

Darba programma 2015. gadam

ATRUNA

Viedokļi un nostājas, kas paustas šajā Darba programmā, juridiskā ziņā ne vienmēr atspoguļo Eiropas Ķimikāliju aģentūras oficiālo nostāju. Eiropas Ķimikāliju aģentūra neuzņemas nekādu atbildību vai saistības attiecībā uz jebkādam iespējamām kļūdām vai neprecizitātēm.

Darba programma 2015. gadam

Helsinki, 2014. gada 26. septembris
Doc: MB/31/2014 final

Atsauce: ECHA-14-A-11-LV (PDF)
Kataloga numurs: ED-AH-14-001-LV-N
ISBN: 978-92-9244-853-0
ISSN: 1831-7383
DOI: 10.2823/70537
Publicēšanas datums: 2015. gada janvāris
Valoda: LV
© Eiropas Ķimikāliju aģentūra, 2014

Titullapa © Eiropas Ķimikāliju aģentūra

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

Pārpublicēšanas gadījumā šīs informācijas avotam ir jābūt apstiprinātam veidlapā "Avots: Eiropas Ķimikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>", un ECHA Sakaru nodaļā ir jābūt iesniegtam rakstveida paziņojumam (publications@echa.europa.eu).

Ja rodas jautājumi vai piezīmes saistībā ar šo dokumentu, lūdzam iesniegt tos, izmantojot informācijas pieprasījuma veidlapu (minot atsauces izdevumu un tā izdošanas datumu). Informācijas pieprasījuma veidlapa ir atrodama ECHA kontaktinformācijas tīmekļa vietnē: http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp.

Eiropas Ķimikāliju aģentūra

Pasta adrese: p.k. 400, FI-00121, Helsinki, Somija
Adrese apmeklētājiem: *Annankatu 18*, Helsinki, Somija

Satura rādītājs

Saīsinājumu saraksts	4
Ievads	6
ECHA stratēģiskie mērķi 2014.–2018. gadam	7
Galvenie uzdevumi 2015. gadā	9
1. Regulatīvo procesu īstenošana	11
1.1. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana (1. pasākums)	11
1.2. Izvērtēšana (2. pasākums)	18
1.3. Riska pārvaldība (3. pasākums)	23
1.4. Klasificēšana un marķēšana (C&L) (4. pasākums)	30
1.5. Biocīdi (16. pasākums)	33
1.6. PIC (17. pasākums)	35
1.7. Vadlīnijas un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība (5. pasākums)	37
1.8. Zinātniskie IT rīki (6. pasākums)	42
1.9. Zinātniskais darbs un tehniskie ieteikumi ES iestādēm un struktūrām (7. pasākums)	45
2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi	48
2.1. Komitejas un forums (8. pasākums)	48
2.2. Apelācijas padome (9. pasākums)	53
2.3. Saziņa (10. pasākums)	55
2.4. Starptautiskā sadarbība (11. pasākums)	58
3. Vadība, organizācija un resursi	61
3.1. Vadība (12. pasākums)	61
3.2. Finances, iepirkumi un grāmatvedības uzskaitē (13. pasākums)	63
3.3. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi (14. pasākums)	66
3.4. Informācijas un sakaru tehnoloģijas (15. pasākums)	69
4. Aģentūras riski	71
1. pielikums. ECHA organizācija	73
2. pielikums. Pamatpieņēmumi	74
3. pielikums. Resursu sadalījums 2015. gadam	77
4. pielikums. Iepirkumu plāns	78

Saisinājumu saraksts

BK	Biocīdu komiteja
BR	Biocīdu regula
C&L	Klasificēšana un marķēšana
CA	Līgumdarbinieks
CCH	Pareizības pārbaude
CHESAR	Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks
CLH	Saskaņota klasifikācija un marķēšana
CLP	Klasificēšana, marķēšana un iepakojšana
CMR	Kancerogēns, mutagēns un toksisks reproduktīvajai sistēmai
CoRAP	Kopienas mainīgais rīcības plāns
CSA	Ķīmiskās drošības novērtējums
CSR	Ķīmiskās drošības ziņojums
DNA	Izraudzītā valsts iestāde
eChemPortal	ESAO Globālais portāls informācijai par ķīmiskām vielām
ECHA	Eiropas Ķimikāliju aģentūra
ES	Eiropas Savienība
Forums	Ieviešanas informācijas apmaiņas forums
HelpNet	REACH un CLP palīdzības dienestu tīkls
HRMS	Cilvēkresursu pārvaldības sistēma
IAS	Komisijas Iekšējās revīzijas dienests
IATA	Integrētā pieeja testēšanai un novērtēšanai
IPA	Pirmspievienošanās palīdzības instruments
ISO	Starptautiskā Standartizācijas organizācija
IST	Informācijas un sakaru tehnoloģija
IR	Informēšanas prasības
IT	Informācijas tehnoloģija
IUCLID	Starptautiskā vienotā ķīmisko vielu informācijas datu bāze
MAWP	Daudzgažu darba programma
MB	Valde
MS	Dalībvalsts
MSC	Dalībvalstu komiteja
MSCA	Dalībvalsts kompetentā iestāde
NVO	Nevalstiska organizācija
ESAO	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
Odyssey	ECHA rīks novērtēšanas uzdevumu atbalstam
PBT	Noturīgs, bioakumulatīvs un toksisks
PIC	Iepriekš norunāta piekrišana
PPORD	Uz ražojumiem un procesiem orientēta pētniecība un tehnoloģiju izstrāde
PSIS	Pirmsiesniegšanas informācijas sesijas
(Q)SAR	(Kvantitatīvais) struktūras un aktivitātes attiecības modelis
R4BP	Biocīdu reģistrs
RAC	Riska novērtēšanas komiteja
REACH	Ķimikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana
REACH-IT	REACH-IT ir centrālā IT sistēma, kas atbalsta REACH
RIPE	REACH informācijas portāls ieviešanai
RMO	Riska pārvaldības iespēja
RMOA	Riska pārvaldības iespējas analīze
SEAC	Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja
SIEF	Forums informācijas apmaiņai par vielām
MVU	Mazie un vidējie uzņēmumi
SVHC	Īpaši bīstama viela
TA	Pagaidu darbinieks
ANO GHS	ANO Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņotā sistēma
UVCB	Vielas, kuru sastāvs nav zināms vai ir mainīgs, kas ir kompleksi reakcijas produkti vai bioloģiski materiāli
DP	Darba programma

ECHA juridiskās pilnvaras

Eiropas Ķīmikāliju aģentūra (*ECHA*) ir Eiropas Savienības (ES) iestāde, kas izveidota 2007. gada 1. jūnijā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1907/2006, kas attiecas uz ķīmikāliju reģistrēšanu, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu (*REACH*).

ECHA tika izveidota, lai pārvaldītu un dažos gadījumos arī īstenotu *REACH* regulas tehniskos, zinātniskos un administratīvos aspektus un nodrošinātu konsekvenci ES līmenī. Tā tika izveidota arī, lai pārvaldītu uzdevumus, kas saistīti ar ķīmisko vielu klasificēšanu un marķēšanu, kurus no 2009. gada reglamentē regula par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu (Eiropas Parlamenta un Padomes (EK) Regula Nr. 1272/2008 jeb *CLP* regula).

ECHA pilnvaras 2012. gadā tika paplašinātas ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu – "Biocīdu regula" (BR).

2012. gadā spēkā stājās arī Iepriekš norunātas piekrišanas (*PIC*) regulas pārstrādātā versija (Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (ES) Nr. 649/2012 par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu). Vairāki Eiropas Komisijas Kopīgā pētniecības centra uzdevumi saistībā ar *PIC* 2014. gadā tiks uzticēti *ECHA*.

Šie tiesību akti ir piemērojami visās ES dalībvalstīs, un tos nav nepieciešams transponēt valsts tiesību sistēmā.

ECHA misija, redzējums un vērtības

Misija	Vērtības
<p><i>ECHA</i> starp regulatīvajām iestādēm ir virzītājspēks ES galveno tiesību aktu ieviešanā ķīmisko vielu jomā, lai uzlabotu cilvēku veselību un vides aizsardzību, kā arī inovācijas un konkurētspēju.</p> <p><i>ECHA</i> palīdz uzņēmumiem izpildīt tiesību aktos noteiktās prasības, veicina ķīmisko vielu drošu lietošanu, sniedz informāciju par ķīmiskajām vielām un risina problēmas, ja ķīmiskās vielas ir bīstamas.</p>	<p>Pārredzamība Mēs savā darbībā aktīvi iesaistām regulatīvās sadarbības partnerus un citas ieinteresētās personas un lēmumus pieņemam pārredzamā veidā. Mūsu darbs ir saprotams, un mēs esam viegli pieejami.</p> <p>Neatkarība Mēs esam neatkarīgi no jebkādam ārējām interesēm un savus lēmumus pieņemam objektīvi. Mēs atklāti veicam sabiedrisko apspriešanu pirms daudzu lēmumu pieņemšanas.</p> <p>Uzticamība Mūsu lēmumi ir balstīti uz zinātnei un konsekventi. Visas mūsu darbības stūrakmens ir atbildīgums un konfidencialās informācijas drošība.</p> <p>Efektivitāte Mēs savā darbā esam mērķtiecīgi, apņēmīgi un vienmēr cenšamies izmantot resursus saprātīgi. Mūsu kvalitātes standarti ir augsti, un mēs ievērojam izpildes termiņus.</p> <p>Orientēšanās uz labklājību Mēs stimulējam drošu un ilgtspējīgu ķīmisko vielu izmantošanu, lai Eiropā uzlabotu cilvēku dzīves kvalitāti, kā arī lai aizsargātu un uzlabotu vides kvalitāti.</p>
<p>Redzējums</p> <p><i>ECHA</i> mērķis ir kļūt par pasaules vadošo pārvaldes iestādi ķīmisko vielu drošības jomā.</p>	

Ievads

ES ķīmisko vielu jomas tiesību aktu mērķis ir nodrošināt augstu aizsardzības līmeni iedzīvotāju veselībai un apkārtējai videi un atvieglot brīvu vielu apriti iekšējā tirgū. Vēl viens mērķis ir uzlabot konkurētspēju un inovāciju, kā arī veicināt tādu alternatīvu metožu izmantošanu, kas aizstātu testus ar dzīvniekiem, ko veic, lai novērtētu ķīmisko vielu bīstamību. ES tiesiskā regulējuma sistēmas pamatā ir princips, ka ražotājiem, importētājiem un pakārtotiem lietotājiem ir jānodrošina cilvēku veselībai vai videi nekaitīgu vielu ražošana, laišana tirgū vai lietošana. Šo noteikumu pamatā ir piesardzības princips.

ECHA ir pilnvarota pildīt uzdevumus, kas noteikti četrās regulās: *REACH*, *CLP*, *Biocīdu* un *PIC* regulā. Lai veiksmīgi īstenotu šīs regulas, vajadzīga labi funkcionējoša Aģentūra, kas spēj nodrošināt neatkarīgus un augstvērtīgus zinātniski pamatotus atzinumus, ievērojot juridiski noteiktus termiņus, kā arī nodrošināt vajadzīgo īstenošanas atbalstu attiecīgajām ieinteresētajām pusēm, tostarp nozarei, tādējādi nodrošinot ar darbību saistīto tiesību aktu aspektu atbilstīgu darbību.

Tomēr šo regulu darbības efektivitāti ietekmē arī *ECHA* institucionālie partneri, jo īpaši ES dalībvalstis un Eiropas Komisija (turpmāk tekstā — Komisija), no vienas puses, un nozare, kam regulas pienācīgi jāīsteno, no otras puses. Vēl šajā procesā jāiesaistās izplatītājiem, mazumtirgotājiem un patērētājiem, kā arī darba ņēmējiem un to pārstāvjiem. Ieviešot minētos tiesību aktus, *ECHA* arī sekmē ES Septītās vides rīcības programmas mērķu sasniegšanu.

ECHA galīgo budžetu un štatu sarakstu attiecībā uz cilvēkresursiem *ECHA* valde pieņems 2014. gada decembrī pēc tam, kad budžeta iestāde (Eiropadome un Eiropas Parlaments) būs galīgi pieņēmusi Eiropas Savienības Vispārējo budžetu. Ja kopējie ieņēmumi vai atļautais darbinieku skaits ievērojami atšķirsies no pašreizējām aplēsēm, darba programma tiks attiecīgi precizēta.

Šīs darba programmas plānošanas pamats ir bāzlīnijas dati, kas sniegti 2. pielikumā, un šie dati ir atjauninājumi Komisijas aplēsēm, kas tika veiktas *REACH* regulas izstrādes laikā. Tā kā ir iestājušies jau trīs svarīgi termiņi attiecībā uz *REACH* reģistrācijas pieteikumiem un *CLP* paziņojumiem, attiecīgi 2010., 2011. un 2013. gadā, *ECHA* tagad var pamatot dažas prognozes ar reāliem datiem. Tomēr vairākas bāzlīnijas datu daļas joprojām ir lielā mērā neskaidras, jo īpaši attiecībā uz licencēšanas pieteikumiem saskaņā ar *REACH* un *Biocīdu* regulām.

ECHA stratēģiskie mērķi 2014.–2018. gadam

ECHA stratēģiskie mērķi ir noteikti daudzgažu darba programmā 2014.–2018. gadam, ko valde pieņēma 2013. gada 27. septembrī. Šī darba programma 2015. gadam ir pamatota ar četriem stratēģiskiem mērķiem, kuru sasniegšana tiks uzraudzīta, veicot ikgadējus mērījumus, un to rezultāti tiks izklāstīti vispārējā gada ziņojumā.

1. Maksimāli atvieglot augstvērtīgas informācijas pieejamību, lai ķīmikālijas varētu ražot un lietot droši

1. stratēģiskais mērķis iedalās trijās galvenajās darbības jomās: 1) uzlabot dokumentāciju kvalitāti; 2) maksimāli palielināt ietekmi, ko rada riska pārvaldības ieteikuma paziņošana piegādes ķēdē, un 3) uzlabot (augstvērtīgas) informācijas izplatīšanu.

Monitoringa sistēma attieksies uz pirmo darbības jomu – dokumentāciju kvalitātes uzlabošanu. Attiecībā uz otro darbības jomu *ECHA* izmantos Komisijas veikto pamata pētījumu par nākamajiem pieciem gadiem. Attiecībā uz trešo darbības jomu sasniegto var izmērīt, veicot ieinteresēto personu aptaujas, kas būs jāveic, kad 2015. gadā tiks publicētas jaunas izplatīšanas lappuses (salīdzinājumam varēs atsaukties uz rezultātiem, ko deva paplašinātā 2012.–2013. gada aptauja, un to izmantos par pamatu turpmāko tīmekļa vietņu izveidei).

2. Mobilizēt iestādes, lai tās pārdomāti lieto informāciju, apzinot bīstamas ķīmiskās vielas un risinot to radītās problēmas

2. stratēģiskais mērķis pievēršas iestāžu mobilizēšanai, lai tās pārdomāti lieto datus, apzinot bīstamas ķīmiskās vielas un risinot to radītās problēmas. Izstrādājot rādītājus *ECHA* panākumu mērīšanai, tiecoties sasniegt 2. stratēģisko mērķi, uzsvars tika likts uz četrām jomām. Pirmā ir vielas skrīnings, kur jāuzsver bīstamu ķīmisku vielu apzināšana, izmantojot *ECHA* iekšējās un ārējās datu bāzes. Otrā un trešā joma ir tādi procesi kā vielas novērtēšana un regulatīvā riska pārvaldība, kur jāuzsver dalībvalstu iesaistīšana un regulatīvo pasākumu vēlamie rezultāti. Ceturtā joma ir dokumentāciju kvalitāte un atzinumi, ko sniegušas dalībvalstis un *ECHA* komitejas.

3. Risināt zinātniskās problēmas, darbojoties kā dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo spēju attīstīšanas centram

Vispārējā stratēģisko mērķu kontekstā 3. stratēģiskais mērķis un tā īstenošanas mērīšana/novērtēšana ir kvalitatīva rakstura. To var uzskatīt gan par 1. un 2. stratēģiskā mērķa priekšnosacījumu, gan par elementu *ECHA* korporatīvās darbības novērošanai, kā to uztver citi. 3. stratēģiskajam mērķim kā priekšnosacījumam galvenais uzdevums ir brūgēt ceļu, lai *ECHA* varētu sekmīgi īstenot citus stratēģiskos mērķus, bet kā papildu monitoringa elements tas tiecas nodrošināt citu personu informētas pārdomas par *ECHA* vispārīgo regulatīvo un zinātnisko spēju. Tādējādi *ECHA* mērīs, vai tā ir sekmīgi īstenojusi pasākumus ar mērķi iekustināt Aģentūru, lai tā no pašreizējās situācijas virzītos uz galīgo mērķu sasniegšanu 3. stratēģiskā mērķa ietvaros, bet jebkura kvantitatīvi izsakāma ietekme, ko radīs 3. stratēģiskā mērķa ietvaros veiktās darbības, galvenokārt būs izmērāma, īstenojot 1. un 2. stratēģisko mērķi.

4. Efektīvi un sekmīgi izpildīt pašreizējos un jaunus uzdevumus likumdošanas jomā, vienlaikus pielāgojoties paredzamajiem resursu ierobežojumiem

ECHA cenšas īstenot savu *MAWP*, ievērojot ierobežojumus, ko radījusi resursu samazināšana visām ES aģentūrām. Lai uzraudzītu 4. stratēģiskā mērķa sasniegšanu, ir izstrādāts salīdzinoši vienkāršs rādītājs, ar ko mēra attiecību starp cilvēkresursiem un

pieņemtajiem gala lēmumiem un izstrādātajiem atzinumiem. Aprēķinu pamatā ir izvēlētu Aģentūras gala rezultātu skaits, salīdzinot ar darbinieku kopējo skaitu.

Galvenie uzdevumi 2015. gadā

Otrajā gadā, kad tiek īstenota *ECHA* piecu gadu stratēģija, kas izklāstīta Daudzgradu darba programmā (*MAWP*) 2014.–2018. gadam, paredzēts arī turpmāk īstenot četrus stratēģiskos mērķus un stabilizēt jaunākos procesus attiecībā uz licencēšanu, biocīdiem un produktiem. Tomēr attiecībā uz darbībām, kas saistītas ar biocīdiem, pastāv būtiska neskaidrība par pieteikumu daudzumu un ar tiem saistītajiem ienākumiem no maksām, tādēļ plānošana ir ļoti apgrūtināta.

1. Maksimāli atvieglot augstvērtīgas informācijas pieejamību, lai ķīmikālijas varētu ražot un lietot droši

2015. gads būs izšķirošais attiecībā uz *ECHA* gatavību esošo vielu pēdējam reģistrācijas termiņam 2018. gadā. *ECHA* darīs visu iespējamo, lai atvieglotu optimālo situāciju, kurā reģistrētāji spēs iesniegt augstvērtīgus datus jau pirmajā iesniegšanas reizē. Šim nolūkam Aģentūra cenšas izstrādāt mainītus IT rīkus dokumentāciju sagatavošanai un iesniegšanai, kā arī atbalsta materiālus, kas publicējami 2016. gadā, lai varētu efektīvi veidot forumus informācijas apmaiņai par vielām (*SIEF*), nodrošināt godīgu un pārredzamu *SIEF* darbību un koordinētas reģistrācijas darbības turpmāko gadu laikā. Datu izveides centieni rezultātā ķīmiskās vielas var lietot drošāk, un tās var izmantot arī inovāciju veicināšanai.

Sniedzot ieteikumus un palīdzību pienākumu izpildē, Aģentūra pievērsīsies turpmākai atbalsta palielināšanai mazajiem un vidējiem uzņēmumiem, nodrošinot auditorijai piemērotāku ievirzi atjauninātu vadlīniju dokumentu, tīmekļa vietņu tekstu un citu saziņas līdzekļu veidā, kā arī izmantojot dažādas pavairošanas platformas, lai sasniegtu uzņēmumus, kas joprojām nezina par saviem pienākumiem saskaņā ar ES tiesību aktiem ķīmisko vielu jomā. *ECHA* arī plāno atbalstīt konkrētas nozares, izstrādājot mērķtiecīgus ieteikumus to dalībniekiem.

Vienlaikus *ECHA* veic pareizības pārbaudes augstākās prioritātes vielām, pievērsoties augstākā līmeņa cilvēku veselības un vides parametriem galvenajās un individuālajās dokumentācijās.

2015. gadā *ECHA* iedarbinās jaunu izplatīšanas platformu, kurā informācija būs lietotājiem vieglāk pieejama. Turklāt, lai atvieglotu Eiropas iedzīvotāju tiesības saņemt informāciju par ķīmikālijām, kuras var uz viņiem iedarboties, *ECHA* plāno sākt publicēt informāciju par vielām jaunā formātā, kas viegli saprotamā izkārtojumā saturēs visu būtisko informāciju par vielu raksturīgajām īpašībām, bīstamību, lietošanas veidiem un regulatīvo statusu.

2. Mobilizēt iestādes, lai tās pārdomāti lieto informāciju, apzinot bīstamas ķīmiskās vielas un risinot to radītās problēmas

Paredzams, ka 2015. gadā pirmie rezultāti, ko dos skrīninga un datu izveides pasākumi, kas paredzēti īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) ceļvedī 2020. gadam, sāks dot augļus, iespējams – palielinot riska pārvaldības risinājumu analīžu skaitu un turpmāko priekšlikumu skaitu regulatīvai riska pārvaldībai. Līdz ar to palielināsies vielu skaits, kas izvirzītas kandidātu sarakstam. Paredzams arī, ka šajos centienos piedalīsies lielāks dalībvalstu skaits.

