznosnak bizonyult, hogy a regisztrálók által a dokumentációk bizonyos részei tekintetében benyújtott bizalmas kezelés iránti kérelmek vizsgálatával kapcsolatban jó eredményt értünk el.

Azt terveztük, hogy a C&L bejelentésekben szereplő információk nyilvános jegyzékének első változatát az év során közzétesszük. A feladat összetettsége azonban 2011 utánra halasztotta a nyilvánosságra hozatalt, amelyre végül 2012 elején került sor.

A regisztrált dokumentációk értékelésére helyeződött a további hangsúly. 2011-ben a dokumentációértékelés elsődleges középpontjába a vizsgálati javaslatok ellenőrzése került az ezen értékelések elvégzésére előírt határidők miatt. Az érintett dokumentációk jelentős részében az anyagok nem egyértelmű azonosítása azonban megakadályozta a vizsgálati javaslatok érdemi ellenőrzését, és először célzott megfelelőségi ellenőrzésre volt szükség. Ezáltal az eredetileg tervezett megfelelőségi ellenőrzések száma majdnem megduplázódott, miközben a vizsgálati javaslatok ellenőrzése lelassult. Mindazonáltal figyelemre méltó eredményeket értünk el mind a vizsgálati javaslatok ellenőrzése, mind a dokumentációk megfelelőségi ellenőrzése terén.

A terveknek megfelelően az első, 2012-2014-re vonatkozó és 91 anyagot tartalmazó közösségi gördülő cselekvési terv (CoRAP) javaslatát benyújtottuk a tagállamoknak és az ECHA Tagállami Bizottságának. Ez a dokumentum fogja az anyagértékelés megkezdését jóváhagyni, amely segít annak ellenőrzésében, hogy egy anyag kockázatot jelent-e az emberi egészségre vagy a környezetre, és amelyet először 2012-ben fognak elvégezni a tagállamok.

2011-ben 28 különös aggodalomra okot adó anyag (SVHC) került fel a jelöltlistára. Ezen anyagok között azonosítottak elsőként SVHC-ként egy olyan anyagot, amely a többi anyaggal azonos mértékű aggodalomra okot adva a környezetre valószínűleg súlyos hatást gyakorol. Az év végére a jelöltlistán szereplő SVHC-k száma 73 volt, ami még mindig jóval alatta van a 2012 végére előírányzott 136-nak.

Az ECHA megküldte a Bizottságnak az elsőbbségi anyagok engedélyezési jegyzékbe történő felvételéről szóló harmadik ajánlását. A jelöltlistáról 13 anyag felvételét javasoltuk. Az ECHA végegesítette az engedélyezési kérelmek benyújtásával kapcsolatos eljárását, de 2011-ben nem nyújtottak be ilyen kérelmet. Továbbá az ECHA tudományos bizottságai véleményeket fogadtak el az első négy korlátozással kapcsolatban.

A REACH jogi előírásaival összhangban az ECHA benyújtotta első ötéves jelentését a REACH-rendelet alkalmazásáról. Szintén benyújtásra került az első hároméves jelentés a nem állatokon végzett vizsgálati módszerek és vizsgálati stratégiák

megvalósításának és felhasználásának állásáról. Mindkét jelentést benyújtottuk a Bizottságnak, és az átláthatóság követelményének megfelelően nyilvánosságra is hoztuk.

Az ECHA figyelemmel kísérte a REACH nanoanyagokkal kapcsolatos végrehajtási projektjeinek alakulását, és segítséget nyújtott a Bizottságnak a nanoanyagok típusaira és felhasználásaira vonatkozó információk összegyűjtésében. Továbbá az ECHA közreműködött az OECD vizsgálati iránymutatásainak a továbbfejlesztésében azzal a céllal, hogy a vizsgálati módszereket a szükségtelen állatkísérletek elkerülése érdekében a legújabb tudományos ismeretek szerint dolgozzák ki és aktualizálják.

Az iparnak nyújtott tanácsadás és támogatás útmutatók és az Információs Szolgálat révén folytatódott, és valamennyi, a nyilvánosságnak és a kkv-knak szánt anyagot lefordítottuk a 22 uniós nyelvre. Az ECHA a vállalatok 2013-as második regisztrálási határidőre való felkészülésének támogatása érdekében *REACH 2013 – Cselekedjen most!* elnevezéssel tájékoztató kampányt indított. Az útmutatók könnyebben elérhetők a kkv-k számára az útmutatókat tartalmazó weboldal átalakítása, adott esetben az útmutatók egyszerűsítése, az ECHA többnyelvű REACH és CLP terminológiai adatbázisának elérhetővé tétele, fordítások előmozdítása és a legfontosabb REACH szakszavak harmonizálása révén.

Amint az várható volt, az ECHA bizottságainak leterheltsége növekedett 2011-ben, mindemellett azonban a dokumentációk a jogszabályban előírt határidőn belül magas színvonalon kerültek feldolgozásra, és a legtöbb esetben egyhangúan vagy konszenzussal döntöttek. Az ECHA Titkársága biztosította a szükséges támogatást a Fórumnak, amely fokozta tevékenységét az EU/EGT területén a REACH és a CLP hatékony és harmonizált végrehajtása érdekében.

Mivel a REACH és a CLP folyamatok végrehajtása és alkalmazása széles körű IT-rendszereket követel meg, azok fejlesztése és fenntartása továbbra is kulcsfontosságú volt az ECHA 2011. évi működése szempontjából. A végrehajtó hatóságok számára új eszközt, a RIPE-ot fejlesztettük ki, valamint a vállalatok regisztrálásának támogatása érdekében megjelentettük a REACH-IT, IUCLID 5 és a Chesar új verzióit.

Az Ügynökségre rótt technikai és tudományos feladatok gyorsan növekvő számára való megfelelő felkészülés és az összetett tudományos alapú döntéshozatal és véleménykialakítás felé való elmozdulás érdekében az év elején megváltozott az ECHA szervezeti struktúrája. A három új igazgatósággal egy horizontálisabb szervezet jött létre. Az átszervezés a vezetési folyamatoknak a nagyobb szervezethez való átalakítását és az igazgatóságok közötti munka hatékony koordinálását igényelte. Ez az év során később kiegészült egy sajátos szervezeti identitás és új arculat kialakításával, amelynek középpontjában a szolgáltatásközpontúság és az ECHA ügyfelek felé irányuló céljai állnak. Az új honlap, amely ezt a nyilvánosság számára jól láthatóvá teszi, december 15-én indult.

Az ECHA 2011-ben teljes mértékben saját maga finanszírozta működését a 2011-ben beérkezett bevételekből és a 2010-es felhalmozott tartalékból maradt összegből. Az Ügynökség visszafizette a Bizottságnak 2010-ben nyújtott uniós támogatást.

Az ECHA továbbra is vonzza a magasan képzett munkaerőt, 88 új munkatársat vettünk fel az év során. Ezáltal a létszámterv szerinti álláshelyek 98%-a betöltésre került. Az ECHA továbbra is figyelmet fordít az alkalmazottak egészsége és motivációja, valamint az új és a régi alkalmazottak betanítása és szakmai képzése iránt.

2. MŰKÖDÉSI TEVÉKENYSÉGEK – A REACH- ÉS A CLP- FOLYAMATOK VÉGREHAJTÁSA

2.1. 1. tevékenység: regisztráció, adatmegosztás és tájékoztatás

A 2011. év legfontosabb eredményei

Regisztráció és a dokumentációk benyújtása

A regisztrálás egyik fő célja, hogy a gyártók és az importőrök adatot szolgáltatassanak az általuk gyártott vagy behozott anyagokról, ezen adatokat az anyagokkal kapcsolatos kockázatok értékelésére használják, valamint hogy megfelelő kockázatkezelési intézkedéseket dolgozzanak ki és javasoljanak, ezáltal hozzájáruljanak az Európai Unióban az emberi egészség és a környezet magasabb szintű védelméhez. Az anyagot évente egy tonnát meghaladó mennyiségben gyártó vagy behozó vállalatok kötelesek valamennyi ilyen jellegű információt dokumentálni az ECHA-nak benyújtandó regisztrálási dokumentációban.

Az év a REACH szerinti regisztrálás első, 2010. november 30-i határidejéig beérkezett valamennyi regisztrálási dokumentációnak a feldolgozásával kezdődött, amely a nagy mennyiségű (évi 1000 tonna) anyagokra és az aggodalomra okot adó anyagok bizonyos kategóriáira helyezte a hangsúlyt. A határidőt megelőző két hónapban benyújtott regisztrálási dokumentációk esetében az ECHA-nak 2011. február 28-ig kellett ellenőriznie, hogy azok technikailag hiánytalanok voltak-e. Ez valamennyi dokumentáció esetében sikeresen megtörtént a gondos tervezés és REACH-IT rendszer 2010 végén elvégzett fejlesztésének köszönhetően, amely révén az Ügynökség minimális emberi beavatkozást szükségessé tevő automatizált megfelelőségi ellenőrzést tudott alkalmazni. A fentiek alapján a legtöbb regisztrálási dokumentáció kapott regisztrációs számot. A dokumentációknak csak körülbelül az 1%-át (közelítőleg 220-at) utasítottuk el; az elutasítások 75%-ának az oka a regisztrálási díj meg nem fizetése volt. Az első regisztrálás eredményeit az ECHA-nak a Bizottság részére benyújtott, a REACH-rendelet alkalmazásáról szóló és 2011. júniusban elkészült első jelentése tartalmazza.¹

A 2010-ben érkezett, de 2011-ben feldolgozandó regisztrálási dokumentációk első hullámát követően a regisztrálással kapcsolatos tevékenység a 6 079 új vagy aktualizált regisztrálási dokumentációt tekintve, amelyeket az ECHA sikeresen feldolgozott 2011-ben, viszonylag állandó szinten állapodott meg. Ez a munkaprogramban előrejelzettnél nagyobb munkaterhelést jelentett, de az ECHA az előírt határidőn belül elvégezte megfelelőségük ellenőrzését.

Mivel az évente 100 tonnát meghaladó mennyiségben gyártott vagy importált anyagok regisztrálásának határideje 2013. május, az ECHA a 2010-ben szerzett tapasztalatok figyelembe vételével 2011. második felében megkezdte az előkészületeket. A 2011. évi főbb tevékenységek közé tartozott a 2013-ban regisztrálóknak szóló tanácsok kidolgozása és nyújtása egy erre a célra szolgáló honlapon keresztül (lásd a 10. tevékenységet),² a webinárium program technikai tartalmának kidolgozása a regisztrálók 2012. évi támogatása érdekében, valamint a 2013. május 31-ig regisztrálandó anyagokkal kapcsolatban több ismeret megszerzése céljából a piaci szereplők körében felmérések végzése.

Az ECHA az intermediereként felhasznált anyagként regisztrált anyagok státuszának ellenőrzését 2011-ben is csak annak megerősítése érdekében folytatta, hogy ezen

¹ Lásd a *Jelentés a REACH-rendelet alkalmazásáról* c. dokumentumot, amely elérhető az ECHA honlapján: echa.europa.eu/documents/10162/17226/operation_reach_clp_2011_en.pdf.

² echa.europa.eu/reach2013.

felhasználások megfelelnek az intermedierként történő felhasználás fogalmának, és hogy alkalmazzák a szigorúan ellenőrzött feltételeket. Az ECHA körülbelül 400 dokumentáció ellenőrzését követően több mint 40 levelet küldött ki a regisztrálóknak a REACH-rendelet 36. cikke alapján, amelyben kérte őket, hogy tegyék egyértelművé az anyag intermedier státuszát. Az ECHA 2012 elején fogja vizsgálni a levelekre adott válaszokat.

Bár a 2010-es regisztrálási határidő sikerként értékelhető a dokumentációknak az iparág által határidőben történő benyújtása és ECHA által határidőben történő feldolgozása tekintetében, az ECHA és más érdekelt felek gyorsan kifejezték aggodalmukat a regisztrálási dokumentációk minőségével kapcsolatban. Ennélfogva a REACH szerinti számos hivatalos jelentéstételi kötelezettség teljesítése mellett az ECHA számos informatikai eszközt és más módszert kezdett kifejleszteni, amelyek specializáltabb és célzottabb keresést tesznek lehetővé a regisztrálási adatbázisban. Amikor ezek teljesen kifejlesztésre kerülnek, az ECHA ki fogja tudni szűrni azokat a dokumentációkat, amelyekben a biztonságos felhasználást nem megfelelően igazolják, és nem megfelelő igazolás esetén megfelelő intézkedéseket kérhet, valamint meg tudja állapítani a regisztrálási dokumentációkban előforduló közös hiányosságokat, amelyek esetlegesen a dokumentációértékelésen túlmenően indokolhatnak nyomon követést. Ebből és a megfelelőségi ellenőrzés során feltárt dokumentációminőségi problémákból együttesen (lásd a 2. tevékenységet) azt a következtetést vontuk le, hogy szükség van olyan algoritmusok meghatározására, amelyek értékelési és más célból hatékonyan és eredményesen azonosítják a regisztrálási adatbázisban lévő gyenge minőségű dokumentációkat.

A termék- és folyamatorientált kutatás és fejlesztés (PPORD) miatti regisztrálási kötelezettség alóli átmeneti, az európai innovációt ösztönözni kívánó mentességre tekintettel 2011-ben összesen 232 bejelentést dolgoztunk fel sikeresen. A PPORD dokumentációk száma az év során elég állandónak tűnt, és megfelelt az előrejelzéseknek. Az ECHA-nak lehetősége van a PPORD-mentességgel kapcsolatban feltételek előírására, például annak biztosítására, hogy az anyagot ésszerűen ellenőrzött feltételek mellett kezeljék. Ebből a célból az ECHA 2011 végén megkezdte a PPORD-bejelentések értékelési eljárásának kialakítását. Elindítottunk egy pilot projektet az eljárás 2012-re tervezett teljes körű bevezetésének előkészítése érdekében.

Április 1-től új dokumentációtípusokat vezettünk be, ami lehetővé tette, hogy az ECHA tudja fogadni a továbbfelhasználók jelentéseit (a biztonsági adatlapokhoz csatolt expozíciós forgatókönyvekben részükre közöltek szerint a szállítók által nem támogatott felhasználásokra vonatkozóan)³, az árucikkekben lévő anyagok bejelentését, engedélyezési kérelmeket és a CLP-rendelet 24. cikke alapján az alternatív név használatára vonatkozó kérelmeket.

Az év során az ECHA-hoz összesen 64 továbbfelhasználói jelentés érkezett. A munkaprogramban eredetileg tervezetthez képest ez a szám kevesebb, de ennek számos oka volt. A legjelentősebb ok az volt, hogy az iparág tájékoztatta az ECHA-t, hogy az év vége felé a REACH szerinti regisztrálás miatt a biztonsági adatlapoknak csak egy részét aktualizálták, ezért a továbbfelhasználóknak még vagy nem keletkezett jelentéstételi kötelezettsége, vagy a jelentéstételre vonatkozó 6 hónapos határidő 2011 végén jár le. 2011. június 1-től lehetővé vált az árucikkekben lévő anyagok REACH-IT-en keresztüli bejelentése. Összesen 203 bejelentés érkezett az év végéig (a részletek a 3. tevékenységnél találhatóak).

³ A REACH-rendelet 38. cikke.

Adatmegosztás és az anyagok azonosítása

Az ugyanazon anyagot regisztráló vállalatok kötelesek megosztani adataikat a regisztrálási költségek csökkentése és a szükségtelen állatkísérletek elkerülése érdekében. Az ECHA nem játszik semmilyen szerepet a vállalatok közötti tárgyalásokban. Amennyiben azonban a vállalatok nem jutnak megállapodásra, az ECHA-hoz fordulhatnak. 2011-ben az adatmegosztási vita elbírálása iránt az ECHA-hoz benyújtott kérelmek száma az első regisztrálási határidőt követően alacsony maradt. A 2010-ben benyújtott öt kérelem 2011 elején került elbírálásra. Három esetben az ECHA azt állapította meg, hogy a kérelmet előterjesztő felek nem tettek meg mindent az adatmegosztási megállapodás megkötése érdekében. A másik két ügyet lezártuk, mivel a felek megállapodásra jutottak. 2011-ben két új kérelem érkezett. Az egyik ügyet lezártuk, míg a másik elbírálása folyamatban van.

A fentiekkel ellentétben sok volt a megkeresési eljárás – a regisztrálást megelőző lépés, amely során az előzetesen nem regisztrált nem bevezetett vagy bevezetett anyagok potenciális regisztrálói kapcsolatba léphetnek a korábbi regisztrálókkal adataik megosztása érdekében. Míg a beérkező megkeresések száma (1 900) a vártnál alig volt magasabb, a 2011-ben összesen feldolgozott megkeresés meghaladta a 2 100-at a 2010-ről áthúzódott feldolgozatlan megkeresések miatt. 2011-ben a megkeresések 40%-a bevezetett anyagra vonatkozott, így azok nem az európai forgalomban lévő új anyagot, hanem az anyagokat gyártó vagy az EU-ba behozó újabb vállalatokat jelenítik meg.

A feldolgozott megkeresések magas számával párhuzamosan a megkereső felek által megadott anyagazonosító adatokkal kapcsolatban probléma merült fel, ezért az ECHA által a megkeresések feldolgozására előírt 20 munkanapos határidőt az év első felében nem tudtuk tartani. A megkeresésekre adott hosszabb válaszidő miatt az iparág felől érkező aggodalmakra reagálva az ECHA 2011-ben a hatékonyság növelése érdekében felülvizsgálta a megkeresésekre vonatkozó eljárását, és korszerűsítette a belső eljárásmodot, egy IT-eszközzel támogatta a vállalatokat és kiadott egy aktualizált K&V dokumentumot annak érdekében, hogy a dokumentációk benyújtása előtt jobb anyagazonosító adatok kerüljenek megadásra. Ennek eredményeként 2011. szeptember óta a megkeresések 80%-át feldolgozzuk az előírt 20 munkanapon belül.

Tájékoztatás

A REACH-rendelet alapján az ECHA egyik célkitűzése a regisztrált anyagokra vonatkozóan rendelkezésre álló információknak az interneten történő díjmentes közzététele. Úgy véljük, hogy ez a tevékenység pozitív hatással lesz az emberi egészség és a környezet védelmére mind Európában, mind az egész világon, mivel bárki számára lehetővé válik a felhasznált vegyi anyagokkal kapcsolatos információk ellenőrzése. A folyamat 2011-ig számos eljárási lépésből állt, mivel az ECHA egyenként tartotta a kapcsolatot a regisztrálókkal a dokumentációkban szereplő információk közzétételének megerősítése érdekében. 2011-ben az ECHA egy félig automatizált tájékoztatási folyamatot vezetett be egy erre a célra szolgáló, útmutatóval ellátott IT-eszköz révén („tájékoztatási célból szűrő alkalmazás”), amely segítségével a regisztrálók maguk ellenőrizhetik a benyújtás előtt, hogy a regisztrálási dokumentáció mely részeit fogják közzétenni az ECHA honlapján.

2011-ben jelentősen megnőtt, néhány száznál több mint 23 000-re azon regisztrálási dokumentációk száma, amelyekből információkat tettek közzé az ECHA honlapján belül a tájékoztatási portálon, ami a regisztrálások 88%-át és a regisztrált anyagok 78%-át jelentette. A közzétételre szakaszosan került sor, kezdve a vezető regisztrálók sok adatot tartalmazó dokumentációjával márciusban, majd folytatva novemberben a tagok dokumentációjában szereplő információkkal.

Szintén hatalmas munkát jelentett a tájékoztatási portál sokkal használhatóbbá és felhasználóbarátabbá tétele. Első lépésként áprilisban összekapcsoltuk a

tájékoztatási portált az OECD eChemPortal-jával,⁴ amelyet követően a felhasználók a regisztrált anyagok tulajdonságai és hatásai alapján kereshetnek. Másodszor, az érdekelt felek visszajelzése alapján májusban jobb felületet alakítottunk ki és alkalmaztunk a közzétett dokumentációknál. Végül, decemberben – az ECHA honlapjának megújítása keretében – új funkciót, „search for substances” („keresés anyagra”) funkciót illesztettük be. A funkció révén a felhasználók rákereshetnek valamely anyagra, és egy lépésben megjelenik minden olyan lista, amely tartalmazza az anyagot (például a regisztrált és az előzetesen regisztrált anyagok jegyzéke, jelöltlista, szándéknyilatkozatok nyilvántartása stb.) és az információra mutató közvetlen linket.

A tájékoztatással kapcsolatos további tevékenységet jelentett annak ellenőrzése, hogy a regisztrálók által a dokumentációikban benyújtott bizalmas kezelés iránti kérelmek indokoltak-e és érvényesek-e. Az eljárás két lépésből áll: i. az első ellenőrzés, amely a kérelem elfogadásával; amennyiben a REACH alapján nem minősül bizalmas jellegűnek az információ, akkor annak közvetlen elutasításával; vagy további adatok megadása érdekében a regisztráló megkeresésével zárul, és ii. az utolsó ellenőrzés, amely az aktualizált dokumentációban szereplő kérelemben megadott új érvek vizsgálatából áll. A kérelem elutasítása esetén a regisztráló kérheti az elutasító határozat felülvizsgálatát.

A 2010-es regisztrálási határidő előtt benyújtott dokumentációk körülbelül 3,5%-a tartalmazott egy vagy több bizalmas kezelés iránti kérelmet, amely összesen 1 066 vizsgálandó kérelmet jelentett. Az ECHA 2011. évi célját a 2010-ben érkezett kérelmek feldolgozása és 90%-ának vizsgálata képezte. Az eljárás 2011. évi fejlesztése során azonban nyilvánvalóvá vált, hogy az időrendi sorrend követése helyett a kérelmek kategóriákba történő csoportosítása tekinthető a leghatékonyabb eljárásnak. Ezenkívül a kérelmek 60%-át kitevő IUPAC-névre vonatkozó kérelmeket, még ha 2011-ben nyújtották is be azokat, előbbre vettük azért, hogy a vizsgálati javaslatot tartalmazó dokumentációkban vagy a közzétett dokumentációban egyértelmű anyagazonosító szerepeljen. Emiatt a 2010-es kérelmeknek csak 64%-a esett át az első ellenőrzésen. A 2011-ben érkezett „új” kérelmeknek nagy hányadát azonban megvizsgáltuk, emiatt majdnem megvalósult az eredetileg tervezett számú ellenőrzés. Ezen bevezetett változás révén az ellenőrzések aránya kielégítő volt, és biztosítja, hogy az ECHA gyorsan teljesíteni fogja a 2012. évi célt.

2011 végéig a regisztrálási dokumentációkban összesen 1 693 bizalmas kezelés iránti kérelem érkezett. A kérelmek csoportosítása következtében az ECHA 927 kérelemnél (a kérelmek 55%-ánál) végzete el az első ellenőrzést, és 630 (38%) kérelmet bírált el, míg a többi kérelem többségénél a további információt kérő hivatalos megkeresést követően a regisztrálási dokumentáció vállalat általi aktualizálására vár.

A szinte valamennyi regisztrálási dokumentáció közzétételével az ECHA tájékoztatással kapcsolatos tevékenysége 2011 végén a regisztrálási dokumentációk többi részének közzététele érdekében bizonyos rendszerek felállítása felé fordult. Az Európai Bizottság véleménye alapján az ECHA megállapította, hogy a REACH tájékoztatásra vonatkozó rendelkezéseit tágabban kell értelmezni, így az kiterjed a biztonsági adatlapon szereplő olyan információkra is, mint például a vállalat neve, regisztrációs szám, valamint a PBT és vPvB tulajdonságok értékelésének eredménye. Ezek a további adatokat azonban csak 2012-ben tudjuk közzétenni, mivel ez az ECHA különböző IT-rendszereinek a módosítását követeli meg, és az iparágnak is lehetőséget kell biztosítani ezen

⁴ A vegyi anyagokra vonatkozó információk globális portálja, www.echemportal.org/.⁵ Ezek közül 172 az előírt díj meg nem fizetése miatt került elutasításra.

adatok vagy azok egy része tekintetében a bizalmas kezelés iránti kérelmek benyújtására.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Valamennyi dokumentáció és adatmegosztási vita feldolgozása, a PPORD-bejelentések és a bizalmas kezelés iránti kérelmek ellenőrzése, az ECHA által elfogadott egységes eljárásokkal összhangban és a REACH-rendeletben előírt határidőkön belül.
2. A megkeresések feldolgozása az ECHA által elfogadott egységes eljárások szerint, a 20 munkanapos előírt határidőn belül.
3. Magas technikai és tudományos színvonalú határozatok a regisztrálásokról és a PPORD-bejelentésekről.
4. Az első regisztrálási határidő előtt regisztrált anyagok összes dokumentációjában lévő nyilvános információk közzététele az ECHA honlapján.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A jogszabályban előírt határidőn belül feldolgozott regisztrációk, PPORD-bejelentések és adatmegosztási viták százalékos aránya	100%	A REACH-IT havi jelentésében rögzített idő	100%
Az előírt határidőn (20 munkanapon) belül feldolgozott megkeresések százalékaránya	legalább 90%	A REACH-IT havi jelentésében rögzített idő	48%
A 2010-es regisztrálási határidőig benyújtott regisztrálási dokumentációkban szereplő, első ellenőrzésen átesett bizalmas kezelés iránti kérelmek százalékaránya	legalább 90%	A REACH-IT negyedéves jelentésében rögzített idő	64%
A 2010-es regisztrálási határidőig benyújtott regisztrálási dokumentációkban szereplő, ellenőrzött bizalmas kezelés iránti kérelmek százalékaránya	legalább 90%	A REACH-IT negyedéves jelentésében rögzített idő	44%
Az ECHA honlapján közzétett regisztrálási dokumentációk (nem bizalmas jellegű információk) százalékaránya	legalább 80%	Éves belső jelentés	88%

A regisztrálók és a bejelentést tevők által a határozatokkal szemben benyújtott fellebbezések száma	a határozatok legfeljebb 10%-a	A határozatokra adott válaszok havi ellenőrzése	1%
---	--------------------------------	---	----

Legfontosabb eredmények

- A 2010. évi határidőből eredő, a bevezetett anyagokra vonatkozó valamennyi dokumentáció feldolgozása (regisztrálás elfogadva vagy elutasítva, a számla elküldve); és a megfelelő határidőig az adatmegosztási viták feldolgozása.
- Majdnem 5 000 regisztrálási dokumentáció (amelyből 2 500 aktualizálás), 2100 megkeresés, valamint 230 termék- és folyamatorientált kutatásra és fejlesztésre vonatkozó bejelentés (PPORD) érkezett be és került feldolgozásra.
- Több mint 900 bizalmas kezelés iránti kérelem ellenőrzése, és majdnem 600 esetben érdemi határozat született.
- Több mint 4 100 anyagra kiterjedő több mint 23 000 regisztrálási dokumentációból származó információnak az ECHA honlapján történő közzététele és az adatbázis OECD eChemPortal portállal való összekapcsolása.

