

ECHA/NA/12/42

ECHA nostiprina savu pareizības pārbaudes stratēģiju

ECHA ievieš jaunu sistemātisku pareizības pārbaudē izpildes veidu, pamatojoties uz konkrētām bažām. Tādējādi palielināsies iespējas rūpīgi pārbaudīt dokumentācijas, kuru atbilstība nav nepietiekama, un nodrošināt *REACH* reģistrāciju atbilstības palielināšanos.

2012. gada 17. septembris, Helsinki. Lai nodrošinātu *REACH* reģistrācijas dokumentāciju atbilstības palielināšanos, *ECHA* veic dokumentāciju pilnīgas pareizības pārbaudes, turklāt tagad tā arī īpaši pievēršas dokumentāciju konkrētu daļu izvērtēšanai.

Pilnīgā pareizības pārbaudē *ECHA* aplūko visu dokumentācijas saturu vienas izvērtēšanas laikā, jo īpaši attiecībā uz nejauši atlasītām reģistrācijas dokumentācijām. Tas nozīmē, ka *ECHA* veic sistemātisku visu informācijas prasību izvērtēšanu tehniskajā dokumentācijā (piemēram, fizikāli ķīmiskie, vides un cilvēku veselības parametri), tostarp izvērtējot ķīmiskās drošības ziņojumā ietvertos atbilstošos elementus un secinājumus (t. i., *PBT/vPvB* novērtēšana, klasificēšana un marķēšana, iedarbības novērtējums un riska raksturojums). Ja dokumentācija neatbilst informācijas prasībām, *ECHA* pieprasīs informāciju ar atsevišķu lēmumu. Lēmumu pieņem sadarbībā ar dalībvalstīm.

Mērķtiecīgā pareizības pārbaudē *ECHA* izvērtē tikai konkrētu reģistrācijas dokumentācijas daļu, pamatojoties uz konkrētām bažām. Tiek noteikti atlasīti parametri (parametru grupas) vai kritēriji, ko dēvē par problemātiskām jomām un kas īpaši attiecas uz vielu drošu lietošanu. Galvenais mērķis ir pievērst uzmanību parametriem, kuriem ir liela nozīme attiecībā uz cilvēka veselību un vidi. Īpaša uzmanība tiks pievērsta noturīgām, bioakumulatīvām un toksiskām (*PBT*), kancerogēnām, mutagēnām vai toksiskām reproduktīvajai sistēmai (*CMR*) vai sensibilizējošām vielu īpašībām. Lai palielinātu nepieciešamo reģistrācijas dokumentāciju atbilstību, tiks izmantotas IT, kā arī ekspertu vērtējums. Ir pieaugusi varbūtība, ka pareizības pārbaudei tiks atlasītas prasībām neatbilstošas dokumentācijas. Dokumentācijas, kas iesniegtas atsevišķi, ārpus vienotās iesniegšanas, un dokumentācijas ar acīmredzami nepilnīgiem nozīmīgajiem elementiem tiks automātiski atlasītas pareizības pārbaudei.

Iespējami vairāk lēmumu projektu par vienu reģistrācijas dokumentāciju

Pēc mērķtiecīgās pareizības pārbaudes reģistrētāji var saņemt vairākus lēmuma projektus par katru reģistrācijas dokumentāciju dažādos laika periodos, ja dokumentācijā ir konstatētas vairākas neatbilstības. *ECHA* aicina reģistrētājus, kuri pēc šīm mērķtiecīgajām pareizības pārbaudēm saņem pirmo lēmuma projektu, atkārtoti izvērtēt savas reģistrācijas dokumentācijas vispārējo kvalitāti un vajadzības gadījumā to uzlabot.

Saistībā ar to *ECHA* atgādina reģistrētājiem, ka ikgadējā izvērtēšanas ziņojumā var atrast dokumentācijas kvalitātes uzlabošanas ieteikumu sarakstu, kas izveidots, pamatojoties uz

visbiežāk uzdotajiem jautājumiem par neatbilstību. Turklāt *ECHA* uzsāk vairākus tīmekļseminārus, kuros reģistrētājiem tiks sniegtas konsultācijas par reģistrācijas dokumentācijas nodrošināšanu atbilstoši *REACH* prasībām.

Papildu informācija

- [Ikgadējais izvērtēšanas ziņojums](#)
- Tīmekļseminārs "Kā nodrošināt reģistrācijas dokumentācijas atbilstību *REACH* prasībām – padomi un norādes (1. daļa)" – [reģistrēties tagad](#), lai piedalītos seminārā 2012. gada 27. septembrī plkst. 15:00 (GMT+03:00) Helsinkos
- Pareizības pārbaudes atrodamas [ECHA tīmekļa vietnē](#)
- Jautājumi un atbildes par mērķtiecīgu pareizības pārbaudi (<http://echa.europa.eu/web/guest/support/faqs/qa-on-targeted-compliance-checks>)
- [Dokumentāciju izvērtēšanas procedūra](#)