Pēc trim vielas novērtēšanas gadiem *ECHA* izvērtēs procesu, tā rezultātus un to, kā vielas novērtējums atbalsta un sekmē regulatīvās riska pārvaldības procesus un datu kvalitātes uzlabošanu. Paredzams, ka kopīgā skrīninga metode, kas tika ierosināta 2014. gadā, palīdzēs dalībvalstīm atlasīt novērtējamās vielas, lai paaugstinātu riska pārvaldības efektivitāti ES līmenī.

Plānotais lielais licencēšanas pieteikumu skaits no zinātniskā un darba slodzes aspekta būs īsts pārbaudījums sekretariātam, kā arī Riska novērtēšanas komitejai un Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejai. No pirmajiem licencēšanas pieteikumiem gūtās mācības tiks izmantotas, lai papildus uzlabotu atzinumu sniegšanas sistēmas efektivitāti. Turklāt ir paredzams, ka Komisija, pieņemot īstenošanas regulu, ieviesīs vienkāršotus noteikumus īpašiem gadījumiem.

3. Risināt zinātniskās problēmas, darbojoties kā dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo spēju attīstīšanas centram

ECHA turpinās izstrādāt sistemātisku pieeju turpmākai zinātniskās spējas attīstīšanai saskaņā ar tās zinātnes stratēģiju, kas definēta 2014. gadā, iezīmējot jomas, kuras *ECHA* atzīst par vissvarīgākajām regulatīvās lēmumu pieņemšanas aspektā.

Gadījumā, ja Eiropas Komisija pielāgos *REACH* informācijas prasības (*IR*), lai pilnīgāk ievērotu konkrētus nanomateriālu aspektus, *ECHA* paplašinās pasākumus nanomateriālu reģistrācijas datu kvalitātes uzlabošanai. *ECHA* arī turpinās sekmēt jaunu testēšanas un novērtēšanas metožu izstrādi, tostarp alternatīvas testiem ar dzīvniekiem.

4. Efektīvi un sekmīgi izpildīt pašreizējos un jaunus uzdevumus likumdošanas jomā, vienlaikus pielāgojoties paredzamajiem resursu ierobežojumiem

Lai sasniegtu Darba programmas vērienīgos mērķus ar samazinātiem personāla resursiem, *ECHA* būs papildus jāuzlabo efektivitāte. 2015. gadā Aģentūrai joprojām būs jāveic ieguldījumi IT sistēmu izstrādē, lai labāk apkalpotu nozari un dalībvalstis, kā arī lai samazinātu manuālu darbu iekšējos procesos.

Attiecībā uz Biocīdu regulas (BR) īstenošanu *ECHA* kā prioritāru noteiks lēmumu sagatavošanu un atbalstu aktīvo vielu pārskatīšanas programmai, samazinot aplēses par pieteikumiem un ieņēmumiem no maksām un vienlaikus cenšoties saglabāt elastību, lai varētu reaģēt uz neparedzētu darba slodzes palielinājumu gada laikā.

Paredzamais darba slodzes pieaugums sekretariātam un komitejām palielinās spiedienu līdz līmenim, kad nepieciešami pastāvīgi efektivitātes uzlabojumi. Tādēļ *ECHA* plāno analizēt dažādas iespējas, kā komitejas varētu tikt galā ar savu darba slodzi.

Pamatojoties uz 2014. gadā veiktajiem mērījumiem, *ECHA* 2015. gadā pirmo reizi ziņos par paveikto stratēģisko mērķu sasniegšanā.

ECHA veiks vairākus pasākumus, lai sniegtu atbalstu MVU pienākumu izpildē.

- 2018. gada *REACH* reģistrācijas ceļveža īstenošana tiks sasaistīta ar atbalsta sniegšanu jo īpaši reģistrētājiem no MVU.
- Tāpat arī publikācijas, kuras *ECHA* un tās partneri nodrošinās 2015. gadā ķīmiskās drošības ziņojuma/iedarbības scenārija ceļveža ietvaros, būs atbalsts MVU.
- Jaunās izplatīšanas lappuses noderēs MVU un ļaus tiem atrast informāciju par īpašībām un stāvokli regulatīvai uzraudzībai pār ķīmiskajām vielām, saistībā ar kurām šiem MVU ir pienākumi.
- Aģentūras uzlabotā saziņa, kas atvieglos "nolūkam derīgu" licencēšanas pieteikumu sagatavošanu, sekmēs MVU komerciālo lēmumu prognozējamību.
 - Tam pašam nolūkam noderēs arī *ECHA* informācija par pirmo pieredzi, kas gūta attiecībā uz pilna cikla licencēšanas pieteikumiem un ar to saistīto lēmumu pieņemšanu.
- *ECHA* informēšanas pasākumi par BR un CLP pienākumiem būs īpaši pielāgoti MVU.
- *ECHA* turpinās darbu, lai nodrošinātu vadlīniju tulkojumus oficiālajās ES valodās, ja attiecināms.

1. Regulatīvo procesu īstenošana

1.1. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana (1. pasākums)

Reģistrācija ir viens no *REACH* pamatelementiem, jo tā ir pirmais solis ķīmikāliju drošas ražošanas, importa un lietošanas nodrošināšanai. Uzņēmumiem, kas gadā saražo vai importē vielu vienas tonnas vai lielākā apjomā, ir jādokumentē vielu īpašības un lietošanas veidi un jāpierāda, ka šīs vielas var droši lietot, reģistrācijas dokumentācijā, kas iesniedzama *ECHA*. Pirms reģistrācijas numura piešķiršanas, *ECHA* pārbauda sniegtās informācijas pilnīgumu un to, vai ir samaksāta reģistrācijas maksa. Pēc tam lielāko daļu šīs informācijas izplata, publicējot to *ECHA* tīmekļa vietnē.

Reģistrācijas procesa dēļ *ECHA* rīcībā ir unikāla datu bāze par ķīmikālijām, kuru var efektīvi izmantot turpmākos regulatīvos procesos, jo īpaši noskaidrojot, vai kādām ķīmikālijām ir jāveic ES līmeņa riska pārvaldības pasākumi un vai par tām ir jāinformē plaša sabiedrība. Reģistrācijas informācija ir arī sākumpunkts, lai uzņēmumi varētu izstrādāt drošības datu lapas, kurās tie lejup pa piegādes ķēdi informē par drošas lietošanas apstākļiem un padara ķīmikāliju drošu lietošanu par realitāti desmitiem tūkstošu pakārtoto lietotāju un viņu klientu. Tādēļ ir būtiski, lai reģistrācijas informācija būtu pietiekamas kvalitātes, kas nodrošina galveno *REACH* mērķu sasniegšanu. Praksē tas nozīmē, ka šī informācija atbilst noteikumiem, ir derīga mērķim un ir viegli pieejama visām personām.

Aģentūra veiks turpmākus pasākumus, lai uzlabotu dokumentāciju kvalitāti, un liks jaunu uzsvāru, pārorientējot šos pasākumus uz vielām un dokumentācijām, kas ir vissvarīgākās riska pārvaldības nolūkiem. Tas nodrošinās tādu mērķu integrāciju *ECHA* daudzgadu stratēģijā kā "informācijas kvalitāte" un "šīs informācijas pārdomāta lietošana". Visbeidzot, *ECHA* turpinās meklēt sinerģijas, lai darbs, kas tiek veikts saistībā ar biocīdiem un *PIC*, tiktu efektīvi integrēts tās pašreizējos pasākumos – dokumentāciju iesniegšanā, datu kopīgā lietošanā un izplatīšanā, neapdraudot katra regulējuma konkrētās iezīmes.

1. Galvenie gada uzdevumi

Reģistrācija un dokumentāciju iesniegšana

Reģistrācija

Lielākā *ECHA* resursu daļa, kas paredzēta reģistrācijai un dokumentāciju apstrādei, tiks tērēta, pārvaldot ienākošās dokumentācijas – jaunus iesniegumus vai atjauninājumus. Šajā jomā *ECHA* turpinās meklēt uzlabojumus, jo šo dokumentāciju efektīva apstrāde ir atslēga, lai uzņēmumiem nodrošinātu godīgas konkurences apstākļus un vieglu pieeju tirgum, kā arī lai attīstītu *ECHA* ķīmisko vielu datu bāzi.

Papildus šai pamatdarbībai lielākais attīstības darbs 2015. gadā būs vērsts uz uzdevumiem, kuri saistīti ar sagatavošanos pēdējam reģistrācijas termiņam 2018. gadā, kas ļoti atšķirsies no diviem iepriekšējiem termiņiem reģistrētāju profila aspektā (daudz mazu un vidēju uzņēmumu, (MVU), kas darbojas mazos *SIEF* vai pievienojas esošiem lielākiem *SIEF*) un pēc gaidāmā reģistrācijas pieteikumu apjoma (vairāk nekā divreiz pārsniedzot 2010. gada datus). Tā būs arī iespēja pārliecināties, vai zināšanas un informācija, kas iegūta abos iepriekšējos termiņos, palīdzēs jaunajiem reģistrētājiem iesniegt augstvērtīgus datus jau pirmajā iesniegšanas reizē, šādi palīdzot nozarei un ietaupot *ECHA* resursus.

2015. gadā *ECHA* īsteno pirmos elementus no "Ceļveža 2018. gada termiņam", kas izstrādāts 2014. gadā sadarbībā ar nozares iesaistītajām personām un Komisiju. Saskaņā ar hronoloģisko to problēmu sarakstu, ar kurām saskaras reģistrētāji, visticamāk, ka pirmie pasākumi būs veltīti aspektiem, kas saistīti ar *SIEF* izveidi un pārvaldību, piemēram, labajai praksei un ieteikumiem par datu kopīgu lietošanu un izmaksu kopīgu segšanu, kā arī vielas tāpatības noteikšanu (skatīt turpmāk papildu informāciju).

ECHA būs arī jānodrošina, lai visi apzinātie uzlabojumi, kas nepieciešami dokumentācijas izveides un iesniegšanas rīkiem un atbalstam, tiktu faktiski apkopoti un iesaistīti atbilstīgā izstrādes darbā (skatīt plašāk 6. pasākumā par *IUCLID* un *REACH-IT* un 5. pasākumā par atbalstu). Tas vajadzīgs, lai nodrošinātu, ka pēdējā reģistrācijas termiņa reģistrētāji jau 2016. gadā varētu izmantot šos uzlabojumus, kas paredzēti nelielu uzņēmumu vajadzību apmierināšanai un arī reģistrācijas pieteikumu kvalitātes uzlabošanai. Attiecībā uz kvalitāti plānotie uzlabojumi paredz iekļaut apzināto pasākumu īstenošanu pilnīguma pārbaudes procedūrā, piemēram, modernizēt pilnīguma pārbaudes rīku un ieviest citus potenciālos pasākumus, pamatojoties uz 2014. gada pārskatu, lai atvieglotu reģistrētājiem tādu dokumentāciju iesniegšanu, kas ir pilnīgas un iekšēji konsekventas, ja iespējams. To papildinās informatīvi pasākumi, informējot esošos un turpmākos reģistrētājus, atjauninot attiecīgās rokasgrāmatas un organizējot tīmekļa seminārus. Tiks apsvērta sadarbība ar atsevišķām nozarēm, izstrādājot atbalstu to dalībniekiem. Šāda veida darbs jau tika uzsākts attiecībā uz ēteriskajām eļļām un krāsvielām. Zināšanas, kas iegūtas par dokumentāciju kvalitāti, arī tiks pilnībā izmantotas, sniedzot praktiskus ieteikumus 2018. gada reģistrētājiem par to, kā labāk izveidot atbilstīgu dokumentāciju.

ECHA arī pastiprinās datu skrīninga un analīzes metodoloģiju izstrādi, lai atbalstītu savus stratēģiskos mērķus uzlabot datu kvalitāti dokumentācijās un izmantotu šo informāciju pārdomātā veidā. 2015. gadā uzmanība tiks koncentrēta uz to, lai nodrošinātu iepriekšējos gados izstrādāto metožu maksimālu izmantošanu, atlasot papildus izpētāmās vielas vai regulatīvos pasākumus, no vienas puses, un stimulējot reģistrētājus veikt atjauninājumus, no otras puses. Saskaņā ar 2014. gadā izstrādāto stratēģiju skrīninga pasākumi būs kopīgi visiem *REACH* un *CLP* procesiem, lai varētu piedāvāt vispiemērotāko regulatīvo instrumentu, pamatojoties uz skrīninga secinājumiem, un tie tiks novirzīti uz tām vielām, attiecībā uz kurām iespējams nodrošināt lielāko ietekmi ķīmikāliju drošas lietošanas jomā.

Tāpat kā iepriekšējos gados, tiks izmantoti gan regulatīvi, gan neregulatīvi pasākumi, lai uzlabotu dokumentāciju kvalitāti. Neregulatīvie pasākumi paredz mērķtiecīgas kampaņas, kas vērstas uz dokumentācijās biežāk sastopamiem trūkumiem, uzlabotiem rīkiem un vispārīgu reģistrētāju informēšanu. Piemēram, pasākumos par vielām, kas reģistrētas tikai kā starpprodukti, *ECHA* turpinās pārbaudīt lietošanas veidus un vajadzības gadījumā pieprasīt papildu informāciju, taču prioritāti paredzēs (potenciālajām) *SVHC*. Tas atvieglos arī "*SVHC* ceļveža 2020. gadam" un licencēšanas procesa pareizu īstenošanu (skatīt 3. pasākumu). Turklāt tiek apsvērti arī vēl jaunāki pasākumi, piemēram, uzņēmuma pozitīvo piemēru veicināšana, laikus uzlabojot dokumentācijas. Skrīninga pasākumu resursi tiks izmantoti arī, lai atklātu reģistrētājus, kuri, kā šķiet, nepareizi un bez pienācīgas kompensācijas izmanto informāciju, kuru savākuši citi uzņēmumi.

Citi iesniegto dokumentāciju veidi, tostarp biocīdu dokumentācijas un *PIC* paziņojumi

Lai veicinātu inovācijas Eiropā, uzņēmumi var pieprasīt pagaidu atbrīvojumus no reģistrēšanas pienākumiem attiecībā uz vielām, ko lieto uz ražojumiem un procesiem orientētā pētniecībā un tehnoloģiju izstrādē ("*PPORD* paziņojumi"). 2015. gadā *ECHA* ir izveidota efektīva sistēma *PPORD* paziņojumu novērtēšanai, tostarp pagarināšanas

pieprasījumiem, t. i., tiek pārbaudīts, vai procesu neizmanto Jaunprātīgi, bet patiesi izmanto pētniecībai un tehnoloģiju izstrādei, kā arī apstākļu izveidei, kuros tie ir svarīgi drošai lietošanai, pēc apspriešanās ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm.

Attiecībā uz biocīdu dokumentācijām 2015. gadā notiks iesniegšanas procesu turpmāka integrācija, kā arī tiks automatizēts Biocīdu reģistrs (*R4BP*), kas izveidots 2014. gadā un aptver lielāko daļu šo procesu. Tas ir paredzēts manuālo darbību samazināšanai, paaugstinot vispārējo efektivitāti (papildus skatīt 16. pasākumu).

Visbeidzot, iespējams, ka saskaņā ar *PIC* iesniegto eksporta paziņojumu daudzums paliks nemainīgs, tāpat kā 2014. gadā, un iesniegumu kulminācija gaidāma, tuvojoties gada beigām (papildus skatīt 17. pasākumu).

Ķīmiskās drošības novērtējuma (CSA) programma

Paziņot atbilstošus riska pārvaldības ieteikumus ar iedarbības scenāriju starpniecību ķīmiskās drošības ziņojuma (*CSR*) ietvaros un paziņot tos visai piegādes ķēdei drošības datu lapās (*SDS*) ir būtiski, lai varētu sekmīgi īstenot drošas lietošanas koncepciju saskaņā ar *REACH*. Nepieciešamība veicināt paplašinātās drošības datu lapas kā galveno riska pārvaldības rīku, kā arī risināt problēmas attiecībā uz to saturu un formātu, kas kavē izmantojamību, tika pieminēta *REACH* pārskatā, ko veica Komisija. Tādējādi *ECHA* atbalsts reģistrētājiem un pakārtotajiem lietotājiem šajā jomā atbilst tās stratēģiskajiem mērķiem, un Aģentūrā šie pasākumi tiek grupēti saskaņā ar "Ķīmiskās drošības novērtējuma (*CSA*) programmu". Sadarbība ar *ECHA* iesaistītajām personām tiek īstenota ar Iedarbības scenāriju apmaiņas tīkla (*ENES*) starpniecību, kas darbojas tehniskajās darba grupās un divreiz gadā sasauc plenārsēdes, lai dalītos ar rezultātiem un apzinātu topošās problēmas.

ECHA CSA programma arī turpmāk dos ievirzi Aģentūras ieguldījumam Ķīmiskās drošības ziņojuma (*CSR*)/iedarbības scenārija (*ES*) ceļveža īstenošanā saskaņā ar norādījumiem, kas pieņemti Ceļveža koordinācijas grupā. 2015. gada rezultāti būs ilustratīvu piemēru publikācijas ar lietošanas veidu aprakstiem, kā arī ar tiem saistītās vadlīnijas, iedarbības scenāriju saskaņota plānojuma publicēšana paziņošanai piegādes ķēdē un grozītās frāžu bibliotēkas izdošana iedarbības scenāriju sagatavošanai. Visbeidzot, 2015. gadā apritēs otrā gadadiena *CSR/ES* ceļvedim, tādēļ paredzēts pārskats par sasniegto un iespējami arī šā dokumenta grozījumi.

Citi pasākumi saskaņā ar *CSA* programmu būs turpmāka izcilo piemēru un metodoloģijas pilnveidošana, lai atbalstītu ķīmiskās drošības novērtēšanu kompleksām vielām, piemēram, vielām, kuru sastāvs nav zināms vai ir mainīgs, kas ir kompleksi reakcijas produkti vai bioloģiski materiāli (*UVCB*). Tas rosinās sniegt reģistrētājiem papildu ieteikumus, kā arī pabeigt specifikāciju izstrādi, ko izmantos, lai veidotu ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīku (*CHESAR 3*, skatīt 6. pasākumu).

Turklāt *ECHA* arī turpinās palīdzēt pakārtotajiem lietotājiem izprast un izpildīt viņu pienākumus saskaņā ar *REACH*. Darbība koncentrēsies uz informācijas veicināšanas pasākumiem piegādes ķēdē, kas būs reālistiski, būtiski, efektīvi izveidoti un viegli izprotami.

Viens uzdevums būs uzlabot veidu, kā pakārtotie lietotāji sniedz reģistrētājiem būtisku informāciju par lietošanas veidiem, izstrādājot pašreizējo lietošanas veidu kartes. Cits uzdevums būs atbalsts sintezētājiem metodoloģiju izstrādē, kā iekļaut iedarbības scenārija informāciju droša lietošanas veida informācijas izveidē attiecībā uz maisījumiem, un šo pasākumu rezultātu popularizēšana *ECHA* tīmekļa vietnē. Projekti, kas saistīti ar iedarbības scenāriju saskaņošanu, tiks turpināti, un tiek piedāvāts sniegt papildu atbalstu drošības datu lapu izveidē. Tiks izstrādātas viegli lietojamās

videopamācības par galvenajām pakārtoto lietotāju problēmām, un tās būs paredzētas MVU un uzņēmumiem ar ierobežotu priekšstatu par *REACH*.

Pakārtotajiem lietotājiem ir arī atbilstības pienākumi, kas saistīti ar ķīmikālijām, ko regulē citi tiesību akti. *ECHA* vēlas kopā ar iesaistītajām personām sagatavot piemērus, kā visefektīvāk iespējams koordinēt informāciju un pasākumus, kas saistīti ar ES līmeņa tiesību aktiem ķīmikāliju jomā un valsts uzliktajiem pienākumiem.

Vielas identificēšana un datu kopīga lietošana

Vielas identitātes pasākumi ietilpst visos *REACH*, *CLP* un biocīdu procesos. Paredzams, ka 2015. gadā darba slodze paliks vismaz tajā pašā līmenī kā iepriekšējos gados, t. i., vairāk nekā 2500 vielas identitātes novērtējumu, lielākoties saistībā ar pieprasījuma un novērtēšanas procesiem. Visticamāk, ka īpašs uzsvars 2015. gadā tiks likts uz 2013. gadā iesniegtajām dokumentācijām, kurām nepieciešama izvērtēšana, jo īpaši attiecībā uz potenciāli bīstamajām vielām. Turklāt paredzams, ka augstā līmenī saglabāsies regulārā pieprasījumu apstrāde saskaņā ar *REACH* un Biocīdu regulu, nodrošinot uzņēmumu sazināšanos un atvieglojot datu kopīgu lietošanu, un tas prasīs lielāko daļu resursu, kas atvēlēti vielu identificēšanai.

Dokumentāciju kvalitātes aspektā 2015. gadā *ECHA* mērķis ir pabeigt darbu pie vielu tāpatības noteikšanas metodoloģijas. Uzsvars tiks likts uz kompleksām vielām (*UVCB* un dažām kompleksām daudzkomponentu vielām, kas veido vairāk nekā 30 % vielu tirgū), ar kurām reģistrētajiem rodas grūtības iesniegt atbilstošu informāciju, lai varētu viennozīmīgi identificēt vielu, un pamatot vairākus dokumentācijās sniegtos datus, piemēram, datus, kas izriet no analogijas. Arī Komisijas līgums par *UVCB* vielu raksturošanu tiks stingri uzraudzīts, lai ieviestu tā rezultātus *ECHA* procesos un atbalsta materiālos. *ECHA* nolūks, veicot šo darbu, ir sagatavot vadlīnijas reģistrētajiem, kas palīdzēs darboties *SIEF*, un apzināt elementus, kurus Komisija varētu ieviest īstenošanas tiesību aktos, ja attiecināms.

ECHA arī turpinās pārbaudīt vielas identitātes informāciju reģistrācijas dokumentācijās, pamatojoties uz IT skrīningu, ko vajadzības gadījumā papildinās manuālas pārbaudes, un veiks turpinājuma darbu ar pirmo pārbaudīto partiju, kas notika 2014. gadā. Tas nepieciešams, lai pārliecinātos, ka reģistrētajiem novērš apzinātos trūkumus, vai veiktu papildu pasākumus, ja viņi to nedara.