1. táblázat: A 2011-ben beérkezett új dokumentációk

Dokumentáció típusa	Tényleges	2011-es MP becslése
Regisztrálások	4 376	-
Szállított elkülönített intermedierek	917	-
Telephelyen elkülönített intermedierek	178	-
Összes regisztrálási dokumentáció	5 471	4 500
PPORD bejelentések	243	200
Megkeresések	1 970	1 800
7. cikk (2) bekezdése szerinti bejelentések	218	40
38. cikk szerinti jelentések	64	45 000

2. táblázat: Az ECHA által 2011-ben lezárt dokumentációk

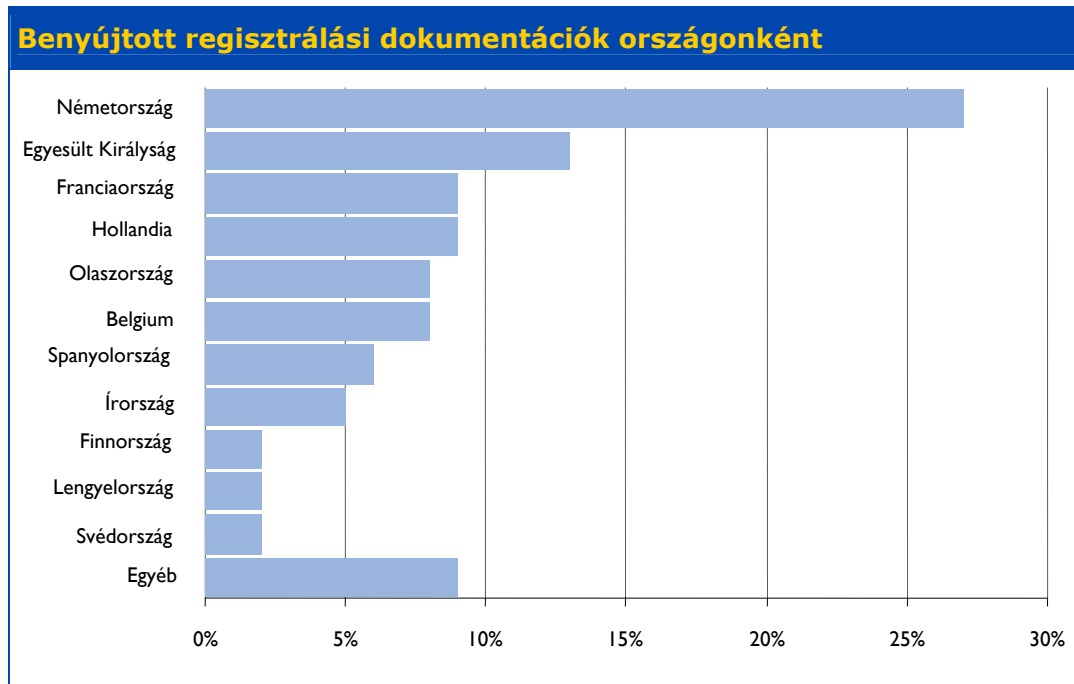
Dokumentáció típusa	Sikeres megfelelési ellenőrzés			Elutasított
	Összesen	Első benyújtás	Aktualizálás	
Regisztrálások	4 935	2 394	2 541	199
Szállított elkülönített intermedierek	938	546	392	26
Telephelyen elkülönített intermedierek	206	144	62	3
Összesen	6 079	3 084	2 995	228⁵
PPORD bejelentések	232	187	45	3

3. táblázat: Bizalmas kezelés iránti kérelmek 2011-ben

Bizalmas kezelés iránti kérelmek	Tényleges	A 2011. évi munkaprogram előrejelzése
Új bizalmas kezelés iránti kérelmek száma	627	250
Az első ellenőrzések száma	927	-
Érdemi határozatok száma	630	960 (a 2010-ben érkezett kérelmek 90%-a)
Helytadó határozatok	229	-
Elutasító határozatok	n. a.	20
Határozat: hatáskör hiánya	357	-
A regisztráló által visszavont kérelem	44	-

4. táblázat: 2011. végi statisztika a közzétételről

Nyilvánosságra hozott anyag	4 133
Nyilvánosságra hozott dokumentáció	23 856

1. ábra: 2011-ben benyújtott regisztrálási dokumentációk országoként

2.2. 2. tevékenység: Értékelés

A 2011. év legfontosabb eredményei

A dokumentációk értékelése

A regisztrálási határidő lejártát követően a regisztrálási dokumentációk értékelése került az ECHA figyelmének középpontjába. Ezen tevékenység révén az ECHA azt ellenőrzi, hogy a regisztrálók teljesítik-e a REACH-ben előírt egységes tájékoztatási követelményeket. A dokumentációértékelés legjelentősebb lezárásának azok a jogilag kötelező erővel bíró határozatok minősülnek, amelyekben felhívják a regisztrálókat további vizsgálatok elvégzésére vagy más típusú adatok megadására és annak megfelelően a dokumentáció aktualizálására.

A 2010-ben benyújtott regisztrálások és a dokumentációkban szereplő vizsgálati javaslatok száma alapján többéves értékelési tervet készítettünk, és 2011. márciusban benyújtottuk az Igazgatótanácsnak. A terv célja annak biztosítása, hogy teljesüljenek a REACH-rendeletben előírt célok, vagyis valamennyi vizsgálati javaslat ellenőrzésre kerüljön a jogszabályban előírt határidőn belül, és a beérkezett összes dokumentáció legalább 5%-a esetében azok megfelelőségének ellenőrzése megtörténjen. Ez a terv 2011-re a vizsgálati javaslatok esetén a befejezett ellenőrzések számát 250-re, a befejezett megfelelőségi ellenőrzések számát pedig 100-ra becsülte. Megjegyzendő, hogy a befejezés ebben az összefüggésben a határozattervezetet (nem pedig az érdemi határozatot) vagy más, az ECHA által kibocsátott lezáró aktust jelent.

2011-ben a dokumentációértékelés középpontjában a vizsgálati javaslatok ellenőrzése állt: a javaslatokkal kapcsolatos ellenőrzés lezárására előírt 2012. december 1-jei határidő betartása érdekében nagyon fontos volt a 2010-es első regisztrálási határidőig benyújtott dokumentációkban szereplő vizsgálati javaslatok esetén az ellenőrzések többségét megkezdeni és jelentős részüket befejezni. Emiatt kidogoztunk egy stratégiát, amely a hasonló típusú javaslatok vagy hasonló kémiai szerkezetre vonatkozó javaslatok csoportosításával és a gerinceseket érintő javaslatokkal kapcsolatban a harmadik felekkel folytatott konzultáció eredményeinek összefésülésével a hatékonyság növelését célozta. Az 5. táblázat tartalmazza az eredményeket. Míg a vizsgálati javaslatok feldolgozása terén jó eredményeket értünk el, a vizsgálati javaslatok ellenőrzése tekintetében előírt célt nem teljesítettük teljes mértékben. Ennek legfőbb oka az volt, hogy az ellenőrzés során számos dokumentáció nem egyértelmű anyagazonosítót tartalmazott, amely megakadályozta az azokban szereplő vizsgálati javaslatok érdemi ellenőrzését. Ezekben az esetekben célzott megfelelőségi ellenőrzést végeztünk el az anyagazonosító tisztázása érdekében. Az ilyen célzott megfelelőségi ellenőrzések elvégzése majdnem megduplázta az eredetileg tervezett megfelelőségi ellenőrzések számát, ami jól körülírja a szóban forgó probléma nagyságát. Ezzel párhuzamosan az ECHA más dokumentációkkal kapcsolatban is folytatta a 2010-ben megkezdett megfelelőségi ellenőrzést (lásd a 6. táblázatot).

Az értékelésből eredően a regisztrálóknak nyújtott tanácsadás növekedett 2011-ben. A REACH-ben előírt értékelés terén elért 2010. évi eredményekről szóló, az ECHA honlapján 2011. februárban közzétett⁶ jelentős részletes ajánlásokat tartalmaz a regisztrálóknak. A jelentés egyik legfőbb megállapítása az volt, hogy az értékelt dokumentációk nagy részében volt legalább néhány minőségi probléma – akár véletlenszerűen, akár néhány különleges veszély alapján lettek kiválasztva.

⁶http://echa.europa.eu/documents/10162/13628/evaluation_under_reach_progress_report_2010_hu.pdf

A REACH-rendelet 117. cikkének (3) bekezdése alapján, valamint a nem állatokon végzett vizsgálati módszerek támogatásának célkitűzésével összhangban az ECHA 2011. júniusban benyújtotta az Európai Bizottságnak az első jelentést a vizsgálati módszerek megvalósításának és felhasználásának állásáról. Ebben a jelentésben az első regisztrálási határidőig beérkezett regisztrálási dokumentációkat elemeztük annak megállapítása céljából, hogy hány vállalat alkalmaz állatkísérleteket kiváltó alternatív módszereket. A jelentés legfőbb megállapítása az, hogy a regisztrálók újabb állatkísérletek elvégzése vagy vizsgálati javaslat benyújtása előtt általában felhasználják az összes rendelkezésre álló információt és az alternatív módszereket. A jelentést júliusban tettük közzé az ECHA honlapján.⁷

A nagy mennyiségben gyártott vagy behozott anyagokra vonatkozóan 2010. december 1-ig benyújtott bonyolult dokumentációk feldolgozása előfeltételeként az ECHA folytatta kapacitásai bővítését munkatársak felvétele, képzések (ideértve a laboratóriumi látogatásokat és a gyakorlati képzéseket is), az új munkatársak integrálása, valamint a belső tudományos kompetenciák erősítése, az értékelést közvetlenül érintő problémák célzott felkutatásának megkezdése és a külső szakértőkkel való hálózatépítés révén.

Ezenkívül az ECHA folytatta az eljárás hatékonyabbá tételét, hogy évente egyszerre több száz dokumentációt tudjon kezelni. A szakértői alapú döntéstámogató rendszert 2011-ben kezdtük alkalmazni; amely az értékelést végzőket segíti egységes kérdésekkel és útmutatókkal, és hozzájárul a hatékonyság növeléséhez. Az új dokumentumkezelő rendszer leírása és megvalósítása terén eredményeket értünk, és – miután 2012-ben bevezetjük tovább fogja egyszerűsíteni a munkafolyamatot és egységesíteni az ECHA módszerét.

Az anyagok értékelése

Az anyagok értékelésének annak ellenőrzése a célja, hogy egy anyag kockázatot jelent-e az emberi egészségre vagy a környezetre. Az anyagok értékelését a tagállami illetékes hatóságok (MSCA-k) végzik, amelyek az összes rendelkezésre álló információt értékelik, valamint adott esetben kiegészítő információt kérhetnek a regisztrálótól. Az anyagok értékelésének kiindulópontját az értékelendő anyagokat meghatározó közösségi gördülő cselekvési terv (CoRAP) jelenti.

2011-ben sikeresen elvégeztük a REACH-eljárás első alkalommal 2012-ben történő lefolytatására való felkészülést. Ebből a célból párbeszédet folytattunk a tagállami illetékes hatóságokkal, a Tagállami Bizottság és a Bizottság tagjaival, kidolgoztunk egy konszenzusos álláspontot, és megállapodtunk az anyagértékelés eljárásáról. Az ECHA által szervezett egyik műhelytalálkozón⁸ foglalkoztunk az értékelendő anyagok kiválasztási feltételeinek érvényesítésével és a CoRAP tervezetének kidolgozásával kapcsolatos tervezett tevékenységek tekintetében a tagállamok tájékoztatásával.

Az Ügynökség 2011. október 20-án benyújtotta a tagállamoknak és az ECHA Tagállami Bizottságának az első CoRAP-javaslatot. A CoRAP-tervezet 91 anyagot tartalmazott feltételeken elosztva a 2012., 2013. és 2014. évekre. Az Ügynökség a Tagállami Bizottság véleménye alapján 2012. február végéig fogja elfogadni a végleges CoRAP-ot.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

⁷ http://echa.europa.eu/documents/10162/17231/alternatives_test_animals_2011_en.pdf

⁸ A 2011. május 23-24-én rendezett műhelytalálkozó. A program elérhető az ECHA honlapján.

1. A jogszabályi követelményeknek megfelelő, tudományosan megbízható határozattervezetek készítése.
2. Az ECHA naprakésszé tett, többéves értékelési tervének elkészítése.
3. Az ECHA általi anyagértékelés hatékony megkezdéséhez szükséges alapok létrehozása.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A jogszabályban előírt határidőn belül elvégzett megfelelési ellenőrzések százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés	100%
A jogszabályban előírt határidőn belül ellenőrzött vizsgálati javaslatok százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés	100%
Az MSC által egyhangúan elfogadott határozattervezetek százalékaránya.	90%	Éves belső jelentés	97%
Elvesztett fellebbezések száma	0	Éves belső jelentés	n. a.

Legfontosabb eredmények

- A REACH-ben előírt értékelés során elért eredményekről szóló harmadik jelentést a jogszabályban előírt határidőnek megfelelően 2011 februárjában közzétettük.
- „A REACH-rendelet tekintetében az állatokon végzett vizsgálatok helyett alternatív módszerek alkalmazása” címmel benyújtottuk az első hároméves jelentést a Bizottsághoz, és 2011 júliusában közzétettük.
- Új alkalmazottakat vettünk fel és tanítottunk be speciális tudományos és igazgatási/jogi képzések révén, valamint a pályakezdőknél munkavégzés közbeni képzéseket tartottunk. A tapasztaltabb alkalmazottak tudományos szakértelmének fenntartása érdekében speciális szemináriumokat és műhelytalálkozókat szerveztünk.
- Az aktualizált többéves értékelési terv benyújtásra került az Igazgatótanácsnak, és márciusban jóváhagyták.
- 393 dokumentációértékelést (216 vizsgálati javaslat ellenőrzését és 177 megfelelési ellenőrzést) zártunk le.
- Az anyagértékelésre kerülő elsőbbségi anyagok kiválasztási kritériumait megállapítottuk.
- Az első közösségi gördülő cselekvési terv (CoRAP) javaslatát 2011. októberben benyújtottuk a tagállamoknak és az ECHA Tagállami Bizottságának.

5. táblázat: A vizsgálati javaslatok ellenőrzésének száma és a eljárások állapota 2011-ben

Típus	Vizsgálati javaslatot tartalmazó dokumentációk száma	Határozattervezet	Érdemi határozat	Megszüntette	2012-ben folytatódó ellenőrzés
Bevezetett	542	129	9	48	356
Nem bevezetett	45	15	13	10	7
Összesen	587	144	22	58	363

6. táblázat: 2011-ben végzett vagy lezárt megfeleléségi ellenőrzés

Eredmény	Szám
Érdemi határozat	105
A regisztráló által megadott újabb információ alapján a határozattervezet szakaszában visszavont	10
Minőségi észrevételt tartalmazó levél	19
Intézkedés nélkül lezárt	12
Regisztrálónak megküldött határozattervezet (a döntéshozatali eljárás folyamatban volt 2011 végén)	146

2.3. 3. tevékenység: Engedélyezés és korlátozás

A 2011. év legfontosabb eredményei

Engedélyezés

Az ECHA engedélyezéssel kapcsolatos feladatai közé tartozik a jelöltlisták elkészítése és módosítása, a jelöltlistán szereplő anyagoknak az úgynevezett engedélyezési jegyzékbe – az engedélyköteles anyagok jegyzéke (a REACH-rendelet XIV. melléklete) – történő felvétele iránti ajánlás készítése a Bizottság részére rendszeresen és a közeljövőben az ipari szereplők által benyújtott engedélyezési kérelmek feldolgozása, amennyiben a különös aggodalomra okot adó anyagokat (SVHC-kat) továbbra is forgalmazni és felhasználni kívánják.

Különös aggodalomra okot adó anyagok és a XIV. melléklet

Az ECHA évente kétszer kap a tagállamoktól javaslatokat különös aggodalomra okot adó anyagok (SVHC-k) meghatározására. 2011-ben az ECHA 28 javaslatot kapott. A nyilvános konzultációkat követően, amelyek során közel 600 észrevétel érkezett, a Tagállami Bizottság (MSC) 19 anyag SVHC státusza tekintetében jutott egyhangú megállapodásra. Ezen anyagok között volt a 4-(1,1,3,3-tetrametilbutil)fenol, amelyet elsőként azonosítottak SVHC-ként az 57. cikk f) pontja szerint azért, mert a többi anyaggal azonos mértékű aggodalomra okot adva a környezetre valószínűleg súlyos hatást gyakorol. A további kilenc anyag esetén nem érkezett az SVHC tulajdonságokat megkérdőjelező észrevétel, ezért ezeket az anyagok az MSC bevonása nélkül kerültek fel a jelöltlistára. Összességében, 2011. júniusban nyolc, decemberben 20 anyag került fel a jelöltlistára, ami nem érte el az ECHA által előírányzott 40 SVHC-t, amelyre az EU által 2012 év végre előírt 136 SVHC elérése miatt lett volna szükség. Az év végére a jelöltlistán szereplő SVHC-k száma 73 volt.

2011. december 20-án az ECHA megküldte a Bizottságnak az elsőbbségi anyagok engedélyezési jegyzékbe történő felvételéről szóló harmadik ajánlását. A jelöltlistáról 13 anyag⁹ felvételét javasoltuk, valamint javaslatokat tettünk az engedélyezési kérelem benyújtásának időpontjára és a lejáratú időre. Az ajánlást a Tagállami Bizottság (nagy) többsége támogatta, és adott esetben az érdekelt felektől az év elején folytatott nyilvános konzultáció során beérkezett (közel 1 400) észrevételt is figyelembe vettük. Miután a Bizottság módosítja az engedélyezési jegyzéket (XIV. melléklet), az iparág kérni fogja az engedélyeket. Az ECHA ajánlását, az MSC véleményét és valamennyi háttérdokumentumot közzétettük az ECHA honlapján.

Az ECHA átnézte 35, CMR vagy PBT tulajdonságokkal rendelkező anyag felhasználásáról és a velük szembeni expozícióról közzétett adatokat, hogy előzetesen megvizsgálja, szükség van-e SVHC-ként történő meghatározásukra, a jelöltlistára való felvételükre és további kockázatkezelési intézkedések bevezetésére. Ezen előzetes vizsgálat alapján a Bizottság felkérte az ECHA-t 11 anyag SVHC-ként történő meghatározása érdekében a dokumentációk elkészítésére, amelyek 2011-ben a két, SVHC meghatározására irányuló eljárás során nyújtottunk be és fogadtak el.

Engedélyezési kérelmek

2011. februárban a Bizottság első alkalommal fogadott el olyan rendeletet, amely révén az első hat anyag felkerült az engedélyezési jegyzékbe (XIV. melléklet). Az ECHA 2010. évi ajánlása alapján a további nyolc anyag felvételére irányuló második rendelet előkészítés alatt állt. Az iparág részére a jegyzéken szereplő első anyag egyes felhasználásainak engedélyezése iránti kérelem benyújtásának határideje 2013. február. 2011-ben nem

⁹ 7 króm(VI)-vegyület, 5 kobalt(II)-só és triklór-etilén (lásd az alábbi sajtóközleményt: http://echa.europa.eu/web/guest/view-article/-/journal_content/84f13bf9-d6fd-41ee-aeab-cdf2e7e9cdee).

nyújtottak be kérelmet az ECHA-hoz, de jelzések már érkeztek arra vonatkozóan, hogy 2012 végén nyújtanak be ilyen kérelmet.

2011-ben az ECHA véglegesítette és közzétette a kérelmek összeállításával és benyújtásával kapcsolatban az első formanyomtatványokat, szakmai útmutató dokumentumokat és felhasználói kézikönyveket. Az ECHA 2011. áprilistól szakmailag készen áll a kérelmek befogadására. Az év többi részében az ECHA, valamint a Kockázatértékelési és a Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság továbbfejlesztette az engedélyezési kérelmek feldolgozására vonatkozó eljárásokat. Az ECHA rendszeresen közzétett további, például a felhasználások leírásával kapcsolatos technikai tanácsokat a lehetséges kérelmezők számára. A további, 2012. évi kapacitásbővítésre vonatkozóan végrehajtási tervet készítettünk.

Az ECHA számára kihívást fog jelenteni a kérelmek egyszerre két bizottságban történő feldolgozása, a nyilvános konzultáció lefolytatása és azt követően a vélemények rövid idő alatti kialakítása, különösen azért mert az engedélyezési kérelmekkel kapcsolatos eljárás nem csak az ECHA, hanem az érdekelt felek számára is új eljárásnak számít. Ennélfogva az ECHA az NGO-kkal, szakszervezetekkel és az ipar részéről érdekelt felekkel együttműködésben megkezdte a felhasználásokra vonatkozóan széles körű tájékoztatásra irányuló nyilvános konzultáció lefolytatása részleteinek kidolgozását. A kihívást a konzultáció eredményes és átlátható módon történő lefolytatása jelenti, miközben biztosítani kell a kérelmek elfogulatlan elbírálását, és hogy ne kerüljön nyilvánosságra bizalmas üzleti információ.

Korlátozások

2011-ben az ECHA Titkársága továbbra is magas színvonalú és időben nyújtott támogatást biztosított a RAC és a SEAC részére a korlátozási javaslatokkal kapcsolatos vélemények elfogadása során. A RAC és a SEAC elfogadta az első négy korlátozással kapcsolatos véleményét: (1) dimetil-fumarát (DMFu) felhasználása kezelt árucikkekben, (2) ékszerekben lévő ólom és vegyületei (3) mérőeszközökben lévő higany gyártása, forgalmazása és felhasználása, és (4) az egészségügyben és más foglalkozászerű és ipari felhasználásokban használt vérnyomásmérőkben és más mérőeszközökben lévő fenilhigany-vegyületek forgalmazása és felhasználása. A bizottságok véleménye alapján a Bizottság 2011-ben határozatot fogadott el az árucikkekben lévő DMFu korlátozásáról. A másik három javaslatra vonatkozó határozat meghozatala 2012-ben várható.

Az ECHA-hoz 2011-ben négy osztályozott ftalát korlátozására vonatkozó dán javaslat érkezett, amely javaslattal kapcsolatos vélemény kialakítása iránti munka megkezdődött a bizottságokban. A Bizottság felkérésére az ECHA folytatta a két nem osztályozott ftalát fennálló korlátozásainak felülvizsgálatát, megkezdte a kadmium fennálló korlátozásának felülvizsgálatát, valamint a légrfrissítőkben és WC-tartályokban lévő 1,4-diklórbenzol korlátozása iránti javaslat elkészítését.

Az ECHA összegyűjtötte a tagállami illetékes hatóságok, a bizottsági tagok és megfigyelők, valamint a Bizottság munkatársainak az első korlátozási dokumentációkkal kapcsolatos tapasztalatát azzal a céllal, hogy hatékonyabbá és eredményesebbé tegye a dokumentációfeldolgozási eljárását, növelje a XV. melléklet szerinti korlátozási dokumentációk színvonalát, és adott esetben fejlessze az útmutatókat és formanyomtatványokat. Ezek a javaslatokat nyomon fogjuk követni 2012-ben.

A közösségi kockázatkezelési intézkedésekkel kapcsolatos egyéb tevékenységek

Az ECHA továbbra is támogatást nyújtott a tagállamok részére (a jelenlegi intézkedéseken túlmenően) esetlegesen kockázatkezelést igénylő anyagok azonosításával és vizsgálatával, valamint a megfelelő kockázatkezelési intézkedés meghatározásával kapcsolatban az

információcsere koordinálásával. A regisztrálási adatok, különösen a CSR-ek és az expozíciós forgatókönyvek fontos új információforrásnak számítanak a kockázatkezelési igények meghatározása és a XV. melléklet szerinti dokumentációk elkészítése vonatkozásában. Ezen adatok más adatokkal való eredményes felhasználása tekintetében közös megegyezésre jutás érdekében az ECHA adatgyűjtéssel kapcsolatos műhelytalálkozót szervezett a tagállamokkal.

A REACH-rendelet és a foglalkozás-egészségügyi és -biztonsági jogszabályok közötti kapcsolódási pontokról szóló tervezett műhelytalálkozót az elegendő előkészítési idő és a munkavédelmi jogalkotásért felelős hatóságok megfelelő részvétele érdekében 2012-re halasztottuk.

Az első bejelentési határidőre, 2011. június 1-re tekintettel időben az árucikkek importőrei és gyártói rendelkezésére bocsátottuk a szükséges eszközöket az árucikkekben lévő, jelöltlistán szereplő anyagoknak az ECHA-nak történő bejelentés teljesítése érdekében. Ezenkívül a REACH-IT-hez való műszaki alkalmazkodás érdekében támogatást nyújtó dokumentumokat tettünk közzé az ECHA honlapon, például a dokumentációbenyújtással kapcsolatos útmutatót, valamint új weboldalakat, például a bejelentési kötelezettségekkel kapcsolatos kérdések és válaszok weboldalát. Szerveztünk egy 560 résztvevőt vonzó webináriumot is.

Az árucikkekben lévő anyagokat 2011. június 1-től legalább hat hónappal azt megelőzően be kell jelenteni, hogy az anyag felkerül a jelöltlistára, és teljesülnek a jogszabályban előírt feltételek. Az első határidőig 175 árucikkben lévő anyag bejelentése érkezett. 2011 végéig ez a szám kis mértékben, 203-ra emelkedett. Az ECHA megkezdte ezen bejelentések értékelésére vonatkozó elvek és eljárások kidolgozását azzal a céllal, hogy meg tudja állapítani, mikor van szükség teljes körű regisztrálásra, és 2012-ben fog azokról tájékoztatást adni.

Az ECHA két, társadalmi-gazdasági elemzéssel kapcsolatos módszertani tanulmányprojektet kezdeményezett, az egyiket az aggodalomra okot adó vegyi anyagok bizonyos egészségügyi hatásaival kapcsolatos kockázatok csökkentése érdekében a fizetési hajlandósággal, a másikat pedig a bizonyos aggodalomra okot adó vegyi anyagok csökkentése költségeinek kiszámításával kapcsolatban. Az eredmények fokozatosan elérhetők lesznek 2012 és 2013 során.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

Engedélyezés

1. A különös aggodalomra okot adó anyagok (SVHC-k) aktualizált jelöltlistájának elkészítése a tagállami dokumentációk ECHA-hoz történő beérkezését, illetve a Bizottság kérésére az ECHA által elkészített dokumentációk véglegesítését követő öt hónapon belül.
2. Az ECHA a jogszabályban előírt határidőn belül magas technikai és tudományos színvonalú támogatást nyújt a Bizottságnak az anyagoknak a jelöltlistából engedélyezési jegyzékbe történő kiválasztásával és az engedélyezési eljárással kapcsolatban.
3. Az ECHA megfelelően és hatékonyan, a jogszabályban előírt határidőn belül folytatja le az engedélyezési eljárást.

Korlátozások

1. Az ECHA a Bizottság kérésére magas tudományos és technikai színvonalon és a jogszabályban előírt határidőn belül elkészíti a korlátozásra vonatkozó javaslatokat, valamint dolgozza fel a korlátozási eljárás valamennyi dokumentációját.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A jogszabályban előírt határidőn belül elintézett, SVHC-t tartalmazó dokumentációk százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés	100%
A jogszabályban előírt határidőn belül kezelt korlátozási dokumentációk százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés	100%
A jogszabályban előírt határidőn belül kezelt engedélyezési kérelmek százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés	n. a.
A Bizottság, az MSCA-k és az ECHA bizottságai elégedettségének szintje a kapott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével kapcsolatban	magas	Éves felmérés	magas

Legfontosabb eredmények

- A Bizottság kérésére 11 SVHC XV. melléklet szerinti dokumentációjának elkészítése.
- A jelöltlisták két, új SVHC-kkal aktualizált változatának közzététele 2011. júniusban és decemberben.
- A tagállamok részére a jelenlegi intézkedéseken túlmenően esetlegesen kockázatkezelést igénylő anyagok azonosításával kapcsolatos tevékenységeik koordinálását támogató eszköz kifejlesztése.
- Az ECHA benyújtotta a Bizottságnak a jelöltlistán szereplő 13 SVHC-nak a XIV. mellékletbe (engedélyezési jegyzék) történő felvételéről szóló harmadik ajánlását.
- A bizottságok támogatása négy korlátozási javaslattal kapcsolatban nyolc vélemény (azaz négy RAC- és négy SEAC-vélemény) elfogadása során.
- Egy új XV. melléklet szerinti korlátozási dokumentációval kapcsolatban két megfelelősségi jelentést (egy támogatót és egy elutasító) készítettünk és benyújtottuk a Bizottságnak.
- Az ECHA technikai kapacitásának kialakítása az engedélyezési kérelmek befogadása és feldolgozása érdekében, ideértve valamennyi uniós nyelven útmutató dokumentumok, valamint az engedélyezési kérelmek összeállításához és benyújtásához formanyomtatványok és műszaki kézikönyvek közzétételét. Az ECHA (és a bizottságok) belső eljárásait is kialakítottuk.
- A főbb érdekelt felekkel együtt kialakítottunk egy eljárást az engedélyezési kérelmekkel kapcsolatos eljárás hatékonyá, átláthatóvá, függetlenné és megbízhatóvá tételére érdekében.
- Árucikkekben lévő anyagok bejelentésének támogatása és a benyújtáshoz szükséges eszközök kialakítása.

2.4. 4. tevékenység: Osztályozás és címkézés (C&L)

A 2011. év legfontosabb eredményei

Az osztályozás a vegyi anyagok és a keverékek veszélyeit tükrözi, míg a címkézés segít biztosítani azt, hogy az anyagokat biztonságosan gyártsák, használják és ártalmatlanítsák.

Harmonizált osztályozás és címkézés (CLH)

A legfőbb feladatok közé tartozott az anyagok osztályozásának és címkézésének harmonizációjával kapcsolatos javaslatok (CLH-javaslatok) feldolgozása. A tagállami illetékes hatóságok 2011-ben 55 CLH-javaslatot nyújtottak be. Ezenkívül az iparág is benyújtotta az első CLH-javaslatot az ECHA-nak. Az összesen 56 javaslat valamivel kevesebb a vártnál. A 2008–2011 között benyújtott CLH-javaslatok száma 179. 36 anyag esetében 2011-ben lezárult a nyilvános konzultáció.

A RAC vélemények és azok mellékletei elfogadására vonatkozó eljárását 2011. februárban egy műhelytalálkozón átvizsgáltuk a tagállamokkal, a RAC tagjaival és a Bizottsággal. Ennek eredményeként az előírásoknak való megfelelés ellenőrzése esetén új eljárást és tervezetkészítési eljárást, valamint a véleményekhez és a mellékletekhez módosított formanyomtatványokat vezettünk be. Az új megközelítés teljes körű megvalósítását 2012-ben tervezzük.

Az ECHA erősítette az EFSA-val való együttműködést a növényvédő szerek (PPP) harmonizált osztályozásával és címkézésével kapcsolatban. Néhány, PPP-kben lévő aktív anyagokkal foglalkozó CLH-dokumentáció tekintetében megosztottuk az információkat. Műhelytalálkozót tartottunk 2011-ben az 1107/2009/EK rendelet szerinti növényvédő szerekben lévő aktív anyagok által az emberi egészség tekintetében okozott veszély értékelése és az 1272/2008/EK rendelet alapján az aktív anyagok harmonizált osztályozás és címkézése terén az európai szintű együttműködés megvitatásáról.

C&L jegyzék

Az ECHA-nak az iparág által tett C&L bejelentések alapján C&L jegyzéket kell létrehozni és vezetni. Legkésőbb 2011. január 3-ig valamennyi 2010. december 1-jén vagy azt követően forgalomba hozott veszélyes anyagról és REACH szerint regisztrálandó valamennyi anyagról (függetlenül azok veszélyes tulajdonságaitól és a rá vonatkozó határidőktől) bejelentést kellett tenni. A fenti határidőig több mint 100 000 külön anyagra vonatkozó több mint 3 millió bejelentés érkezett az ECHA-hoz. 2011-ben további félmillió bejelentés érkezett, így az anyagok száma 110 000-re emelkedett. A nyilvánosság számára információkat tartalmazó jegyzék első verziójának megjelentetését december közepére terveztük. A közzététel időpontját azonban át kellett tenni 2012 elejére. Végül, 2012. február 3-án tettük közzé a jegyzéket.

Az egyes bejelentők adott esetben különböző osztályozást javasolhatnak ugyanazon anyag esetén. Ebben az esetben a bejelentőknek törekedni kell arra, hogy megállapodjanak az anyag harmonizált osztályozásában és címkézésében. Az ECHA megvizsgálta a gyakorlati lehetőségeit annak, hogyan lehetne ugyanazon anyag bejelentői között kapcsolatot teremteni. Egy erre a célra szolgáló IT-platform kialakításának általános eljárásában, amely kilétük felfedése nélkül lehetővé tenné és elősegítené a bejelentők és a regisztrálók közötti megbeszéléseket egy adott anyag osztályozásával kapcsolatban, első lépésként az alkalmasság, a megvalósíthatóság és a biztonsági, titoktartási szempontokat figyelembe vevő technikai megvalósíthatósági tanulmány elkészítéséről döntöttünk.

Keverékekben előforduló anyagok esetén az alternatív név használatára vonatkozó kérelmek

Az ECHA feladata a CLP-rendelet 24. cikke alapján a keverékekben előforduló anyagok esetén az alternatív név használatára vonatkozó kérelmek elbírálása is. A vállalatok a bizalmas üzleti információk védelme érdekében nyújthatnak be ilyen kérelmet bizonyos veszélyes tulajdonságokkal rendelkező anyag tekintetében.

2011 elején az ECHA műhelytalálkozót szervezett a tagállami képviselők részvételével annak megismerése érdekében, hogyan bírálták el a korábbi jogszabály alapján a nemzeti hatóságok az alternatív név használatára vonatkozó kérelmeket. Többek között az itt adott javaslatok alapján az ECHA kidolgozott egy benyújtást segítő eszközt, útmutatót és a keverékekben előforduló anyagok esetén az alternatív név használatára vonatkozó kérelmek elbírálásának eljárását, ami 2011. szeptemberben indult.

Egy ilyen kérelem nem felelt meg az üzleti szabályoknak, ezért 2011 vége előtt nem tudtuk sikeresen befogadni.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. A harmonizált C&L-re vonatkozóan az MSCA-k és az ipar által benyújtott valamennyi javaslatnak a jogszabályban előírt határidőn belül és magas tudományos színvonalon történő feldolgozása.
2. Az alternatív kémiai név használatára vonatkozó valamennyi kérelemnek a jogszabályban előírt határidőn belüli feldolgozása.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A harmonizált C&L-re vonatkozó, a jogszabályban előírt határidőn belül feldolgozott javaslatok százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés	100%
Az alternatív kémiai név használatára vonatkozó, a jogszabályban előírt határidőn belül feldolgozott kérelmek százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés	n. a.
Az MSCA-k és a RAC elégedettségének szintje a kapott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével kapcsolatban	magas	Éves felmérés	magas

Legfontosabb eredmények

- Harmonizált osztályozás és címkézés iránti javaslatot tartalmazó 78 dokumentáció esetén az előírásoknak való megfelelés ellenőrzése.

- Időbeni, magas tudományos színvonalú támogatás nyújtása a harmonizált C&L-re vonatkozó javaslatok benyújtóinak, valamint a RAC-nak és előadóinak a 30 vélemény kialakításához, valamint tudományos háttérdokumentumok biztosítása az említett javaslatokhoz.
- Valamennyi C&L bejelentés beérkezett 2011. január 3-ig, amelyeket az év további részében sikeresen feldolgoztunk, és készen állt a 2012. elején megjelenő C&L jegyzékben történő közzétételre.

2.5. 5. tevékenység: Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatásokon és az Információs Szolgálaton keresztül

A 2011. év legfontosabb eredményei

Információs Szolgálat

Az első regisztrálási és C&L bejelentési határidőket követően az ECHA Információs Szolgálatához intézett kérdések száma még a vártnál is jobban csökkent. 2011-ben az ECHA Információs Szolgálat 5 362 kérdést válaszolt meg. Az átlagos válaszadási idő 7 munkanap volt, és a kérdések 90%-át az előírt 15 munkanapos határidőn belül megválaszoltuk.

2011-ben az ECHA Információs Szolgálatához intézett kérdések tárgyköre kiszélesedett, amint a regisztrálástól eltérő, például az árucikkekben lévő anyagokkal és a keverékek esetén az alternatív használatára vonatkozó kérelmekkel kapcsolatos eljárások megkezdődtek. De nem az összes, a bejövő kérdések tárgyköreire vonatkozó elvárás teljesült, mivel 2012-re halasztottunk az ECHA Információs Szolgálatához intézendő kérdéseket érintő néhány projektet, például a továbbfelhasználók online bejelentését és a nyilvános C&L jegyzék megjelentetését.

A REACH és CLP nemzeti információs szolgálatok hálózata, a HelpNet továbbra is az egyik kulcsfontosságú tevékenység volt 2011-ben. A HelpNet keretében a nemzeti információs szolgálatok támogatása érdekében végzett munka azt eredményezte, hogy kiépült a különböző tárgykörökkel kapcsolatos kérdések megválaszolásához a megfelelő kapacitás. A nemzeti információs szolgálatok csak körülbelül 30 esetben irányították tovább ügyfeleiket az ECHA Információs Szolgálatához. A nemzeti információs szolgálatok méltányolták a HelpNet 2011-ben is folytatódó Látogatási Programját. Az ilyen látogatások keretében speciális képzést tartottunk a nemzeti információs szolgálatok munkatársainak, valamint a nemzeti REACH és CLP eseményeket tevékenyen támogatták az ECHA-tól érkező előadók.

Útmutatók

Az ECHA Titkársága az elmúlt két évben az érdekelt feleknek nyújtott tanácsadás során szerzett tapasztalatot átültette a gyakorlatba az útmutatók aktualizálása és ezekkel kapcsolatban az érdekelt felekkel folytatott konzultációs eljárás során. Elvégeztük az első regisztrálási és bejelentési határidők tapasztalatainak, valamint annak az elemzését, hogy e tapasztalatok miként alkalmazhatók az útmutató dokumentumok továbbfejlesztésére. Emellett az útmutató dokumentumokat az évente előre meghatározott három időpontban tettük közzé, hogy az iparág jobban felkészüljön a változásokra.

Mivel a múltban az ECHA érdekelt felekkel az útmutatók aktualizálása vagy új útmutatók kidolgozása érdekében folytatott konzultációs eljárása, valamint a tudományos, technikai és szakpolitikai kérdésekről folytatott elhúzódo megbeszélések késleltették az iparág részére nyújtott tanácsadást és támogatást, az ECHA Igazgatótanácsa 2011. márciusban módosította a konzultációs eljárást. A módosított eljárás lehetővé teszi az ECHA számára, hogy a következő regisztrálási határidőt jóval megelőzően elvégezhesse a regisztrálással kapcsolatos útmutatók szükséges módosításait. Ezzel az eljárással az Ügynökség véglegesíteni tudja az útmutatókat a többségi álláspont figyelembevételével, ha nem sikerül teljes konszenzusra jutni.

2011-ben az ECHA magas színvonalú útmutató dokumentumokat készített,

miközben biztosította az érdekelt felek hozzájárulását a REACH- és a CLP-rendelettel kapcsolatos tanácsadás és támogatás iparág részére történő nyújtása céljából. Az új eljárást fokozatosan vezettük be azon aktualizálásoknál, amelyek már elkezdődtek.

Az ECHA Titkársága a regisztrálásról és az adatmegosztásról szóló útmutató módosítását kezdeményezte 2011. második felében annak érdekében, hogy az iparág a következő REACH szerinti regisztrálási határidő előtti időszakban a dokumentációik összeállítására. 2011-ben a Bizottság benyújtotta a nanoanyagokra vonatkozó három REACH végrehajtási projekt végleges eredményeit, amely lehetővé teszi az ECHA számára a tájékoztatási követelményekről és a kémiai biztonsági értékelésről szóló útmutató nanoanyag szempontú módosítását 2012-ben.

Az útmutatóknak az összes érdekelt fél számára történő hozzáférhetőbbé tétele érdekében az ECHA „útmutatójellegű” dokumentumokat, például öt tájékoztatót és két útmutató dióhéjban kiadványt készített. A különösen a kis- és középvállalkozásoknak (kkv-k) szóló útmutatójellegű dokumentumok célja, hogy egyszerűen fogalmazva ismertesse a fő útmutató dokumentum legfőbb üzeneteit. Emellett az útmutatók könnyebben hozzáférhetőek az útmutatókat tartalmazó weboldal átalakításával, adott esetben az útmutató egyszerűsítésével, valamint az ECHA fordításokat megkönnyítő és a fontosabb REACH-terminológiát harmonizáló többnyelvű REACH és CLP terminológiai adatbázisának a megjelentetésével. Ezen dokumentumok és weboldalak közül számos megtalálható a 22 hivatalos uniós nyelven, hogy még jobban hozzáférhetőek legyenek.

REACH- és CLP-képzés

2011-ben az Ügynökség számos képzést szervezett a külső érdekelt feleknek sok olyan témában, amelyekkel az ECHA különböző egységeinek a feladatkörébe tartozik. Körülbelül 20 képzés a legújabb REACH- és CLP-módosítások, valamint az ECHA IT-eszközei módosításának bemutatására helyezte a hangsúlyt. A célközönséget többnyire az uniós tagállamok képviselői, például illetékes hatóságok, nemzeti információs szolgálatok és végrehajtó hatóságok alkották. De az iparág képviselői is elfogadták az Ügynökségnek a 2011-ben tartott külső képzésekre szóló meghívását.

A tematikus műhelytalálkozók formájában az ECHA székhelyén Helsinkiben tartott személyes képzéseken túlmenően az Ügynökség sok webináriumot is készített, amelyet az érdeklődők az ECHA honlapján döntésük szerint bármikor elérhetnek. A webináriumok témái közé tartozott – hogy csak néhányat említsünk – a továbbfelhasználói jelentések, az árucikkekben lévő anyagok vagy a IUCLID alap- és haladó szintű felhasználását segítő oktatóanyagok.

Az IT-eszközökkel foglalkozó képzések különösen a REACH –IT benyújtást segítő eszközével kapcsolatos fejlesztésekre helyezték a hangsúlyt. A nemzeti végrehajtó hatóságok oktatóit meghívtuk júniusi megjelentetését megelőzően a RIPE-vel foglalkozó képzésre.

Bár a számos szabályozási kérdéssel foglalkozó tematikus műhelytalálkozókat főként azért szerveztük, hogy az időszerű szabályozási kihívásokra adandó megfelelő módszerek kifejlesztésének folyamatában szakértőkkel és érdekelt felekkel konzultáljunk, hasznos képzési elemet is tartalmaztak a viták jelenlegi állapotával kapcsolatos ismeretek megosztása révén. Ezen műhelytalálkozók témája például az adatmegosztás, a QSAR alkalmazása, a CSR-ek összeállításához használandó Chesar és az új engedélyezési eljárás volt.

Végül, amint azt említettük a jelentés ezen tanácsadásról és segítségnyújtásról szóló fejezetében is, az ECHA Nemzeti Információs Szolgálatok Hálózatának (HelpNet) tevékenységei közé tartozott a jelentős számú gyakorlati képzés is, amelyek főként az ECHA regisztráláshoz használt IT-eszközeivel kapcsolatban a nemzeti információs szolgálatok munkatársainak naprakésszé tételére helyezték a hangsúlyt.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az iparág időben és hatékonyan – és magas színvonalú útmutató dokumentumokon keresztül – kapjon támogatást az információs szolgálattól a REACH és a CLP szerinti kötelezettségeinek teljesítéséhez.
2. Oktatók képzésén keresztül támogatás nyújtása a REACH-nek és a CLP-nek az EU/EGT államaiban történő végrehajtásához.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
Az Információs Szolgálatnak feltett és az előírt határidőn (általában 15 munkanapon) belül megválaszolt kérdések százalékaránya	legalább 75%	Az eredményekről szóló jelentés/havonta	90%
A HelpNettel egyeztetett és az interneten közzétett GYIK-frissítések száma ¹⁰	legalább 3	Éves jelentés	3
Az ECHA azon visszacsatoló válaszainak százalékaránya, amelyeket a nemzeti információs szolgálatok által a HelpExhez benyújtott kérdésekre ad a kérdés feltevője által kitűzött határidőn belül	legalább 75%	Az eredményekről szóló jelentés/havonta	98%
A terveknek megfelelően az interneten közzétett útmutató dokumentumok százalékaránya.	legalább 75%	Éves jelentés	86%
Az útmutatók felhasználóinak visszajelzéseiben megnyilvánuló elégedettség szintje	magas	Éves felmérés	magas
A REACH-képzések minőségével való elégedettség szintje	magas	A résztvevők visszajelzései/évente	magas

¹⁰ Négy GYIK-frissítés a REACH és CLP információs szolgálat munkatársaival való egyeztetés után, míg öt további GYIK-frissítés a kérdéseknek az Európai Bizottsághoz való előterjesztése után, a HelpNet Irányítócsoportjával való további konzultáció nélkül került közzétételre az ECHA honlapján.

Legfontosabb eredmények

Információs szolgálat

- az ECHA IT-eszközeire (IUCLID, Chesar, REACH-IT és adatok benyújtása), valamint a REACH és a CLP előírásaira vonatkozó 5 362 kérdés megválaszolása.
- 135, a REACH és a CLP tárgykörében feltett HelpNet Exchange kérdésre adott válasz a nemzeti információs szolgálatok számára.
- Két REACH GYIK-módosítás írásbeli eljárásban és az Európai Bizottság határozatát követően három GYIK. Emellett egy CLP GYIK-módosítás írásbeli eljárásban.
- Megszerveztük a HelpNet Irányítócsoportjának két ülését: a legutolsóval párhuzamosan képzést szerveztünk a különböző dokumentációk ECHA részére történő benyújtásával kapcsolatban. Két webináriumot állítottunk össze a továbbfelhasználói jelentésekről és az árucikkekben lévő anyagok bejelentéséről, valamint két IUCLID 5 oktatóanyagot készítettünk.
- A HelpNet Látogatási Program keretében 2011-2013 között 11 nemzeti információs szolgálatnál jártunk.
- Közreműködés 2011-ben az ECHA Érdekelte felek napja rendezvényén tartott egyéni K&V üléseken.

Iránymutatás

- Három új útmutatót és 14 módosítást tettünk közzé:
 - Új útmutatók:
 - Útmutató az engedélyezési kérelmek összeállításához
 - Útmutató a társadalmi-gazdasági elemzéshez – Engedélyezés
 - Útmutató a biztonsági adatlapok elkészítéséhez
 - Aktualizálások vagy helyesbítések
 - Útmutató az árucikkekben lévő anyagokkal kapcsolatos követelményekről
 - Útmutató a CLP-hez – a címkézés feltételei
 - Útmutató az expozíciós értékelés alkalmazási területeihez
 - Útmutató a regisztráláshoz
 - Útmutató az anyagoknak a REACH és a CLP keretében történő azonosításához és megnevezéséhez
 - Útmutató a tájékoztatási követelményekhez és a kémiai biztonsági értékeléshez: A., B. és C. rész, valamint R2., R3., R4. és R5. fejezet
 - Útmutató a biztonsági adatlapok elkészítéséhez
 - Útmutató a CLP-feltételek alkalmazásához
- Öt tájékoztatót tettünk közzé:
 - Tájékoztató az árucikkekben lévő anyagokkal kapcsolatos követelményekről
 - Tájékoztató az anyagoknak a REACH és a CLP keretében történő azonosításához és megnevezéséről
 - REACH-tájékoztató az anyagok értékeléséről
 - REACH-tájékoztató a biztonsági adatlapokról és az expozíciós forgatókönyvekről
 - REACH-tájékoztató az engedélyezési kérelmekről
- Két Útmutató dióhéjban kiadványt tettünk közzé:

- Útmutató dióhéjban az árucikkekben lévő anyagokkal kapcsolatos követelményekhez
- Útmutató dióhéjban az anyagoknak a REACH és a CLP keretében történő azonosításához és megnevezéséhez

REACH- és CLP-képzés

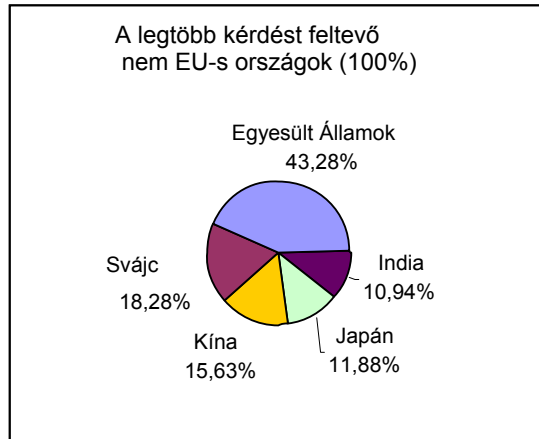
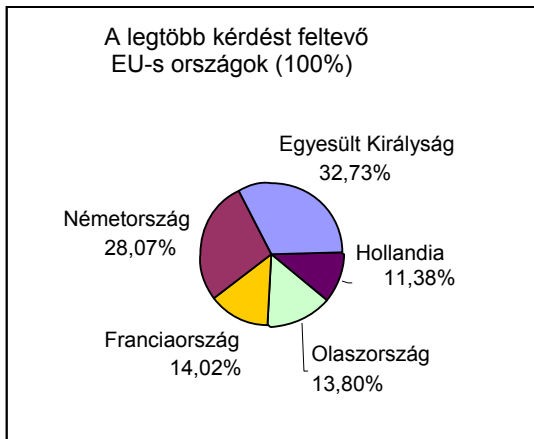
- Számos képzést és műhelytalálkozót szerveztünk a célközönségnek.
- Hat webináriumot állítottunk össze a célközönségnek, és tettünk közzé az ECHA honlapján.
- Az Információs Szolgálat látogatásai során kérés esetén nyújtott képzések.

7. táblázat: A 2011-ben megválaszolt kérdések száma, százalékaránya és a válaszadás átlagos ideje

Tárgykör	Megválaszolt kérdések száma	%	Válaszadás átlagos ideje (munkanapban)
REACH	1 227	22,9%	9,6
CLP	192	3,6%	5,7
IUCLID 5	590	11%	8
CHESAR	207	3,9%	10,9
REACH-IT	452	8,4%	6,4
REACH-IT Felhasználói kezelés	1 414	26,4%	2,6
Benyújtás	1 280	23,9%	7,8
Összesen	5 362	100%	7,3

8. táblázat: A HelpEx-ben adott válaszok
2011-ben az ECHA által a nemzeti információs szolgálatok útján a HelpEx-ben feltett kérdésekre adott válaszok és a kérdés feltevője által meghatározott határidőn belül adott válaszok száma

Tárgykör	Megválaszolt kérdések száma	Határidőben adott válaszok száma	Határidőben adott válaszok %-ban	Átlagos késedelem (munkanapban)	Legnagyobb késedelem (munkanapban)
REACH	100	97	97%	162,25	310,5
CLP	35	35	100%	0	0
Összesen	135	132	98%	-	-

2. és 3. ábra: A legtöbb kérdést benyújtó országok

2.6. 6. tevékenység: Tudományos IT-eszközök

A 2011. év legfontosabb eredményei

A REACH szerinti folyamatok végrehajtása IT-rendszerek széles körét igényli; továbbfejlesztésük és karbantartásuk továbbra is kulcsfontosságú volt az ECHA 2011. évi működése szempontjából.