Visbeidzot, attiecībā uz datu kopīgu lietošanu ir paredzams, ka 2015. gadā pastiprināsies pasākumi, jo īpaši biocīdu jomā, kuros *ECHA* apstrādās tehniskās ekvivalences pieprasījumus un datu kopīgas lietošanas pieprasījumus un pēc attiecīga lūguma sniegs ķīmiskās līdzības pakalpojumus. Paredzams, ka 2015. gadā būs daudz pieprasījumu saistībā ar 2015. gada 1. septembra termiņu piegādātājiem, kuri nav iekļauti pārskatīšanas programmā (papildus skatīt 16. pasākumu). Saskaņā ar *REACH* ir paredzams, ka pieaugs darba slodze datu kopīgas lietošanas jomā, turpinot jau 2014. gadā novēroto tendenci. To izraisa pieaugošais strīdu skaits, kas iesniegti *ECHA*, jo sarunās par datu kopīgu lietošanu iesaistās vairāk MVU, kas arvien vairāk paļaujas uz *ECHA* atbalstu.

Izplatīšana – ar elektroniskiem līdzekļiem nodrošināta publiska piekļuve

ECHA izplatīšanas portāls darbojas kā uzskates līdzeklis pilsoniskajai sabiedrībai un uzņēmumiem, kad tiek rūpīgi pārbaudīti uzņēmumu centieni savākt informāciju, lai sekmētu ķīmikāliju drošu lietošanu. Vienlaikus, Eiropas iedzīvotājiem izplatīšanas tīmekļa vietne ir vieta, kur iegūt informāciju par ķīmikālijām, kas var uz viņiem iedarboties. 2015. gadā *ECHA* plāno publicēt jaunas izplatīšanas tīmekļa lappuses, pamatojoties uz

2013. gada ieinteresēto personu izpēti un turpmākajiem semināriem un apspriedēm. Šajās jaunajās lappusēs būs pieejami īsi vielu profili (kopsavilkumi), lai ātri varētu izprast to īpašības un galvenos lietošanas veidus.

Turklāt jaunās lappuses piedāvās labāk integrētu skatījumu uz regulatīvo informāciju par katru vielu, kā arī vieglāku piekļuvi galvenajiem reģistrācijas datiem, jo šī informācija būs vieglāk lejupielādējama. ECHA turpinās publicēt novērtējuma lēmumus, taču vielu lappusēs tie būs vieglāk saskatāmi, kā iepriekš teikts. ECHA nolūks ir plašāk izmantot tīmekļa vietni, īstenojot stratēģiju stimulēt dokumentāciju atjaunināšanu, lai uzlabotu informācijas kvalitāti.

Citi ar izplatīšanu saistīti pasākumi 2015. gadā būs darba pabeigšana ar atlikušajiem konfidencialitātes pieprasījumiem, kas saņemti 2013. gada maijā, un pirmais novērtēšanas līmenis pieprasījumiem, kas saņemti 2014. gada reģistrācijas dokumentācijās, lai informāciju, kas uzskatāma par nekonfidenciālu, varētu publicēt iespējami drīzāk. Šie novērtējumi tiks pabeigti, sniedzot apstiprinājumu vai noraidījumu, vai papildu pamatojuma pieprasījumu.

Visbeidzot, publicēšanas process informācijai, kas iesniegta par aktīvām vielām un biocīdiem, kā arī eksporta paziņojumiem saskaņā ar PIC tiks papildus integrēts esošajos REACH procesos un IT sistēmās, lai nodrošinātu metodikas konsekvensi un panāktu efektivitāti.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visām REACH, CLP, biocīdu un PIC dokumentācijām, pieprasījumiem un datu kopīgas lietošanas strīdiem ir veiktas nepieciešamās pārbaudes un ir pieņemti attiecīgi lēmumi, konfidencialitātes pieprasījumi ir izvērtēti saskaņā ar standarta kārtību un laikus apzinot problemātiskās dokumentācijas, lai stimulētu to atjaunināšanu un ietekmētu datu kvalitāti, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši iekšēji izvirzītiem mērķiem.
2. Lēmumi ir labi pamatoti un atbilst augstiem tehniskās un zinātniskās kvalitātes standartiem.
3. Ieinteresētajām personām un plašai sabiedrībai ir viegla piekļuve informācijai no visām reģistrēto vielu dokumentācijām un klasificēšanas un marķēšanas (C&L) paziņojumiem, kā arī no biocīdu dokumentācijām, saprātīgā termiņā pēc reģistrācijas/paziņojuma iesniegšanas.
4. Nozarei ir sniegts augstvērtīgs zinātniskais un tehniskais atbalsts, lai varētu sekmīgi izstrādāt ķīmiskās drošības ziņojumus (CSR) un atbilstošus riska pārvaldības ieteikumus visā piegādes ķēdē iedarbības scenārijos.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto reģistrācijas pieteikumu un PPORD paziņojumu procentuālais	100 %	Laiks, kas reģistrēts REACH-IT Ikmēneša ziņojumi

Īpatsvars		
Iekšēji noteiktajā termiņā (20 darba dienās) apstrādāto pieprasījumu procentuālais īpatsvars	80 %	Laiks, kas reģistrēts <i>REACH-IT</i> Ikmēneša ziņojumi
Tiesību aktos/iekšēji noteiktajā termiņā apstrādāto datu kopīgas lietošanas strīdu procentuālais īpatsvars	100 %	Reģistrētais novērtēšanas laiks Ikmēneša uzraudzība
Līdz reģistrācijas termiņam 2013. gada 31. maijā sekmīgi iesniegto reģistrācijas dokumentāciju publicēšanas līmenis	100 %	Reģistrētais publicēšanas līmenis Ikmēneša uzraudzība
Ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar dokumentācijas iesniegšanas un <i>ECHA</i> izplatīšanas pasākumiem, kā arī ar <i>ECHA</i> paveikto, uzlabojot paziņošanai paredzēto <i>CSR</i> un iedarbības scenāriju kvalitāti.	Augsts	Ikgadēja aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

Reģistrācija un dokumentāciju iesniegšana

- Aptuveni 5700 reģistrācijas dokumentācijām (lielākoties atjauninājumiem) un 400 uz ražojumiem un procesiem orientētas pētniecības un tehnoloģiju izstrādes (*PPORD*) paziņojumiem (tostarp pagarinājuma pieprasījumiem) ir veikta pilnīguma pārbaude un piešķirts reģistrācijas numurs vai *PPORD* paziņojuma numurs, ja attiecināms.
- Pieņemti aptuveni 50 lēmumi par *PPORD*.
- Apstrādāti aptuveni 3000 biocīdu pieteikumu (pieteikumu valsts atļaujai, pieteikumu par jaunām aktīvām vielām, atjauninājumu vai pārskatu, Savienības biocīdu licenču), un pieteikumi valsts atļaujai nosūtīti dalībvalstīm.

2018. gada Reģistrācijas ceļvedis un dokumentāciju kvalitāte

- Stratēģija un metodes 2018. gada reģistrētāju atbalstīšanai saistībā ar *REACH* III pielikumu.
- Pilnīguma pārbaudes rīka izstrāde un grozītā procesa ieviešana, ja nepieciešams, publicēšanai reģistrētāju vajadzībām 2016. gadā.
- Atbalsta komplektu nodošana reģistrētājiem, lai stimulētu spontānu atjaunināšanu.

CSA programma

- Publicēti ilustratīvi piemēri par lietošanas veida aprakstu.
- Vienošanās par iedarbības scenāriju saskaņotu izkārtojumu un tā publicēšana paziņošanai piegādes ķēdē.

- Veikta *CSR/ES* ceļveža pārskatīšana.

Vielas identificēšana un datu kopīga lietošana

- Tiks piešķirti aptuveni 1050 jauni pieprasījumu numuri.
- Pieņemti aptuveni no 5 līdz 10 lēmumi par datu kopīgas lietošanas strīdiem saskaņā ar *REACH* un līdzīgs skaits saskaņā ar biocīdu tiesību aktiem.
- Izstrādāta metodoloģija vielu tāpatībai.

Izplatīšana

- Informācija publicēta izplatīšanas lappusēs, ar saiti uz ESAO Globālo portālu informācijai par ķīmiskām vielām (*eChemPortal*).
- Jaunu izplatīšanas lappušu palaišana, integrējot informāciju, kas *ECHA* iesniegta *REACH*, *CLP* un biocīdu tiesību aktu ietvaros un izriet no citiem regulatīvajiem procesiem.
- Statistikas un ziņojumu publicēšana, kas izriet no *PIC* regulas.
- Aptuveni 250 konfidencialitātes pieprasījumu saskaņā ar *REACH* no 2014. gada tiks veikta sākotnējā izvērtēšana.

1.2. Izvērtēšana (2. pasākums)

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

Vielu novērtēšanas mērķis ir pārbaudīt, vai viela rada risku cilvēku veselībai vai apkārtējai videi. Vielu novērtēšanu veic dalībvalsts kompetentās iestādes (*MSCA*), un tajā novērtē visu pieejamo informāciju. Tā var izraisīt arī papildu informācijas pieprasīšanu no reģistrētājiem, ja attiecināms. Vielu novērtēšanas sākumpunkts ir Kopienas mainīgais rīcības plāns (*CoRAP*) vielām, uz ko attiecas vielu novērtēšana.

1. Galvenie gada uzdevumi

Dokumentācijas izvērtēšana

Kā būtisku daļu no 1. stratēģiskā mērķa pasākumiem *ECHA* turpina pilnībā īstenot daudzgadu pareizības pārbaudes stratēģiju, kas konsolidēta 2014. gadā¹. No otras puses, 2015. gadā ir gaidāma kulminācija lēmumu projektu izdošanā par testēšanas priekšlikumiem, kas saņemti 2013. gada reģistrācijas pieteikumos, un to apstrādē lēmumu pieņemšanas procesa gaitā. Tādējādi spēja uzsākt jaunas pareizības pārbaudes joprojām būs ierobežota. Turpinājuma novērtējums sasniegs kulmināciju attiecībā uz darba slodzi, jo tiks saņemtas atjauninātās dokumentācijas no iepriekšējiem lēmumiem par testēšanas priekšlikumiem, kā arī pareizības pārbaudēm. Ņemot vērā dokumentācijas izvērtēšanas procesa lielo apjomu un sarežģītību, 2015. gadā būs būtiski turpināt centienus uzlabot šā procesa efektivitāti un lietderību.

ECHA pievērsīsies visu no 2010. līdz 2013. gadam saņemto standarta reģistrācijas pieteikumu pareizības pārbaudēm divos augstākajos tonnāžas diapazonos. Saņemtajām reģistrācijas dokumentācijām tiek veikts skrīnings, vienāds visos *REACH* un *CLP* procesos, un attiecīgi tiek noteiktas pareizības pārbaudžu prioritātes. Šo prioritāšu mērķis ir nodrošināt efektīvu saskarni ar vielas novērtēšanu un apmierināt tās vajadzības, kā arī regulatīvus riska pārvaldības pasākumus kopumā un *SVHC* ceļveža īstenošanu jo īpaši. Turklāt pareizības pārbaudes ir ciešāk integrētas ar citiem pasākumiem dokumentāciju kvalitātes uzlabošanai, kurus lieto gadījumos, kad tās ir efektīvākais pasākums dokumentācijas sakārtošanai.

Augstākās prioritātes vielas tiek izskatītas pareizības pārbaudēs, pievēršoties augstākā līmeņa cilvēku veselības (t. i., genotoksiskuma, atkārtotas devas toksiskuma, priekšdzemdību augļa attīstības toksiskuma, reproduktīvā toksiskuma un kancerogenitātes) un vides (t. i., ilgtermiņa ūdens toksiskuma, bionoārdīšanās un bioakumulācijas) parametriem galvenajās un individuālajās dokumentācijās. Turklāt vielas identitāti attiecīgā mērā vienmēr novērtē pēc dokumentācijas atvēršanas pareizības pārbaudei. Pārbaudes apjoms tiks pielāgots apzinātajai bīstamībai, pamatojoties uz IT, manuālo skrīningu un ekspertu slēdzieniem. Neliela daļa pareizības pārbaudžu joprojām tiks veiktas, pamatojoties uz nejaušu atlasi, lai nodrošinātu, ka neviens reģistrētājs nevarētu būt drošs, ka viņa dokumentācija netiks izskatīta.

¹ Skatīt dokumentu "Drošākas ķīmikālijas – pievēršanās visbūtiskākajam", 2014. gada 26. septembris.

Turklāt *ECHA* arī turpmāk izvērtēs dokumentāciju pareizību attiecībā uz dažādiem vielas veidiem, tostarp nanoveidiem. Aģentūra izmantos metodi, kas izstrādāta 2014. gadā, lai risinātu ar ķīmiskās drošības ziņojumu saistītas problēmas, un konsolidēs metodiku to dokumentāciju izskatīšanai, kurās izmantota nepareiza analogijas vai kategoriju metodika.

Attiecībā uz testēšanas priekšlikumu izskatīšanu *ECHA* turpinās sistemātiski lemt par šiem priekšlikumiem. Mērķis ir pabeigt izskatīšanu (izdot lēmumu projektus) par vismaz 75 % visu derīgo testēšanas priekšlikumu, kas iesniegti līdz 2013. gada 1. jūnija reģistrācijas termiņam.

2015. gadā ievērojama resursu daļa joprojām tiks piešķirta lēmumu pieņemšanas procesam par lēmumu projektiem, kas izdoti 2013. un 2014. gadā. Lielais lietu skaits rada lielu spiedienu uz *MSCA* un arī uz Dalībvalstu komiteju, ja liela daļa lēmuma projektu rosina *MSCA* iesniegt grozījumu priekšlikumus. *ECHA* turpinās centienus optimizēt *MSCA* un komitejas iesaisti šajā problemātikā, t. i., organizēs tīmekļa seminārus un citus informatīvus pasākumus par tehniskiem un zinātniskiem jautājumiem, lai atvieglotu turpmāko lēmumu pieņemšanu atsevišķās lietās.

ECHA turpinās palielināt resursus, kas tiek piešķirti turpinājuma pārbaudēm par informāciju, kas iesniegta kā atbilde uz *ECHA* dokumentācijas izvērtēšanas lēmumiem, un norādīt, kurām lietām ir jāveic regulatīvs turpinājuma darbs, ja nepieciešams, un nodrošināt stingru pamatu, lai valsts īstenošanas iestādes varētu veikt darbības ar nepareizām dokumentācijām. *ECHA* pārskatīs un, ja nepieciešams, mainīs kārtību, kādā pieprasa izpētes revīziju no *GLP* (labas laboratoriju prakses) uzraudzības iestādēm, lai sekmētu atbilstību *GLP*.

ECHA arī turpinās veicināt vispārējus dokumentāciju kvalitātes uzlabojumus, sniedzot noderīgas atsauksmes (ja tas konkrēti ir būtiski) nozares sektoriem, izmantojot pieredzi, kas iegūta dokumentācijas izvērtēšanas lēmumos; jo īpaši *ECHA* apkopos un paziņos galvenos vēstījumus, kas būtiski mazāku tonnāžu reģistrētājiem un MVU kopumā. Tas arī konsolidēs ziņošanu par dokumentācijas izvērtēšanas procesa iznākumu, lai nodrošinātu lielāku pārredzamību un sniegtu plašāku priekšstatu par dokumentāciju pareizību un drošas informācijas pieejamību saistībā ar augstākā līmeņa parametriem, kas ir būtiski drošai lietošanai un *SVHC* identificēšanai jo īpaši.

Vielu novērtēšana

Ņemot vērā 1. un 2. stratēģisko mērķi, *ECHA* pārskatīs to vielu novērtēšanas procesu, kas saņemtas 2012.–2014. gadā, jo īpaši papildinošo funkciju dokumentācijas izvērtēšanā un funkcionālo nozīmi attiecībā uz regulatīvo riska pārvaldību. Šis pārskats tiks iekļauts *ECHA* ziņojumā par *REACH* īstenošanu, kas jāiesniedz 2016. gadā, un tam ir nepieciešams arī dalībvalstu kompetentos iestāžu (*MSCA*) atbalsts.

ECHA turpinās nodrošināt, lai šis process pilnībā sekmētu dokumentāciju kvalitātes uzlabošanu un efektīvi iekļautos riska pārvaldības procesos. Tādējādi uzsvars ir jāliek uz turpmāko Kopienas mainīgā rīcības plāna (*CoRAP*) kandidātvielu atlasī, kurām nepieciešams paskaidrojums par būtiskajiem riskiem cilvēku veselībai vai videi, lai pieņemtu lēmumu par regulatīvo turpinājuma darbu, un lielākoties tas izraisa papildu informācijas pieprasījumus, ko nevar iesniegt dokumentācijas izvērtēšanas posmā, jo problēmas ir jānovērtē ES un vielas līmenī. Priekšnoteikumi ir kopīgā starpprocēsu skrīninga sekmīga īstenošana, nodrošinot vielas novērtēšanu un regulatīvos riska pārvaldības procesus, kā arī efektīva sasaiste ar dokumentācijas izvērtēšanu, pilnībā iesaistot *MSCA*. Optimizējot *CoRAP* atjauninājumu izstrādi, tiks ņemtas vērā arī vielu līdzīgās īpašības, regulatīvais būtiskums un *MSCA* novērtēšanas spējas efektīva izmantošana, vienlaikus saglabājot mērķi gadā novērtēt aptuveni 50 vielas.

2015. gadā vielu novērtēšanas process turpināsies, apstrādājot lēmumu projektu 2014. gada partiju un izskatot arvien pieaugošu ziņojumu, lēmumu projektu, galīgo lēmumu un turpinājuma ziņojumu skaitu, kas izveidoti saistībā ar vielu novērtēšanu. *ECHA* arī turpinās publicēt vielu novērtējuma lēmumu nekonfidenciālās redakcijas un citus saistītus rezultatīvos dokumentus.

ECHA turpinās atbalstīt un sadarboties ar *MSCA*, strādājot pie vielu novērtēšanas, organizēs semināru un tehniskās sanāksmes, izdos praktiskās rokasgrāmatas, kā arī veiks lēmuma projektu konsekvences skrīningu. Efektīva administratīvā prakse ir priekšnoteikums, lai varētu saglabāt un atbalstīt vielu novērtēšanas procesu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Sagatavoti zinātniski un juridiski pamatoti lēmumu projekti un galīgie lēmumi par dokumentācijas izvērtēšanu atbilstīgi juridiskajām prasībām, pareizības pārbaužu stratēģijai un daudzgadu plānam, ko nosaka *ECHA* stratēģiskā pieeja.
2. Lēmumu izpilde par dokumentācijas izvērtēšanu ir uzraudzīta bez liekas kavēšanās pēc lēmumā norādītā termiņa iestāšanās, un dalībvalstu iestādes ir informētas par rezultātiem, kā arī par lietām, kur nepieciešams iejaukties.
3. *CoRAP* atjauninājums ir izstrādāts sadarbībā ar dalībvalstīm, paredzot efektīvu saistību ar citiem novērtēšanas un regulatīvās riska pārvaldības procesiem un ievērojot tiesību aktos noteikto termiņu.
4. Visi vielu novērtējumi ir sagatavoti un apstrādāti augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi saskaņotajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Dokumentācijas izvērtēšanu procentuālais īpatsvars, kas apstrādāts tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Ikmēneša iekšējais ziņojums
Izskatīto testēšanas priekšlikumu procentuālais īpatsvars attiecībā uz dokumentācijām, kas saņemtas līdz 2013. gada termiņam, lai izpildītu tiesību aktu prasību sagatavot lēmumu projektus līdz 2016. gada 1. jūnija termiņam	75 %	Ikmēneša iekšējais ziņojums
Turpinājuma novērtējumu procentuālais īpatsvars, kas jāsasniedz attiecīgajā gadā, ir sasniegts sešu mēnešu laikā pēc termiņa, kas noteikts galīgajā lēmumā par dokumentācijas izvērtēšanu	75 %	Ceturksņa iekšējais ziņojums

Vielas novērtējumu procentuālais īpatsvars, kas apstrādāts tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Ikmēneša iekšējais ziņojums
MSCA apmierinātības līmenis ar ECHA atbalstu vielu novērtēšanai	Augsts	Gada aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

Dokumentācijas izvērtēšana

- Pabeigtas 200 pareizības pārbaudes (no kurām vismaz 50 % ir plānoti attiecībā uz augstākā līmeņa cilvēku veselības un vides parametriem), ļaujot sagatavot aptuveni 150 jaunus lēmumu projektus.
- Pabeigta vismaz 220 testēšanas priekšlikumu izskatīšana, sagatavojot lēmumprojektu.
- Vairāk nekā 300 galīgo lēmumu par dokumentācijas izvērtēšanu, pamatojoties uz lēmumu projektiem, kas sagatavoti 2012.–2015. gadā.
- 400 dokumentācijas izvērtēšanas turpinājuma pārbaudes.
- ECHA gada Novērtējuma ziņojums² un ar to saistītie paziņojumi. Galvenie vēstījumi reģistrētājiem ar zemāku tonnāžu un MVU kopumā.
- Viens seminārs vai tehniska sanāksme par dokumentācijas izvērtēšanu.
- Gada novērtējuma ziņojums (54. pants).
- Publicētas lēmumu par dokumentācijas izvērtēšanu nekonfidencialās redakcijas.