A 2011. januári határidőig több mint 3 millió C&L bejelentést dolgoztunk fel sikeresen a REACH-IT-ben. Április elején kibocsátottuk a REACH-IT új, 2.2-es verzióját, ami tartalmazza a IUCLID 5.3-as verziójához való illeszkedést, egy migrálási eszközt és a regisztrálási dokumentációkban szereplő bizalmas kezelés iránti kérelmek vizsgálatának tekintetében a munkafolyamat-támogatás integrálását.

A továbbfelhasználók bejelentéseinek kezelését, az automatizáltság szintjének növelését és más rendszerekhez való kapcsolódási pontok kialakítását érintően a REACH-IT további fejlesztéseit terveztük megjelentetni 2011 vége előtt, de ezt a vállalkozó változásából adódó nehézségek miatt elhalasztottuk. Javításokat végeztünk ezek és más, a 2013-as határidő miatt és a munkafolyamatok javításához szükséges funkciók 2012-es időbeni alkalmazásának biztosítása érdekében.

A regisztrálások előkészítése során az iparág további támogatása érdekében az ECHA a két kulcsfontosságú rendszer fejlesztését folytatta: a IUCLID 5-ét, amely az iparág számára a REACH- és CLP-dokumentációk elkészítésének elsődleges eszköze, valamint a Chesar-ét, amely arra szolgál, hogy segítséget nyújtson a vállalatoknak a kémiai biztonsági értékelések elvégzésében, valamint a biztonsági adatlaphoz csatolandó kémiai biztonsági jelentések és expozíciós forgatókönyvek elkészítésében.

A IUCLID 5.3-as verzióját februárban bocsátottuk ki, ami tartalmazza a harmonizált OECD-sablonokhoz a frissítéseket és az új dokumentációtípusok (továbbfelhasználói jelentés, árucikkekben lévő anyagok bejelentése, engedélyezési kérelem) támogatását is. Az 5.4-es verzió, amely a vállalatnevek és más, a biztonsági adatlapon szereplő információ közzétételére vonatkozóan tartalmaz javításokat, jelentős részét már kifejlesztettük és teszteltük, így 2012-ben kibocsátható.

Megkezdődött a felhasználókkal való konzultáció a IUCLID következő (6.) generációjáról, és egyértelműen a felhasználói igények előkészítésének szakaszába lépett, amelyet a végrehajtás fog követni 2012-ben.

A Chesar-t továbbfejlesztettük, és két verziót bocsátottunk ki az év során. Az 1.2-es verzió beillesztette a biztonsági adatlap részeként az expozíciós forgatókönyveket a továbbfelhasználók tájékoztatása érdekében, valamint a teljes kémiai biztonsági jelentés (CSR) létrehozásának támogatását. A fejlesztés folytatódott és erősödött az év vége felé az eszköz új, nagyobb átdolgozott verziójának 2012 nyarán történő megjelentetése érdekében.

A szervezeti architektúráról 2010-ben végzett vizsgálat nyomán követéseként az ECHA az üzleti folyamatok jövőbeli fejlesztéseinek további támogatása tekintetében központi elemként határozta meg IT-rendszereinek integrálását és adatbázisai hozzáférhetőségét. Elindult egy projekt (adatintegrálási projekt) a releváns dokumentáció és regisztrálási adat hozzáférhetőségének javítása céljából. A projekt célja különösen az MSCA-k munkájában használt ECHA-rendszerek használhatóságának javítása. Az első szakaszban egy próbaüzem indult, amely során az ECHA-hoz érkezett regisztrálási dokumentációkat tartalmazó központi

IUCLID adatbázishoz biztosítunk hozzáférést az MSCA-k számára.

A tagállamok végrehajtási tevékenységéhez eszközök és információk biztosítása céljából az ECHA megjelentette a RIPE portált, ahol a végrehajtó hatóságok ellenőrizhetik az országaikban regisztrált anyagokra vonatkozó információkat. Az információbiztonság fontos szerepet kapott a rendszer architektúrájában és kialakításában, mivel a bizalmas információknak a célközönség körén kívül esők számára történő kiszolgáltatását szigorúan meg kell akadályozni.

A szervezeti tartalomkezelő rendszer (ECM) 2010-ben indult azért, hogy a REACH-IT rendszerét kiegészítve nyújtson alapvető támogatást az ECHA operatív folyamataihoz. Az ECM programot 2011-ben kibővítettük a dokumentációértékelési eljárás támogatása érdekében (ez az úgynevezett ECM-DEP); a működés megkezdése 2012. májusban várható. Az ECM-DEP programot integrálni fogjuk a REACH-IT-tel, hogy lehetővé váljon a regisztrálási adatok megosztása és az ipar felé irányuló kommunikáció becsatornázása egy központi „hub”-on (hálózaton) keresztül.

A tájékoztatási folyamatot az automatikus közzététel érdekében egy IT-rendszer támogatja. Az automatizáltság szintjét 2011-ben továbbfejlesztettük, és a portált a használhatóság javítása érdekében felülvizsgáltuk.

A C&L bejelentések jegyzékének közzétételével kapcsolatos fejlesztés folytatódott az év során. A műszaki kialakítás a vártnál tovább tart; a szoftver első verziója az év végén már készen állt belső tesztelésre, és végül némi késéssel tettük közzé 2012. februárban.

Az ECHA továbbfejlesztette a belső használatára szánt eszközöket, azaz a Casper-t (az elsőbbségi sorrend megállapítására és a jelentéstételre szolgáló alkalmazás) és az Odyssey-t (az értékelési tevékenységek döntéstámogató rendszere).

A Casper végső verziója 2011 elején vált elérhetővé. Az alkalmazást dokumentációk értékelés céljából történő kiválasztására, különböző célú statisztikák elkészítésére, ideértve a 117. cikk szerinti jelentéseket is, valamint a CoRAP-lista elkészítésére használták. Az év során javításokat végeztünk.

Az Odyssey-nek, vagyis a tudományos dokumentációk értékelése tekintetében a döntéstámogató rendszernek az első verzióját 2011. februárban bocsátottuk ki. Ezt követően három kisebb verziót bocsátottunk ki az év során. Az év végén a felhasználók körében végzett felmérés azt mutatta, hogy a rendszert teljes körűen és sikeresen használják, különösen a megfelelőségi ellenőrzések támogatása céljából. Már észrevehető az értékelési időtartam csökkenésének első jelei. A rendszer különösen a döntéshozatali eljárást és a döntéstámogató dokumentumok elkészítésének irányítását támogatja.

Az Európai Bizottsággal kötött szolgáltatásnyújtási szerződés alapján előkészítő tevékenységek kezdődtek a biocidekről szóló új rendelet alapján felmerülő operatív folyamatok elemzése tekintetében. Az elemzés különösen a biocid termékek jegyzékének (R4BP), amely a rendelet alkalmazásának tervezett kezdőidőpontjában, 2013. szeptember 1-jén jelenik meg az ECHA-nál, beillesztéséhez és alkalmazásához szükséges IT-támogatásra helyezte a hangsúlyt.

Az ECHA támogatást nyújtott a Bizottságnak az információs rendszerek által az ECHA átdolgozott PIC-rendelet szerinti új feladatainak támogatására vonatkozó követelmények elemzése tekintetében végzett vizsgálatához.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az ECHA a jól működő és frissített REACH-IT rendszer segítségével fogadja és sikeresen feldolgozza az összes regisztrálási dokumentációt és C&L bejelentést.
2. A regisztrálóknak a dokumentációk előkészítésével és a jogszabályi kötelezettségeik betartásával kapcsolatos hatékony támogatás nyújtása specializált IT-eszközök (IUCLID5, C&L bejelentések benyújtására szolgáló eszközök és Chesar) és célzott felhasználói útmutatók és műhelytalálkozók útján.
3. Egy speciális ellenőrző eszköz (Casper) és egy hatékony döntéstámogató rendszer (Odyssey) útján hatékony támogatás nyújtása az ECHA-nak azon célja eléréséhez, hogy a dokumentációk mennyiségi tartományonkénti 5%-a esetében a megfelelőségi ellenőrzést el tudja végezni.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A projekt időben, költségvetésben és terjedelmében kifejezett sikeraránya	80%	Mindegyik projektet a zárótevékenységei részeként értékelik. A nyomon követéshez negyedévente készülnek összefoglaló jelentések.	77%
Az IT-eszközök (IUCLID, REACH-IT, Chesar és RIPE) külső felhasználóinak elégedettségi szintje	magas	Éves felmérés	magas

Legfontosabb eredmények

REACH-IT

- A REACH-IT sikeresen támogatta a regisztrálókat és az ECHA-t az év során beérkezett dokumentációk feldolgozása során.
- A rendszert frissítettük a IUCLID változásaihoz való alkalmazkodás és a regisztrálási dokumentációkban szereplő bizalmas kezelés iránti kérelmek értékelésének támogatása érdekében.

Tájékoztatási honlap

- Mind a vezető regisztráló, mind a tagok regisztrálási dokumentációjában szereplő információkat közzétettük az év végéig.
- A Tájékoztatási honlapot integráltuk az eChemPortal-lal, így mindkét rendszerben megtalálható ugyanaz az információ.
- Az előzetes regisztrálási és a regisztrálási dokumentációkban, valamint a vizsgálati javaslatokban szereplő információk megtalálhatók az új ECHA-honlapon.

IUCLID 5

- Az érdekelt feleket célzó fejlesztéseket végeztünk, ideértve a harmonizált OECD-sablonoknak megfelelő aktualizálásokat is.
- Új funkciókat vezettünk be újabb REACH szerinti dokumentációtípusok, például továbbfelhasználói jelentés, árucikkekben lévő anyagok bejelentése és engedélyezési kérelem elkészítéséhez.

RIPE

- A portál első verzióját közzétettük a tagállami illetékes hatóságok számára.

Dokumentumkezelő rendszer

- Az SVHC-folyamatok támogatása elérhető volt az év során.
- A dokumentációértékelési eljárás támogatása a tesztelési fázisba lépett.

Chesar

- Új funkciókat vezettünk be a felhasználók tájékoztatása érdekében az expozíciós forgatókönyvek elkészítéséhez és a teljes CSR elkészíthetősége érdekében.

Casper

- Elkészült az adattárház-szolgáltató és jelentéstételi eszköz végső verziója, amelyet dokumentációk értékelés céljából történő kiválasztására, információk más rendszerek részére történő biztosítására, a CoRAP-lista elkészítésére és például a REACH 117. cikk szerinti jelentéstételre használtak.

Odyssey

- A tudományos dokumentációk értékelésének döntéstámogató rendszerét kifejlesztettük, és a felhasználók rendelkezésére bocsátottuk. Már észrevehető az értékelés időtartama csökkenésének első jelei.

Általános kérdések

- A szervezeti architektúráról végzett vizsgálat alapján adatintegrálási projektet indítottunk adat- és alkalmazásintegrálás, valamint a felhasználhatóság és az Ügynökség és az MSCA-k adatokhoz való hozzáféréseinek javítása érdekében.

2.7. 7. tevékenység: Tudományos és technikai tanácsadás az EU intézményei és szervei számára

A 2011. év legfontosabb eredményei

A REACH jogi előírásaival összhangban az ECHA benyújtotta a REACH-rendelet 117. cikkének (2) bekezdése szerinti első ötéves jelentését a REACH- és a CLP-rendelet alkalmazásáról. Szintén benyújtásra került a 117. cikk (2) bekezdése szerinti első hároméves jelentés a nem állatokon végzett vizsgálati módszerek és vizsgálati stratégiák megvalósításának és felhasználásának állásáról. Mindkét jelentést benyújtottuk a Bizottságnak, és az átláthatóság követelményének megfelelően nyilvánosságra hoztuk.

A tagállamokkal való együttműködés az MSCA-k tájékoztatásának és a velük való konzultáció fő fóruma, a REACH- és a CLP-rendelet szerinti illetékes hatóságok (CARACAL) üléseinek keretein belül folytatódott.

Az ECHA részt vett Alternatív Módszerek Validálásával Foglalkozó Európai Központ (ECVAM) által kidolgozott, az *in vitro* vizsgálati módszerek hatósági szabályozási relevanciájának előzetes értékelésében (PARERE). Ez a munka segítséget nyújt abban, hogy az alternatív módszerek kidolgozásával kapcsolatos munkát a legnagyobb hatósági szabályozási relevanciájú területre összpontosítsuk.

2011-ben az ECHA figyelemmel kísérte a REACH nanoanyagokkal kapcsolatos végrehajtási projektjeinek (RIP-oN) alakulását, különösen a tájékoztatási követelményekkel foglalkozó RIP-oN 2 projektet, valamint az expozícióval és kockázatjellemzéssel foglalkozó RIP-oN 3 projektet. Az anyagazonosítással foglalkozó RIP-oN-1 projektjelentéshez és az ahhoz kapcsolódó esettanulmányokhoz az előző évben észrevételeket tettek, és azokhoz hozzájárultak. A RIP-oN projektjelentéseket november elején átadták az ECHA-nak, hogy fontolja meg az útmutatók aktualizálását. Novemberben fontos eredményt értünk el, amikor az Európai Bizottság elfogadta a nanoanyag fogalom meghatározása iránti javaslatot, amely most már szabályozási célokra felhasználható. Emellett az ECHA támogatta a Bizottságot a nanoanyagok típusaira és felhasználásaira vonatkozó információk összegyűjtésében. Az információk kiterjedtek a vegyipari cégek által a REACH-rendelet alapján benyújtott regisztrációs dokumentációkban vagy a CLP-rendelet alapján az osztályozási és címkézési jegyzék felé történő bejelentésekben szereplő biztonsági szempontokra. Végül, az ECHA együttműködést alakított ki a Közös Kutatóközponttal (JRC) a nanoanyagokra vonatkozóan a beérkezett regisztrációs dokumentációkban és bejelentésekben jelenleg szereplő információ típusok értékelésére – azon dokumentációk tekintetében, amelyek tartalmazznak információt a nanoanyagokra vonatkozóan – azzal a céllal, hogy azokból tudjanak 2012 elején következtetést levonni a REACH nanoanyagokra vonatkozó követelményeinek való megfelelésre.

Az ECHA közreműködött az OECD vizsgálati iránymutatásainak továbbfejlesztésében azzal a céllal, hogy a vizsgálati módszereket a szükségtelen állatkísérletek elkerülése mellett a legújabb tudományos ismeretek szerint dolgozzák ki és aktualizálják. A 2011. év prioritásai közé a genotoxicitás, az *in vitro* vizsgálatok (pl. bőr- és szemirritáció/-korrózió és -szenzibilizáció vizsgálata), a reprodukciós toxicitás, különösen a kiterjesztett egygenerációs reprodukciós toxicitásvizsgálat, az endokrin rendszert károsító anyagok, az ökotoxikológia (vízben, üledékben, talajban), valamint a bioakkumuláció tartozott.

Az ECHA kidolgozott egy belső, a kémiai biztonsági értékelések (CSA) végrehajtásával foglalkozó programot a regisztráltak és a továbbfelhasználók alábbi feladatainak támogatása céljából: i. a CSA hatékony megvalósítása és színvonalas

kémiai biztonsági jelentések (CSR-ek) elkészítése, valamint ii. a vegyi anyagok biztonságos felhasználására vonatkozó információk szállítói láncban való közlésével kapcsolatban hatékony eljárás kialakítása. A CSR-ekben és a kiterjesztett biztonsági adatlapokban lévő minőségi információk nem csak az ipar, hanem a regisztrálást követő REACH-eljárások, mint például az értékelés, az engedélyezés és a korlátozás végrehajtása során az ECHA és a tagállamok számára is hasznosak. A 2011. év egyik fontos eredménye az ECHA és az érdekelt felek között az expozíciós forgatókönyvekkel kapcsolatos információmegosztási hálózat (ENES) felállítása volt a területen szereplők elvárásainak összehangolása érdekében. Az érdekelt felekkel együttműködve az ECHA meghatározta, mely információk hiányoznak a továbbfelhasználóknál ahhoz, hogy megértsék a szállítójuktól beérkező expozíciós forgatókönyveket, ezért támogatásuk érdekében elkészítette az első kiadványokat. Egy másik fontos eredmény volt a IUCLID (5.4-es verzió) aktualizálásához a specifikációk meghatározása annak érdekében, hogy támogatni tudja a regisztrálókat a veszélyértékelésből, az azonosított felhasználásokból, a biztonságos felhasználási feltételekből és a kapcsolódó expozíciós becslésekből eredő megállapítások bejelentése terén.

Az ECHA tudományos tanácsadást nyújtott a Bizottság számára a biocid termékekről szóló új rendeletre irányuló javaslat második olvasata során. Az ECHA-nak a rendeletjavaslat alapján várható jövőbeli feladataival kapcsolatban a Bizottság speciális költségvetési keretének támogatásával a tervezés és az előkészületek megkezdődtek, így az alkalmazás tervezett időpontjában (2013. szeptember 1.) az ECHA képes lesz ezen feladatok ellátására. Megkezdődött az eljárásokkal és a munkafolyamatokkal, a Biocid Termékekkel Foglalkozó Bizottság és a Koordinációs Csoport létrehozásával, az IT-eszközökkel, az iránymutatásokkal és a munkatársakkal kapcsolatos részletes tervezés.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. AZ ECHA továbbfejleszti a vegyi anyagok, a nanoanyagok és a vizsgálati módszerek biztonságosságával kapcsolatos tudományos és technikai tanácsadás nyújtására szolgáló kapacitását.
2. Az ECHA határidőben és magas színvonalon nyújtja be azokat a jelentéseket, amelyek segítséget nyújtanak a Bizottságnak a REACH-rendelet megvalósíthatóságának értékeléséhez és javításához és a nem állatokon végzett vizsgálati módszerek elérhetőségének előmozdításához (117. cikk).

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A Bizottságnak nyújtott tudományos, technikai és adminisztratív támogatás minőségével való elégedettség szintje	magas	Éves felmérés	magas
A REACH 117. cikke szerinti jelentések határidőben való benyújtás.	2011. június 1.	Belső jelentés	benyújtásra kerültek

Legfontosabb eredmények

- A REACH- és a CLP-rendeletek alkalmazásáról, a nem állatokon végzett vizsgálati módszerek és vizsgálati stratégiák megvalósításának és felhasználásának állásáról szóló 117. cikk szerinti jelentések határidőben elkészültek.
- Tudományos és technikai segítséget nyújtottunk a Bizottság számára a biocid termékekről szóló rendelettel kapcsolatos jogalkotási eljárás támogatása érdekében, ideértve a felülvizsgált pénzügyi kimutatást és a végrehajtási szabályok Bizottság általi előkészítését is.
- Megkezdődött a biocid termékekről szóló új rendelet alapján ellátandó feladatokra való felkészülés, ideértve a munkafolyamatok és az IT-eszközök kialakítását, valamint a Biocid Termékekkel Foglalkozó Bizottság létrehozását is.
- A tagállamokkal és az érdekelt felekkel való kapcsolat kialakítása, rendszeres beszámolás a meglévő fórumok, például és biocidekért felelős illetékes hatóságok ülései és nemzetközi találkozók útján.
- Az ENES első ülésének megszervezése.
- Expozíciós forgatókönyvminták közzététele egy vegyi anyag foglalkozásszerű és fogyasztói felhasználása esetén.
- Az IUCLID 5.4-es verziója specifikációinak kialakításában való közreműködés.

3. AZ ECHA TESTÜELETI ÉS TÁMOGATÓ TEVÉKENYSÉGEI

3.1. 8. tevékenység: A bizottságok és a Fórum

A 2011. év legfontosabb eredményei

2011-ben az ECHA bizottságai és a Fórum intenzív munkát végzett, a munkaterhelés az előző évhez képest nőtt, mivel a legtöbb REACH- és CLP- eljárást most alkalmaztuk ténylegesen. Az év elején számos olyan tag hivatali ideje járt le, akiket a bizottságok létrehozásakor neveztek ki, ezért sok meghosszabbításra és leváltásra került sor. Ez zökkenőmentesen ment végbe, és megfelelő számú tag hivatali ideje hosszabbodott meg ahhoz, hogy ebben a fontos időszakban biztosított legyen a munka folyamatosága. Az egyes bizottságok tevékenységeinek részletesebb leírása a következőkben található.

A Tagállami Bizottság (MSC)

2011-ben az MSC hat plenáris ülést, a plenáris ülésekkel párhuzamosan több munkacsoport-megbeszélést, valamint videokonferencia útján számos megbeszélést tartott.

Az elvárásoknak megfelelően a Bizottság munkaterhelése nőtt 2011-ben, de ennek ellenére az értékelés és az engedélyezési eljárás alatt álló valamennyi dokumentációról a jogszabályban előírt határidőn belül megszületett a megállapodás, amelyeket magas színvonalon és a legtöbb esetben egyhangúlag fogadtak el.

Az MSC egyhangú megállapodásra jutott 19 anyag különös aggodalomra okot adó anyagként (SVHC) történő besorolása tekintetében, amelyeket később felvettek a jelöltlistára. Első alkalommal azonosított a többi anyaggal azonos mértékű aggodalom (a REACH-rendelet 57. cikk f) pontja) alapján egy endokrin rendszert károsító tulajdonságokkal rendelkező anyagot (4-(1,1,3,3-tetrametilbutil)fenol) SVHC-ként a Bizottság.

Az MSC 2011. decemberben többségi szavazással véleményt fogadott el az ECHA-nak a XIV. mellékletben feltüntetendő elsőbbségi anyagokról szóló harmadik ajánlástervezetéről, amely lehetővé tette, hogy az ECHA benyújtsa az Európai Bizottságnak a 13 anyagot tartalmazó ajánlását.

Az MSC egyhangú megállapodásra jutott az ECHA regisztrálási dokumentációkat érintő 32 megfeleléségi ellenőrzést lezáró határozattervezetéről és 19 vizsgálati javaslatot elbíráló határozattervezetéről. Az MSC két vizsgálati javaslat esetében (amelyek reprodukciót károsító tulajdonságra végzett kétgenerációs vizsgálat iránt tettek javaslatot) főként a jogbizonytalanság miatt nem jutott egyhangú megállapodásra. A jogszabályi előírásoknak megfelelően további döntéshozatal céljából a teljes dokumentációt a Bizottság elé terjesztették.

Az MSC dokumentációértékeléssel kapcsolatos eljárási szabályzatának 2011 eleji módosítását követően az érdekelt felek állandó megfigyelői és az ügygazdák (regisztrálók) számára lehetővé vált az MSC dokumentációértékeléssel kapcsolatos megbeszélésein való részvétel. 2011-ben 15 ügygazda élt ezzel a lehetőséggel és vett részt a Bizottság megbeszélésein.

A dokumentációértékelési eljárás 2011. évi megkezdését illetően a Bizottság előkészítő tevékenységet végzett a közösségi gördülő cselekvési tervről (CoRAP)

való vélemény kialakítása érdekében. Az MSC az ECHA CoRAP-tervezetéről 2012. februárban nyújtja be véleményét.

A Kockázatértékelési Bizottság (RAC) és a Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság (SEAC)

A RAC 2011-ben 5 alkalommal, a SEAC 4 alkalommal ülésezett. A két bizottság közötti egységes véleménykialakítási eljárásra való törekvés jegyében két ülést párhuzamosan tartottak. A két bizottság várhatóan még szorosabb kapcsolatot fog ápolni a jövőben.

A RAC a különösen a rákkeltő hatás/mutagenitás és reprodukciót károsító hatással kapcsolatos dokumentációk nagyfokú összetettsége ellenére a hatékonyság terén jelentős fejlődést ért el 2011-ben a harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó javaslatok feldolgozása tekintetében. A hatékonyság növekedését mutatta, hogy a RAC a harmonizált osztályozással és címkézéssel kapcsolatban 2010-hez viszonyítva kétszer több véleményt fogadott el. A RAC megbeszéléseinek középpontjában a 39 CLH javaslat állt, amelyek közül 30 javaslat tekintetében fogadtak el véleményt. A fenti sikerek ellenére a RAC harmonizált osztályozásra és címkézésre vonatkozó eljárási szabályzata az eljárás további tökéletesítése érdekében jelenleg felülvizsgálat alatt áll.

Ezenkívül két meglehetősen összetett kérés érkezett a Bizottságtól,¹¹ amelyek egyike az epoxikonazol, míg a másik a rákkeltő hatás tekintetében a gallium-arzenid harmonizált osztályozása iránti javaslatra vonatkozó vélemény kidolgozására irányult.

A RAC további tevékenységét a kockázatkezeléssel foglalkozó más EU-bizottságokkal és –szervekkel való együttműködés jelentette. A növényvédő szerekben (PPP) lévő aktív anyagokra vonatkozó CLH-dokumentációk az ECHA-tól eltérő, kockázatértékeléssel foglalkozó szervek által feldolgozott dokumentációkon alapulnak. 2011-ben együttműködés kezdődött az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatósággal (EFSA) a PPP-ben aktív anyagok CMR-tulajdonságai meghatározásának koordinálása tekintetében, amely 2012-ben folytatódni fog.

A bizottságok közötti együttműködés a következő korlátozási javaslatokkal kapcsolatos első RAC- és SEAC-vélemények elfogadása kapcsán 2011-ben valósult meg első alkalommal a gyakorlatban: dimetil-fumarát, ékszerekben lévő ólom és vegyületei, mérőeszközökben lévő higany és fenilhigany-vegyületek. Az év során megkezdődött a négy osztályozott ftalátra (DIBP, DBP, BBP és DEHP) vonatkozó XV. melléklet szerinti dán javaslat feldolgozása, a RAC- és SEAC-vélemények elfogadása 2012-ben várható. Az első korlátozási dokumentációk feldolgozása révén szerzett tapasztalatok alapján a RAC és SEAC az ECHA Titkárságával közösen kezdeményezte a korlátozási javaslatok bizottságok általi feldolgozási módszerének felülvizsgálatát, amely 2012-ben zárul le.

Az engedélyezési eljárást illetően a RAC és a SEAC folytatta az engedélyezési kérelmek feldolgozására irányuló előkészületeket. Ide tartozott a RAC és a SEAC tagjainak tekintetében a kapacitásbővítés (például tájékoztató előadások és képzés). Az előkészületek 2012-ben folytatódnak, mivel az első engedélyezési kérelmek benyújtása 2012 második felében várható. A cél az, hogy a magas tudományos színvonal megőrzése mellett felkészültek legyenek nagyon sok vélemény rövid határidőn belüli benyújtására a Bizottság részére.

¹¹ A REACH-rendelet 77. cikke (3) bekezdésének c) pontja.

Végrehajtással kapcsolatos információcseréért felelős fórum

A Fórum két plenáris ülést és 10 munkacsoport-megbeszélést tartott 2011-ben. Emellett az érdekelt feleknek szóló műhelytalálkozott szervezett a velük való kapcsolat megerősítése érdekében. A Fórum az előzetes regisztrálással, regisztrálással és biztonsági adatlappal kapcsolatos első (az „adatok hiányában tilos a forgalomba hozatal” elvét a középpontba állító) összehangolt végrehajtási projektjének meghosszabbított fázisáról szóló jelentést elkészítette és közzétette. A Fórum megkezdte a 2011-2012. évre szóló második összehangolt projektet, amely a keverékek azon készítőire vonatkozik, akik az első szintű továbbfelhasználók a szállítói láncban. Emellett megállapodás született a harmadik összehangolt projektről, amely a regisztrálásra, az egyedüli képviselőkre és a vámhatóságokkal való együttműködésre helyezi a hangsúlyt.

Az EU-n belüli hatékony, harmonizált és egységes végrehajtás kulcsfontosságú a REACH és a CLP sikere és hitelessége szempontjából. Ennélfogva a Fórum megkezdte az ECHA, a tagállami illetékes hatóságok (MSCA-k) és a nemzeti végrehajtó hatóságok (NEA-k) közötti összefonódások feltárását és leírását a kommunikációs csatornáknak a Fórum helyének, a feladatmegosztás, valamint az ECHA, az MSCA-k és az NEA-k közötti olyan munkafolyamatok megállapítása céljából, amelyek a REACH- és a CLP-rendelet végrehajtása szempontjából lényegesek. Az egyedüli képviselőket és a PPOD-ot illetően a kommunikációs csatornákra vonatkozó tapasztalatok összegyűjtése érdekében elindult egy pilot projekt.

Mivel egy anyag elkülönített intermediereként való helytelen regisztrálása jelentősen befolyásolhatja a REACH-rendelet által kitűzött célok, mint például a lényeges biztonsági információk és a megfelelő kockázatkezelési intézkedések teljesítését, több nemzeti végrehajtó hatóság közösen elindított az intermedierekkel kapcsolatban egy pilot projektet, figyelembe véve az ECHA-nak a regisztrálások intermedierek státuszának ellenőrzése során szerzett tapasztalatait.

2011 elején a Fórum munkacsoportja részt vett a REACH Végrehajtási információs portál (RIPE) felhasználók általi tesztelésében, amely egy olyan IT-eszköz, amely lehetővé teszi, hogy a tagállamok ellenőrei hozzáférhessenek az ECHA-hoz benyújtott dokumentációk adataihoz. Magát az eszközt 2011. júniusban jelentette meg az ECHA, és új funkciókat és jelentéseket beépítő négy új frissítést adtak ki 2011. december végéig.

Ezenkívül a Fórum közzétette a REACH és CLP szerinti ellenőrzések minimumfeltételeit tartalmazó dokumentumot, és megállapodtak a vámhatóságokkal való együttműködés alapvető eljárásáról. A Fórum elfogadta a 2011-2013. évekre szóló munkaprogramját, valamint egy általános formanyomtatványt a hatósági ellenőrzések eredményeiről és más meghozott végrehajtási intézkedésekről szóló, a CLP-rendelet 46. cikke (2) bekezdése szerinti tagállami jelentésekhez. Végül, a Fórum tanácsot adott a RAC, a SEAC, az ECHA Titkársága és az Európai Bizottság részére az anyagok korlátozása iránti öt javaslat alkalmazhatóságával kapcsolatban.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. A Titkárság hatékonyan és eredményesen támogatja a bizottságok munkáját annak érdekében, hogy azok
 - be tudják tartani a jogszabályban megállapított határidőket, és
 - a végleges döntések meghozatalát átlátható módon, a szükséges

titoktartás mellett támogató, magas színvonalú tudományos és technikai véleményeket tudjanak adni és megállapodásokat érjenek el.

2. A Titkárság hatékonyan és eredményesen, átlátható módon támogatja és segíti a Fórum munkáját, hogy a Fórum – a szükséges titoktartás mellett – tovább erősítse és harmonizálhassa a REACH- és a CLP-rendelet végrehajtását az EU/EGT államaiban.
3. Az Ügynökség és az egyéb közösségi szervek tudományos bizottságai közötti véleménykülönbségek megelőzése az információk megosztása és a kölcsönös érdeklődésre számot tartó tevékenységek összehangolása révén.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A határidőben elkészült vélemények/elért megállapodások százalékaránya	100%	Éves belső jelentés	100%
Az egyhangú MSC-megállapodások százalékaránya	legalább 80%	Éves belső jelentés	97%
A konszenzussal elfogadott bizottsági vélemények százalékaránya	legalább 70%	Éves belső jelentés	100%
Az Európai Bizottság érdemi határozatába belefoglalt bizottsági vélemények aránya	nagy	Éves belső jelentés	nagy
A Fórum tevékenységeinek hozzáadott értékével kapcsolatban a tagállami végrehajtó hatóságoktól és az ECHA érdekelt feleitől kapott visszajelzés	kedvező	Éves felmérés	magas
A tagok és az egyéb résztvevők elégedettségének szintje az ECHA által a bizottságoknak és a Fórumnak nyújtott támogatással (például a képzéssel és az elnökléssel) kapcsolatban	magas	Éves felmérés	magas
Az érdekelt feleknek, az illetékes hatóságoknak és a bizottságok tagjainak elégedettségi szintje az általános átláthatósággal, valamint a bizottsági folyamatok eredményeinek és a Fórum tevékenységeinek közzétételével kapcsolatban	magas	Éves felmérés	magas
Az Ügynökség és az egyéb uniós szervek tudományos bizottságai közötti véleménykülönbségek előfordulása	kizárólag alaposan indokolt esetben	Belső értékelő jelentés	nem fordult elő

Legfontosabb eredmények

Tagállami Bizottság

- 19 SVHC-javaslatot küldtek meg az MSC részére, valamennyi esetben megállapodtak az anyagok jelöltlistára való felvételéről.
- 2011. december 19-én véleményt fogadott el az ECHA-nak a XIV. mellékletben („engedélyezési jegyzék”) feltüntetendő elsőbbségi anyagokról szóló harmadik ajánlástervezetéről.
- Egyhangú megállapodás 32 megfelelőségi ellenőrzést lezáró határozattervezetről és 19 vizsgálati javaslatot elbíráló határozattervezetről.
- Két, reprodukciót károsító tulajdonságra végzett kétgenerációs vizsgálat iránti javaslatot elbíráló határozattervezetet az Európai Bizottság elé terjesztettek, mert nem jutottak egyhangú megállapodásra.
- Az MSC Titkársága műhelytalálkozót szervezett az 57. cikk (f) pontja szerinti esetekkel kapcsolatban.

Kockázatértékelési Bizottság

- A RAC négy véleményt fogadott el korlátozási javaslatokkal kapcsolatban.
- A RAC 30 véleményt (32 dokumentációban) fogadott el anyagok harmonizált osztályozásával és címkézésével kapcsolatban.
- 39 harmonizált osztályozás és címkézés iránti javaslatot vitattak meg.
- A harmonizált osztályozással és címkézéssel kapcsolatban 87 dokumentáció tekintetében elvégezte az előírásoknak való megfelelés ellenőrzését.
- A RAC megállapodásra jutott a CLH dokumentációk tekintetében az előírásoknak való megfelelés ellenőrzésére vonatkozó új keretrendszerrel, ami felváltotta RAC ezen ellenőrzésről szóló eljárási szabályzatát.
- A RAC két véleményt fogadott el a 77. cikk (3) bekezdésének (c) pontja alapján.
- „A CLH felé vezető úton” címmel műhelytalálkozót tartott az Európai Bizottsággal és a tagállamokkal közösen a harmonizált osztályozás és címkézés dokumentációiról való vélemények kidolgozásának eljárási kérdéseiről.
- „A növényvédő szerek harmonizált osztályozása és címkézése” címmel műhelytalálkozót tartott az Európai Bizottsággal, az EFSA-val és a tagállamokkal közösen.

Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság

- A SEAC négy véleményt fogadott el korlátozási javaslatokkal kapcsolatban.
- A SEAC és a RAC közös műhelytalálkozót tartott a hatásvizsgálattal kapcsolatban (kockázatértékelés tökéletesítése a társadalmi-gazdasági hatások vizsgálata során való alkalmazás céljából).

Fórum

- Az érdekelt feleknek szóló műhelytalálkozót, a CLP végrehajtását oktatóknak szóló képzést, a REF-2 projekt nemzeti koordinátorainak szóló képzést és a RIPE-al kapcsolatban a tagállami RIPE-ügymintázóknak és az egyedüli kapcsolattartóknak szóló képzést szervezett.
- A Fórum REACH-EN-FORCE-1 projektjéről szóló végső jelentés, amely figyelembe vette a REACH szerinti első határidőt.

- A Fórum „A REACH és a CLP végrehajtására vonatkozó stratégiák” című dokumentuma (aktualizálás).
- A Fórum „A REACH-ellenőrökre vonatkozó minimumkövetelmények” című dokumentuma (aktualizálás).
- A Fórum útmutatója a korlátozások alkalmazhatóságához.
- A Fórum öt jelentése a javasolt korlátozások alkalmazhatóságára vonatkozó tanácsokról.
- A RIPE megjelentetése és további verziók elkészítése az ECHA által a Fórum közreműködésével.

7. táblázat: Bizottsági döntések, vélemények és megállapodások száma¹²

	SVHC-ra vonatkozó megállapodások	Korlátozásra vonatkozó vélemények	Vélemény a XIV. melléklettel kapcsolatos ajánlástervezetről	CLH-ra vonatkozó vélemények	Vizsgálati javaslatról való megállapodások	A megfelelési ellenőrzésre vonatkozó megállapodások	A 77. cikk (3) bekezdésének c) pontja szerinti vélemények ¹³
MSC	19	n. a.	1	n. a.	19	32	n. a.
RAC	n. a.	4 (5)	n. a.	30 (32)	n. a.	n. a.	2
SEAC	n. a.	4 (5)	n. a.	n. a.	n. a.	n. a.	0

¹² A zárójeles számok a beérkezett dokumentációk számát jelzik.

¹³ A REACH-rendelet 77. cikke (3) bekezdésének c) pontja: „A bizottságok a következő feladatokat látják el: (...) az ügyvezető igazgató kérésére véleményt dolgoznak ki az önmagukban, készítményekben vagy árucikkekben előforduló anyagok biztonságával kapcsolatos egyéb szempontokról.”

3.2. 9. tevékenység: Fellebbezési Tanács

A 2011. év legfontosabb eredményei

2011-ben a Fellebbezési Tanács első alkalommal dönthetett számos olyan fellebbezésről, amely keresztülment a teljes fellebbezési eljáráson, és hozhatott több (érdemi és eljárási) határozatot. Bár a becslétnél kevesebb fellebbezés érkezett, hat esetben született érdemi határozat, és 10 eljárási határozatot hozott a Tanács. A 2011-ben benyújtott fellebbezések különböző, például regisztrációs elutasításával, adatmegosztási követelményekkel és regisztrálási dokumentációk értékelésével kapcsolatos ECHA-határozatokat vitattak. A tárgyalta fellebbezések elég eltérőek voltak, és kivétel nélkül mind a felmerült jogi és tudományos problémák, mind a meghozandó eljárási intézkedések szempontjából a vártnál bonyolultabbnak bizonyultak.

A Fellebbezési Tanács nyilvánosságra hozta első két, fellebbezési ügyben hozott érdemi határozatát, amelyek keresztülmentek 2011-ben a teljes fellebbezési eljáráson. Regisztrációs elutasításával kapcsolatos mindkét érdemi határozat, amelyek közül az egyik a fellebbező, a másik az Ügynökség javára döntött, az érdekelt felek szempontjából fontos elvi kérdéseket vetett fel; például a gondos ügyintézés jelentősége és különösen az ECHA regisztrálók felé történő egyértelmű kommunikációjának követelménye. Valamennyi jogerős határozatot közzétettük az ECHA honlapján.

Két fellebbezést visszavont a fellebbező, és további két fellebbezést az ECHA ügyvezető igazgatója által a megtámadott határozat kijavítását követően vont vissza a fellebbező. A fellebbezések visszavonását megelőzően jelentős munkát végeztünk a felmerült problémák elemzése és az ügyben történő előrelépés érdekében. Például a Tanács elnöke több, bizalmas kezeléssel kapcsolatos határozatot hozott; eljárási intézkedéseket hoztak; és meglehetősen részletességgel vizsgáltuk érdemben az ügyeket. Az a tény, hogy ezek az ügyek nem járták végig a teljes fellebbezési eljárást, pozitív jelzés arra nézve, hogy a fellebbezési eljárás a felek érdekeinek védelme érdekében nem csak akkor működik jól, ha az ügyben a Fellebbezési Tanács dönt, hanem akkor is, amikor az Ügynökségnek lehetősége van adott esetben döntéseinek felülvizsgálatára vagy kijavítására.

A 10 eljárási döntés bizalmas kezelés, beavatkozás engedélyezése, az eljárás nyelvének megváltoztatása és kijavítás iránti kérelemre vonatkozott. Az ezen döntésekben felmerülő problémák nagysága és összetettsége felbecsülhetetlen segítséget jelent a Fellebbezési Tanács és Hivatala számára a bevezetett eljárások eredményes működésének biztosítása tekintetében.

Több bizalmas kezelés és beavatkozás engedélyezése iránti kérelem elbírálása, valamint az ezen kérelmeket követő eljárási cselekmények kezelése különösen nagy kihívást jelentettek, nem csak az ilyen kérelmek száma miatt, hanem a felmerült kérdések összetettsége miatt is. Ezek és az új fellebbezési ügyekkel, valamint az azokban felvetett különböző kérdésekkel kapcsolatos további tapasztalatok segíteni fogják a munkamódszerek jövőbeni fejlesztését.

Általánosabban fogalmazva, a Fellebbezési Tanács és Hivatala különféle rendszereket (pl. munkamódszereket, eljárásokat, formanyomtatványokat és IT-rendszereket) vezetett be a fellebbezések hatékony kezelése érdekében, és nagyon jelentős eredményt ért el az érdekelt felekkel való kapcsolattartást illetően. Kommunikációs rendszereket vezettek be a Fellebbezési Tanács pótagjaival és további tagjaival való kétirányú kommunikáció javítása érdekében.

Több olyan tevékenységet végeztek, amelyek révén az érdekelt felek figyelmét

hívták fel a fellebbezések benyújtásának lehetőségére és a fellebbezési eljárásra. A Fellebbezési Tanács és tagjai függetlenségének és pártatlanságának megőrzése mellett a Fellebbezési Tanács tevékenyen együttműködött az ECHA más szerveivel annak érdekében, hogy a Fellebbezési Tanács megismerje az ECHA eljárásait azért, hogy az érdekelt felek érdekeinek védelmében a lehető leghatékonyabban és legeredményesebben működjön.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. A magas színvonalú határozatokat a Tanács indokolatlan késedelem nélkül fogadja el.
2. Az érdekelt feleknek a REACH jogorvoslatra vonatkozó rendelkezéseibe vetett bizalmának fenntartása.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
Az egyes fellebbezéstípusok esetében célként kitűzött határidő ¹⁴ belül lezárt ügyek százalékaránya	90%	A tanács éves jelentése	100%
A Fellebbezési Tanács Törvényszék előtt megfellebbezett határozatainak százalékaránya	kevesebb, mint 20%	A tanács éves jelentése	0
Az érdekelt felek által a fellebbezési eljárásba vetett bizalom szintje	magas	Az érdekelt felek körében végzett felmérés	átlagos

Legfontosabb eredmények

- A Fellebbezési Tanács 2011-ben hat érdemi határozatot és 10 eljárási döntést hozott:
 - két fellebbezési ügyben hozott érdemi határozatot fogadtak el és hoztak nyilvánosságra;
 - két fellebbezést az ECHA ügyvezető igazgatója által a határozat kijavítását követően vont vissza a fellebbező fél, a jogerős határozatot elfogadták és nyilvánosságra hozták;
 - két fellebbezést visszavont a fellebbező, a jogerős határozatot elfogadták és nyilvánosságra hozták;
 - bizalmas kezeléssel kapcsolatban hat (eljárási) határozatot fogadtak el, és értesítették azokról az érintett feleket;
 - beavatkozás engedélyezése iránti kérelemmel kapcsolatban két (eljárási) határozatot fogadtak el, és értesítették azokról az érintett feleket;
 - határozat kijavítása iránti kérelemmel kapcsolatban egy (eljárási) határozatot fogadtak el, és értesítették azokról az érintett feleket; és

¹⁴ A célként kitűzött határidő az az idő, amelyen belül az adott típusú fellebbezés korábbi eseteinek 75%-át lezárták (a célként kitűzött határidő meghatározásához legalább 10 ügyet le kell zárni).

- az eljárás nyelvének megváltoztatása iránti kérelemmel kapcsolatban egy (eljárási) határozatot fogadtak el, és értesítették arról az érintett feleket.

3.3. 10. tevékenység: Kommunikáció

A 2011. év legfontosabb eredményei

Az év első kihívása az ECHA honlapjának, az Ügynökség elsődleges kommunikációs csatornájának az átalakítása volt. Az új honlapot 2011. decemberben indítottuk el. A honlapot az érdekelt felek és a nyilvánosság igényeit szem előtt tartva terveztük, és egyértelműbb tartalmat, jobb navigálást és jobb keresési funkciókat kínál. Ezenkívül egyszerűbb hozzáférést biztosít a vegyi anyagokkal kapcsolatos információkhoz, valamint egy új aloldal, a *Vegyi anyagok az életünkben* szolgáltat könnyen érthető információkat a közvélemény számára.

A második kihívás a mindenki számára hozzáférhető anyagoknak a 22 uniós nyelvre történő fordítása volt. Ez a gyakorlat körülbelül 100 új dokumentum lefordításával és az új honlap nagy részének a 22 nyelven történő elérhetővé tételével folytatódott. Továbbá az Ügynökség összeállított egy többnyelvű online adatbázist, amely pontos REACH- és CLP-terminológiát nyújt az érdekelt feleknek. Az adatbázis jelenleg 22 uniós nyelven körülbelül 900 fogalmat, kifejezést és fogalommeghatározást tartalmaz. Egy felmérésre alapozva az év végén az Ügynökség úgy döntött, hogy már nincs szükség a lefordított anyagok tagállamok általi ellenőrzésére – a fordítások minősége megfelelő színvonalú. Végül, az Ügynökség a további többnyelvű kommunikáció, például az olyan IT-eszközök, mint a REACH-IT többnyelvű alkalmazásának lehetővé tétele iránti igénnyel és annak megvalósíthatóságával kapcsolatos vizsgálatot végzett. A vizsgálat során, amely a sikeres regisztrálók körében tavaly végzett és önállóan közzétett felmérésre is utal, arra következtetésre jutottak, hogy korlátozott további többnyelvűség vezethető be, de csak a 2013-as határidőt követően. Az Igazgatótanács egyetértett abban, hogy az IT-eszközök határidő előtti nagyszabású módosításának kockázata meghaladja az előnyöket.

A harmadik kihívást a különböző anyagok és keverékek biztonságos használatára vonatkozó tájékoztatásnak a lakossághoz való eljuttatásáról, valamint a címkéken feltüntetendő kiegészítő információk esetleges szükségességéről szóló, az EU egészére kiterjedő tanulmány elkészítése jelentette (a CLP-rendelet 34. cikke). A tanulmányt az illetékes hatóságokkal és az érdekelt felekkel konzultálva készítettük el, amely valamennyi uniós tagállamban a fogyasztók vegyi anyagokkal kapcsolatos információit értékelő eurobarométer felmérésből (a tagállamokban 27 000 lakost kérdeztek meg) és a háztartási vegyi anyagokkal kapcsolatos fogyasztói viselkedés tekintetében egy nyomon követési kutatásból állt. A CLP-rendeletnek megfelelően a végső jelentést 2012. január 20-án nyújtottuk be a Bizottságnak.

Az utolsó kihívást a hatékony belső kommunikáció biztosítása jelentette. 2011-ben a belső kommunikáció kulcsfontosságú szerepet játszott az ECHA új, az érdekelt feleknek nyújtott szolgáltatások fejlesztését célzó szervezeti identitásának kialakításában. Ezenkívül az Ügynökségen belüli hatékony belső kommunikáció biztosítása érdekében ismeretmegosztó eszközöket fejlesztettünk ki, és elvégeztük a belső kommunikációval kapcsolatos első felmérést, hogy segítsen az Ügynökségnek a munkatársak információs igényének teljesítésében.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az ECHA hatékonyan kommunikál a külső közönségével, valamint a pontos és kiegyensúlyozott médiajelenlétből előnyei származnak
2. Az érdekelt felek részt vesznek az ECHA munkájában, és elégedettek, ahogyan véleményüket meghallgatják, figyelembe veszik.
3. A kkv-k vagy a lakosság részére összeállított valamennyi (online vagy offline) anyag megjelentetése az EU 22 hivatalos nyelvén.

4. Az ECHA személyzete jól tájékozott, a szervezethez tartozónak és a közös szervezeti törekvés részesének érzi magát.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A honlapot használó ügyfelek elégedettségének szintje	nagyon jó	A felhasználók körében végzett éves felmérések, negyedéves internetes statisztikák	magas
A munkatársak elégedettségének szintje a belső kommunikációt illetően	jó	A munkatársak körében végzett éves felmérés	magas
A kiadványokkal kapcsolatos olvasói elégedettség szintje	jó	Az ügyfelek körében végzett éves felmérés	magas
Az érdekelt felek bevonásukkal kapcsolatos elégedettségének szintje	nagyon jó	Az érdekelt feleknek tartott rendezvényeken végzett felmérések	magas
A kis- és középvállalkozásokat vagy a nyilvánosságot érintő új dokumentációk fordításainak közzététele (az eredeti dokumentáció közzétételétől számítva átlagosan három hónapon belül, hitelesítés nélkül)	100%	Negyedéves belső jelentés	95%

Legfontosabb eredmények

- A *REACH 2013 – Cselekedjen most!* kommunikációs kampányokat és a Kémiai biztonsági értékelés program támogatása érdekében a továbbfelhasználóknak szóló *Vegyí anyagot használ? – Használja biztonságosan!* kampányt indítottunk.
- Az ECHA honlapját átalakítottuk, és decemberben elindítottuk. Ez egybeesett az ECHA új szervezeti identitásnak és arculatának meghatározásával.
- A kkv-k vagy a lakosság részére összeállított valamennyi (online vagy offline) anyag megjelentetése az EU 22 hivatalos nyelvén.
- Vizsgálatot végeztünk a további többnyelvű kommunikáció iránti igénnyel és annak megvalósíthatóságával kapcsolatban.
- Heti belső elektronikus hírlevelek (ECHAexchange) készítése, a negyedéves belső hírlevél (ECHO) nyomtatásban való kiadása, a belső információs kivetítők és az intranet (ECHANet) napi frissítésének biztosítása.
- A lakosság a vegyi anyagok biztonságos használatával kapcsolatos információiról szóló tanulmány (a CLP-rendelet 34. cikke) elkészítése, amely készen állt a 2012. januári benyújtásra.

- *Eseti* sajtóközlemények és heti elektronikus hírújságok készítése, két sajtótájékoztató megszervezése.
- Májusban a helyszínen 430 és az élő internetes közvetítés révén további 500 résztvevővel megtartottuk az első Érdekeltek napját, a második Érdekeltek napja helyett az Európai Bizottsággal közösen egy REACH-konferenciát tartottunk *Mit értünk el 2010-ben? Hogyan juthatunk el könnyebben 2013-ra?* címmel.
- Az akkreditált érdekeltek részvételével megtartottuk az Ügynökség első stratégiai műhelytalálkozóját, hogy elősegítsük hozzájárulásukat az ECHA munkaprogramjaihoz.
- Az akkreditált érdekeltek szervezeteinek jogosultsági feltételeit felülvizsgáltuk, hogy jobban tükrözze azokat a szervezeteket, amelyek az Ügynökség munkája szempontjából bírnak jelentőséggel.
- Számos tevékenységet végeztünk a *2011 – A kémia nemzetközi éve* égisze alatt, többek között az új konferenciaterem, a Marie Skłodowska Curie terem felavatását tisztelegve Marie Curie Nobel-díjának 100. évfordulója előtt.
- A kis- és középvállalkozásokat (kkv) tájékoztató tevékenységek között az ECHA részt vett az Európai vállalkozói hálózat (European Enterprise Network) varsói éves konferenciáján és a brüsszeli kv-héten. Ezenkívül a Bizottsággal és a UEAPME-vel, az ECHA akkreditált érdekeltekkel közösen tájékoztató füzetet készítettünk a 2013-as határidővel kapcsolatban a kisvállalkozások számára.
- A külső kommunikációra vonatkozó stratégiát felülvizsgáltuk, és megalkottuk az érdekeltek szerepvállalására kapcsolatos stratégiát.

9. táblázat: Kommunikációs statisztika

Tevékenység	Eredmény
Érdekelteknek szóló események	2
Webináriumok	6
Kiadványok	70
Fordítás	260 dokumentum
Sajtóérdeklődések	1 050
Sajtóközlemények	27
Hírártások	55
Hírlevelek	6
Honlaplátogatások	2 877 824

3.4. 11. tevékenység: Nemzetközi együttműködés

A 2011. év legfontosabb eredményei

Az ECHA nemzetközi tevékenysége főként az Európai Bizottság felkérésén alapult, és az ECHA nemzetközi tevékenységeivel kapcsolatos munkaterv határozta meg részletesen. A munkaterv a Bizottsággal való szoros konzultációban készült, és az Igazgatótanács hagyta jóvá.

A multilaterális tevékenységeket illetően az ECHA tevékenyen hozzájárult az OECD munkájához, különösen azokon a területeken, amelyek közvetlen összefüggésben állnak a REACH rendszerével. Az együttműködés három fő területét az eChemPortal¹⁵ és az OECD QSAR eszközkészlet¹⁶ fejlesztése, valamint a IUCLID továbbfejlesztése érdekében, ideértve az új vagy aktualizált harmonizált OECD-sablonok alkalmazását is, a felhasználói igények összegyűjtése jelentette.