Vielu novērtēšana

- CoRAP trešais atjauninājums pieņemts līdz 2015. gada marta beigām, plānojot vismaz 50 vielu novērtējumus 2015. gadā.
- Ceturtais atjauninājuma projekts iesniegts Dalībvalstu komitejai atzinuma sniegšanai līdz 2015. gada oktobra beigām.
- Aptuveni 40 lēmumu projekti par vielu novērtēšanu saistībā ar 2014. gada vērtējumiem, kuros tika pieprasīta papildu informācija.
- Pieņemti vismaz 40 galīgie lēmumi, lūdzot papildu informāciju vai secinājumus saistībā ar vielu novērtēšanu; publicētas visu lēmumu par vielu novērtēšanu nekonfidencialās redakcijas.
- Publicēti noslēguma dokumenti par visiem vielu novērtējumiem, kas ir pabeigti.
- Zinātniskais, administratīvais un juridiskais atbalsts dalībvalstu kompetentajām iestādēm, pildot novērtēšanas uzdevumus.

² REACH regulas 54. pants.

- Viens seminārs par vielu novērtēšanu.
- Ziņojums par vielu novērtēšanas procesa pārskatīšanu 2012.–2014. gadā.

1.3. Riska pārvaldība (3. pasākums)

ECHA uzdevumi saistībā ar riska pārvaldību ietver Īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) kandidātu saraksta atjaunināšanu, regulāru ieteikumu sagatavošanu Komisijai par kandidātu sarakstā esošajām vielām, kas būtu jāiekļauj licencēšanas sarakstā – vielu sarakstā, kurām nepieciešama licencēšana (*REACH* XIV pielikums) – un licencēšanas pieteikumu izskatīšana. Vielas, kas rada nepieļaujamo risku ES līmenī, var aizliegt pavisam vai ierobežot konkrētiem lietošanas veidiem (*REACH* VIII daļa). Komisija var lūgt *ECHA* sagatavot ierobežošanas priekšlikumus vai pārskatīt esošos ierobežojumus. Arī dalībvalstis iesniedz ierobežošanas priekšlikumus, kuriem pārbauda atbilstību un tad nosūta Riska novērtēšanas komitejai (*RAC*) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejai (*SEAC*) atzinumu sniegšanai.

ECHA 2. stratēģiskais mērķis paredz pārdomātu *REACH* un *CLP* datu lietošanu, lai nodrošinātu iestāžu spēju laikus un efektīvi novērst lielāko bīstamību. Šim nolūkam *ECHA* izmanto kopīgas skrīninga pieejas attiecībā uz visiem *REACH* un *CLP* procesiem, lai varētu apzināt vielas un lietošanas veidus, kas ir vissvarīgākie. Riska pārvaldības risinājuma analīzes (*RMOA*) sistēma atbalsta piemērotāko regulatīvās riska pārvaldības instrumentu atlasīšanu, lai novērstu apzināto bīstamību. Kopīgajām skrīninga pieejām un *RMOA* ir kopīgs mērķis nodrošināt *REACH* un *CLP* procesu efektīvu un integrētu lietošanu, lai izskaidrotu, nepieciešamības gadījumā izveidojot papildu datus, un novērstu apzināto bīstamību.

1. Galvenie gada uzdevumi

Regulatīvās riska pārvaldības vajadzību noteikšana

SVHC ceļveža 2020. gadam, kas ir *ECHA* 2. stratēģiskā mērķa pamatelements, īstenošana notiek ar pilnu jaudu. Kā apliecina pilnais nosaukums ("Ceļvedis *SVHC* identificēšanai un *REACH* riska pārvaldības pasākumu īstenošanai laika posmam līdz 2020. gadam"), šis ceļvedis attiecas uz pasākumu klāstu, kas ir plašāks par *SVHC* identificēšanu, un tiecas visaptveroši un integrēti īstenot *REACH* un *CLP* riska pārvaldības procesus, pilnībā izmantojot reģistrācijas un citas *REACH/CLP* datu bāzes, kā arī ierosinot dokumentāciju izvērtēšanu un vielu novērtēšanu, ja nepieciešama papildu informācija.

Kopīgais skrīnings, ko izmanto *REACH* un *CLP* procesiem

Kopīgais skrīnings tiks izmantots, lai palīdzētu dalībvalstīm un Komisijai/*ECHA* vispirms pievērsties vielām un lietošanas veidiem, kas ir bīstamākie un ar lielāku ietekmi. Tas prasa konsolidāciju un padziļinātu kopīgu izpratni par prioritātēm, t. i., par to, kuras vielas un lietošanas veidi ir svarīgāki, ņemot vērā Septītās vides rīcības programmas prioritāros mērķus. *ECHA* turpinās diskusiju par šīm prioritātēm un to, kā tās ietekmēs kopīgā skrīninga pieejas praktisko īstenošanu, un to visu atvieglos īpašs seminārs. Pieredze, kas iegūta 2014. gadā, īstenojot kopīgā skrīninga pieeju, tiks izmantota, lai paplašinātu apjomu, atbalstot arī vielu atlasīšanu pareizības pārbaudēm pēc bīstamības pazīmes. Visa iegūtā pieredze pareizības pārbaudē un vielu novērtēšanas jomā palīdzēs ievirzīt šo instrumentu lietošanu regulatīvās riska pārvaldības vajadzību apmierināšanai.

Iepriekšējo tiesību aktu un *REACH* īstenošanas pirmo gadu laikā paveiktais darbs attiecās uz daudzām zināmām un viegli identificējamām vielām un lietošanas veidiem, kas rada riskus. Turpmākais skrīninga darbs ir jākoncentrē uz vielām un lietošanas veidiem, kuriem līdz šim pievērsts mazāk uzmanības, piemēram, trūkstot informācijai par īpašībām, neskaidro izmantojamo kritēriju dēļ (piemēram, endokrīno sistēmu bojājošām vielām) vai sarežģītas iedarbības situācijas dēļ (piemēram, vielām izstrādājumos).

Bīstamo īpašību novērtējums

Noturīgu, bioakumulatīvu un toksisku (*PBT*)/ļoti noturīgu un ļoti bioakumulatīvu (*vPvB*) un endokrīno sistēmu bojājošu (*ED*) īpašību novērtēšanā palīdz attiecīgas ekspertu grupas. *PBT* ekspertu grupa arvien vairāk strādās ar vielām, kas, izmantojot *REACH* reģistrācijas datus, ir apzinātas kā vielas, kas pārmantotas no iepriekšējiem tiesību aktiem un jau ir apstrādātas. *ECHA* pievērsīs īpašu uzmanību atbalstam visas pieejamās informācijas efektīvai izmantošanai un papildu informācijas izveidei (piemēram, ar vielas novērtējuma starpniecību) tikai gadījumos, kad tas nepieciešams lēmuma pieņemšanai par to, vai viela atbilst kritērijiem.

ED ekspertu grupa, kas pašlaik tiek veidota, pārņem pieredzi, ko guva *PBT* ekspertu grupa, un paredzams, ka 2015. gadā tā aktīvi atbalstīs ar vielām saistīto darbu attiecībā uz endokrīno sistēmu bojājumiem.

Piemērotāko regulatīvo pasākumu apzināšana

Kopīgais skrīnings un *PBT/ED* novērtējums dos iespēju apzināt vairākas kandidātes turpmākai informācijas vākšanai (piemēram, ar vielas novērtēšanas starpniecību) vai tieši novērtēt piemērotākos riska pārvaldības risinājumus (*RMOA*).

Paredzams, ka *RMO* pieeja tiks papildus integrēta un kļūs efektīvāka, jo kopīgā skrīninga pieeja un *SVHC* ceļvedis nodrošinās pilnīgāk savstarpēji saskaņotu sākumpunktu vielu un pasākumu apzināšanai. Paredzams, ka turpmāka dokumentācijas un metodikas saskaņošana saistībā ar vielu novērtēšanu un *RMOA* darbu nodrošinās labāku efektivitāti, proti, būs nepieciešami mazāki resursi un īsāks caurlaides laiks. Pirmo vielu novērtējumu rezultāti, ko papildinās *RMOA*, var likt ierosināt regulatīvus pasākumus jau 2015. gadā.

Sadarbība un saziņa

Joprojām būs nepieciešams liels darbs sadarbībai ceļveža īstenošanā un tās koordinācijai, jo ceļveža rezultātu sasniegšanā ir pastāvīgi jāiesaistās un jāsadarbojas visām iestādēm. *ECHA* arī turpmāk atbalstīs tās dalībvalstis, kas līdz šim nav aktīvi iesaistījušās ceļveža īstenošanas darbā. Papildus *PBT* un *ED* ekspertu grupām, darbu turpinās arī *CMR* (kancerogēnu, mutagēnu un reprodukcijai toksisku vielu) un sensibilizatoru koordinācijas grupas. *Ad hoc* grupa atbalstīs metodikas izstrādi un ieviešanu, lai pievērstos naftas un ogļu plūsmas vielu lietošanai citiem mērķiem, kas nav saistīti ar degvielām. Riska pārvaldības ekspertu sanāksmes arī turpmāk tiks organizētas kopā ar dalībvalstīm, un tās būs saistītas ar *SVHC* ceļveža īstenošanas aspektiem, kā arī sasaistīs skrīninga, novērtēšanas un *RMOA* darbu ar regulatīvo procesu īstenošanu.

Pirmais ziņojums par paveikto, īstenojot *SVHC* ceļvedi 2014. gadā, tiks publicēts pirmajā ceturksnī. Saziņa par darbībām, kas saistītas ar vielām – bīstamības novērtējumu ierosināšanu un *RMOA*, kā arī *RMOA* secinājumiem – nonāks "ikdienas rutīnas" posmā jau 2015. gadā. Tas nodrošinās ieinteresētajām personām plašāku pārredzamību un prognozējamību.

Licencēšana

***SVHC* noteikšana un XIV pielikuma ieteikumi**

Darbam pie skrīninga un novērtēšanas, tostarp klasifikācijas saskaņošanas, kā arī *RMOA*, būtu jārosina *SVHC* identificēšanas priekšlikumi par vielām, par kurām iestādēm ir plaša kopīga izpratne, ka iekļaušana kandidātu sarakstā tām būtu efektīvs un nepieciešams regulatīvais pasākums. Citiem vārdiem, kandidātu sarakstā ir jāiekļauj "īstās" vielas. Faktiskais vielu skaits būs atkarīgs no tā, cik daudzas dalībvalstis piedalīsies skrīningā, novērtēšanā un *RMOA* darbā un cik lielus līdzekļus tās ieguldīs. Paredzams, ka kopējā darba slodze saistībā ar *SVHC* noteikšanas procesu palielināsies, jo tiek plānots, ka būs

vairāk dokumentāciju par *PBT* vai līdzīgas bīstamības vielām, tādēļ būs jāveic īpašs darbs identificēšanas procesa laikā.

XIV pielikuma septītā ieteikuma izstrādē tiks izmantota pieredze, kas gūta 2014. gadā par grozītās XIV pielikuma prioritāšu noteikšanas pieejas izmantošanu. Cik daudz ieteikumos ieguldītais darbs spēs atvieglot galīgo lēmumu pieņemšanu par vielu iekļaušanu XIV pielikumā, tas būs atkarīgs tā, cik pilnīgi Komisija un dalībvalstis spēs vienoties, kurām vielām licencēšana ir labākais *RMO*. Ilgtermiņā sistemātiskam *RMOA* darbam pirms vielu iekļaušanas kandidātu sarakstā būtu jāpadara ieteikumu posms efektīvāks un vieglāk prognozējams.

Licencēšanas pieteikumi

Paredzams, ka aptuveni 70 pieteikumi par hroma savienojumu lietošanu tiks iesniegti 2015. gadā un vēl kādi 30 – 2016. gada sākumā. Tomēr par šo skaitu vēl ir daudz neskaidru jautājumu, kas lielā mērā būs atkarīgi no secības, kādā pieteikuma iesniedzēji galu galā izkārtosies šajos pieteikumos. Sagatavošanas laikā (2014. gada augustā) *ECHA* jau bija saņēmusi vairāk nekā 100 pieprasījumus par informatīvajām sesijām.

ECHA var saņemt arī lielāku pieteikumu skaitu (iespējams, līdz pat 150). Jebkurā gadījumā 2015. gadā *ECHA* būs jāizskata lielāks skaits pieteikumu – efektīvā, atklātā un uzticamā veidā – un jāizstrādā ārkārtas rīcības plāni gadījumam, ja tiks saņemts lielāks pieteikumu daudzums. Papildus minētajam, 2015. gadā turpināsies aptuveni 15 pieteikumu apstrāde, kas bija gaidāmi vēl 2014. gadā.

ECHA sekretariāts turpinās sniegt atbalstu *RAC* un *SEAC*, jo īpaši to referentiem, izstrādājot augstvērtīgus atzinumus pārredzamā un efektīvā veidā, lai būtiski atbalstītu Komisijas lēmumu pieņemšanu par licences piešķiršanu vai atteikšanu. *ECHA* plāno arī turpmāk aktīvi veicināt trešo personu dalību apspriešanas procesā par katru pieteikumu, lai nodrošinātu atbilstīgas informācijas par alternatīvām vielām vai paņēmieniem izmantošanu lēmumu pieņemšanas procesā, ja tāda ir pieejama.

ECHA rūpīgi uzraudzīs darba laiku, kas nepieciešams tās darbiniekiem un komiteju locekļiem, pārvaldot šo procesu, un turpinās integrēt un sniegt papildu skaidrojumus, lai dotu ievirzi atzinumu sagatavošanas procesam komitejās. Tas palīdzēs laikus pielāgot *ECHA* un tās komiteju darbību pirms lielāka pieteikumu skaita saņemšanas 2015. gadā. Jaunā *REACH-IT* redakcija, kas tika nodota ekspluatācijā 2014. gadā, nodrošinās efektīvāku saziņu ar pieteikumu iesniedzējiem 2015. gadā. Jauns *ECHA* rīks efektīvai saziņai ar komitejām, "*Dinamiskā lieta*", tika nodots ekspluatācijā 2014. gadā, un tas ir paredzēts pieteikumu iesniegšanas procesa efektivitātes un precizitātes paaugstināšanai.

No pirmajiem pieteikumiem gūtās mācības tiks analizētas kopā ar Komisiju, dalībvalstīm un ieinteresētajām personām 2015. gada sākumā atsauksmju seminārā un tiks izmantotas, lai papildus paaugstinātu atzinumu izstrādes sistēmas efektivitāti. Pamatojoties uz šo atsauksmju semināru, *ECHA* novērtēs, vai turpināt rīkot "*Pirmsiesniegšanas informatīvās sesijas*" (*PSIS*) nākamajiem pieteikumu iesniedzējiem. Ir pierādījies, ka šīs sesijas ir piemērotas visu atlikušo tehnisko problēmu noskaidrošanai par pieteikumu sagatavošanu un iesniegšanu. Tomēr ir paredzams, ka joprojām būs vajadzīga skaidra saziņa ar pieteikumu iesniedzējiem un sadarbība ar *ECHA* partneriem. Tādēļ *ECHA* plāno turpināt semināru un *PSIS* rīkošanu potenciālajiem pieteikumu iesniedzējiem.

ECHA mērķis ir nodrošināt "mērķim piemērotus" pieteikumus, kas nerada liekas izmaksas vai administratīvo slogu nozarei saistībā ar pieteikumu iesniegšanas darbībām. Tādēļ 2014. gadā tā paskaidroja, ka gadījumā, ja pieteikuma iesniedzējs lieto "standarta" atvasināto beziedarbības līmeni (*DNEL*) vai devas-iedarbības attiecību, ko noteikusi *RAC*, pieteikumā nav jāiekļauj bīstamības dati. Tas būtiski vienkāršo un samazina pieteikumu izmaksas. Turklāt 2014. gadā *ECHA* izveidoja "*Partneru dienestu*",

lai palīdzētu visiem potenciālajiem pieteikumu iesniedzējiem uzzināt vienam par otru piegādes ķēdē. Abi minētie jaunievedumi, kā arī pieredze, ko *ECHA* ir guvusi no konkrētām problēmām saistībā ar pakārtoto lietotāju pieteikumiem, būs pamatā iespējami plašaj pieteikumu iesniegšanas procesa vienkāršošanai un tā nozīmības palielināšanai. Šim nolūkam *ECHA* cieši sadarbosies ar Komisiju un dalībvalstīm, lai ieviestu ieteikumus, kurus pašlaik izstrādā darba grupa licencēšanas procesa darbības uzlabošanai.

Ierobežojumi

Katrs ierobežošanas dokuments ir unikāls attiecībā uz jomu un vērtējamajiem zinātniskajiem un tehniskajiem aspektiem. Šīs nevienādības dēļ *ECHA* un jo īpaši tās komitejām joprojām ir sarežģīti formulēt atzinumus un nodrošināt to apstrādi augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē.

ECHA sekretariāts sniedz atbalstu komitejām un jo īpaši referentiem, gatavojot atzinumus par ierobežošanas dokumentiem. 2015. gadā sagatavoto atzinumu skaits būs atkarīgs no XV pielikuma ierobežošanas dokumentu skaita, kas saņemts 2014. gadā un 2015. gada sākumā.

2015. gadā *ECHA* plāno sniegt atbalstu *RAC* un *SEAC* referentiem par aptuveni desmit ierobežošanas dokumentiem, apmēram tikpat daudz kā 2014. gadā. *ECHA* sekretariāts turpinās laikus sniegt augstas kvalitātes atbalstu *RAC*, *SEAC* un Forumam atzinumu izstrādē.

Dalībvalstis, *ECHA* un Komisija 2014. gadā izveidoja darba grupu, lai izstrādātu saskaņotu ieteikumu kopu dokumentāciju sagatavošanas un atzinumu sniegšanas procesu efektivitātes uzlabošanai. 2015. gadā *ECHA* īstenošos tos ieteikumus, kas ir saistīti ar sekretariātu, *RAC*, *SEAC* vai Forumu. Izpildot darba grupas ieteikumu, *ECHA* sniegs palīdzību dalībvalstīm XV pielikuma ierobežošanas dokumentu gatavošanā, organizējot seminārus "*Sagatavošanas informatīvās sanāksmes*" (*PRIM*) un sniedzot konkrētas atsauksmes, ja nepieciešams.

ECHA arī turpinās atbalstīt dalībvalstu īstenošanas iestādes un palīdzības dienestus un uzlabos XVII pielikuma pieejamību un lasāmību tīmekļa vietnē. *ECHA* turpinās atbildēt uz jautājumiem par ierobežojumu interpretāciju un ieviešanu.

ECHA atbalstīs Komisiju, kad tā apzinās labākās iespējamās vielas, par kurām *ECHA* gatavos ierobežošanas dokumentus. Pēc Komisijas lūguma, *ECHA* gatavos vismaz trīs XV pielikuma ierobežošanas dokumentus (par jauniem priekšlikumiem vai, pārskatot esošos ierobežojumus).

Iespēju robežās *ECHA* turpinās sniegt ekspertu ieteikumus un pakalpojumus par konkrētiem Komisijas pieprasījumiem, piemēram, saistībā ar esošo ierobežojumu pārskatīšanu XVII pielikumā. Pēc pieprasījuma *ECHA* nodrošinās tehnisko atbalstu Komisijai, kad tā pieņems noteikumus par ierobežošanas dokumentiem, par kuriem *RAC* un *SEAC* atzinumi būs nosūtīti Komisijai 2014.–2015. gadā. *ECHA* arī sniegs atbalstu Komisijai, kad tiks izstrādāti ierobežošanas priekšlikumi attiecībā uz *CMR* patēriņa izstrādājumos saskaņā ar 68. panta 2. punktu.

69. panta 2. punkts paredz, ka *ECHA* gatavo ierobežošanas dokumentus izstrādājumiem, tostarp vielām, kas iekļautas licencēšanas sarakstā un rada nepietiekamas kontroles risku. Pamatojoties uz pieeju, kas izstrādāta 2014. gadā, un atkarībā no analīzes rezultāta, *ECHA* reģistrēs šo rezultātu un gatavos un iesniegs – ja attiecināms – priekšlikumus par šādu ierobežojumu veidiem 2015. gadā. *ECHA* arī novērtēs 2015. gadā, vai ierobežojums, pamatojoties uz 69. panta 2. punktu, būs nepieciešams četriem ftalātiem, kuriem rieta datums iestājas 2015. gada februārī, un, ja būs, tad gatavos XV pielikuma ierobežošanas dokumentus.

Citas darbības saistībā ar riska pārvaldību

Sociālā un ekonomiskā analīze

ECHA turpinās paaugstināt zināšanu līmeni par sociāli ekonomiskās analīzes (*SEA*) praktisko piemērošanu. Rezultāti pētījumam par veselības analīzi ar mērķi novērst negatīvu ietekmi uz veselību kļuva pieejami 2014. gadā. Līdz ar to standartlielumi gatavībai maksāt par pirmo veselības parametru kopumu ir pieejami dalībvalstu kompetentajām iestādēm (attiecībā uz ierobežojumiem) un uzņēmumiem (attiecībā uz licencēšanas pieteikumiem). Papildus tiks izstrādātas metodoloģijas, kā pareizāk izteikt kvantitatīvi ietekmi uz cilvēku veselību, izmantojot tādas metodes kā gatavība maksāt vai kvalitātei/invaliditātei pielāgotas dzīves gads.

Pamatojoties uz darbu, kas publicēts 2014. gadā par ierobežojumu ieviešanas izmaksām, *ECHA* turpinās izstrādāt metodes regulatīvās riska pārvaldības īstenošanas izmaksu aplēšanai. *ECHA* turpinās atbalstīt seminārus par *SEA*, izmantojot *REACH* sociālās un ekonomiskās analīzes un alternatīvu praktiķu analīzes tīklu (*NeRSAP*) kopā ar ieinteresētajām personām par licencēšanas pieteikumiem un kopā ar *MSCA* – par ierobežojumiem.

Vielas izstrādājumos

Turpināsies informatīvi pasākumi par pienākumiem, kas saistīti ar kandidātu saraksta vielu klātesamību izstrādājumos. *ECHA* pētīs iespējas par to, kā sadarboties ar iestādēm un nozares organizācijām trešajās valstīs, lai informētu to izstrādājumu ražotājus, kuri paredzēti eksportam uz ES tirgiem. Tas nozīmē atrast līdzekļus, kā atbalstīt izstrādājumu importētāju saziņu augšup pa piegādes ķēdēm. Informatīvie pasākumi attieksies arī uz prasībām apstrādātiem izstrādājumiem, kuras izriet no Biocīdu regulas.