Az eChemPortal vonatkozásában az ECHA továbbra is finanszírozta a portál üzemeltetését és fenntartását, amely most már több mint 670 000 ipari felhasználású vegyi anyaggal, növényvédő szerrel és biociddal kapcsolatos információkhoz biztosít hozzáférést. Az ECHA egyik lényeges tevékenysége volt 2011-ben, hogy résztvevő adatbázisként szinkronizálta a tájékoztatási weboldalát az eChemPortal-lal azért, hogy kémiai tulajdonság alapján közvetlenül a portálon lehessen keresni a REACH-dokumentációk között. Ez a portál látogatói számának jelentős arányú növekedéséhez vezetett. Az ECHA a felhasználói igények összegyűjtésében is részt vett az eChemPortal olyan irányú továbbfejlesztésének előkészítése érdekében, mint például az egész világon a vegyi anyagok szabályozó hatóságok általi ellenőrzésének nyomon követése azzal a céllal, hogy elkerülhető legyen a párhuzamos munkavégzés, és ezáltal forrást takarítsanak meg.

Az ECHA az OECD-vel közösen irányította a ECHA QSAR eszközkészlet fejlesztését. 2011-ben az alkalmazás jobb profiltámogatást, kiegészítő modulokat és adatokat, valamint jobb interfészt lehetővé tevő két új verzióját bocsátották ki. Az ECHA szintén az OECD-vel közösen műhelytalálkozót szervezett, amelyen az eszközkészlet – némi hangsúllyal a REACH céljai érdekében történő – alkalmazását, valamint a jövőbeli igényeket és követelményeket vitatták meg az ipari felhasználókkal. Az ott szerzett visszajelzéseket a 2011. és azt követő évekre tervezett verziók előkészületeinél figyelembe fogják venni.

Jelentős eredményeket értünk el az IUCLID 2012. évi továbbfejlesztése érdekében a felhasználói igények összegyűjtése terén. Ez kiterjed további jelentéstételi lehetőségekre is például az expozícióval és kockázattal kapcsolatos információk vonatkozásában. Új szabványformátumokat (harmonizált OECD-sablonok) dolgoztunk ki, és megállapodtunk a növényvédő szerekkel vagy faanyagvédő szerekkel kapcsolatos vizsgálatok eredményei bejelentéséről.

Egyéb, az OECD-vel kapcsolatos tevékenységek, amelyben az ECHA adott esetben részt vett: részvétel a Vegyi anyagok értékelésével foglalkozó együttműködési találkozó (CoCAM, régi SIAM); az Expozíciós értékeléssel foglalkozó munkacsoport; az OECD Gyártott nanoanyagokkal foglalkozó munkacsoportjának (WPMN); a Növényvédő szerek adatainak elektronikus információcseréjével foglalkozó szakértői csoport és a Vizsgálati iránymutatások program munkájában.

Az ECHA támogatást nyújtott az Európai Bizottság küldöttségének is a környezetben tartósan megmaradó szerves szennyező anyagokról szóló stockholmi egyezmény felülvizsgálati bizottságában. Az Európai Bizottság kérésére az ECHA kapcsolattartókat

¹⁵ A vegyi anyagokra vonatkozó információk globális portálja, amely lehetővé teszi a résztvevő több, mint 24 adatbázisban az egyidejű keresést kémiai név vagy vegyi anyag alapján (<http://www.echemportal.org/>).

¹⁶ Az eszköz a vegyi anyag tulajdonságainak a molekulaszervezet felől való megközelítését teszi lehetővé. Az ilyen megközelítés tájékoztatást adhat a vegyi anyagok veszélyeiről, ugyanakkor megtakarítás érhet el az idő, a pénzügyi kiadások terén, továbbá csökkentheti az állatkísérletek számát (www.qsartoolbox.org).

jelölt a UN SC GHS keretében működő számos kapcsolattartó csoportba.

A kanadai egészségügyi és környezetvédelmi minisztériummal kötött egyetértési megállapodás alapján az ECHA számos videó- és telefonkonferenciát tartott ezen intézményekkel. Párbeszéd kezdődött a szabályozással foglalkozó tudósok, valamint kockázatkezelők között is. Közös szándéknyilatkozat alapján hasonló együttműködés jött létre a US EPA partnerekkel. 2011 során az ECHA Japánnal szándéknyilatkozatot, az ausztrál Ipari felhasználású vegyi anyagok nemzeti bejelentési és értékelési rendszerével (NICNAS) egyetértési megállapodást kötött.

Az Európai Bizottság előcsatlakozási támogatási eszközének támogatásával a tagjelölt és potenciális tagjelölt országoknak az EU-csatlakozás keretében a REACH végrehajtására és az ECHA-ban való részvételre történő felkészítését támogató tevékenységeket végeztek Horvátországban, Törökországban és Macedónia Volt Jugoszláv Köztársaságban, valamint a potenciális tagjelölt országokban.

Az egyéb kétoldalú együttműködést illetően az ECHA Titkársága részt vett a tagjelölt országok és a potenciális tagjelölt országok, valamint az európai szomszédságpolitika (ENP) vonatkozásában a REACH-rendelettel kapcsolatos ismeretek növelésével kapcsolatosan a főként az EB TAIEIX által szervezett tevékenységekben.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. A Bizottság magas színvonalú tudományos és technikai támogatást kap – különösen a multilaterális szervezetekben végzett – nemzetközi tevékenységeihez.
2. Hatáskörén belül eljárva, az ECHA kétoldalú kapcsolatokat alakít ki és tart fenn az olyan harmadik országokbeli szabályozó ügynökségekkel való tudományos és technikai együttműködés érdekében, amelyek hasznosak lehetnek a REACH és a CLP végrehajtása szempontjából.
3. Az eChemportal és a (Q)SAR Application Toolbox ismertségének növekedése.
4. A (Q)SAR Application Toolbox szoftver fejlesztése a terveknek és a költségvetésnek megfelelően.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A Bizottság elégedettségének szintje a nemzetközi tevékenységekkel kapcsolatban az ECHA által adott támogatást illetően	magas	Éves felmérés	magas
Az eChemportal látogatói számának növekedése az előző évhez képest	20%	Éves belső jelentés	896%
A (Q)SAR Application Toolbox évente tervezett moduljai megvalósulásának szintje	90%	Éves belső jelentés	100%

Legfontosabb eredmények

- Tudományos és technikai együttműködés az OECD-vel:

- eChemPortal: az ECHA üzemelteti, és aktualizáltuk a IUCLID 5.3-as verziójával készített információk kezelése érdekében
 - QSAR Toolbox: verziókibocsátás februárban (2.1-es verzió) és júliusban (2.2-es verzió)
 - IUCLID: a IUCLID 5.3-as verziót februárban, a két karbantartási verziót, az 5.3.1-es és az 5.3.2-es verziót augusztusban, illetve decemberben bocsátottuk ki
 - Veszélyértékeléssel foglalkozó munkacsoport
 - Expozíciós értékeléssel foglalkozó munkacsoport
 - Gyártott nanoanyagokkal foglalkozó munkacsoport
 - Nemzeti koordinátorok vizsgálati iránymutatások program keretében működő munkacsoportja.
- Az ausztrál NICNAS-sal való együttműködésről szóló egyetértési megállapodás elfogadásra és aláírásra került.
 - Japánnal szándéknyilatkozat került elfogadásra és aláírásra.
 - A tagelölt országokban végrehajtottuk az első IPA-projektet.
 - Számos, harmadik országból érkező küldöttséget fogadtunk, és harmadik országok különböző szervezőinek meghívására számos, a REACH-el és a CLP-vel foglalkozó műhelytalálkozón és szemináriumon vettünk részt.

4. IRÁNYÍTÁS, SZERVEZET ÉS ERŐFORRÁSOK

4.1. 12. tevékenység: Irányítás

A 2011. év legfontosabb eredményei

Az Igazgatótanács, amely az ECHA legfőbb döntéshozó szerve, az év során rendszeresen tartott plenáris ülést vagy megbeszélést kisebb összetételű munkacsoportokban. A REACH-rendelet által előírt feladatok mellett megállapodás született néhány fontos témakörrel, például a következőkkel kapcsolatban: az előforduló összeférhetetlenség kezelésével kapcsolatos eljárás mód felülvizsgálata és harmadik országok részvételének feltételei.

Az ügyvezető igazgató az Ügynökség mindennapi igazgatásának irányításáért felel. Az irányítási és igazgatási folyamatok továbbfejlesztése az Ügynökség növekedésének ütemében folytatódott. Az Ügynökségre rótt technikai és tudományos feladatok gyorsan növekvő számára való megfelelő felkészülés és az összetett tudományos alapú döntéshozatal és véleménykialakítás felé való elmozdulás érdekében az év elején megváltozott az ECHA szervezeti struktúrája. A 2010-ben tett előkészületeket követően három új igazgatósággal egy horizontálisabb szervezet jött létre. Az átszervezés a vezetési folyamatoknak a nagyobb szervezethez való átalakítását és az igazgatóságok közötti munka hatékony koordinálását igényelte. A szervezet valamennyi szintjén erősödött a tevékenységek tervezése a jobb teljesítményellenőrzés és kockázatkezelés biztosítása érdekében.

2011. márciustól az ECHA tölti be az Európai Ügynökségek Hálózata trojkájának elnöki tisztségét, amely számos koordinációs tevékenységgel jár.

Az ECHA folyamatosan kapcsolatot tartott a tagállami hatóságokkal, és az ügyvezető igazgató az ECHA szakértőivel meglátogatta a társhatóságokat Belgiumban, Finnországban, Németországban, Írországban, Olaszországban, Lengyelországban, Szlovéniában és a tagjelölt Horvátországban. Az ügyvezető amiatt is találkozott a lengyel és a dán hatóságokkal, hogy megbeszéljék az uniós elnökségek prioritásait. A tagállamokkal való kommunikáció és együttműködés fejlesztése érdekében decemberben megszerveztük az MSCA-vezetők első megbeszélését. Ezenkívül a német és francia hatóságok képviselői látogatást tettek az ECHA-nál. Más magas rangú személyek, például Janez Potočnik és Antonio Tajani biztosok, valamint az Európai Parlament képviselői is látogatást tettek az ECHA-nál. 27 állammal aláírásra került az anyagértékelés terén végzett munkával kapcsolatos díjak tagállamoknak történő átadásáról szóló, valamint a korlátozásokkal és engedélyezési kérelmekkel kapcsolatban az előadók támogatásáról szóló keretszerződés.

Az ECHA folytatta a szervezeti tartalomkezelő rendszer (ECM) kialakítását, és új eljárást alakított ki a dokumentumok és feljegyzések ellenőrzése tekintetében, ami biztosítja, hogy valamennyi, döntést és/vagy véleményt elősegítő folyamat egységes, dokumentált, ellenőrizhető és átlátható legyen, valamint az ezekkel kapcsolatos dokumentációt biztonságosan, hatékonyan és a vonatkozó jogszabályoknak megfelelően kezeljék.

2011-ben az ECHA a tagállami illetékes hatóságok és biztonsági szakértők növekvő együttműködése mellett folytatta az információbiztonsági irányítórendszerének kialakítását. Ezenkívül hangsúlyt helyeztünk az üzletmenet-folytonosság irányítására és ezzel párhuzamosan az új külső adatközpont kiszervezésére. Az ECHA továbbá együttműködést alakított ki a Bizottsággal és a tagállamokkal a REACH-IT adatbázisban tárolt adatok felhasználása tekintetében.

Az ECHA folytatta az integrált minőségirányítási rendszer (IQMS) kialakítását külön hangsúllyal a fejlesztési tevékenységekre, mint például a dokumentációértékelés és az engedélyezési kérelmek. Az IQMS kialakításának vizsgálatával belső minőségellenőrzéseket

kezdtünk az ISO 9001 előírásaitól való eltérés elemzésével kapcsolatban, amely lehetővé fogja tenni az Ügynökség IQMS-ének tanúsítására vonatkozó ütemterv 2012-ben történő elkészülését. A környezetvédelmi vezetési és hitelesítési rendszer kiépítése iránti előkészületek (EMAS) célzott tájékoztató és információs előadásokkal megkezdődtek.

Az ECHA folytatta az 1049/2001/EK rendelet alapján benyújtott, dokumentumhoz való nyilvános hozzáférés iránti kérelmekre való határidőben történő válaszadást. Ezenkívül az európai adatvédelmi biztos (EDPS) és az ECHA adatvédelmi tisztviselője (DPO) tanácsai alapján teljesítette a személyes adatok védelme terén fennálló kötelezettségeit.

Az ECHA költségvetési rendelete alapján az ECHA belső ellenőre az Európai Bizottság belső ellenőre (IAS). Az IAS 2011-ben elvégezte az IT kockázatértékelését, valamint az IT projektmenedzsment ellenőrzését végezte. Az IAS IT projektmenedzsmenttel kapcsolatos ajánlásaira válaszul cselekvési tervet dolgoztunk ki. Az IAS továbbá a 2012-es ellenőrzési tárgykörök kiválasztási alapjaként a tavaly elfogadott hároméves stratégiai ellenőrzési tervet választotta.

A helyi „belső ellenőrzési rendszer” két megbízhatósági ellenőrzést (IQMS folyamatdokumentáció; valamint a dokumentációértékelési eljárással kapcsolatos tervezés, jelentéstétel és monitoring) és négy utóellenőrzést végzett. A megbízhatósági ellenőrzések alapján adott ajánlásokra válaszul cselekvési terveket dolgoztunk ki.

Az ECHA nyomon követi a 2011-es kockázatcsökkentési terv végrehajtását, valamint fejlesztette az üzletmenet-folytonossági tervet és a válsághelyzetek kezelésével kapcsolatos képességét. A munkatársak hosszútávon történő megtartásának stratégiájának kidolgozásán kívül minden kockázatcsökkentési intézkedést végrehajtottunk az év során.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Ügynökséget hatékony és eredményes irányítás jellemzi, amely biztosítja a tevékenységek megfelelő tervezését, a források elosztását, a kockázatok értékelését és kezelését, valamint a munkatársak, illetve az eszközök és az információk biztonságát, ezenkívül minőségbiztosítást nyújt az eredmények tekintetében.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
Az igazgatótanácsnak a jogszabályban előírt határidőn belül benyújtott, jogi szerinti dokumentumok százalékaránya	100%	Negyedéves belső jelentés	100%
Az éves kockázatcsökkentési terv végrehajtásának szintje	100%	Éves belső jelentés	80%
A terv szerint a nyilvánosság rendelkezésére bocsátott minőségügyi eljárások százalékaránya	legalább 90%	A minőségügyi igazgató éves jelentése	100%
Az ellenőr „kritikus” megállapításainak száma a meglévő belső ellenőrzési rendszerrel kapcsolatban	0	A belső ellenőrök éves jelentése	0
A határidőn belül végrehajtott ellenőrzési ajánlások százalékaránya.	100%	A belső ellenőrök éves jelentése	100%
Az olyan biztonsági események száma, amelyek esetében az ECHA biztonsági szolgálatai által végzett vizsgálat a bizalmas információk kiszivárgását tárta fel	0	Belső jelentések	0

Legfontosabb eredmények

- Négy igazgatótanácsi ülést és az igazgatótanács tagjai részvételével tartott további 13 ülést szerveztünk.
- Az ügynökségközi hálózat két ülését szerveztük meg, az egyik ülést az ECHA-nál tartották.
- A minőségirányítási rendszert tovább fejlesztettük, és az év végére ténylegesen 150 dokumentum volt érvényben.
- Jogi támogatásról gondoskodtunk annak biztosítása érdekében, hogy az ECHA határozatai összhangban legyenek a jogszabályi követelményekkel; jogi védelmet biztosítottunk vagy jogi cselekményt végeztünk 13 bírósági eljárásban és 7 fellebbezési eljárásban.
- 93 első és 5 megerősítő, dokumentumhoz való hozzáférés iránti kérelemre válaszoltunk az alkalmazandó jogszabályokkal összhangban, amelyek közül néhány tucatnyi dokumentációra vonatkozott.
- A jegyzékbe vett feldolgozási műveletek 70%-át bevezettük az adatvédelmi nyilvántartásba.
- Megszerveztük az MSCA-vezetők első megbeszélését.
- A REACH-IT adatbázisban tárolt adatokhoz való hozzáférést 15, így összesen már 35 MSCA részére biztosítottuk.
- Megszerveztük a Biztonsági Tisztviselők Hálózatának egyik ülését.

4.2. 13. tevékenység: Pénzügy, beszerzés és számvitel

A 2011. év legfontosabb eredményei

Az ECHA 2011-es költségvetési összbevétele 37,6 millió euró volt, amely a regisztrálásokról, a tartalékra eső kamatbevételekből, a Bizottságtól a bicodekkel kapcsolatos előkészítő munkára kapott speciális hozzájárulásból, valamint a kkv-k év során végzett ellenőrzéséből származott. Ez a becsülnél jelentősen magasabb bevételhez hozzájárult az ECHA 2011. évi tevékenységeinek finanszírozása érdekében a 2010. évi felhalmozott tartalékból egy kiegyensúlyozó összeg. Az Ügynökség 2010. évi készpénztartalékait két külső, nagyon elismert letétkezelő kezelte a biztonságos megőrzés és kockázatok diverzifikálásának biztosítása céljából. A fentiek lehetővé tették, hogy az ECHA visszafizesse az Európai Bizottságnak a 2010. évi 36 millió eurós támogatás kamatokkal növelt összegét. A megmaradó tartalék lehetővé fogja tenni az ECHA számára, hogy a következő, 2014-2020. évre szóló uniós költségvetés kezdetéig finanszírozni tudja tevékenységeit.

Az eredeti 99,8 millió eurós költségvetést az Igazgatótanács 7,1 millió euróval csökkentette a tervezett és a tényleges kiadások közötti összhang biztosítása érdekében. Ez a csökkentés néhány IT-projekt elhalasztásával, a költségvetési kiadások évenkéntisége tekintetében szigorú politikával, valamint azzal járt, hogy 2011-ben nem indexáltuk a fizetéseket. A költségvetés végrehajtása a kötelezettségvállalási előirányzatok esetén 96%-os, a kifizetési előirányzatok esetén 81%-os volt. A 96%-os költségvetési teljesítés 2%-kal a tervezett alatt marad, de a 2021-re és 2012-re tervezett 95%-nak megfelel. A kifizetések 81%-os teljesítése a tervezett 75%-ot meghaladja. A maradvány értéke 16%, ami jóval az előirányzott 25% alatt van.

Az Ügynökség rendszeresen ellenőrizte a magukat 2010-ben kkv-ként regisztráló és ilyen módon a kkv-kat megillető díjkedvezményben részesülő vállalatok státusát. 2011-ben 326 vállalattal vettük fel a kapcsolatot, és 245 ellenőrzést végeztünk el. Ezek 80%-ában tévesen nyilatkoztak a vállalat méretével kapcsolatban, ami jóval meghaladta a várható eredményt. Ezen munka eredményeként 2011-ben összesen 6,6 millió euró díjat számláztunk ki.

Az Ügynökség a külön költségvetési és számviteli beszámolást előíró, a biocidekről és – később – a PIC-ről szóló új rendeletek pénzügyi végrehajtásával kapcsolatosan várható új feladatok tekintetében előkészületeket tett. Az Ügynökség ezért az év során elindított egy költségelszámolással kapcsolatos pilot projektet a tevékenység alapú elszámolás (activity based management) technikai alapjának létrehozása céljából, valamint az Ügynökség különböző tevékenységei átlátható alapon számolhatók el. Az előkészítő munkát elvégeztük az év során, valamint teszteltük a módszertant és az IT-alkalmazást. 2012 kezdetétől a költségelszámolási módszert az Ügynökség valamennyi tevékenysége tekintetében szisztematikusan fogjuk alkalmazni.

Ami a beszerzési tevékenységeket illeti, 2011-ben körülbelül 350 beszerzési tevékenység elvégzésére került sor, a többségük IT-vonatkozású szerződés. Több új keretszerződés került megkötésre, különösen a biztonság, az élelmezés, az IT-szolgáltatások, a tudományos és egyéb szolgáltatások területén. Az év során sok speciális szerződést kötöttünk különböző IT-szolgáltatásokra, felszerelésekre és tudományos tanulmányokra, valamint ha kötelező volt a szerződéskötés, az Ügynökség különféle adminisztratív igényeire vonatkozóan.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Ügynökség hatékony és eredményes pénzgazdálkodással rendelkezik.

2. A díjakról szóló számlák létrehozása és bevételezése hatékonyan történik, a készpénztartalékok kezelése pedig biztonságos és hatékony.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
Az Európai Számvevőszék éves jelentésében szereplő fenntartások száma	0	ECA-jelentések/évente	0
Kötelezettségvállalási arány	legalább 98%	Havi pénzügyi jelentés/évente	96%
Kifizetési arány	legalább 75%	Havi pénzügyi jelentés/évente	81%
(Elkülönített források) átviteli aránya	legfeljebb 25%	Éves belső jelentés	16%
Az ECHA beszerzési eljárásait elítélő bírósági határozatok száma	0	Éves belső jelentés	0
A készpénztartalékokra vonatkozó igazgatótanácsi iránymutatásnak való megfelelés (MB/62/2010 végleges)	100%	Negyedéves belső jelentés	100%

Legfontosabb eredmények

- Szigorú költségvetési gazdálkodás és likviditáskezelés, ideértve a 2010-ben kapott európai uniós támogatásnak az Európai Bizottságnak történő visszafizetését is.
- Az Ügynökség készpénztartalékainak kezelésére és befektetésére szolgáló mechanizmus létrehozása.
- A vállalatok kkv-státuszának ellenőrzése megkezdődött.
- Költségelszámolási rendszert alakítottunk ki.
- Rendszeresen jelentések készítése a vezetésnek és az irányító testületnek.
- A 2010. évi beszámolókat pontos lezárása.

4.3. 14. tevékenység: Emberi erőforrások és szervezeti szolgáltatások

A 2011. év legfontosabb eredményei

Emberi erőforrások

Az ECHA továbbra is vonzza a magasan képzett munkaerőt, 88 új munkatársat vett fel az év során. Ez az Ügynökség állománytáblájának 98%-os betöltését jelenti.

Az ECHA továbbra is figyelmet fordított belépésük után az új munkatársak betanítására és képzésére. A 2010-ben a tanulásra és fejlesztésre fordított kevesebb figyelmet követően az ambíciózus, munkatársankénti 10 képzési napot teljesítettük 2011-ben. Az év során átszerveztük a HR adminisztratív szolgáltatásait, hogy meg tudjunk birkózni a megnövekedett személyzettel és bérszámfejtéssel, valamint teljesítmény-értékeléssel, a kilépő munkatársak adminisztrációját és más alapvető HR funkciókat is átalakítottunk a szükséges kapacitásoknak megfelelően.

A működési szolgáltatásokkal közösen az Emberi Erőforrás Osztály előkészítő munkát végzett az ECHA biocidok és PIC területén jelentkező új szabályozási feladatai vonatkozásában. Az emberi erőforrás integrált menedzsment rendszerével kapcsolatban megvalósíthatósági tanulmány elkészítését kezdeményeztük 2011-ben.

A munkatársak nagyobb megtartása érdekében számos lépést tettünk, amely egy átfogó eljárás mód kialakításához fog vezetni. A 2011. évi munkaprogramnak megfelelően 2011-ben különböző intézkedéseket tettünk a foglalkoztatási mobilitás növelése, a jó munkahelyi közérzet előmozdítása, a munka és a magánélet közötti egyensúly javítása, valamint a felső- és középszintű vezetői kompetenciáinak fejlesztése érdekében. A TA munkatársak fluktuációja 3% volt, amely az előirányzott maximális 5% alatt maradt.

Az ECHA vezetése és az Emberi Erőforrás Osztály folyamatos párbeszédet és munkakapcsolatot tartott fenn a munkatársak képviselőivel.

Infrastruktúra

Az infrastruktúra kezelése és a létesítményüzemeltetési szolgáltatások tovább erősödtek a személyzet megnövekedett létszámának és az Ügynökség működési tevékenységei növekedésének kezelése érdekében. Az új szervezeti struktúra 2011 eleji elfogadását követően elvégeztük a munkaterület újraelosztását, és minimális kellemetlenséggel járva az év első felében megtörténtek a szükséges költözések.

Az ECHA konferenciatermeiben összesen 382 külső résztvevővel (+23%) 179 hivatalos megbeszélés vagy műhelytalálkozó zajlott. Ehhez társult a külső szakértők számára nyújtott utazással kapcsolatos szolgáltatások számának növekedése.

Az ECHA konferenciaszervezői jól vették át és használták az új virtuális konferenciatechnikákat. A videokonferenciák és egyéb internetalapú konferenciák száma 2010-hez képest több mint 60%-kal növekedett. A virtuális konferenciák nagyon költséghatékonyak bizonyultak, és ezen technikák alkalmazása várhatóan jelentősen növekedni fog 2012-ben.

A növekvő számú esemény további támogatása érdekében, az Ügynökség konferencialétesítményei egy teljes körűen felszerelt, 550 fő befogadásra alkalmas konferenciateremmel – a Marie Skłodowska Curie terem – bővült, amelyet 2011 novemberében avattak fel.

A szervezeti szolgáltatások közé tartozó egyik fő feladat, valamint az Ügynökség egyik

elsődleges prioritása, a fizikai biztonság 2011-ben is figyelmet kapott. A többi szervezeti szolgáltatás funkció, mint például a postai küldemények kezelése, logisztika, könyvtár, fizikai archiválás és utazásszervezés továbbra is megbízható és magas szintű támogatást kapott. Az archívum tervezett digitalizálását elhalasztottuk, és azt egy átfogó digitális dokumentumkezelési megközelítés keretében fogjuk kezelni.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Ügynökség elegendő számú képzett munkatárssal rendelkezik a munkaterv végrehajtásának biztosításához, és ehhez jól működő munkakörnyezetet biztosít számukra.
2. Az Ügynökség a munkatársak hatékony és biztonságos munkakörnyezetét szolgáló kielégítő, biztonságos és védett irodahelyiségekkel, valamint az Ügynökség szerveit és a külső látogatókat kiszolgáló, jól működő konferencialétesítményekkel rendelkezik.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
A létszámterv szerint betöltött álláshelyek százalékaránya az év végén	legalább 95%	Éves belső jelentés	98%
A tervezett kiválasztási eljárások százalékaránya a lezárt év vonatkozásában	100%	Éves belső jelentés	128%
Az ideiglenes alkalmazottak fluktuációja	legfeljebb 5%	Éves belső jelentés	3%
A képzési napok átlagos száma munkatársanként	10	Éves belső jelentés	10
A Bizottság, a Fórum és az igazgatótanácsi tagok elégedettségének szintje a konferenciaközpont működésével kapcsolatban	magas	Éves felmérés	n .a.
A munkatársak irodai létesítményekkel és logisztikai szolgáltatásokkal való elégedettségének szintje	magas	Éves felmérés	n. a.