ECHA turpinās darbu, kas uzsākts 2014. gadā, lai apzinātu un izstrādātu papildu līdzekļus, kā atbalstīt pienākumu pildītājus, jo īpaši izstrādājumu importētājus, kā arī izstrādājumu izplatītājus un patērētājus, kad viņi apzina, kuras kandidātu saraksta vielas potenciāli var atrasties izstrādājumos.

Saites ar citiem ES tiesību aktiem

Lai sekmētu labāku izpratni par to, kā ķīmikālijas tiek regulētas un kā dažādi noteikumi viens otru papildina, 2015. gadā tiks papildus pētītas iespējas savākt un izplatīt informāciju par to, uz kurām vielām attiecas dažādi ES tiesību dokumenti. Turklāt *ECHA* papildus pētīs iespējas, kā atbalstīt rūpnieciskos gala lietotājus, lai viņi efektīvi izmantotu *REACH* datus un spētu izpildīt pienākumus saskaņā ar citiem tiesību aktiem, piemēram, Rūpniecisko emisiju direktīvu, darba ņēmēju, vides un produkcijas tiesību aktiem, un otrādi.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visas dokumentācijas, kas saistītas ar licencēšanas un ierobežošanas procesiem, ir sagatavotas un apstrādātas augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi *ECHA* pieņemtajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši mērķiem.

2. Nozarei, dalībvalstīm un Komisijai ir sniegts labākais iespējamais zinātniskais un tehniskais atbalsts un ieteikumi, lai noteiktu vielas, kam nepieciešama turpmāka riska pārvaldība, un definētu labāko riska pārvaldības metodi.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto <i>SVHC</i> , ierobežošanas dokumentu un licencēšanas pieteikumu procentuālais īpatsvars	100 %	Ikmēneša iekšējais ziņojums
Komisijas, <i>MSCA</i> , <i>ECHA</i> komiteju, nozares, <i>NVO</i> un citu ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Gada aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

- Publicēts *SVHC* ceļveža progressa ziņojums.
- Organizēts seminārs, lai veicinātu *REACH* un *CLP* procesu saskanīgu un efektīvu īstenošanu un par kopīgajām prioritātēm.
- Pamatojoties uz reģistrācijas datu bāzes kopīgā skrīninga pieeju, dalībvalstīm iesniegti potenciāli bīstamo vielu saraksti turpmākai novērtēšanai.
- Pēc Komisijas lūguma, sniegts atbalsts aptuveni piecu *RMO* analīžu veikšanai.
- Pēc Komisijas lūguma, kandidātu sarakstam piedāvātas aptuveni piecas *SVHC*.
- Publicēts viens no diviem kandidātu saraksta atjauninājumiem.
- Sestais XIV pielikuma ieteikums iesniegts Komisijai. Izstrādāts jauns ieteikuma projekts par licencēšanas saraksta (XIV pielikuma) vielu iekļaušanu kandidātu sarakstā.
- Zinātnisks, administratīvs un juridisks atbalsts ierobežošanas priekšlikumu iesniedzējiem un *RAC* un *SEAC*, kā arī to referentiem, lai varētu izstrādāt atzinumus par ierobežojumiem un licencēšanas pieteikumiem.
- Atsauksmju seminārs par no pirmajiem licencēšanas pieteikumiem gūtajām mācībām, kopā ar Komisiju un ieinteresētajām personām.
- Sagatavotas aptuveni trīs XV pielikuma ierobežošanas dokumentus (tostarp, ja attiecināms, dokumentācijas vai ziņojumi par esošo ierobežojumu pārskatīšanu).
- Papildus uzlabots un pielāgots paziņojums tīmeklī un citur potenciālajiem pieteikumu iesniedzējiem, tostarp *MVU*, lai atvieglotu "mērķim piemērotu" licencēšanas pieteikumu sagatavošanu.

- Instrukcijas, vadlīnijas un paskaidrojumi, lai papildus uzlabotu *ECHA* zinātnisko komiteju efektivitāti, vērtējot licencēšanas pieteikumu un ierobežojumu risinājumus.
- Finansiālie standartlielumi veselības parametru otrajam kopumam.
- Līdz diviem mācību pasākumiem, semināriem un ieteikumiem, kas sniegti dalībvalstīm, lai palīdzētu tām izpildīt uzdevumus attiecībā uz XV pielikuma ierobežošanas dokumentiem, tostarp *SEA*, sagatavošanu.
- Organizēts vismaz viens seminārs vai darbseminārs par licencēšanas pieteikumiem, tostarp *SEA*, nozarei un citām ieinteresētajām personām.
- Izpētītas iespējas uzlabot informācijas plūsmu un izmantošanu starp *REACH* un citiem tiesību aktiem ķīmikāliju jomā.

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

Vielu un maisījumu klasificēšana un marķēšana nodrošina ķīmikāliju drošu ražošanu un lietošanu. Ražotājiem, importētājiem un pakārtotajiem lietotājiem ir pienākums vielas un maisījumus klasificēt un marķēt saskaņā ar tiesību aktu prasībām un paziņot bīstamo vielu klasificēšanu.

ECHA uztur visu vielu paziņojumu datu bāzi *C&L* sarakstā. Noteiktos gadījumos dalībvalstis vai nozare var piedāvāt vielas klasificēšanas saskaņošanu ES līmenī. Kad saskaņotais noteikums par vielas klasificēšanu un marķējumu ir iekļauts *CLP* regulā, visiem ražotājiem, importētājiem un pakārtotajiem lietotājiem ir pienākums attiecīgi klasificēt un marķēt šo vielu. Parasti to dara attiecībā uz aktīvajām vielām augu aizsardzības līdzekļos (*PPP*) un biocīdos (*BP*). Parasti saskaņo arī kancerogēnu, mutagēnu un reprodukcijai toksisku (*CMR*) vielu, kā arī elpceļu sensibilizatoru klasificēšanu. Citas bīstamības klases var saskaņot, ja rodas nepieciešamība.

1. Galvenie gada uzdevumi

Priekšlikumu apstrāde saskaņotai klasifikācijai un marķējumam (CLH)

ECHA turpinās sniegt un, ja attiecināms, papildus intensificēs atbalstu dalībvalstīm un *RAC* referentiem, gatavojot saskaņotās klasifikācijas un marķējumu priekšlikumus un izstrādājot *RAC* atzinumus.

Aktīvajām vielām *PPP* un *BP*, ja tās klasificē kā piederīgas 1A vai 1B kategorijai attiecībā uz kancerogenitāti, mutagenitāti un toksiskumu reproduktīvajai sistēmai (*CMR*), sekas ir tādas, ka šo vielu lietošana parasti netiek apstiprināta. Lai integrētu regulatīvo lēmumu pieņemšanu, nodrošinot skaidrību nozares ieinteresētajām personām un efektivitāti visām iesaistītajām personām, *ECHA* dara ļoti daudz, lai saskaņotu *CLH* procesu un apstiprināšanas procesu saistībā ar *PPP* un *BP* regulām. Aktīvo vielu *PPP* paralēlā apstrāde rada problēmas, novēršot atšķirīgu atzinumu risku un pielāgojot procesus attiecīgajiem tiesību aktu laika grafikiem, kas noteikti lēmumu pieņemšanai, un vienlaikus papildus sekmējot procesa efektivitāti un prognozējamību.

Kaut arī paredzams, ka kopējais priekšlikumu skaits saskaņotai klasifikācijai un marķējumam būs tādā pašā līmenī kā iepriekšējos gados, iespējams, ka palielināsies aktīvo vielu daudzums attiecībā uz pesticīdiem un biocīdiem, daļēji arī biocīdu pārskatīšanas programmas dēļ. *CLH* procesa grafiks, līdzekļu vajadzības, attiecīgās informācijas apmaiņa un strīdīgu jautājumu apsteidzoši risinājumi tiek cieši un aktīvi koordinēti ar dalībvalstīm, *EFSA* un Eiropas Komisiju.

Lai reaģētu uz lielo pieprasījumu, pastāvīgi tiks veicināta laika grafiku prognozējamība un papildus integrēti darba paņēmieni un procedūras (piemēram, rīkojot ekspertu sanāksmes, informatīvus pasākumus, izstrādājot kritērijus jaunās informācijas apstrādei, kas saņemta procesa laikā), lai samazinātu administratīvo slogu. *ECHA* sekretariāts ir apņēmis turpināt atbalstu dalībvalstīm, kas gatavo priekšlikumus, un *RAC* referentiem, lai nodrošinātu, ka *RAC* atzinumu izstrādei ir pietiekams pamats un tādējādi sagatavotie atzinumi pamato Komisijas galīgo lēmumu.

Saskaņotā klasifikācija un marķēšana (*CLH*) pats par sevi ir spēcīgs regulatīvās riska pārvaldības pasākums (*RRMM*), un tas atbalsta arī citus *RRMM*. Ņemot vērā ierobežotos līdzekļus, kas dalībvalstīs pieejami *CLH* priekšlikumu gatavošanai, svarīgs ir atbalsts to vielu atlasīšanai, kuru saskaņošana ir prioritāra. *ECHA* plāno turpināt skrīninga pasākumus, lai augstā līmenī apzinātu prioritārās vielas. Vielu skrīnings tiek apvienots ar prioritāšu noteikšanu citiem procesiem, piemēram, *SVHC* un vielu novērtēšanai (skatīt 3. pasākumu).

Klasificēšanas un marķējumu saraksts (C&L saraksts)

C&L saraksts ir unikāla datu bāze ar gandrīz visu ES tirgū esošo vielu klasificēšanu un marķējumu. 2014. gadā šajā datu bāzē bija 6,1 miljons paziņojumu, aptverot 125 000 vielu klasificēšanu, no kurām 115 000 ir pieejami publiskajā C&L sarakstā. Vidēji mēnesī tiek atjaunināti vairāk nekā 10 000 paziņojumu. Šāda kompetence nav pieejama nekur citur pasaulē. Lai gan šis saraksts bija pieejams jau 2012. gadā, tā uzturēšana un atjaunināšana turpināsies 2015. gadā, un galvenā jaunā iezīme būs SEVESO III³ datu iekļaušana.

Aptuveni 25 % vielu, kas iekļautas C&L sarakstā, paziņotā klasifikācija atšķiras. Plašāka konverģence pašklasificēšanā un skaidrība par iemesliem, kādēļ klasifikācijas atšķiras, palielina saraksta noderību, jo īpaši MVU. Atbilstīga pašklasifikācija ir nozares atbildība un, lai nozare spētu izpildīt tiesību aktos paredzēto pienākumu vienoties par reģistrācijas ierakstiem, ECHA ir izveidojusi IT platformu, kas ļauj tās pašas vielas paziņotājiem apspriest ierakstus sarakstā, neatklājot savu identitāti. Tā kā šis C&L platformas lietojums ne tuvu nesasniedz cerēto līmeni, ECHA turpinās apspriedes ar nozares organizācijām un mudinās nozari uzņemties atbildību un optimāli izmantot šos nodrošinātos rīkus. ECHA plāno regulāri uzraudzīt konverģences līmeni.

Paziņojumu dati sarakstā, apvienojumā ar citām pieejamajām datu bāzēm, arvien plašāk tiks izmantoti dalībvalstu atbalstam, lai tās pievērstos vielām, kurām nepieciešama prioritāte turpmākai riska pārvaldībai.

Alternatīvie ķīmiskie nosaukumi

Noteiktos apstākļos ražotāji, importētāji un pakārtotie lietotāji var lūgt lietot alternatīvus ķīmiskos nosaukumus, lai aizsargātu precīzos nosaukumus noteiktām sastāvdaļām maisījumos kā konfidencialus. Līdz 2015. gada jūnijam nozare var pieprasīt alternatīvus ķīmiskos nosaukumus no dalībvalstīm vai ECHA. Pēc minētā datuma šādus pieteikumus izskatīs tikai ECHA. ECHA paredz, ka pieteikumu skaits palielināsies līdz aptuveni 150 gadā.

Alternatīvo ķīmisko nosaukumu pieprasīšanas process sākās 2011. gadā. Šis process tika veidots efektīvs un elastīgs, lai apstrādātu lielu pieprasījumu skaitu īsos tiesību aktos paredzētos termiņos un spētu risināt pieprasījumu apjoma radītus sastrēgumus.

Maisījumu klasificēšana

Pienākums piemērot CLP maisījumiem pēc 2015. gada 1. jūnija paredz, ka tiks turpināta nozares informēšana, lai tā piemērotu CLP maisījumiem. Informēšanas stratēģijas galvenais elements ir atbalsts organizācijām, kurām ir ciešs kontakts ar MVU. Īpaša uzmanība tiks veltīta jaunajiem elementiem maisījumu klasificēšanā saskaņā ar CLP. Turklāt ir jāuzsāk pasākumu plānošana, lai palīdzētu plašai sabiedrībai labāk iepazīt jaunās piktogrammas.

³ Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 2012/18/ES (2012. gada 4. jūlijs) par lielu ar bīstamām vielām saistītu avāriju risku pārvaldību, ar kuru groza un vēlāk atceļ Padomes Direktīvu 96/82/EK.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visas dokumentācijas, kas saistītas ar saskaņoto klasificēšanu un marķēšanu, ir apstrādātas pārredzamā un prognozējamā procesā un augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi *ECHA* pieņemtajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos vai atbilstoši mērķiem.
2. Visi pieprasījumi par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu ir izskatīti tiesību aktos noteiktajos termiņos.
3. Klasificēšanas un marķēšanas saraksts un *C&L* saziņas platforma ir regulāri atjaunināta, un tās funkcijas un vieglā lietojamība ir papildus uzlabota.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Saskaņotu <i>C&L</i> priekšlikumu un pieprasījumu par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu procentuālais īpatsvars, kas apstrādāts tiesību aktos noteiktajā termiņā	100 %	Iekšējais ceturkšņa ziņojums
Komisijas, <i>MSCA</i> , <i>RAC</i> un nozares apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Gada aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

- Zinātnisks, administratīvs un juridisks atbalsts saskaņotas klasificēšanas un marķējuma priekšlikumu iesniedzējiem un *RAC*, kā arī tās referentiem, lai varētu izstrādāt atzinumus un pamatdokumentus, un Komisijai, lai sniegtu atbalstu papildu apstrādei pēc pieprasījuma.
- *CLH* atzinumu par aktīvām vielām pesticīdos un biocīdos izstrādes saskaņošana ar attiecīgiem regulatīvajiem procesiem un laika grafikiem.
- Pastāvīga datu bāzu analīze, lai sniegtu informāciju dalībvalstīm un nozarei, apzinot prioritārās vielas saskaņotai klasifikācijai.
- Atjaunināts un pareizi uzturēts *C&L* saraksts; atjaunināta un uzlabota saziņas platforma tās pašas vielas paziņotājiem un reģistrētājiem.
- Informēšanas pasākumi sadarbībā ar nozari un Komisiju, lai nodrošinātu ciešāku konverģenci pašklasificēšanā un plašāku *C&L* platformas lietošanu.
- Uzraudzības dati, kas raksturo konverģences pakāpi pašklasificēšanā.
- Pastāvīgi informēšanas pasākumi par pienākumu piemērot *CLP* maisījumiem pēc 2015. gada 1. jūnija.
- Līdz 150 juridiski pareizu lēmumu par alternatīvo ķīmisko nosaukumu lietošanu.

1.5. Biocīdi (16. pasākums)

Jauno Biocīdu regulu (BR) piemēro no 2013. gada 1. septembra. Šī regula paplašināja *ECHA* regulatīvo atbildību attiecībā uz administratīvajiem, tehniskajiem un zinātniskajiem uzdevumiem saistībā ar BR ieviešanu, jo īpaši attiecībā uz aktīvo vielu apstiprināšanu un Savienības atļauju biocīdu produktiem. Salīdzinot ar iepriekšējo Biocīdu direktīvu, ar jauno regulu tika ieviesti vairāki uzlabojumi un jauni elementi. Tie ir, piemēram, vienkāršotas un racionalizētas apstiprināšanas un licencēšanas procedūras, īpašu uzmanību pievēršot visbīstamāko aktīvo vielu neizmantošanai, noteikumiem, lai samazinātu testus ar dzīvniekiem, un obligātai datu kopīgai lietošanai, kā arī izstrādājumiem, kas apstrādāti ar biocīdiem.

1. Galvenie gada uzdevumi

2015. gads būs otrais pilnais darbības gads saskaņā ar Biocīdu regulu, un tas būs piemērots laika posms, lai atjauninātu procesus, ņemot vērā iegūto pieredzi, un maksimāli paaugstinātu to efektivitāti un lietderību. *ECHA* turpinās cieši sadarboties ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm, lai nodrošinātu termiņu ievērošanu un pietiekamus panākumus aktīvo vielu pārskatīšanas programmas ietvaros. Tas paredz arī Aģentūras izstrādāto IT rīku iespējami pilnvērtīgāku izmantošanu (*R4BP 3*, produktu īpašību kopsavilkuma (*SPC*) redaktors un *IUCLID*). Tādēļ būs iespējams nodrošināt efektīvu Pārskatīšanas programmas koordinēšanu un atbilstīgu atbalstu dalībvalstīm, Biocīdu komitejas (BK) atzinumu izstrādei un Komisijas lēmumu pieņemšanai.

Svarīgs notikums būs termiņš, kas iestāsies 2015. gada 1. septembrī, tieši divus gadus pēc regulas piemērošanas sākuma. Tirgū varēs palikt tikai turpmāk minētie biocīdi – tie, kas satur aktīvās vielas, ja vielu piegādātājs vai produktu piegādātājs ir iekļauts 95. pantā minētajā sarakstā. Līdz ar to *ECHA* pirmajā pusgadā paredz kulmināciju pieteikumiem par iekļaušanu šajā sarakstā, un to izskatīšana radīs pastiprinātu darba slodzi.

Vienlaikus *ECHA* saskarsies ar īpašu un būtiski svarīgu problēmu, kā sasniegt vērienīgo gada mērķi 2015. gadam – sniegt atzinumus par vērtējošo dalībvalstu veiktajiem 50 aktīvo vielu un produktu veidu kombināciju novērtējumiem saskaņā ar Pārskatīšanas programmu. Lai sasniegtu šo mērķi, jāizpilda divi nosacījumi – *MSCA* ir jāspēj laikus iesniegt plānotais labas kvalitātes novērtējuma ziņojumu daudzums un efektīvi ir jādarbojas vienādranga salīdzinošās izvērtēšanas procesam. *ECHA* iesaistīsies, stingri vadot šo procesu, efektīvi vadot sanāksmes, nodrošinot zinātnisku vērtējumu risināmajām problēmām un sadarbojoties augšup pa ķēdi ar vērtējošajām kompetentajām iestādēm, lai nodrošinātu novērtējumu kvalitāti un konsekveni. Tomēr, ņemot vērā ierobežotos resursus, *ECHA* var nespēt nodrošināt plānoto atbalsta līmeni šim procesam, jo īpaši gadījumā, ja iepriekšējā daļā minētā pieteikumu kulminācija būs augstāka par plānoto.

Paredzams, ka sāks palielināties pieteikumu skaits Savienības atļaujām biocīdu produktiem. Tam nepieciešams arī pareizi koordinēts un efektīvs šā procesa atbalsts, tostarp atbalsts un ieteikumi pieteikumu iesniedzējiem, un līdzīga procesa koordinācija kā attiecībā uz aktīvajām vielām.

Tā kā liels pieteikumu veidu skaits būs pieejams IT sistēmās tikai 2014. gada beigās, līdz ar galveno *R4BP 3* izdevumu, grozītie procesi būs jāatjaunina, ņemot vērā iegūto pieredzi, lai paaugstinātu to efektivitāti un lietderību, kā paredzēts daudzgadu darba programmā 2014.–2018. gadam.

ECHA būs arī jāpiedalās un jāiesaistās uzsāktajā Eiropas līmeņa sadarbībā starp novērtēšanas iestādēm, lai nodrošinātu konsekveni un koordināciju starp tās pašas

ķīmiskā novērtējumiem dažādās tiesību sistēmās (piemēram, augu aizsardzības līdzekļiem, dzīvnieku barības piedevām un kosmētikai).

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visas dokumentācijas un pieprasījumi ir apstrādāti saskaņā ar standartizētajām procedūrām, ko pieņēmusi *ECHA*, un ievērojot tiesību aktos paredzētos termiņus vai mērķus.
2. *ECHA* ir pietiekama jauda, lai varētu sniegt zinātnisku un tehnisku atbalstu *MSCA* veiktajam novērtēšanas darbam.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto dokumentāciju procentuālais īpatsvars	100 %	Uzraudzība reizi ceturksnī
Apmierinātības līmenis ar BK locekļiem, koordinācijas grupai, Komisijai, <i>MSCA</i> un nozarei sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Gada aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

- Zinātniskais, tehniskais, juridiskais un administratīvais atbalsts Savienības atļauju pieteikumu izvērtēšanai un aktīvo vielu novērtējumam, ko veic *MSCA*.
- Pieteikumu izvērtēšana par iekļaušanu 95. panta sarakstā un šā saraksta uzturēšana – līdz 200 lēmumiem.
- Lēmumi par tehniskās ekvivalences pieteikumiem – līdz 20 lēmumiem.
- Lēmumi par aktīvo vielu ķīmisko līdzību – līdz 10 lietām.
- Ja nepieciešams, darba plūsmu un procesu precizēšana attiecībā uz ienākošo dokumentāciju izskatīšanu.
- Dalība un iesaistīšanās zinātniskos pasākumos un semināros, lai papildus uzlabotu izpratni par biocīdu novērtēšanu (aktīvām vielām un biocīdiem).