Legfontosabb eredmények

EMBERI ERŐFORRÁSOK

- A személyi állomány bérszámfejtése és a személyzetnek, a kirendelt nemzeti szakértőknek és a gyakornokoknak, összesen körülbelül 550 személynek járó egyéb kifizetések.
- A megvalósult kiválasztási eljárások alapján 22 tartaléklistát fogadtunk el.
- 88 munkatársat vettünk fel.
- Munkatársanként átlagosan 10 képzési nap megvalósult.
- Elvégeztük a több mint 400 fős személyi állomány teljesítményértékelését és minősítését.
- Megvalósult a tanácsadás és segítségnyújtás a személyzetnek és a vezetésnek HR-kérdésekben, különösen az egyéni jogokat és a közérzetet illetően.
- A személyzet körében felmérést végeztünk.
- A humán erőforrás- és teljesítménymenedzsment folyamatok és módszerek tevékeny fejlesztése.

SZERVEZETI SZOLGÁLTATÁSOK

- Az ECHA épületeiben található 600 munkaállomás felszerelésének elvégzése.
- A 2011. évre szóló elhelyezési terv elkészült, és a második negyedévben teljesen átszerveztük az irodákat.
- Az eszközök, anyagok és szolgáltatások időbeni beszerzése a megfelelő beszerzési eljárásokon keresztül.
- A kiküldetésekkal és utazásokkal kapcsolatos költségek időbeni kiszámítása és megtérítése.
- Biztonságos irodai létesítmények.
- A megbeszélések és a konferenciák megfelelő támogatása.
- Jól működő audiovizuális berendezések, a megfelelő technikai támogatással együtt.
- Hatékony postai szolgáltatások.
- Jól és megfelelően kezelt könyvtár és archívum.
- Naprakész és pontos létesítményleltár.

4.4. 15. tevékenység: Információs és kommunikációs technológia

A 2011. év legfontosabb eredményei

Az év során a fő hangsúly az IKT-infrastruktúra kapacitásainak fejlesztésére helyeződött, hogy továbbra is tudja támogatni az új szoftverek (Odyssey, RIPE, C&L jegyzék) kibocsátását, valamint a REACH-IT, tájékoztatási portál és az IUCLID már meglévő rendszereinek erőforrás-szükségletét. Ezenkívül az új szoftverek kibocsátását – valamint az új ECHA honlap elindítását – támogatták az olyan rendszerek és többretegű szerverkörnyezetek, mint a fejlesztési, tesztelési és előállítási célú hardverek, adatbázisok, köztes eszközök és alkalmazási szoftverek.

Két fő, szorosan összekapcsolódó tevékenység folytatódott: a központi IKT-infrastruktúra fejlesztése a teljesítmény, a működőképesség, a bővíthetőség és a hatékonyság növelése érdekében, valamint az üzletmenet-folytonosság támogatása érdekében hatékonyabb könnyen elérhető architektúra kialakítása. A fejlesztés és a beszerzés átfogó terve elkészült, és az első beállítások megkezdődtek, a régi infrastruktúrából az adatok migrálásának befejezését 2012 közepére tervezzük.

Az üzemeltetés kiszervezése iránti – már 2010-ben meghozott, de az eredménytelen pályázat miatt akkor meghiúsult – stratégiai döntést 2011-ben végrehajtottuk, az év végén ugyanis aláírásra került egy keretszerződés. A szerződés révén Helsinki mellett két magas szintű távoli adatközpont létesült. Hálózati és rendszer architektúrák, valamint adatmentési rendszerek fogják használni üzletmenet-folytonosság és hardver-összeomlás utáni helyreállítás céljából a több adatközpontot.

A RIPE portálon keresztül a regisztrált anyagokra vonatkozó információkhoz való titkosított kapcsolódást és kétlépcsős biztonságos hitelesítés alkalmazását biztosítottuk a tagállami hatóságok részére. 2011 utolsó negyedében a központi IUCLID dokumentációs adatbázishoz az MSCA-k részére történő hozzáférés biztosítása érdekében pilot projektet indítottunk. A 2012 első negyedében folytatódó pilot projekt mind a központi IUCLID adatbázishoz való hozzáférés érdekében a REACH-IT-hez biztonságos távoli hozzáférés kialakítására, mind a központi IUCLID adatbázis tudományos feladatok elvégzése érdekében történő tényleges használatára kiterjed. A pilot sikeres befejezését követően az MSCA-k részére meg fog történni a teljes körű telepítés.

2011-ben különös figyelmet szenteltünk a végfelhasználók IKT-rendszerek használata során az új szolgáltatások és az IT-biztonság fejlesztése iránt: a webmail-hez való távoli hozzáférés esetén bevezettük a kétlépcsős hitelesítést, valamint a helyi számítógépen tárolt adatok titkosítását. Ezen a területen az ITIL ipari szabvány mintájára az ECHA IKT szolgáltatási katalógust kezdett kialakítani. A katalógus lesz az alapja a szolgáltatások kialakításának, és a minőségfejlesztési ciklus (meghatározás, intézkedés, fejlesztés) létrehozásának célját fogja szolgálni.

Az adminisztratív alkalmazások területén a projektportfólió-iroda (Project Portfolio) elkészítette a tevékenység-alapú irányításnak és az IT irányítási keretmódszertannak megfelelő időnyomkövető eszközt. Az év végén elkészült eszközt az ECHA munkatársai fogják használni az Ügynökség költségelszámolási rendszerében a munkatársak részéről felmerült költségek tevékenység- és folyamat-alapú elkülönítésének lehetővé tételével a munkával töltött idő megállapítására.

Új alkalmazásokat vezettünk be a Fellebbezési Tanács és a HR-folyamatok részére, miközben a meglévő alkalmazásokat fejlesztettük.

Végezetül, a különösen az ECHA információs szolgálata és a nemzeti információs szolgálatok által használt ticketing rendszer irányítását felülvizsgáltuk, a platform teljeskörű javítására és aktualizálására került sor, amely lehetővé teszi az ECHA információs szolgálatának és az IKT információs szolgálatnak és az olyan új

felhasználóknak a jobb támogatását, mint az általános megkeresések információs szolgálata.

A szervezeti architektúra (EA) funkció a 2010 végén elkészült EA tanulmány alapján létrehozott integrációs és konszolidációs projektekre összpontosított az ECHA üzleti információs rendszerei elérhetőségének, keresési képességének és fenntarthatóságának javítása érdekében, miközben előkészítéseket tettek különösen a biocidokkal kapcsolatos IT-támogatás biztosítása érdekében az új funkciók jövőbeni integrációja iránt.

Célkitűzések és mutatók

Célkitűzések

1. Az Ügynökség műszaki IKT-infrastruktúrájának kiváló minőségű működtetése, valamint a folytonosság, a hatékonyság és a biztonság maximalizálása az összes támogatott üzleti művelet tekintetében.
2. A szervezeti architektúra következetes és egységes megközelítésének biztosítása, a legjobb gyakorlatok alkalmazásának előmozdítása az IT-projektek irányításában és igazgatásában, valamint szakmai, kompetens és időbeni válaszok biztosítása valamennyi tervezett vagy ismétlődő üzleti tevékenységnek.

Teljesítménymutatók és célok

Mutató	2011. évi cél	Az ellenőrzés eszköze és gyakorisága	2011. évi eredmény
Az operatív rendszerek rendelkezésre állása a külső ügyfelek számára (hasznos üzemidő)	99%	Adatközponti statisztikák	98%
A felhasználók elégedettségének szintje a belső információs technológiai szolgáltatásokkal.	magas	Az ügyfelek körében végzett éves felmérés és alkalmi visszajelzések	magas
A teljes mértékben működőképes IKT üzletmenet-folytonossági terv végrehajtásának mértéke	100%	Éves belső jelentés	50%

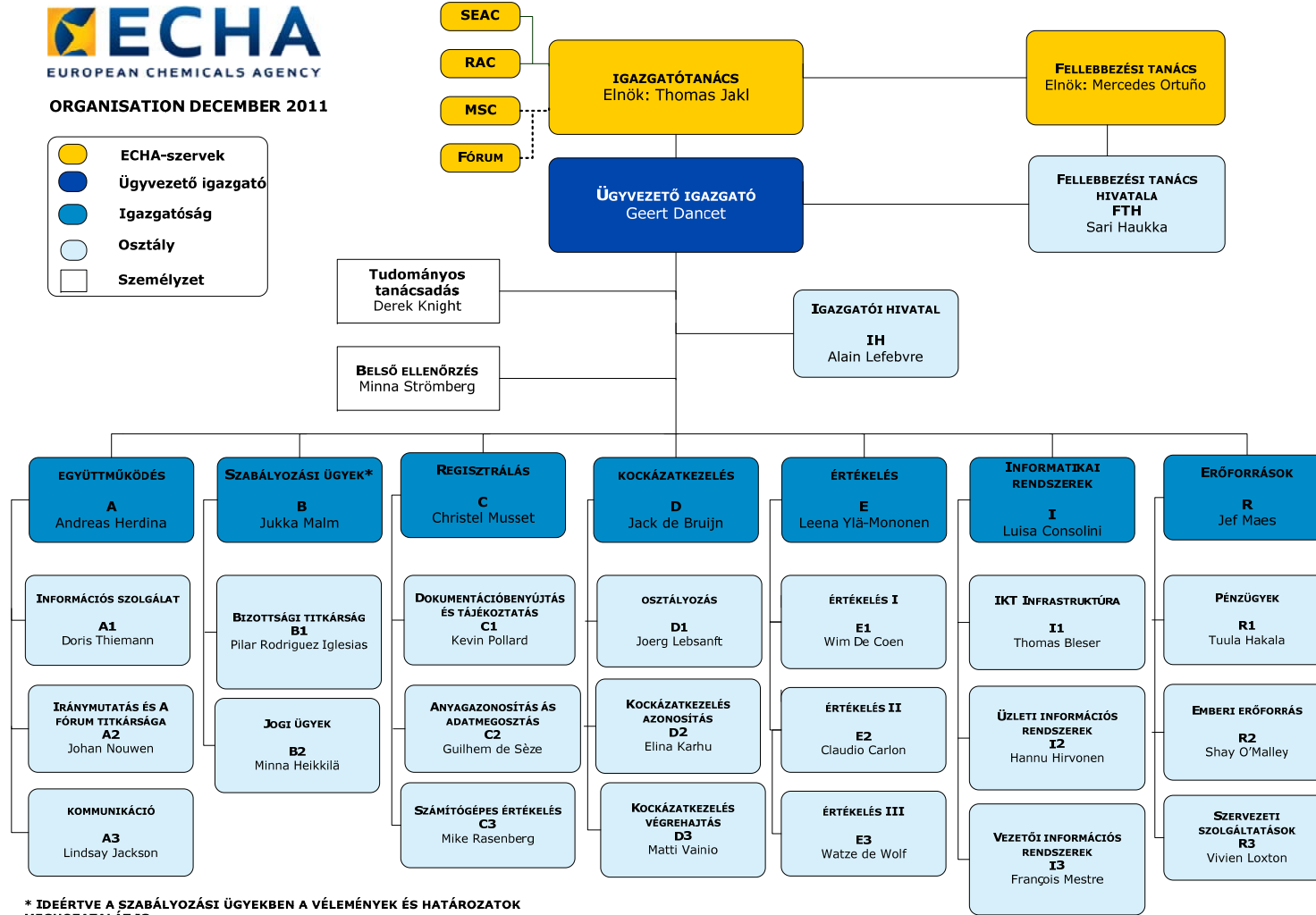
Legfontosabb eredmények

- Az IKT-infrastruktúra fejlesztésének megtervezése és a beállítások megkezdése.
- Keretszerződés megkötése az üzemeltetés kiszervezése iránt.
- IT biztonsági intézkedések alkalmazása a végfelhasználók IKT-rendszerek használata során.
- IKT szolgáltatási katalógus kezdeményezése.
- Az időnyomkövető eszköz készen áll az alkalmazásra.
- hatékony támogatás az IT projektvezetéshez és -irányításhoz.
- Az adminisztrációs IT-alkalmazások támogatása és karbantartása.
- Az IKT-infrastruktúra stabil működése.
- Az új szoftverek IKT-infrastruktúra általi támogatása.
- Az alapvető üzleti alkalmazások ellenőrzése és karbantartása.

Mellékletek

- 1. melléklet:** Az ECHA szervezeti ábrája; az Igazgatótanács, a bizottságok és a Fórum tagjai
- 2. melléklet:** Pénzügyi és emberi erőforrások 2011-ben
- 3. melléklet:** A különös aggodalomra okot adó anyagok jelöltlistája
- 4. melléklet:** Az engedélyezési jegyzékbe felvételre javasolt anyagok
- 5. melléklet:** Az engedélyezésre jogosult tisztviselő 2011. évi éves tevékenységi jelentésének elemzése és értékelése

1. melléklet: Az ECHA szervezeti ábrája; az Igazgatótanács, a bizottságok és a Fórum tagjai



Az Igazgatótanács tagjai 2011. december 31-én**Elnök: Thomas JAKL****Tagok**

Thomas JAKL	Ausztria
Helmut DE VOS	Belgium
Boyko MALINOV	Bulgária
Leandros NICOLAIDES	Ciprus
Karel BLAHA	Cseh Köztársaság
Eskil THUESEN	Dánia
Aive TELLING	Észtország
Pirkko KIVELÄ	Finnország
Catherine MIR	Franciaország
Alexander NIES	Németország
Kassandra DIMITRIOU	Görögország
Zoltan ADAMIS	Magyarország
Martin LYNCH	Írország
Antonello LAPALORCIA	Olaszország
Armands PLATE	Lettország
Maria TERIOSINA	Litvánia
Claude GEIMER	Luxemburg
Francis E. FARRUGIA	Málta
Jan-Karel KWISTHOUT	Hollandia
Edyta MIEGOC	Lengyelország
Mário GRÁCIO	Portugália
Ionut GEORGESCU	Románia
Edita NOVAKOVA	Szlovákia
Simona FAJFAR	Szlovénia
Ana FRESNO RUIZ	Spanyolország
Nina CROMNIER	Svédország
Arwyn DAVIES	Egyesült Királyság

Az Európai Parlament által kinevezett független tagok

Hartmut NASSAUER

Guido SACCONI

Az Európai Bizottság által kinevezett tagok

Heinz ZOUREK	Vállalkozáspolitikai és Ipari Főigazgatóság
Gustaaf BORCHARDT	Környezetvédelmi Főigazgatóság
Elke ANKLAM	Közös Kutatóközpont (JRC)
Hubert MANDERY	Európai Vegyipari Tanács (European Chemical Industry Council, CEFIC)
Gertraud LAUBER	Bánya,- Energia- és Vegyipari Szakszervezetek Európai Szövetsége (European Mine, Chemical and Energy Workers' Federation, EMCEF)
Martin FÜHR	Darmstadti Egyetem

EGT/EFTA államok megfigyelői

Kristin Rannveig SNORRADOTTIR	Izland
Henrik ERIKSEN	Norvégia

Az MSC – tagállami bizottság tagjai 2011. december 31-én**Elnök: Anna-Liisa SUNDQUIST**

Tagok	Jelölő állam
Helmut STESSEL	Ausztria
Kelly VANDERSTEEN	Belgium
Parvoleta Angelova LULEVA	Bulgária
Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU	Ciprus
Pavlina KULHANKOVA	Cseh Köztársaság
Henrik TYLE	Dánia
Enda VESKIMÄE	Észtország
Jaana HEISKANEN	Finnország
Sylvie DRUGEON	Franciaország
Helene FINDENEGG	Németország
Aglaia KOUTSODIMOU	Görögország
Szilvia DEIM	Magyarország
Majella COSGRAVE	Írország
Pietro PISTOLESE	Olaszország
Arnis LUDBORZS	Lettország
Lina DUNAUSKINE	Litvánia
Arno BIWER	Luxemburg
Tristan CAMILLERI	Málta
René KORENROMP	Hollandia
Linda REIERSON	Norvégia
Michal ANDRIJEWSKI	Lengyelország
Maria do Carmo Ramalho Figueira PALMA	Portugália
Mariana MIHALCEA UDREA	Románia
Peter RUSNAK	Szlovákia
Tatjana HUMAR-JURIČ	Szlovénia
Esther MARTÍN	Spanyolország
Sten FLODSTRÖM	Svédország
Gary DOUGHERTY	Egyesült Királyság

A RAC – Kockázatértékelési Bizottság tagjai 2011. december 31-én**Elnök: José Tarazona**

Tagok	Jelölő állam
Annemarie LOSERT	Ausztria
Karen VAN MALDEREN	Belgium
Zhivka HALKOVA	Bulgária
Gera TROISI	Ciprus
Marian RUCKI	Cseh Köztársaság
Frank JENSEN	Dánia
Peter Hammer SØRENSEN	Dánia
Urs SCHLÜTER	Észtország
Riitta LEINONEN	Finnország
Elodie PASQUIER	Franciaország
Annick PICHARD	Franciaország
Helmut A. GREIM	Németország
Norbert RUPPRICH	Németország
Nikolaos SPETSERIS	Görögország
Christina TSITSIMPIKOU	Görögország
Katalin GRUIZ	Magyarország
Thomasina BARRON	Írország
Yvonne MULLOOLY	Írország
Paola DI PROSPERO FANGHELLA	Olaszország
Pietro PARIS	Olaszország
Normunds KADIKIS	Lettország
Jolanta STASKO	Lettország
Lina DUNAUSKIENE	Litvánia
Hans-Christian STOLZENBERG	Luxemburg
Betty HAKKERT	Hollandia
Marja PRONK	Hollandia
Christine BJØRGE	Norvégia
Marianne VAN DER HAGEN	Norvégia
Boguslaw BARANSKI	Lengyelország
Maria Teresa BORGES	Portugália
Maria do Céu NUNES	Portugália
Maria OLTEANU	Románia
Radu BRANISTEANU	Románia
Helena POLAKOVICOVA	Szlovákia
Agnes SCHULTE	Szlovénia

Benjamin PIÑA
José Luis TADEO
Alicja ANDERSSON
Bert-Ove LUND
Stephen DUNGEY
Andrew SMITH

Spanyolország
Spanyolország
Svédország
Svédország
Egyesült Királyság
Egyesült Királyság

A SEAC - Társadalmi-gazdasági Elemzéssel Foglalkozó Bizottság tagjai 2011. december 31-én

Megbízott elnök: Pilar Rodríguez Iglesias

Tagok	Jelölő állam
Simone FANKHAUSER	Ausztria
Georg KNOFLACH	Ausztria
Catheline DANTINNE	Belgium
Jean-Pierre FEYAERTS	Belgium
Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA	Bulgária
Georgios BOUSTRAS	Ciprus
Jiri BENDL	Cseh Köztársaság
Lars FOCK	Dánia
Johanna KIISKI	Finnország
Jean-Marc BRIGNON	Franciaország
Karine FIORE-TARDIEU	Franciaország
Franz-Georg SIMON	Németország
Karen THIELE	Németország
Angela LADOPOULO	Görögország
Dimosthenis VOIVONTAS	Görögország
Endre SCHUCHTÁR	Magyarország
Marie DALTON	Írország
Frederica CECARELLI	Olaszország
Silvia GRANDI	Olaszország
Vitalius SKARZINSKAS	Litvánia
Cees LUTTIKHUIZEN	Hollandia
Magnus Utne GULBRANDSEN	Norvégia
Zbigniew SLEZAK	Lengyelország
Joao ALEXANDRE	Portugália
Liliana Luminita TIRCHILIA	Románia
Robert CSERGO	Románia
Janez FURLAN	Szlovénia
Maria Jesus RODRIGUEZ DE SANCHO	Spanyolország
Asa THORS	Svédország
Stavros GEORGIU	Egyesült Királyság

A végrehajtással kapcsolatos információcseréért felelős fórum tagjai 2011. december 31-én

Elnök: Szilvia Deim

Tagok

Eugen ANWANDER	Ausztria
Paul CUYPERS	Belgium
Nikolay Stanimirov SAVOV	Bulgária
Tasoula KYPRIANIDOU-LEODIDOU	Ciprus
Oldrich JAROLIM	Cseh Köztársaság
Birte Nielsen BORGLUM	Dánia
Nathali PROMET	Észtország
Annette EKMAN	Finnország
Luc MAURER	Franciaország
Katja VOM HOFE	Németország
Elina FOUFA	Görögország
Szilvia DEIM	Magyarország
Bergþóra Hlíðkvist SKÚLADÓTTIR	Izland
Sinead MCMICKAN	Írország
Mariano ALESSI	Olaszország
Parsla PALLO	Lettország
Manfred FRICK	Liechtenstein
Viktoras SESKAUSKAS	Litvánia
Jil WEBER	Luxemburg
Shirley MIFSUD	Málta
Jos VAN DEN BERG	Hollandia
Maren WIKHEIM	Norvégia
Rui CABRITA	Portugália
Mihaiela ALBALESCU	Románia
Dušan KOLESAR	Szlovákia
Vesna NOVAK	Szlovénia
Pablo SANCHEZ-PENA	Spanyolország
Agneta WESTERBERG	Svédország
Mike POTTS	Egyesült Királyság

2. melléklet: Pénzügyi és emberi erőforrások 2011-ben

A 2011. 12. 31-én betöltött összes TA pozíció:	441
A 2011. 12. 31-én betöltött összes CA pozíció:	62
Egyéb alkalmazottak (kirendelt nemzeti szakértők, átmeneti munkatársak, gyakornokok)	
2011. 12. 31-én:	46

Pénzügyi és emberi erőforrások tevékenységenként (az üres és a betöltés alatt álló álláshelyek kivételével):

Tevékenységek	Emberi erőforrások			A költségvetés és végrehajtása
	AD	AST	CA	
Működési tevékenységek (a költségvetés III. címe)				
Működési tevékenységek – a REACH- és CLP-eljárások végrehajtása				
1. tevékenység: Regisztráció, előzetes regisztráció és adatmegosztás	28	11	8	415 615
2. tevékenység: Értékelés	78	13	3.5	324 092
3. tevékenység: Engedélyezés és korlátozás	31.5	5	3.5	481 496
4. tevékenység: Osztályozás és címkézés	12.5	3	1	19 870
5. tevékenység: Tanácsadás és segítségnyújtás iránymutatáson és az információs szolgálaton keresztül	22	11	5.5	309 768
6. tevékenység: A műveletek IT támogatása	33.5	9	0	10 396 487
7. tevékenység: Tudományos és gyakorlati tanácsadás a jogszabályok további fejlesztésére vonatkozóan	9.5	1	0	19 448
Az ECHA testületei és támogató tevékenységei				
8. tevékenység: A bizottságok és a Fórum	20	7	3	1 134 156
9. tevékenység: A Fellebbezési Tanács	6	3	1	25 823
10. tevékenység: Kommunikáció	10	10	5	5 343 270
11. tevékenység: Az EU intézményeivel ápolt kapcsolatok és a nemzetközi együttműködés	4	0	0	117 131
Irányítás, szervezet és erőforrások				
12. tevékenység: Irányítás	22	16	3.5	1 351 926
Összesen	277	89	34	
13–15. tevékenység: II. cím (Infrastruktúra és működési kiadások)	21	54	28	12 589 579
I. cím (Személyzeti kiadások)				56 340 503

Összesen	298	143	62	88 869 164
Létszámterv:	456	70		

3. melléklet: A különös aggodalomra okot adó anyagok jelöltlistája

Ssz.	Név	EK-szám	Felvétel időpontja	A felvétel oka
1	nátrium-dikromát	234-190-3	2008/10/28	rákkeltő, mutagén és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont, 57. cikk b) pont és 57. cikk c) pont)
2	5-tercbutil-2,4,6-trinitro-m-xilén (pézsma-xilén)	201-329-4	2008/10/28	vPvB (57. cikk e) pont)
3	4,4'-diamino-difenil-metán (MDA)	202-974-4	2008/10/28	rákkeltő (57. cikk a) pont)
4	di-tributil-ónoxid (TBTO)	200-268-0	2008/10/28	PBT (57. cikk d) pont)
5	alkánok, 10–13 szénatomszámú, klór (rövid láncú klórozott paraffinok)	287-476-5	2008/10/28	PBT és vPvB (57. cikk d) pont és 57. cikk e) pont)
6	trietyl-arsenát	427-700-2	2008/10/28	rákkeltő (57. cikk a) pont)
7	dibutil-ftalát (DBP)	201-557-4	2008/10/28	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
8	diarzén-trioxid	215-481-4	2008/10/28	rákkeltő (57. cikk a) pont)
9	antracén	204-371-1	2008/10/28	PBT (57. cikk d) pont)
10	ólom-hidrogén-arsenát	232-064-2	2008/10/28	rákkeltő és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont)
11	benzil-butyl-ftalát (BBP)	201-622-7	2008/10/28	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
12	hexabrom-ciklododekán (HBCDD) és az összes fontosabb azonosított diasztereoizomer: alfa-hexabrom-ciklododekán, béta-hexabrom-ciklododekán, gamma-hexabrom-ciklododekán	247-148-4 and 221-695-9	2008/10/28	PBT (57. cikk d) pont)
13	diarzén-pentaoxid	215-116-9	2008/10/28	rákkeltő (57. cikk a) pont)
14	di(2-etilhexil)-ftalát (DEHP)	204-211-0	2008/10/28	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
15	ólom-kromát-molibdát-szulfát, vörös (C.I. színezék, vörös, 104)	235-759-9	2010/01/13	rákkeltő és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont)