1.6. PIC (17. pasākums)

Iepriekš norunātas piekrišanas regula (*PIC*, Regula (ES) Nr. 649/2012) regulē noteiktu bīstamo ķīmikāliju eksportu un importu un uzliek pienākumus uzņēmumiem, kuri vēlas eksportēt šīs ķīmikālijas uz valstīm ārpus ES. Tās mērķis ir veicināt kopīgu atbildību un sadarbību bīstamu ķīmisko vielu starptautiskās tirdzniecības jomā un aizsargāt cilvēku veselību un vidi, sniedzot jaunattīstības valstīm informāciju par bīstamu ķīmisko vielu drošu glabāšanu, pārvadāšanu, lietošanu un deponēšanu. Ar šo regulu Eiropas Savienībā tiek īstenota Roterdamas konvencija par procedūru, saskaņā ar kuru starptautiskajā tirdzniecībā dodama iepriekš norunāta piekrišana attiecībā uz dažām bīstamām ķīmiskām vielām un pesticīdiem.

ECHA atbild par noteiktiem administratīviem un tehniskiem uzdevumiem. *ECHA* arī sniegs atbalstu un tehniskus un zinātniskus norādījumus nozarei, ES un trešo valstu izraudzītajām valsts iestādēm (*DNA*) un Eiropas Komisijai.

1. Galvenie gada uzdevumi

2015. gadā Aģentūra pastāvīgā ātrumā apstrādās un nosūtīs eksporta paziņojumus importējošām valstīm ārpus ES un uzturēs datu bāzi ar paziņojumiem un nepārprotamām piekrišanām, ko devušas importējošās valstis, izmantojot jauno IT sistēmu (*ePIC*).

Galvenā problēma radīsies gada sākumā, kad būs jāpabeidz apstrādāt līdz 2014. gada beigām saņemto paziņojumu gaidāmo kulmināciju, ko pirmo reizi pilnībā veiks *ECHA* un izmantojot *ePIC*. Tā kā šī procedūra var sastāvēt no vairākiem posmiem, pirms tiks saņemts oficiāls saņemšanas apstiprinājums no importējošās valsts, tā radīs netiešu ietekmi uz darba slodzi pirmajā ceturksnī. *ECHA* ir apņēmusies ievērot tiesību aktos noteiktos termiņus, nodrošinot visu paziņojumu apstrādi 2015. gada pirmajā ceturksnī. 2015. gads būs pirmais gads, kad *ECHA* būs atbildīga par informācijas apkopošanu un kopsavilkuma ziņojuma publicēšanu par veikto eksportu un importu Savienības līmenī 2014. gadā attiecībā uz *PIC* regulas I pielikumā uzskaitītajām vielām. Tas tiks izdarīts laikus.

ECHA turpinās sniegt zinātnisku un tehnisku atbalstu Komisijai, pildot pienākumus saskaņā ar *PIC*, piemēram, sagatavojot *PIC* paziņojumus un pildot ar tiem saistītos uzdevumus. Turklāt *ECHA* turpinās sniegt atbalstu visām iesaistītajām personām un nodrošināt pietiekamu sadarbību ar ES un ne-ES valstu izraudzītajām valstu iestādēm (*DNA*).

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Nodrošināt sekmīgu *PIC* pasākumu īstenošanu un paziņojumu efektīvu pārvaldību.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto <i>PIC</i> paziņojumu procentuālais īpatsvars	100 %	Laiks, kas reģistrēts <i>ePIC</i> Ikmēneša ziņojumi

Apmierinātības līmenis ar Komisijai, dalībvalstu <i>DNA</i> un nozarei sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Gada aptauja
--	--------	--------------

3. Būtiskākie rezultāti

- Apstrādāti aptuveni 4000 *PIC* paziņojumu.
- Zinātniskais un tehniskais atbalsts ir sniegts Komisijai un ar Komisijas piekrišanu – *DNA*.

1.7. Vadlīnijas un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība (5. pasākums)

REACH, *CLP*, *Biocīdu* un *PIC* regulas paredz, ka *ECHA* nodrošina tehniskas un zinātniskas vadlīnijas un rīkus nozarei, kompetentajām iestādēm un citām ieinteresētajām personām.

Tāpat, *ECHA* dibināšanas regula paredz, ka *ECHA* sniedz ieteikumus un palīdzību ražotājiem un importētājiem, kā arī atbalstu kompetentajām iestādēm un dalībvalstu izveidotajiem palīdzības dienestiem.

1. Galvenie gada uzdevumi

Vadlīnijas

Tāpat kā bija 2014. gadā, *ECHA* vadlīniju pasākumi *REACH* jomā galvenokārt pievērsīsies potenciālo reģistrētāju vajadzībām attiecībā uz 2018. gada termiņu, ņemot vērā to, ka starp potenciālajiem reģistrētājiem palielinās MVU īpatsvars. Tā kā nepārprotamiem norādījumiem par būtiskajiem jautājumiem ir jābūt pieejamiem ilgu laiku pirms šā termiņa, ideālā gadījumā – līdz 2016. gada 1. jūnijam, uzsvars tiks likts uz attiecīgiem dokumentiem. Šim nolūkam, piemēram, saskaņā ar rezultātiem, ko deva seminārs par vielu tāpatību, kuru *ECHA* rīkoja 2014. gada rudenī, Aģentūra izvērtēs, vai atjaunināt *Vadlīnijas par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu saskaņā ar REACH un CLP*. Tas ir jāizdara 2015. gada laikā saskaņā ar 2015. gada starpposma mērķi 1.1. stratēģiskajā rīcības jomā "Informācijas kvalitātes uzlabošana dokumentācijās", lai nodrošinātu 2016. gada starpposma mērķa "vadlīniju pārskatīšana par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu" sasniegšanu termiņā.

Paturot prātā MVU un mazāk pieredzējušos uzņēmumus, *ECHA* pievērsīsies līdzekļiem, kā padarīt vieglāk pieejamu tās daudzšķautņaino palīdzību (kas izpaužas dažādi – kā vadlīniju dokumenti un tīmekļa semināri, kā faktu lapas un lietotāju rokasgrāmatas, kā praktiskās rokasgrāmatas un paskaidrojošās tīmekļa lapas). Tādējādi tiek atzīts, ka vadlīniju "vienkāršošana" ir jānodrošina ar pienākumu pildītājiem vieglāk un skaidrāk izprotamu piekļuvi visai palīginformācijai. Šim darbam ar saturu, kā arī dokumentācijas "pieejamībai" un tās attiecībām ar citiem informācijas avotiem, pamatā būs pārskats, kas iekļauts 2018. gada reģistrācijas ceļvedī, lai nodrošinātu, ka lietotāji var atrast pareizo dokumenta sarežģītības līmeni, kas piemērots viņu vajadzībām un kompetencei. *ECHA* arī turpinās sniegt vienkāršotas vadlīnijas dokumentos "Vadlīnijas īsumā" (kas vienmēr tiek nodrošinātas 23 oficiālajās ES valodās), kā arī tulkot citus MVU būtiskus vadlīniju dokumentus.

Ja laikus kļūs pieejams atbilstošs ieguldījums no pasākumiem Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācijas (ESAO) līmenī, iespējama arī atjaunināšanas darba uzsākšana par *IR&CSA* R.6. nodaļu "Kvantitatīvie struktūras aktivitātes attiecības modeļi (*QSAR*) un ķīmikāliju grupēšana". Tāpat, ja tiks panākta pietiekama vienprātība par grozījumiem informācijas prasībās attiecībā uz nanomateriāliem, 2015. gadā varēs uzsākt attiecīgu vadlīniju atjaunināšanu.

ECHA pievērsīsies arī atjauninājumu ieviešanai Vadlīniju par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu (*IR&CSA*) prioritārajās daļās, kā paredzēts pašreizējā *CSA* ceļvedī – šie atjauninājumi sākotnēji tika ierosināti 2013. gadā, un arī tie īpaši attieksies uz dokumentiem, kas plānoti publiskošanai pilnus divus gadus pirms 2018. gada reģistrācijas termiņa, t. i., līdz 2016. gada 1. jūnijam.

2015. gadā tiks pabeigta jauno vadlīniju un vadlīniju jauno grozījumu par BR pilnīga integrācija "parastajās" *ECHA* procedūrās, kā paredzēts atjaunināto vadlīniju

apspriešanas kārtībā MB/63/2013 (galīgā redakcija). Tas ļaus vajadzības gadījumā attiecināt jau veikto apspriešanu ar Biocīdu komiteju uz *REACH* vai *CLP* vadlīnijām (piemēram, kā jau tika darīts 2014. gadā attiecībā uz *Vadlīniju par dokumentāciju sagatavošanu saskaņotai klasifikācijai un marķēšanai (CLH vadlīniju)* atjauninājumu). Šāda pilnīgāka apspriešana un savstarpēja apspriešanās sekmēs *MAWP* starpposma mērķa sasniegšanu 2015. gadam "izveidot uzlabotu koordinācijas mehānismu ar ķīmikālijām saistīto tiesību aktu īstenošanai".

ECHA palīdzības dienests un BR, CLP un REACH palīdzības dienestu tīkls (HelpNet)

ECHA Palīdzības dienests 2015. gadā turpinās sniegt ieteikumus un palīdzību nozares pienākumu pildītājiem pēc viņu pieprasījuma. Šajā jomā regulatīvu iemeslu dēļ *ECHA* Palīdzības dienests parasti darbojas kā pirmā zvana pieņēmējs tikai no ne-ES/EEZ pieprasītājiem, jo ir paredzēts, ka uzņēmumi vispirms vēršas ar pieprasījumiem attiecīgajos valsts palīdzības dienestos, kuri spēj ne tikai atbildēt uz lielāko daļu jautājumu, bet arī izdarīt to nacionālajās valodās. Attiecībā uz atbalsta sniegšanu par *ECHA* zinātnisko IT rīku lietošanu *ECHA* Palīdzības dienests ir pirmā zvana pieņēmējs.

ECHA īpaši uzsvērs pasākumus, kas informēs MVU un "jaunpieņacējus" pienākumu pildītājus par viņu pienākumiem *BR*, *CLP*, *PIC* un *REACH* jomā, kā arī par atbalstu, kas pieejams valsts palīdzības dienestos, un nodrošinās *ECHA* izpratni par viņu problēmām. Šā darba ietvaros *HelpNet* sekretariāts turpinās veicināt sadarbību starp valstu palīdzības dienestiem un to *EEN* (Eiropas Uzņēmumu tīkla) partneriem valstīs.

Turklāt nozares sagatavošanās darbi 2018. gada *REACH* reģistrācijas termiņam būs nozīmīgs stimuls *ECHA* atbalstam 2015. gadā, īpaši uzsverot atbalsta dienestu un rīku pielāgošanu mazāk pieredzējušu uzņēmumu vajadzībām. *ECHA* Palīdzības dienesta un *HelpNet* atbalsta pasākumu izstrāde un nodrošināšana ir iekļauta *ECHA* 2018. gada reģistrācijas ceļvedī, un tā arī īpaši iesaistīs valstu *REACH* palīdzības dienestus atbalsta un saziņas pasākumos.

CLP 2015. gada termiņš maisījumu klasificēšanai arī noteikts *ECHA* Palīdzības dienesta darbu – nozares ieguvums būs vieglāka orientēšanās pieejamajā informācijā un vadlīnijās; *ECHA* Palīdzības dienesta centieni būs vērsti uz to, lai problemātiskie pakārtotie lietotāji varētu sekmīgi īstenot prasības; *HelpNet* sekretariāts centīsies paplašināt nozares informētību un uzlabot gatavību, apvienojot spēkus ar valstu *CLP* palīdzības dienestiem.

Izmantojot atbalstu, kas ierosināts 2014. gadā, *MSCA* lietotāji varēs saņemt atbalstu no *ECHA* Palīdzības dienesta attiecībā uz piekļuvi *ECHA* IT sistēmām un to lietošanu. *MSCA* lietotāju administratori tiks pienācīgi un regulāri informēti par jebkurām izmaiņām *ECHA* zinātniskajos IT rīkos, izmantojot informācijas apmaiņas platformu un dažādos pasākumos, kas tiem tiks rīkoti.

Kopumā, šie pasākumi nozares un *MSCA* atbalstam ietilpst *ECHA* centienos sasniegt 1. un 2. stratēģisko mērķi – uzlabot iesniegto dokumentāciju kvalitāti un palīdzēt valstu pārvaldēm maksimāli izmantot šādi iesniegtos datus.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* IT sistēmu *MSCA* lietotāji, nozare un valstu palīdzības dienesti laikus saņem efektīvu atbalstu pienākumu izpildē saskaņā ar *REACH*, *CLP*, *BR* un *PIC*.

2. Nozare saņem atbalstu augstvērtīgu vadlīniju dokumentu veidā, lai varētu izpildīt pienākumus saskaņā ar *REACH*, *CLP*, *BR* un *PIC*.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
<i>ECHA</i> Palīdzības dienestam iesniegto jautājumu procentuālais īpatsvars, kas atbildēti noteiktajā termiņā (15 darba dienās)	90 % (<i>REACH/CLP</i>); 75 % (<i>BR</i>); 75 % (<i>MSCA</i> IT atbalsts)	Darbības mērķa atskaite/ikmēneša ziņojums
Lietotāju apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> Palīdzības dienesta pakalpojumu kvalitāti	Augsts	Klientu aptaujas
<i>MSCA</i> lietotāju administratoru apmierinātības līmenis ar <i>ECHA MSCA</i> IT atbalsta pakalpojumiem	Augsts	Klientu aptaujas
<i>HelpNet</i> dalībnieku apmierinātības līmenis ar <i>HelpNet</i> sekretariātu	Augsts	Klientu aptaujas
Apmierinātības līmenis, ko atsauksmēs apliecinājuši vadlīniju lietotāji	Augsts	Klientu ikgadējā aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

Vadlīnijas

- 2014. gadā uzsākto vadlīniju pasākumu pabeigšana 2015. gadā (visi **atjauninājumi**, ja vien nav apzīmēti kā "**jauni**"):
 - Ķīmiskās drošības novērtējuma (*CSA*) atjauninājums – saistītā informācija Vadlīnijās par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu (*IR&CSA*) – prioritātes, kas jāapzina 2014. gada sākumā saskaņā ar *CSA* programmu – iespējams, iekļaujot R.12. nodaļu ("Lietošanas veida deskriptoru sistēma") un citus dokumentus, kas saistīti ar ķīmiskās drošības ziņojumu (*CSR*) formātu un saturu.
 - Vadlīnijas par *IR&CSA*, R.7.a nodaļa, R.7.6. iedaļa – Vadlīniju dokumentu atjauninājums par paplašinātajiem vienas paaudzes toksiskās ietekmes uz reproduktīvo sistēmu pētījumiem (*EOGRTS*).
 - Vadlīnijas par *IR&CSA*, R.7.a nodaļa, R.7.2. iedaļa (Āda un acs).
 - Vadlīnijas par Biocīdu regulu (*BR*), I sēj., Identitāte/fizikāli ķīmiskās īpašības/analīze – B daļa, Ietekmes/bīstamības novērtēšana (**jauna**).
 - Vadlīnijas par *BR* – Vadlīnijas par mikroorganismiem (**jaunas**).
- Uzsākamie vadlīniju projekti, kuru gaitā 2015. gadā jāizstrādā apspriešanas dokumentu projekti (visi **atjauninājumi**, ja vien nav apzīmēti kā "**jauni**"):

- Vadlīnijas par marķēšanu un iepakojumu saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 1272/2008 (*CLP*).
- Vadlīnijas par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu saskaņā ar *REACH* un *CLP*.
- Vadlīnijas par *IR&CSA*, R.6. nodaļa, Kvantitatīvie struktūras aktivitātes attiecības modeļi (*QSAR*) un ķīmikāliju grupēšana – uzsākams tikai, ja šādam atjauninājumam ir pieejams pietiekams ieguldījums no ESAO vadlīniju atjauninājumiem, kurus var publicēt 2014. gada otrajā pusē, un/vai no *ECHA* semināra, kas paredzēts 2014. gada rudenī.
- Ķīmiskās drošības novērtējuma (*CSA*) papildu atjauninājumi – saistītā informācija Vadlīnijās par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu (*IR&CSA*) – saistībā ar iedarbības novērtējumu un riska aprakstu.
- Atjauninājums vadlīniju dokumentiem par nanomateriāliem, ja *REACH* pielikumu pārskatīšanas rezultāts attiecībā uz nanomateriāliem būs pieejams jau 2015. gada sākumā.
- Vadlīnijas par *IR&CSA*, R.7.a nodaļa, R.7.3. iedaļa (Sensibilizācija).
- Vadlīnijas par BR – II sēj., Efektivitāte – B daļa, Iedarbība, ietekmes/bīstamības un riska novērtēšana (**jauna**).
- Vadlīnijas par BR – III sēj., Cilvēku veselība – B daļa, Iedarbība, ietekmes/bīstamības un riska novērtēšana, visa dokumenta pārskats/grozījumi un jo īpaši – iedaļa par iedarbības novērtējumu (t. i., 2013. gada decembrī publicētā teksta atjauninājums).
- Vadlīnijas par BR – I, II, III un IV sēj., C daļa, Vērtēšana (**jauna**).

ECHA Palīdzības dienests

Atbalsts uzņēmumiem

- Atbildēti nozares jautājumi par *REACH*, *CLP*, BR un *PIC* regulām un *ECHA* zinātniskajiem IT rīkiem.
- Ieinteresēto personu pasākumos rīkotas tikšanās "viens pret vienu".
- Rīkoti tīmekļa semināri par *ECHA* zinātnisko IT rīku lietošanu.

Atbalsts *MSCA*

- *MSCA* lietotājiem sniegts atbalsts, uzsākot attālinātās piekļuves izveidi un *ECHA* IT rīku uzstādīšanas posmos.
- Atbalstīta bāzes izveide *ECHA* IT rīku lietošanai *MSCA*.
- Vienota kontaktpunkta statusā atbildēti *MSCA* jautājumi par problēmām, kas saistītas ar *ECHA* zinātniskajiem IT rīkiem.
- Nodrošinātas mācības lietotāju administratoriem un gala lietotājiem *MSCA* par tehniskiem jautājumiem un lietotāju funkcijām *ECHA* IT rīkos.

Atbalsts valstu palīdzības dienestiem

- Sniegts organizatorisks un administratīvs atbalsts *HelpNet* vadības grupai, piemēram, organizējot *HelpNet* vadības grupas sanāksmes (vismaz vienu gadā) un seminārus.
- Biežāk uzdoto jautājumu (BUJ) projekts sagatavots, apspriests *HelpNet* vadības grupā un publicēts *ECHA* tīmekļa vietnē ar *HelpNet* piekrišanu.
- Atbildēti valstu palīdzības dienestu jautājumi.
- Nodrošināta spēju nostiprināšana, labās prakses kopīga lietošana un informācijas apmaiņa starp valstu BR, CLP un REACH palīdzības dienestiem, lai sniegtu atbalstu klientiem.
- Nodrošinātas mācības valstu palīdzības dienestiem par *ECHA* procesiem un zinātnisko IT rīku funkcijām šajā nozarē.

1.8. Zinātniskie IT rīki (6. pasākums)

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

1. Galvenie gada uzdevumi

IT atbalsta sniegšana regulatīvajiem procesiem ir viena no *ECHA* stratēģiskajām darbības jomām (*MAWP* 4.2.1. punkts).

ECHA 2015. gadā izveidos jaunu izplatīšanas platformu, balstoties uz pārstrukturētu IT sistēmu un novēršot trūkumus un ierobežojumus pašreizējās izplatīšanas sistēmās, kuras ir datu apstrādes mehānisms tīmekļa vietnēs par ķīmikāliju informāciju, kas publicēta *ECHA* tīmekļa vietnē.

Šī izplatīšanas platforma ieviesīs jaunu redzējumu, kā izpildīt *ECHA* izplatīšanas uzdevumus, daudz ciešāk pievēršoties saistītās informācijas integrācijai starp procesiem un regulām – gala rezultātā tā konverģēsies kā "ķīmiskās vielas īsā profila" modelis, lai iesaistītajām personām atvieglotu lietošanu.

Lai sasniegtu mērķi piedāvāt publiskās informācijas par vielām ciešāku integrāciju, jaunā platforma līdzsvaros *ECHA* ieguldījumu datu integrācijā un iekšējās lietu pārvaldības sistēmās, lai varētu apkopot nozares iesniegtos datus, kā arī datus, kas izveidoti regulatīvajos procesos, kuru centrā ir viela.

Būtiski panākumi ir gūti jaunās paaudzes *REACH-IT*, *IUCLID* un *CHESAR* īstenošanā, nodrošinot jaunu redakciju izdošanu 2016. gadā.

IUCLID formāti ir obligāti jālieto *REACH*, *CLP* un BR jomās. Šis rīks tiek plaši lietots, un *ECHA* ir uzskaitījusi 30 000 reģistrēto lietotāju; *ECHA* mērījumi liecina par vidēji 3000–4000 lejupielādēm katrai izdevuma redakcijai. *IUCLID* 5 pašreizējā redakcija tika izstrādāta 2004. gadā, un tai nepieciešams jauns pārprojektēšanas posms. *IUCLID* formāti ir obligāti jālieto *REACH*, *CLP* un BR jomās. 2015. gadā *IUCLID* 6 projekts noslēgs šīs lietojumprogrammas tehnisko pamatu pārstrukturēšanu, un *ECHA* sāks to lietot iekšēji. Strauji mainoties IT videi, ir normāli, ka produkta dzīves ciklā sākas jauns pārprojektēšanas posms. Savukārt, *REACH-IT* 3 tiks tehnoloģiski modernizēts un pārstrukturēts, lai pielāgotos *IUCLID* 6 un būtu daudz vieglāk uzturams. Izmaiņu izstrāde ir nepieciešama, jo sāksies gatavošanās 2018. gada reģistrācijas termiņam.