Ssz.	Név	EK-szám	Felvétel időpontja	A felvétel oka
16	antracénolaj, antracénben szegény	292-604-8	2010/01/13	rákkeltő ² , mutagén ³ , PBT és vPvB (57 cikk a) pont, 57. cikk b) pont, 57. cikk d) pont és 57. cikk e) pont)
17	2,4- dinitrotoluol	204-450-0	2010/01/13	rákkeltő (57. cikk a) pont)
18	ólom-kromát	231-846-0	2010/01/13	rákkeltő és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont)
19	antracénolaj, antracénpaszta, antracénfrakció	295-275-9	2010/01/13	rákkeltő ² , mutagén ³ , PBT és vPvB (57 cikk a) pont, 57. cikk b) pont, 57. cikk d) pont és 57. cikk e) pont)
20	antracénolaj	292-602-7	2010/01/13	rákkeltő ¹ , PBT és vPvB (57. cikk a) pont, 57. cikk d) pont és 57. cikk e) pont)
21	trisz(2-klóretil)-foszfát	204-118-5	2010/01/13	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
22	alumínium-szilikát tűzálló kerámia rostok <i>az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról szóló 2008. december 16-i 1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet VI. melléklete 3. részének 3.1 táblázatában a 650-017-00-8 indexszám alá tartozó, és a következő két feltételt teljesítő rostok: a) a rostokban az Al₂O₃ és SiO₂ a következő koncentrációtartományokban van jelen: Al₂O₃: 43,5–47% m/m és SiO₂: 49,5–53,5% m/m; vagy Al₂O₃: 45,5–50,5% m/m és SiO₂: 48,5–54% m/m, b) a rostok hosszal súlyozott átlagos geometriai átmérője mínusz a szórás kétszerese 6 vagy annál kevesebb mikrométer (μm).</i>	-	2010/01/13	rákkeltő (57. cikk a) pont)
23	antracénolaj, antracénpaszta, könnyű párlatok	295-278-5	2010/01/13	rákkeltő ² , mutagén ³ , PBT és vPvB (57. cikk a) pont, 57. cikk b) pont, 57. cikk d) pont és 57. cikk e) pont)
24	cirkónium-alumínium-szilikát tűzálló kerámia rostok	-	2010/01/13	rákkeltő (57. cikk a) pont)

Ssz.	Név	EK-szám	Felvétel időpontja	A felvétel oka
	<i>az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról szóló 2008. december 16-i 1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet VI. melléklete 3. részének 3.1 táblázatában a 650-017-00-8 indexszám alá tartozó, és a következő két feltételt teljesítő rostok: a) a rostokban az Al₂O₃, SiO₂ és ZrO₂ a következő koncentrációtartományokban van jelen: Al₂O₃: 35-36% m/m, SiO₂: 47,5-50% m/m, ZrO₂: 15-17% m/m, b) a rostok hosszal súlyozott átlagos geometriai átmérője mínusz a szórás kétszerese 6 vagy annál kevesebb mikrométer (µm).</i>			
25	szurok, kőszénkátrány, magas hőmérsékletű	266-028-2	2010/01/13	rákkeltő, PBT és vPvB (57. cikk a) pont, 57. cikk d) pont és 57. cikk e) pont)
26	ólom-szulfokromát, sárga (C.I. színezék, sárga, 34)	215-693-7	2010/01/13	rákkeltő és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont)
27	diizo-butil-ftalát	201-553-2	2010/01/13	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
28	antracénolaj, antracénpaszta	292-603-2	2010/01/13	rákkeltő ² , mutagén ³ , PBT és vPvB (57. cikk a) pont, 57. cikk b) pont, 57. cikk d) pont és 57. cikk e) pont)
29	akrilamid	201-173-7	2010/03/30	rákkeltő és mutagén (57. cikk a) pont és 57. cikk b) pont)
30	dinátrium-tetraborát, vízmentes	215-540-4	2010/06/18	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
31	ammónium-dikromát	232-143-1	2010/06/18	rákkeltő, mutagén és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont, 57. cikk b) pont és 57. cikk c) pont)
32	tetrabór-dinátrium-heptaoxid, hidrát	235-541-3	2010/06/18	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
33	kálium-dikromát	231-906-6	2010/06/18	rákkeltő, mutagén és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont, 57. cikk b) pont és 57. cikk c) pont)

Ssz.	Név	EK-szám	Felvétel időpontja	A felvétel oka
34	triklóretilén	201-167-4	2010/06/18	rákkeltő (57. cikk a) pont)
35	nátrium-kromát	231-889-5	2010/06/18	rákkeltő, mutagén és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont, 57. cikk b) pont és 57. cikk c) pont)
36	kálium-kromát	232-140-5	2010/06/18	rákkeltő és mutagén (57. cikk a) pont és 57. cikk b) pont)
37	bórsav	233-139-2, 234-343-4	2010/06/18	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
38	Króm-trioxidból előállított savak és azok oligomerei. A csoport tagjai: krómsav, dikrómsav, a krómsav és a dikrómsav oligomerei	231-801-5, 236-881-5	2010/12/15	rákkeltő (57. cikk a) pont)
39	kobalt(II)-karbonát	208-169-4	2010/12/15	rákkeltő és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont)
40	kobalt(II)-diacetát	200-755-8	2010/12/15	rákkeltő és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont)
41	2-metoxi-etanol	203-713-7	2010/12/15	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
42	króm-trioxid	215-607-8	2010/12/15	rákkeltő és mutagén (57. cikk a) és b) pontja)
43	kobalt(II)-dinitrát	233-402-1	2010/12/15	rákkeltő és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont)
44	kobalt(II)-szulfát	233-334-2	2010/12/15	rákkeltő és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont)
45	2-etoxi-etanol	203-804-1	2010/12/15	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)
46	1,2,3-triklór-propán	202-486-1	2011/06/20	rákkeltő és reprodukciót károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont)
47	1,2-benzén-dikarboxilsav, di-C7-11-szétágazó és lineáris alkilészterek	271-084-6	2011/06/20	reprodukciót károsító (57. cikk c) pont)

Ssz.	Név	EK-szám	Felvétel időpontja	A felvétel oka
48	1-metil-2-pirolidon	212-828-1	2011/06/20	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)
49	hidrazin	206-114-9	2011/06/20	rakkeltő (57. cikk a) pont)
50	stroncium-kromát	232-142-6	2011/06/20	rakkeltő (57. cikk a) pont)
51	2-etoxietil-acetát	203-839-2	2011/06/20	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)
52	1,2-benzén-dikarboxilsav, di-C6-8-szétágazó alkilészterek, C7-ben gazdag	276-158-1	2011/06/20	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)
53	kobalt-diklorid	231-589-4	2011/06/20 - 2008/10/28	rakkeltő és reprodukcion károsító (57. cikk a) pont és 57. cikk c) pont
54	cirkónium-alumínium-szilikát tűzálló kerámiarostok <i>az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról szóló 2008. december 16-i 1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet VI. melléklete 3. részének 3.1 táblázatában a 650-017-00-8 indexszám alá tartozó rostok, amelyek megfelelnek az alábbi 3 feltételnek: a) a (rostokban) jelen lévő fő összetevők az alumínium, a szilícium és a cirkónium oxidjai, változó koncentrációtartományokban b) a rostok hosszal súlyozott átlagos geometriai átmérője mínusz a szórás kétszerese 6 vagy annál kevesebb mikrométer (µm) c) alkáli-oxid és földalkáli-oxid (Na₂O+K₂O+CaO+MgO+BaO) tartalmuk legfeljebb 18 m/m</i>		2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)
55	kalcium-arzenát	231-904-5	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)
56	bisz(2-metoxi-etil)-éter	203-924-4	2011/12/19	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)
57	kálium-hidroxi-oktaoxo-dicinkát-dikromát	234-329-8	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)
58	alumínium-szilikát tűzálló		2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)

Ssz.	Név	EK-szám	Felvétel időpontja	A felvétel oka
	kerámiarostok az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkézéséről és csomagolásáról szóló 2008. december 16-i 1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet VI. melléklete 3. részének 3.1 táblázatában a 650-017-00-8 indexszám alá tartozó, és a következő három feltételt teljesítő rostok: a) a (rostokban) jelen lévő fő összetevőik az alumínium, a szilícium és a cirkónium oxidjai, változó koncentrációtartományokban b) a rostok hosszal súlyozott átlagos geometriai átmérője mínusz a szórás kétszerese 6 vagy annál kevesebb mikrométer (μm) c) alkáli-oxid és földalkáli-oxid ($\text{Na}_2\text{O}+\text{K}_2\text{O}+\text{CaO}+\text{MgO}+\text{BaO}$) tartalmuk legfeljebb 18 m/m			
59	N,N-dimetil-acetamid	204-826-4	2011/12/19	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)
60	arzénsav	231-901-9	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)
61	ólom-dipikrát	229-335-2	2011/12/19	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)
62	1,2-diklór-etán	203-458-1	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)
63	2-metoxianilin; o-anizidin	201-963-1	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)
64	triólm-diarzenát	222-979-5	2011/12/19	rakeltő és reprodukcion károsító (57. cikk a) és c) pont)
65	pentacink-kromát-oktahidroxid	256-418-0	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)
66	4-(1,1,3,3-tetrametilbutil)fenol	205-426-2	2011/12/19	azonos mértékű aggodalomra okot adó, a környezetre valószínűleg súlyos hatást gyakorló (57. cikk f) pont)
67	formaldehid, anilinnel alkotott oligomer reakciótermékek	500-036-1	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)

Ssz.	Név	EK-szám	Felvétel időpontja	A felvétel oka
68	bisz(2-metoxietil) ftalát	204-212-6	2011/12/19	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)
69	ólom-diazid, ólom-azid	236-542-1	2011/12/19	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)
70	ólom-sztifnát	239-290-0	2011/12/19	reprodukción károsító (57. cikk c) pont)
71	4,4'-metilénbisz(2-klóranilin)	202-918-9	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)
72	fenolftalein	201-004-7	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)
73	króm(III)-kromát	246-356-2	2011/12/19	rakkeltő (57. cikk a) pont)

1) Az anyag nem rakkeltő, ha 0,005 tömegszázaléknál kevesebb benzo[a]-pirént (EINECS-szám: 200-028-5) tartalmaz.

2) Az anyag nem rakkeltő, ha 0,005 tömegszázaléknál kevesebb benzo[a]-pirént (EINECS-szám: 200-028-5) és 0,1 tömegszázaléknál kevesebb benzolt (EINECS-szám: 200-753-7) tartalmaz.

3) Az anyag nem mutagén, ha 0,1 tömegszázaléknál kevesebb benzolt (EINECS-szám: 200-753-7) tartalmaz.

4. melléklet : Az engedélyezési jegyzékbe felvételre javasolt anyagok

Az Európai Vegyi anyag-ügynökség (ECHA) 2011. december 20-i ajánlása az anyagoknak az 1907/2006/EK rendelet XIV. mellékletébe (az engedélyköteles anyagok jegyzékébe) való felvétele iránt

Sz.	Anyag	EK-szám	CAS-szám	Átmeneti intézkedése					
				A különös aggodalomra okot adóként való besorolást érintő lényegi tulajdonságok #	A kérelem benyújtásának 58. cikk (1) bekezdése c) pontjának ii. alpontja szerinti határideje	Lejárati idő	Felülvizsgálati időszakok	Mentesített felhasználások (felhasználási kategóriák)	A PPORD alóli mentességek
1	triklóretilén	201-167-4	79-01-6	57. cikk a) pont; rákkeltő, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 18 hónappal ¹⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs
2	króm-trioxid	215-607-8	1333-82-0	57. cikk a) és b) pont; rákkeltő, 1A. kat., mutagén 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 21 hónappal ²⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs
3	króm-trioxidból előállított savak és azok oligomerei A csoport tagjai: krómsav, dikrómsav, a krómsav és a dikrómsav oligomerei	231-801-5 236-881-5	7738-94-	57. cikk a) pont; rákkeltő, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 21 hónappal ²⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs

Sz.	Anyag	EK-szám	CAS-szám	A különös aggodalomra okot adóként való besorolást érintő lényegi tulajdonságok #	Átmeneti intézkedése		Felülvizsgálati időszakok	Mentesített felhasználások (felhasználási kategóriák)	A PPORD alóli mentességek
					A kérelem benyújtásának 58. cikk (1) bekezdése c) pontjának ii. alpontja szerinti határideje	Lejáratási idő			
		még nincs hozzárendelve	13530-68-2 még nincs hozzárendelve						
4	nátrium-dikromát	234-190-3	7789-12-0 10588-01-9	57. cikk a), b) és c) pont; rákkeltő, 1B. kat., mutagén 1B. kat., reprodukciót károsító, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 21 hónappal ²⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs
5	kálium-dikromát	231-906-6	7778-50-9	57. cikk a), b) és c) pont; rákkeltő, 1B. kat., mutagén 1B. kat., reprodukciót károsító, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 21 hónappal ²⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs
6	ammónium-dikromát	232-143-1	7789-09-5	57. cikk a), b) és c) pont; rákkeltő, 1B. kat., mutagén 1B. kat., reprodukciót károsító, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 21 hónappal ²⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs

Sz.	Anyag	EK-szám	CAS-szám	A különös aggodalomra okot adóként való besorolást érintő lényegi tulajdonságok #	Átmeneti intézkedése		Felülvizsgálati időszakok	Mentesített felhasználások (felhasználási kategóriák)	A PPORD alóli mentességek
					A kérelem benyújtásának 58. cikk (1) bekezdése c) pontjának ii. alpontja szerinti határideje	Lejárati idő			
7	kálium-kromát	232-140-5	7789-00-6	57. cikk a) és b) pont); rákkeltő, 1B. kat., mutagén 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 21 hónappal ²⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs
8	nátrium-kromát	231-889-5	7775-11-3	57. cikk a), b) és c) pont); rákkeltő, 1B. kat., mutagén 1B. kat., reprodukciót károsító, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 21 hónappal ²⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs
9	kobalt(II)-szulfát	233-334-2	10124-43-3	57. cikk a) és c) pont); rákkeltő, 1B. kat; reprodukciót károsító, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 24 hónappal ³⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs
10	kobalt-diklorid	231-589-4	7646-79-9	57. cikk a) és c) pont); rákkeltő, 1B. kat; reprodukciót károsító, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 24 hónappal ³⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18	nincs	nincs	nincs

Sz.	Anyag	EK-szám	CAS-szám	A különös aggodalomra okot adóként való besorolást érintő lényegi tulajdonságok #	Átmeneti intézkedése		Felülvizsgálati időszakok	Mentesített felhasználások (felhasználási kategóriák)	A PPORD alóli mentességek
					A kérelem benyújtásának 58. cikk (1) bekezdése c) pontjának ii. alpontja szerinti határideje	Lejáratási idő			
						hónappal			
11	kobalt(II)-dinitrát	233-402-1	10141-05-6	57. cikk a) és c) pont); rákkeltő, 1B. kat; reprodukciót károsító, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 24 hónappal ³⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs
12	kobalt(II)-karbonát	208-169-4	513-79-1	57. cikk a) és c) pont); rákkeltő, 1B. kat; reprodukciót károsító, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 24 hónappal ³⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs
13	kobalt(II)-diacetát	200-755-8	71-48-7	57. cikk a) és c) pont); rákkeltő, 1B. kat; reprodukciót károsító, 1B. kat.	a XIV. mellékletbe való felvétel után 24 hónappal ³⁾	A kérelem benyújtásának határidejét követően 18 hónappal	nincs	nincs	nincs

A hivatkozások a REACH-rendelet 57. cikkének szerint SVHC-ként azonosított tulajdonságokra, valamint az anyagok és keverékek osztályozásáról, címkzéséről és csomagolásáról, a 67/548/EGK és az 1999/45/EK irányelv módosításáról és hatályon kívül helyezéséről, valamint az 1907/2006/EK rendelet módosításáról szóló, 2008. december 16-i 1272/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet VI. mellékletének 3.1. táblázatával (*Veszélyes anyagok harmonizált osztályozási és címkzési*

jegyzéke) szerinti osztályozásra utalnak.

- 1) Azt feltételezve, hogy a jelen harmadik ajánlásban szereplő anyagokat a XIV. mellékletbe felvevő bizottsági rendelet 2013. februárban fog hatályba lépni, így a kérelem beérkezésének legkésőbbi időpontja 2014. augusztus.
- 2) Azt feltételezve, hogy a jelen harmadik ajánlásban szereplő anyagokat a XIV. mellékletbe felvevő bizottsági rendelet 2013. februárban fog hatályba lépni, így a kérelem beérkezésének legkésőbbi időpontja 2014. november.
- 3) Azt feltételezve, hogy a jelen harmadik ajánlásban szereplő anyagokat a XIV. mellékletbe felvevő bizottsági rendelet 2013. februárban fog hatályba lépni, így a kérelem beérkezésének legkésőbbi időpontja 2015. február.

5. melléklet: Az engedélyezésre jogosult tisztviselő 2011. évi éves tevékenységi jelentésének elemzése és értékelése

Helsinki, 2012. március 22.
MB/07/2012 végleges

AZ ENGEDÉLYEZÉSRE JOGOSULT TISZTVISELŐ 2011. ÉVI ÉVES TEVÉKENYSÉGI JELENTÉSÉNEK ELEMZÉSE ÉS ÉRTÉKELÉSE

AZ IGAZGATÓTANÁCS,

tekintettel a 2006. december 18-i 1907/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre,

tekintettel az Európai Vegyianyag-ügynökség költségvetési rendeletére (MB/53/2008) és különösen annak 40. cikkére,

tekintettel az Európai Vegyianyag-ügynökség 2011. évi munkaprogramjára, amelyet az Igazgatótanács a 2010. szeptember 30-i ülésén fogadott el, és a 2010. december 16-i ülésén módosított,

tekintettel az Európai Vegyianyag-ügynökség engedélyezésre jogosult tisztviselőjének 2011. évi éves tevékenységi jelentésére, amelyet 2012. március 12-én nyújtott be az Igazgatótanácsnak,

1. Üdvözlí az engedélyezésre jogosult tisztviselő éves tevékenységi jelentésében bemutatott eredményeket, valamint az 1907/2006/EK (REACH) rendelet és az 1272/2008/EK (CLP) rendelet szerinti feladatok teljesítése tekintetében elért kiváló teljesítményt.
1. Gratulál az ECHA-nak a 2011-ben elvégzett operatív munkáért, és különösen a következő területeken elért eredményekért:
 - (a) A100 000-nél is több különböző anyagot tartalmazó több mint 3 millió C&L 2011. január 3-i határidőig történő feldolgozásáért, amely 50%-kal haladta meg az előzetes várakozásokat. Az Igazgatótanács megjegyzi, hogy a C&L jegyzéket nem 2011-ben, hanem röviddel az év végét követően tették közzé.
 - (b) A 2010. évi első regisztrálási határidőig benyújtott regisztrálási dokumentációk végső feldolgozásáért, valamint munkatársainak, eljárásainak, IT eszközeinek és támogatásainak a regisztrálók rendelkezésre bocsátásáért, amely lehetővé tette a gördülékeny regisztrálást, amely arányaiban kevés elutasítással, és ebből következően csak néhány fellebbezés benyújtásával járt.
 - (c) A regisztrált vagy bejelentett vegyi anyagokra vonatkozó legtöbb információ nyilvánosságra hozataláért. Az év végéig a több mint 4 100 anyagot (a regisztrált anyagok 78%-át) magába foglaló több mint 23 000 regisztrálási dokumentációból jelentős és egyedülálló mennyiségű biztonsági információt hoztak díjmentesen nyilvánosságra az ECHA honlapján található tájékoztatási portálon keresztül.
 - (d) A vizsgálati javaslatok értékelése és a megfelelőségi ellenőrzések terén elért eredményekért, amelyet a Tagállami Bizottság jelentős számú egyhangú megállapodása támogatott.

- (e) A terveknek megfelelően az első, 2012-2014. évekre vonatkozó és 91 anyagot tartalmazó közösségi gördülő cselekvési terv (CoRAP) javaslatának a tagállamok és az ECHA Tagállami Bizottsága részére történő benyújtásáért.
 - (f) 28 különös aggodalomra okot adó anyagnak (SVHC) a jelöltlistára történő felvételéért, amelyek közül 11 anyag esetében az ECHA elkészítette a XV. melléklet szerinti dokumentációt.
 - (g) Elsőbbségi anyagoknak az engedélyezési jegyzékbe felvételéről szóló harmadik ajánlásának a Bizottság részre történő megküldéséért. A jelöltlistáról 13 anyag felvételét javasolták. Az engedélyezési kérelmek benyújtására való felkészüléséért.
 - (h) A RAC és a SEAC első négy korlátozással kapcsolatban elfogadott véleményeiért.
 - (i) A REACH jogi előírásaival összhangban az ECHA első ötéves, a REACH-rendelet alkalmazásáról szóló jelentésének benyújtásáért; a nem állatokon végzett vizsgálati módszerek és vizsgálati stratégiák megvalósításának és felhasználásának állásáról szóló első hároméves jelentés elkészítéséért; mindkét jelentésnek benyújtottuk a Bizottság részére történő benyújtásért, és az átláthatóság követelményének megfelelően a jelentések nyilvánosságra hozataláért.
 - (j) A REACH és a CLP alkalmazásának támogatása érdekében a végrehajtó hatóságok számára új eszköz, a RIPE kifejlesztéséért, valamint az iparág számára a REACH-IT, IUCLID 5 és a Chesar új verzióinak kibocsátásáért.
 - (k) Webináriumok és 22 uniós nyelven lefordított dokumentumok révén számos kommunikációs eszközzel az iparág kapacitásfejlesztésének támogatásáért.
 - (l) Az ECHA Információs Szolgálata útján a regisztrálóknak nyújtott közvetlen támogatásért, valamint az iparág számára jóval a regisztrálási határidőt megelőzően új és aktualizált útmutató dokumentumok, valamint ezek közül jelentős számúnak a 22 uniós nyelven történő elérhetővé tétele révén.
2. Elismeri az Ügynökség által a Bizottság felkérésére, különösen a biocid termékekről szóló rendeletre irányuló javaslat első olvasatával, a nanoméretű vegyi anyagok szabályozási keretének kialakításával kapcsolatos technikai munkával és az állatkísérletek alkalmazását esetlegesen csökkentő alternatív vizsgálati módszerekkel kapcsolatban végzett tudományos tanácsadás magas színvonalát.
 3. Üdvözli, hogy az Ügynökség továbbra is átlátható módon működik, valamint hogy a bizottságok a lehetőségekhez mérten bevonják az érdekelt feleket és az ügygazdákat, az érdekelt szervezetek jogosultsági feltételei javultak, és hogy az ECHA munkaprogramjaihoz történő hozzájárulás elősegítése érdekében ezen szervezetekkel megtartották az első műhelytalálkozót Brüsszelben.
 4. Tudomásul veszi, hogy a megkeresések feldolgozása során nem érték el az ECHA által kitűzött éves célt, de 2011 negyedik negyedévében intézkedéseket hoztak a cél elérése érdekében.
 5. Tudomásul veszi, hogy a bizalmas kezelés iránti kérelmek feldolgozása során nem érték el a kitűzött célt, de intézkedéseket hoztak a jövőbeni megfelelő teljesítmény elérése érdekében. Bátorítja az Ügynökséget a bizalmas kezelés iránti kérelmek és a közötteendő

kiegészítő információk terén felgyülemlett hátraléknak a Bizottság javaslata alapján történő ledolgozására.

6. Üdvözli az MSCA-k vezetőivel történő megbeszélés kezdeményezését, amely hatékonyabb tervezést és a hatóságok hatékonyabb erőforrás-felhasználását fogja eredményezni Európában.
7. Üdvözli a belső ellenőrzési szabályok alkalmazása során elért eredményeket, az integrált minőségellenőrzési rendszert, valamint a kockázatelemzés és kezelés folytatását.
8. Üdvözli a kkv-k Ügynökséggel különböző nyelveken – a RECH-IT rendszerén keresztül is – történő kommunikációjának megkönnyítése tekintetében végzett megvalósíthatósági értékelés és igényfelmérés eredményeit, és az ajánlások végrehajtására bátorítja az ECHA-t.
9. Elismeri a Fellebbezési Tanácsnak és Hivatalának a 6 fellebbezés intézése során végzett munkáját.
10. Nagyra értékeli az Ügynökségnek a toborzás érdekében tett jelentős erőfeszítéseit, 88 munkatárs felvételét és a létszámtervben szereplő álláshelyek 98%-ának betöltését.
11. Elismeri azt, hogy az Ügynökség visszafizette a Bizottságnak 2010-ben nyújtott támogatást, valamint hogy a tervezetthez képest nagyobb bevételt sikerült elérni 2011-ben. Nagyra értékeli az Ügynökségnek a regisztrálók kkv státuszának ellenőrzése terén kifejtett tevékenységét.
12. Gratulál az Ügynökségnek a kötelezettségvállalási előirányzatok nagy részének, 96%-ának végrehajtásáért, valamint tudomásul veszi, hogy a kifizetések végrehajtása eléri a 81%-ot.
13. Tudomásul veszi, hogy a következő évre átvitt maradvány nagysága majdnem a 2010-es szinten marad, de bátorítja az Ügynökséget, hogy tegyen intézkedéseket a maradvány minél nagyobb csökkentése érdekében.
14. Tudomásul veszi a tagállami hatóságok REACH-IT rendszerhez történő hozzáférhetőségének, valamint a rendszer által tárolt információk biztonságos felhasználásának támogatása érdekében az Ügynökség által kifejtett folyamatos munkát.
15. Üdvözli az új személyzeti modellt, és bátorítja az Ügynökséget, hogy egészítse ki azt a pénzügyi vonatkozásokkal.
16. Üdvözli az új arculatot és a felhasználóbarát honlapot.
17. Tudomásul veszi az Ügynökség szervezetének az újabb feladatokhoz, ideértve a biocideket és a PIC-et, való alkalmazkodása érdekében végrehajtott átszervezését.
18. Nagyra becsüli a vezetésnek és a személyzetnek a rendeletek által kitűzött ambiciózus célok elérése érdekében kifejtett erőfeszítéseit; egyetért a munkatársakra nehezedő, 2010-ben előrejelzett nagy nyomás kezelése érdekében tett intézkedésekkel, mivel az elsődleges az alkalmazottak jó közérzetének fenntartásához és a magasan képzett személyzet megtartásához.

Helsinki, 2012. március 23.

aláírás

Az Igazgatótanács nevében
Thomas JAKL

ISBN