Datu integrācijas projekts ir slēgts un 2014. gadā tika pārveidots par datu pārvaldības pakalpojumu. Visbeidzot, pēc *ECHA* IT sistēmu pārveidošanas daudzgadu programmas, 2015. gadā Datu integrācijas platforma (DIP) ir *ECHA* izlaides sistēmu galarezultāts, proti, izplatīšanas un portāla vadības panelis iestādēm. Datu ieguve no *IUCLID* un iesniegšanas sistēmām, lai tos izmantotu DIP, ir atjaunināta, lai atbilstu minēto sistēmu jaunajai paaudzei.

REACH informācijas portāla ieviešanai (*RIPE*) funkcijas ir konsolidētas portāla vadības panelī, lai beidzot ieviestu koncepciju par vienotu piekļuves punktu iestādēm.

Iesniegšanas sistēmas Biocīdu regulai – *R4BP* – un Regulai par iepriekš norunātu piekrišanu – *ePIC* – 2015. gadā atradīsies uzturēšanas režīmā. *ECHA* IT sistēmas 2015. gadā atbalstīs Biocīdu regulas īstenošanas iestādes.

ECHA nodrošinās īpašu sadarbības risinājumu, kas atradīsies Komisijā un balstīsies uz *CIRCA-BC*. Projekta mērķis ir nodrošināt *CIRCA-BC* – platformas, kuru labi zina *ECHA* ārējie lietotāji – lietošanas turpināšanu, vienlaikus modernizējot drošību un ieviešot stingru autentifikāciju. Tādējādi šis risinājums nodrošinās komiteju locekļus, *MSCA*, Komisiju un darba grupas ar tām pazīstamu tīmekļa sadarbības platformu, kura būs arī daudz drošāka. *ECHA* atvieglos šo pāreju ārējiem lietotājiem, sniedzot atbalsta pakalpojumu saistībā ar jau esošo *MSCA* IT atbalsta pakalpojumu.

Uzņēmumu satura pārvaldības (*ECM*) programma, kas sākās 2011. gadā, lai nodrošinātu IT atbalstu Aģentūras regulatīvajiem procesiem, izmantojot "lietu pārvaldības" IT sistēmas, tiks pabeigta attiecībā uz visiem *REACH* un *CLP* regulatīvajiem procesiem un atbilstīgi iegūtajai pieredzei īstenos uzlabojumus, lai paaugstinātu procesa efektivitāti.

Šīs "lietu pārvaldības" IT sistēmas – jo īpaši *ECM-DEP* vērtēšanas procesu atbalstīšanai un "Dinamiskā lieta" visu citu *REACH* un *CLP* procesu atbalstīšanai – tiek izmantotas darba lietu apstrādei (piemēram, reģistrētas dokumentācijas pareizības pārbaudei) un kā repozitorijs izveidotajiem dokumentiem, kā arī procesa posmu izsekošanai. Jau 2014. gadā *ECM-DEP* tika apstrādāta 2931 pareizības pārbaude un 880 testēšanas priekšlikumi; 2015. gadā tiek lēsts, ka *ECM-DEP* un "Dinamiskajā lietā" tiks apstrādāti aptuveni 5000 regulatīvo lietu.

2015. gadā "lietu pārvaldības" IT sistēmas tiks integrētas jaunajā izplatīšanas platformā un tiks atbalstīta *ECHA* politiku īstenošana attiecībā uz dokumentu un reģistrācijas ierakstu kontroli un dokumentu un reģistrācijas ierakstu saglabāšanu, kā paredzēts *IQMS*. Rezultātā reģistrācijas ierakstu pārvaldība notiks konsekventi un automatizētā veidā visos regulatīvajos procesos.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* nodrošina specializētus rīkus un ar tiem saistītus pakalpojumus, kas efektīvi atbalsta *MSCA* un nozares iesaistītās personas, gatavojot un iesniedzot dokumentācijas *ECHA*.
2. Pareizi strādājošas IT sistēmas ļauj *ECHA* saņemt un sekmīgi apstrādāt iesniegumus, veikt novērtējumus un riska novērtēšanas darbības, kā arī izplatīt publiski pieejamo informāciju, kas atrodama *REACH*, *CLP*, Biocīdu un *PIC* tiesību aktos.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Ārējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT rīkiem (<i>IUCLID</i> , <i>REACH-IT</i> , <i>R4BP 3</i> , <i>CHESAR</i> , <i>ePIC</i> un izplatīšanas rīku)	Augsts	Gada aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

- Jaunās izplatīšanas platformas pirmais izdevums.
- Pabeigta *IUCLID 6* tehnisko pamatu izstrāde.

- Pabeigta *REACH-IT 3* tehnisko pamatu izstrāde.
- *CIRCA-BC* ar paaugstinātu drošības pakāpi ir pieejama ārējiem lietotājiem un lietotāju atbalsta dienestu darbiniekiem.
- Lietu pārvaldības IT sistēmas tiek izmantotas visos *REACH* un *CLP* procesos, ir veikti efektīvi uzlabojumi un tiek sniegts kvalitatīvāks atbalsts regulatīvajiem procesiem saskaņā ar *REACH*.
- Reģistrācijas ierakstu pārvaldība tiek konsekventi īstenota *REACH* un *CLP* procesos.
- *RIPE* un portāla vadības panelis ir konsolidēts vienotā piekļuves punktā, kas paredzēts iestādēm.
- *ECHA* IT sistēmas atbalsta Biocīdu regulas īstenošanu.

1.9. Zinātniskais darbs un tehniskie ieteikumi ES iestādēm un struktūrām (7. pasākums)

ECHA ir regulatīva organizācija ar misiju zinātniskajā un tehniskajā jomā. Tādēļ *ECHA* ir pastāvīgi jāveic papildu ieguldījumi zinātnisko un regulatīvo spēju attīstībā, lai tās lēmumu, atzinumu un ieteikumu pamatā būtu atjaunināta zinātniskā vai tehniskā kompetence. Tā arī ļaus *ECHA* pēc pieprasījuma sniegt ieteikumus ES iestādēm un struktūrām par attiecīgiem jautājumiem, piemēram, tiesību aktu pilnveidošanas jomā.

1. Galvenie uzdevumi 2015. gadā

ECHA turpinās īstenot tās trešo stratēģisko mērķi, t. i., risināt zinātniskās problēmas, darbojoties kā dalībvalstu, Eiropas iestāžu un citu dalībnieku zinātnisko un regulatīvo spēju attīstīšanas centram. To regulēs Zinātnes stratēģija, kas izstrādāta 2014. gadā. Saistībā ar to *ECHA* jo īpaši turpinās ieviest kompetences pārvaldības regulējumu, kas būs Aģentūras plānošanas un darbības cikla neatņemama sastāvdaļa, un analizēs iespēju paplašināt to, attiecinot uz citām prioritārām jomām, kā arī uz *ECHA* komiteju locekļiem, papildus pašas Aģentūras zinātniskajam personālam, pēc izmēģinājuma posma 2014. gadā.

ECHA arī turpmāk aktīvi sekmēs testēšanas metožu turpmāko attīstību, tostarp alternatīvās testēšanas metodes un Integrēto pieeju testēšanai un novērtēšanai (*IATA*), īpaši pievēršoties *IATA* ādas sensibilizācijai. Šis darbs tiek veikts, lai atbalstītu reģistrētājus, kuri izmanto visjaunākās metodes un pieejas, gatavojoties 2018. gada reģistrācijas termiņam. *ECHA* sekmēs arī regulatīvās zinātnes dialogu starp iestādēm un pētniekiem, tiecoties atbalstīt alternatīvas testiem ar dzīvniekiem.

ECHA turpinās īstenot savu darba plānu par nanomateriāliem un efektīvi izvērtēs vielas nanoformā saskaņā ar *REACH*, *CLP* un Biocīdu regulu. *ECHA* īpaši pievērsīsies *REACH* pielikumu plānoto grozījumu ieviešanai, lai tos konkrēti pielāgotu nanomateriāliem reģistrācijas nolūkā, un, ja minētie grozījumi tiks pieņemti, plāno paplašināt darbības ar nanomateriāliem šādās jomās:

- pastiprinātas darbības un diskusijas Nanomateriālu darba grupā;
- atjauninājumi un izmaiņas *REACH* vadlīnijās un citos konsultatīvos dokumentos;
- atbalsts *MSCA* un Komisijai, nodrošinot zinātniskus un tehniskus ieteikumus;
- pastiprinātas darbības starptautiskajā līmenī, lielākoties ar *ESAO* starpniecību, attiecībā uz nanomateriālu testēšanu un novērtēšanu.

ECHA turpinās centienus efektīvi apzināt *PBT* līdzīgās vielas un endokrīno sistēmu bojājošās vielas saskaņā ar *REACH*, *CLP* un *BR*, izmantojot *PBT* ekspertu grupas un endokrīno sistēmu bojājošo vielu ekspertu konsultatīvās grupas palīdzību. Uzmanība tiks vērsta uz novērtējumu konsekvenci starp šīm regulām un turpmākajiem kritērijiem, kas Komisijai jāizstrādā, lai apzinātu endokrīno sistēmu bojājošās vielas.

ECHA sāks gatavot otro ziņojumu saskaņā ar 117. panta 2. punktu par *REACH* darbību.

ECHA pārskatīs un ciešāk nostiprinās zinātnisko sadarbību ar Komisijas Kopīgo pētniecības centru (*JRC*) un papildus attīstīs zinātnisko sadarbību ar citām ES aģentūrām gan divpusēji (jo īpaši ar *EFSA* un *EMA*), gan izmantojot ES aģentūru tīklu zinātniskām konsultācijām.

Pamatojoties uz plānoto Komisijas priekšlikumu turpmākajai Mēslošanas līdzekļu regulai, *ECHA* sāks gatavot nākotnes ES reģistra ieviešanu augu biostimulantiem un agronomiskajām mēslošanas līdzekļu piedevām, kas minētas priekšlikumā par grozījumiem Mēslošanas līdzekļu regulā. Tas nozīmē, ka ir jā sagatavo budžeta projekts rīku izstrādei, lai nodrošinātu reģistrācijas procedūru izstrādi un darbību, tiklīdz nākotnes grozītā Mēslošanas līdzekļu regula stāsies spēkā – šis budžets aptvers sagatavošanās darbus IT rīkam un citus turpmākos *ECHA* uzdevumus. Turklāt *ECHA* sniegs atbalstu Komisijas dienestiem likumdošanas procedūrā attiecībā uz Mēslošanas līdzekļu regulu, ciktāl tā skars mēslošanas līdzekļu piedevu reģistrācijas procedūras.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* pēc pieprasījuma sniedz augstvērtīgus zinātniskus un tehniskus ieteikumus par ķīmikāliju drošību, tostarp par nanomateriāliem un endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām, *PBT* līdzīgām vielām, testēšanas metodēm un alternatīvu metožu lietošanu.
2. *ECHA* spēj ievirzīt zinātniskās izstrādes un jaunās vajadzības, kas rodas regulatīvajai zinātnei.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Apmierinātības līmenis ar Komisijai un <i>MSCA</i> sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Gada aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

- Analizētas iespējas paplašināt kompetences kartēšanas un spēju attīstīšanas darbības, attiecinot tās uz komitejas locekļiem un papildu zinātniskajiem tematiem/jomām.
- Organizēts viens tematisks zinātniskais seminārs, piemēram, augsnes riska novērtēšanas jomā.
- Sadarbība ar zinātniskajām biedrībām (*SETAC*⁴, *EUROTOX*⁵); īpašu sesiju rīkošana gada sanāksmju laikā.
- Atjaunināts *ECHA* darba plāns par testēšanas metodēm, tostarp alternatīvajām metodēm.

⁴ Vides toksikoloģijas un ķīmijas biedrība.

⁵ Eiropas toksikologu un Eiropas toksikoloģijas biedrību federācija.

- Atjauninājumi *ECHA* tīmekļa vietnēm par jaunajām un atjauninātajām ES/ESAO testēšanas vadlīnijām, iekļaujot informāciju reģistrētājiem.
- Publicētas praktiskās rokasgrāmatas/piemēri par alternatīvo metožu lietošanu.
- Atjaunināts un uz ietekmi uz vidi attiecināts analogiju novērtēšanas regulējums (*RAAF*).
- Atbalstīta ESAO vadlīniju izstrāde par testēšanu un par nelabvēlīga iznākuma ceļiem/darbības veidiem, kā arī atbalstīta ESAO un *ECHA IATA* alternatīvu izstrāde dažādiem toksikoloģiskiem parametriem, jo īpaši attiecībā uz *IATA* ādas sensibilizācijai, plānojot to pabeigt 2016. gadā.
- Sekmēta bīstamības un riska novērtēšanas metodoloģiju turpmāka izstrāde, tostarp, piemēram, par nenoteiktības analīzi, epiģenētiskiem efektiem un pieeju sarežģītiem parametriem, piemēram, toksiskai ietekmei uz reproduktīvo sistēmu.
- Atbalstīti *FP7* pētniecības projekti apraksta, bīstamības, iedarbības un riska novērtēšanas, kā arī nanomateriālu riska pārvaldības jomā.
- Atbalstīts turpinājuma darbs Komisijas pārskatītajiem ieteikumiem par nanomateriālu definēšanu.
- Sniegts atbalsts Komisijai, sagatavojot grozīto Mēslošanas līdzekļu tiesību aktu īstenošanu.

2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi

2.1 Komitejas un forums (8. pasākums)

Komitejas — Dalībvalstu komiteja (*MSC*), Riska novērtēšanas komiteja (*RAC*), Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja (*SEAC*) un Biocīdu komiteja (*BR*) — ir neatņemamas *ECHA* daļas. Tām ir būtiska nozīme, sniedzot zinātniskus un tehniskus ieteikumus (t. i., saskaņojumus un atzinumus), kas ir *ECHA* un Komisijas lēmumu pieņemšanas pamatā. Ieviešanas informācijas apmaiņas forums ir par *REACH*, *CLP* un *PIC* regulu ieviešanu atbildīgo dalībvalstu iestāžu tīkls, kurā saskaņo šo iestāžu pieeju attiecībā uz ieviešanu.

1. Galvenie gada uzdevumi

2015. gadā *REACH* komitejas darbosies ar pilnu jaudu, sniedzot augstvērtīgus zinātniskus un tehniskus ieteikumus īsos termiņos. To galvenā problēma būs vēl lielāka darba slodze nekā iepriekšējos gados, vienlaikus nodrošinot, lai to ieteikumi attiecas uz būtiskiem jautājumiem regulatīvā kontekstā, t. i., ir derīgi nolūkam. Arī Biocīdu komitejas darba slodze arvien palielinās, un tai būs jānodrošina pastāvīgs ātrums atzinumu sniegšanā. Tādēļ komiteju locekļiem būs jāturpina plaša iesaistīšanās komiteju darbā, regulāri uzņemoties referentu pienākumus papildus vienādranga pārskatīšanas uzdevumiem un komiteju sanāksmju apmeklēšanai. Turklāt dalībvalstīm būs jāsniedz atbilstošs atbalsts komiteju locekļu darbā.

Papildu problēmas radīs arī turpmāka augsta līmeņa pārredzamības nodrošināšana, vienlaikus izpildot konfidencialitātes prasības un efektīvi pārvaldot potenciālos interešu konfliktus komitejās.

Komiteju sekretariātam būs efektīvi un lietderīgi jāpārvalda šāda liela darba slodze, lai iekļautos tiesību aktu noteiktajos īsajos termiņos, vienlaikus saglabājot augstu darba kvalitāti. Jo īpaši augošā nepieciešamība pēc referentiem un aktīvas līdzdarbošanās prasīs pastāvīgu un kvalitatīvu saziņu ar *MSCA* un valdi. Gatavojot otro *ECHA* ziņojumu saskaņā ar *REACH* 117. panta 2. punktu, Aģentūra analizēs dažādas iespējas, lai nākotnē komitejas spētu tikt galā ar vēl lielāku darba slodzi.

Dalībvalstu komiteja (*MSC*)

2015. gadā visi šīs komitejas procesi (t. i., *SVHC* identificēšana, atzinums par *ECHA* ieteikuma projektu XIV pielikumam, dokumentācijas izvērtēšana, atzinumi par *CoRAP* un vielu novērtējumiem) notiks maksimālā apjomā, kā paredzēts otrajā gadā pēc kārtas. Īpaša vērība dokumentācijas izvērtēšanā tiks pievērsta pareizības pārbaudēm, vienlaikus turpinot izskatīt lēmumu projektus par testēšanas priekšlikumiem, un vielu novērtēšanā tiks gatavoti lēmumi, pieprasot papildu informāciju par vielām no trešā *CoRAP* saraksta. *MSC* turpinās uzlabot savu procedūru un darba prakses efektivitāti un grozīs to, ja būs nepieciešams.

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

Abas šīs komitejas izskatīs lielu skaitu licencēšanas pieteikumu paralēli citiem procesiem – t. i., *CLH*, ko izskatīs *RAC*, un ierobežošanas dokumentus – abas komitejas. Lielā darba slodze būs pārbaudījums to maksimālajai jaudai un procedūru efektivitātei. Tiks īstenoti ieteikumi, kā uzlabot ierobežošanas procesu, lai paaugstinātu efektivitāti, ja būs iespējams. No licencēšanas pieteikumu procesa gūtajām mācībām tiks veikta pirmā pārskatīšana.

SEAC turpinās izskatīt sociālās un ekonomiskās analīzes kompleksās problēmas un novērtēs ietekmi uz veselību un vidi.

Pietiekama mijiedarbība un sadarbība starp RAC un SEAC arī turpmāk būs būtiska, ziņojot par riskiem un neskaidrībām, lai atvieglotu sociālo un ekonomisko analīzi. Tāpat, būs nepieciešama arī pietiekama sadarbība starp RAC un BK, lai efektīvi koordinētu CLH atzinumu gatavošanu par aktīvām biocīdu vielām. Sadarbība ar citām ES zinātniskajām komitejām un struktūrām (jo īpaši ar Arodekspozīcijas robežvērtību zinātnisko komiteju (SCOEL)) turpināsies, lai novērstu un viegli atrisinātu potenciālās viedokļu atšķirības.

Biocīdu komiteja (BK)

Šī komiteja 2015. gadā sāks darboties pastāvīgā ātrumā, gatavojot atzinumus par aktīvajām vielām, un tai būs jāizskata arī pirmie atzinumi par Savienības atļauju pieteikumiem un grozījumu BR I pielikumā (par aktīvajām vielām, kas piemērotas vienkāršotai atļaujas piešķiršanas procedūrai). Turklāt var būt jāpabeidz atzinumi par savstarpējās atzišanas procesu. Lielā darba slodze būs pārbaudījums šīs komitejas maksimālajai jaudai un procedūru efektivitātei.

Forums

Daudzi Ieviešanas informācijas apmaiņas foruma pasākumi 2015. gadā būs veltīti ieviešanas projektiem. Tiks pabeigts un publicēts gala ziņojums par trešo Forumu koordinēto ieviešanas projektu (REF-3) par reģistrācijas pienākumiem un sadarbības izveidi ar muitas iestādēm. Ceturtais lielākais Forumu koordinētais projekts (REF-4) (ATJAUNINĀJUMS: ja to atlasīs 2014. gada 4. ceturksnī), kā arī licencēšanas otrais izmēģinājuma projekts nonāks sagatavošanas posmā, un tas nozīmē, ka Forums gatavos attiecīgas projekta rokasgrāmatas.

2015. gadā sāksies arī inspekcijas saskaņā ar Forumu licencēšanas pirmo izmēģinājuma projektu, tādējādi iedzīvinot vienu no starpposma mērķiem, kas paredzēts ECHA 2014.–2018. gada MAWP. Šā izmēģinājuma projekta mērķis ir apkopot pirmo pieredzi un veidot procesu, lai varētu kontrolēt ar licencēšanu saistītos pienākumus. Minētā izmēģinājuma projekta gala ziņojumu ir paredzēts iesniegt līdz 2015. gada beigām.

Paredzams arī, ka 2015. gadā Forums izvēlēsies tematu savam piektajam lielākajam ieviešanas projektam (REF-5) un pieņems lēmumu par turpmākajiem praktiskajiem pasākumiem saistībā ar licencēšanas pienākumiem.

Turklāt Forums arī turpinās atbalstu ieviešanai, ko veic valstu īstenošanas iestādes, palīdzot ECHA un Eiropas Komisijai pastāvīgi uzlabot un modernizēt IT rīkus, kas pieejami inspektoriem, piemēram, RIPE (REACH informācijas portālu ieviešanai) vai ICSMS (uz internetu balstītu informācijas un sakaru sistēmu Eiropas mēroga tirgus uzraudzībai). Šajā jomā ECHA plāno 2015. gada pirmajā pusē izdot otro galveno RIPE redakciju, kas integrēta ar portāla vadības paneļa rīku un paredzēta MSCA.

Paplašinot 2014. gadā ECHA lēmumu klāstu, kuru izpildi uzrauga inspektori, Forums turpinās mobilizēt iestādes ECHA informācijas pārdomātai lietošanai, lai apzinātu un risinātu problēmas, ko rada bīstamās ķīmikālijas (ECHA otrais stratēģiskais mērķis 2014.–2018. gada MAWP). Lai to atvieglotu, papildus tiks attīstītas un integrētas institucionālās saites starp ECHA un valstu īstenošanas iestādēm, un to sasniegs, izmantojot pakāpeniski arvien detalizētāku aprakstu par dažāda veida lēmumu turpinājuma procesiem un, iespējams, veicot praktisku testēšanu maza mēroga izmēģinājuma projektos.

Tāpat kā iepriekšējos gados, Forums arī turpmāk atbalstīs inspektoru spēju attīstīšanu, izstrādājot un nodrošinot ikgadējas mācības pasniedzējiem, kuri savukārt apmācīs inspektoros valstu līmenī.

Arī kvalitatīvu ieteikumu savlaicīga sniegšana par ierobežošanas priekšlikumu izpildāmību, kā parasti, būs būtisks Foruma darbības rezultāts. Turklāt Forums centīsies papildus paplašināt savu analītisko metožu apkopojumu, iesakot tās atbilstības pārbaudīšanai ar ierobežojumiem, kuri minēti *REACH* XVII pielikumā.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Sekretariāts efektīvi un pareizi atbalstīs un atvieglēs komiteju darbu, lai komitejas varētu:
 - ievērot tiesību aktos paredzētos termiņus;
 - sniegt augstas kvalitātes zinātniskos un tehniskos ieteikumus, atzinumus un saskaņojumus, kas atvieglo regulatīvo lēmumu pieņemšanu pārredzamā veidā, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti.
2. Sekretariāts efektīvi un pareizi atbalstīs un atvieglēs Foruma darbu, lai tas varētu:
 - papildus nostiprināt un saskaņot *REACH* un *CLP* regulu efektīvu ieviešanu ES/EEZ dalībvalstīs, vienlaikus nodrošinot nepieciešamo konfidencialitāti;
 - sekmēt *REACH*, *CLP* un *PIC* regulu saskaņotu ieviešanu.
3. Maksimālā mērā ir novērstas un, iespējams, arī atrisinātas zinātnisko komiteju un citu ES struktūru viedokļu pretrunas, apmainoties ar informāciju un koordinējot pasākumus, par kuriem ir abpusēja interese, kā arī attiecīgajām komitejām aktīvi sadarbojoties.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Atzinumu/apstiprinājumu procentuālais īpatsvars, kas sniegti tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	Gada iekšējais ziņojums
Vienprātīgi pieņemto <i>MSC</i> lēmumu procentuālais īpatsvars	80 %	Gada iekšējais ziņojums
Vienprātīgi apstiprināto komitejas atzinumu procentuālais īpatsvars	80 %	Gada iekšējais ziņojums
Komitejas atzinumu skaits, kas ir ņemti vērā, Komisijai pieņemot galīgo lēmumu	Augsts	Gada iekšējais ziņojums

Komitejas locekļu un citu dalībnieku apmierinātības līmenis ar komiteju un Foruma darbību	Augsts	Aptauja, katru otro gadu ⁶
Viedokļu pretrunu rašanās ar citu ES struktūru zinātniskajām komitejām	Tikai pietiekami pamatotos gadījumos	Iekšējais gada novērtējuma ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

Dalībvalstu komiteja

- Vairāk nekā 90⁷ vienprātīgi pieņemtu *MSC* vienošanos par lēmumu projektiem par testēšanas priekšlikumiem un pareizības pārbaudēm, kas izriet no 2012.–2015. gadā sagatavotajiem lēmumu projektiem.
- Vismaz 35 vienprātīgu lēmumu sagatavošana par vielu novērtēšanas lēmumu projektiem.
- Atzinums par trešo *CoRAP* atjauninājuma projektu.
- Vienprātīgi *MSC* lēmumi (vai atzinumi) par XV pielikuma priekšlikumiem attiecībā uz īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) apzināšanu, kurus sagatavojušas *MSCA* vai *ECHA*.
- Atzinums par *ECHA* sesto ieteikuma projektu attiecībā uz XIV pielikumu.
- Sešas plenārsēdes un papildu darba grupas sanāksmes.

Riska novērtēšanas komiteja

- 50 *RAC* atzinumi par *CLH* dokumentācijām.
- Deviņi *RAC* atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem.
- 40 *RAC* atzinumu par licencēšanas pieteikumiem apstiprināšana.
- *RAC* atzinumu apstiprināšana pēc izpilddirektora pieprasījuma (*REACH* 77. panta 3. punkta c) apakšpunkts).
- Līdz sešām plenārsēdēm un darba grupu sanāksmēm, kā arī rakstveida procedūras regulāra izmantošana, ja attiecināms.

Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja

- Deviņi *SEAC* atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem.

⁶ Komitejas locekļi un citi dalībnieki – rādītāja novērtējums tiks veikts 2015. gadā.

⁷ Šis skaits ir balstīts uz pieņēmumu, ka aptuveni 40% lietu tiek nosūtītas uz *MSC* un aptuveni 20 % no tām tiek nodotas Komisijai, tādējādi niekļaujot tās šajā skaitā.

- 40 SEAC atzinumu par licencēšanas pieteikumiem apstiprināšana.
- SEAC atzinumu apstiprināšana pēc izpilddirektora pieprasījuma (*REACH* 77. panta 3. punkta c) apakšpunkts).
- Līdz piecām plenārsēdēm un darba grupu sanāksmēm, kā arī rakstveida apstiprināšanas procedūras izmantošana, ja attiecināms.

Biocīdu komiteja

- 50 atzinumi par aktīvām vielām.
- Pieci atzinumi par tehniskiem un zinātniskiem jautājumiem saistībā ar savstarpējās atzīšanas procesu.
- Viens atzinums par I pielikuma grozījumu.
- Piecas BK plenārsēdes un katras pastāvīgās darba grupas piecas sanāksmes.

Forums

- Gala ziņojums par trešo koordinēto ieviešanas projektu (*REF-3*) par reģistrācijas pienākumiem un sadarbību ar muitas iestādēm.
- Rokasgrāmata par ceturto Foruma koordinēto *REACH* ieviešanas projektu (*REF-4*).
- Izvēlēts temats piektajam Foruma koordinētajam *REACH* ieviešanas projektam (*REF-5*).
- Rezultāti Foruma izmēģinājuma projektam par pienākumiem saistībā ar licencēšanu.
- Lēmums par turpmāko darbību saistībā ar licencēšanas pienākumiem.
- Ieviešanas pasniedzēju mācības 2015. gadam.

2.2 Apelācijas padome (9. pasākums)

Apelācijas padome tika izveidota ar *REACH* regulu, lai ieinteresētās personas varētu tiesiskā ceļā pārsūdzēt lēmumus. Tas tiek darīts, izstrādājot un pieņemot lēmumus par noteiktu Aģentūras lēmumu pārsūdzēšanu (skatīt *REACH* regulas 91. pantu un BR 77. pantu).

1. Galvenie gada uzdevumi

2015. gadā Apelācijas padomei (*BoA*) tiks uzdots apstrādāt apelācijas, kas būtiski atšķirsies no tām, kuras tika izskatītas iepriekšējos gados.

Jo īpaši *BoA* izskatīs pirmās apelācijas pret lēmumiem par vielu novērtēšanu, kas iesniegtas 2014. gada otrajā pusē. Paredzams, ka šīs apelācijas radīs daudzas jaunas problēmas, kas būs zinātniski, juridiski un administratīvi sarežģītas. Piemēram, *BoA* pirmoreiz būs jāizskata lietas, kurās vairāki reģistrētāji iesniedz kopīgas apelācijas pret to pašu *ECHA* lēmumu.

Turklāt 2014. gada nogalē tika iesniegtas pirmās apelācijas pret *ECHA* lēmumiem, kas pieņemti saskaņā ar BR. Tādēļ *BoA* apstrādās šīs apelācijas 2015. gada laikā. Vienlaikus *BoA* turpinās uzlabot savas spējas BR jomā, lai nodrošinātu kvalitatīvu lēmumu pieņemšanu laikus. *BoA* arī turpinās informēt ieinteresētās personas par apelāciju problemātiku un procedūrām saskaņā ar BR.

Lēmumi par apelācijām palīdzēs paskaidrot vairākus *REACH* regulas un BR aspektus, kurus var interpretēt dažādi. Šie paskaidrojumi savukārt palīdzēs uzlabot nozares iesniegto datu kvalitāti un palielinās efektivitāti procesiem, kas paredzēti *REACH* regulā un BR.

BoA arī turpmāk publicēs galīgos lēmumus, sludinājumus par apelācijām un lēmumus par konfidencialitātes pieprasījumiem un ieviešanās pieteikumiem. Turklāt tā turpinās darbu ar ieinteresētajām personām, lai izskaidrotu apelācijas procesu un *BoA* darbību. Ar šiem līdzekļiem *BoA* centīsies nodrošināt, lai visas ieinteresētās personas atzītu to par neatkarīgu un objektīvu struktūru.

Lai gan *BoA* darba slodze nav paredzama attiecībā uz saņemto apelāciju skaitu, tai arī turpmāk jābūt pietiekami elastīgai un radošai, lai nodrošinātu reakciju uz iesniegtajiem pieprasījumiem, vienlaikus turpinot pieņemt kvalitatīvus lēmumus bez liekas kavēšanās. Tādēļ *BoA* turpinās pārskatīt savas darba metodes, lai nodrošinātu to atbilstību mainīgajām prasībām un varētu efektīvi pārvaldīt procesuālo līdzekļu un sarakstes pieaugošo apjomu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

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

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Galīgo lēmumu procentuālais īpatsvars, kas pieņemti 90 darba dienu laikā pēc rakstveida vai mutvārdu procedūras noslēguma	90 %	BoA gada ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Pieņemti līdz 15 galīgie lēmumi.
- Pieņemti procesuālie lēmumi, ja nepieciešams.
- Būtiska daļa augstas kvalitātes lēmumu publicēta tiešsaistē.
- Efektīva (t. i., skaidra, precīza un savlaicīga) saziņa ar (potenciālajiem) apelācijas procesa dalībniekiem.

2.3 Saziņa (10. pasākums)

ECHA saziņas pasākumi ir saistīti ar tās kā neatkarīgas ES aģentūras darbību. Tie ir līdzeklis, lai varētu informēt Aģentūras mērķauditoriju par veidu, kā *ECHA* pilda savus pienākumus, lai saglabātu Aģentūras korporatīvo identitāti un reputāciju sabiedrībā, kā arī lai nodrošinātu sadarbību ar ieinteresētajām personām. *ECHA* tīmekļa vietne izskaidro Aģentūras regulatīvos procesus, popularizē vadlīnijas un sniedz atbalstu pienākumu pildītājiem, nodrošina platformu informācijas izplatīšanai par ķīmiskajām vielām un sniedz informāciju plašai sabiedrībai par tiesību aktu mērķiem un īstenošanas gaitu. *ECHA* iekšējā saziņa informē un iesaista personālu, veicinot Aģentūras darba efektivitāti.

1. Galvenie gada uzdevumi

Tā kā *ECHA* uzsāk *REACH* darbības septīto gadu, uzņēmumu skaits, kuriem jāpilda tās prasības, palielinās, un daudzi no šiem uzņēmumiem ir mazi un tiesību aktos nepieredzējuši. Tas palielina prasības saziņas funkcijai, lai varētu sasniegt uzņēmumus, kuri nezina par saviem pienākumiem saskaņā ar *REACH* un citiem tiesību aktiem, ko īsteno Aģentūra – reģistrēt, paziņot, informēt augšup un lejup pa piegādes ķēdi un ievērot drošības informāciju, ko sniedz piegādātāji. Maziem uzņēmumiem ar mazākiem resursiem būs arī nepieciešams lielāks atbalsts un, ja iespējams, vienkāršāka un īsāka informācija ar norādījumiem. Tādēļ 2015. gadā tiks uzsākti saziņas pasākumi, lai palīdzētu uzņēmumiem gatavoties galīgajam *REACH* reģistrācijas termiņam 2018. gadā.

Papildu uzdevums 2015. gadā būs 1. jūnija termiņš, kad visiem maisījumiem, kas satur klasificētas vielas virs noteiktām robežvērtībām, jābūt marķētiem un iepakotiem saskaņā ar ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņoto sistēmu, kas ieviesta ar *CLP* regulu. Tādēļ gada pirmajā pusē būtiski pasākumi turpinās darbu, kas iesākts 2014. gadā, lai nodrošinātu uzņēmumu informētību par šo pienākumu. Turpināsies arī informēšana par Biocīdu regulu, piemēram, par 1. septembra termiņu saistībā ar BR 95. pantu un MVU pienākumiem.

Pamatojoties uz *ECHA* pirmajiem centieniem sasniegt plašu sabiedrību 2014. gadā (izmantojot tīmekļa vietni, videomateriālus un sociālos tīklus), tiks veikti papildu informēšanas pasākumi vispārīgām mērķauditorijām (jo īpaši patērētājiem) par "tiesībām jautāt" un par *CLP* piktogrammām, kas no jūnija būs redzamas uz patēriņa precēm.

Arī 2015. gada regulāra iezīme būs *ECHA* Ieinteresēto personu dienas.

Strādājot ar akreditētajām ieinteresētajām organizācijām, *ECHA* pieņems arī jaunu pārredzamības politiku, kas sagatavota 2014. gadā. Šī politika turpinās attīstīt Aģentūras atklātumu un spēju apmierināt iedzīvotāju ieinteresētību sekot līdzi tās darbam un uzraudzīt to, kā arī prasīt atbildību par paveikto.

ECHA turpinās cieši sadarboties ar saziņas ekspertiem Komisijā, līdzīgās ES aģentūrās un akreditētajās ieinteresētajās organizācijās.

Prioritāra joprojām būs arī Aģentūras iekšējā saziņa, kurai būs būtiska nozīme nodrošinot personāla spējas pildīt pienākumus aizrautīgi, motivēti un efektīvi. Minētie saziņas pasākumi tiešā veidā veicinās jo īpaši Aģentūras 1., 2. un 4. stratēģiskā mērķa sasniegšanu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* efektīvi sazinās ar ārējo mērķauditoriju 23⁸ ES oficiālajās valodās, ja nepieciešams un jo īpaši ievērojot MVU vajadzības, un gūst labumu no rūpīgas un līdzsvarotas klātbūtnes plašsaziņas līdzekļos.
2. Akreditētās ieinteresētās organizācijas ir iesaistītas *ECHA* darbā un ir apmierinātas, ka viņu viedoklis tiek uzklauts un ņemts vērā.
3. *ECHA* darbinieki ir pietiekami informēti un jūtas piederīgi un iesaistīti kopīgajos korporatīvajos centienos.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Lasītāju apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> rakstveida izdevumiem, arī ar pieejamību dažādās valodās (tīmekļa vietne, e-jaunumi, apkārtraksts, paziņojumi preseī un ziņu lapas). To novērtē pēc savlaicīguma, satura un lietojamības.	Augsts	Ikgadējās lasītāju atsauksmes un aptaujas
Akreditēto ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar saņemto informāciju un iesaisti <i>ECHA</i> darbā	Augsts	Ikgadējā aptauja, atsauksmes par pasākumiem, atsauksmes par iesniegumu izvērtēšanu
Personāla apmierinātības līmenis ar iekšējo saziņu	Augsts	Ikgadēja iekšējās saziņas aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

- Oficiālajās 23 ES valodās publicētas līdz 100 saziņas vienības – dokumenti, tīmekļa lappuses, vadlīniju publikācijas, jo īpaši ņemot vērā MVU vajadzības, utt.
- Koordinēti saziņas pasākumi konkrētām mērķauditorijām (piemēram, MVU, mazumtirgotājiem, pakārtotajiem lietotājiem, patērētājiem utt.).
- Organizētas līdz divām Ieinteresēto personu dienām, viens seminārs akreditētajām ieinteresētajām organizācijām un ieinteresēto personu *ad hoc* pasākumi.
- Sagatavoti aptuveni desmit paziņojumi preseī, 50 ziņu lapas, 50 iknedējas e-jaunumu izdevumi un apkārtraksts, ko izdod reizi divos mēnešos.
- Organizēti aptuveni seši tīmekļa semināri un sagatavoti četri īsi videomateriāli.

⁸ Neskaitot Īrijas gēlu valodu.

- Reizi divos mēnešos publicēts izdevums *Stakeholder Update* akreditētajām ieinteresētajām organizācijām.
- Iekšējā informācija personālam ik dienas sniegta iekštīklā un iekšējās informācijas ekrānos.

2.4 Starptautiskā sadarbība (11. pasākums)

Pildot Eiropas Komisijas uzticētos uzdevumus, *ECHA* darbība starptautiskās sadarbības jomā galvenokārt ir vērsta uz ķīmisko vielu pārvaldības rīku un pieeju saskaņošanu. Ķīmisko vielu tirdzniecība būtībā ir globāla, tāpēc sadarbība ar starptautiskajiem partneriem rada sinerģiju ne vien varas iestādēm, bet arī Eiropas ražošanas nozarei.

Viena no Aģentūras galvenajām starptautiskās sadarbības platformām ir ESAO un, mazākā mērā, Apvienoto Nāciju Organizācija. Tādējādi *ECHA* var uzraudzīt pašreizējo situāciju un pielāgoties ķīmisko vielu pārvaldības starptautisko režīmu grozījumiem, kā arī nodrošināt *REACH*, *CLP*, Biocīdu regulas un *PIC* regulas mērķu ievērošanu starptautiskā līmenī.

Pateicoties sadarbībai starptautiskās organizācijās, pasaules līmenī tiek atzīta *ECHA* nozīme ķīmiskās drošības pārvaldības jomā un Aģentūrai ir iespēja nodot savu pieredzi starptautiskajiem partneriem un apgūt tās jomas, kurās šiem partneriem ir lielāka pieredze. Aģentūra galveno uzmanību pievērš saskaņotu vadlīniju, pamatnostādņu un bīstamības un iedarbības novērtējuma rīku izveidošanai. Prioritāte ir arī datu paziņošanas formātu izstrāde un informācijas apmaiņa un publiskošana tiešsaistē par ķīmisko vielu īpašībām.

1. Galvenie gada uzdevumi

Saistībā ar ESAO darbībām 2015. gadā joprojām tiks turpināta vienmērīga formātu un rīku izveide.

Attiecībā uz *IUCLID* — *IUCLID 6* lietojumprogrammas atjauninājumu pabeigšana un apstiprināšana noritēs ciešā sadarbībā ar ESAO *IUCLID* ekspertu grupu. Tā kā šī jaunā *IUCLID* redakcija būs arī vieglāk pielāgojama citu tiesību aktu prasību izpildei, būs nepieciešams atbalsts, lai nodrošinātu, ka šī funkcija ir pietiekami zināma regulatīvajām iestādēm visā pasaulē. Tiks turpināts arī atbalsts ESAO saskaņoto veidņu — *IUCLID* galvenā elementa — izstrādei, papildus uzlabojot un pilnveidojot jaunus formātus atbilstīgi jaunākajām testēšanas vadlīnijām, kas atzītas starptautiski.

Attiecībā uz ESAO *QSAR* instrumentāriju galvenā uzmanība tiks pievērsta 4. redakcijas izstrādei ar pamatmērķi atvieglot lietojamību mazāk pieredzējušiem lietotājiem un paaugstināt noderīgumu, pamatojot analogiju gadījumus, kā arī ieviešot papildu Nelabvēlīga iznākuma ceļus pēc ESAO vadības grupas lēmuma.

Attiecībā uz ESAO *eChemPortal* Aģentūra joprojām veiks tā turpmāku pilnveidi un hostingu, kā arī popularizēšanu sabiedrībā ciešā sadarbībā ar ESAO vadības grupu. *ECHA* arī atbalstīs grozīto ESAO kooperatīvo ķīmikāliju novērtēšanas programmu un jo īpaši veicinās kopīgu izpratni par alternatīvu metožu lietošanu ķīmiskās bīstamības novērtēšanai. *ECHA* centīsies atbalstīt ESAO darbu ar nanomateriāliem, jo īpaši saistībā ar metodikas izstrādi to testēšanai un novērtēšanai.

ECHA zinātniskais un tehniskais atbalsts Eiropas Komisijai tiks sniegts divās galvenajās jomās – kandidātvalstu un potenciālo kandidātvalstu spēju attīstīšanai saskaņā ar Eiropas Savienības ārējo politiku un ES darba sekmēšanai starptautiskajā ķīmisko vielu pārvaldībā. 2015. gadā *ECHA* trešais spēju attīstīšanas projekts saskaņā ar pirmspievienošānās palīdzības instrumentu (*IPA II*)⁹ tieksies saglabāt un papildus attīstīt saņēmēju kompetenci par ES ķīmisko vielu *acquis* un *ECHA* darbu. Citas galvenās atbalsta jomas attieksies uz Apvienoto Nāciju Organizācijas apakškomiteju par Ķīmisko

⁹ Paredzams, ka projekta plāns tiks iesniegts un apstiprināts 2014. gada nogalē; var būt attiecīgi jāpielāgo 2015. gada darba programmas galīgais teksts.

vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņoto sistēmu (ANO GHS) un vajadzības gadījumā – uz Komisijas līdzdalību ceturtajā Starptautiskajā konferencē par ķīmisko vielu pārvaldību (ICCM-4), kā arī Stokholmas un Roterdamas konvencijas sanāksmēs. ECHA atbalstīs izmēģinājuma projektu, kas tiks īstenots ESAO vadībā, par vielu klasificēšanu, lai izstrādātu vispārēju vielu sarakstu, kas klasificētas saskaņā ar ANO GHS.

Aģentūra turpinās sadarbību ar tai līdzīgām aģentūrām Austrālijā, Kanādā, Japānā un ASV. Kopīgie pasākumi paredzēs savstarpēji izdevīgu darbību, piemēram, prioritāro ķīmikāliju noteikšanu novērtēšanai un novērtēšanas metodoloģijas, labās prakses apmaiņu un jauno problēmu risināšanu.

Tā kā liela daļa reģistrācijas pieteikumu ir saistīti ar importētām vielām, tiks sniegtas prezentācijas mērķauditorijām ne-ES/EEZ valstīs, lai atbalstītu trešo valstu ražotājus, kad tie nodrošina savas produkcijas atbilstību ES tiesību aktiem. Šajā jomā ECHA starptautiskā darbība sekmē Aģentūras stratēģiskā mērķa sasniegšanu – uzlabot dokumentāciju kvalitāti. Turklāt ECHA saziņā ar Komisiju sadarbosies ar iestādēm valstīs, kuras pārskata vai gatavo ķīmiskās drošības tiesību aktus. Tāpat kā iepriekšējos gados, Aģentūra atbalstīs 2015. gada Helsinku Ķīmisko vielu forumu (HCF).

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Komisija saņem augstas kvalitātes zinātnisko un tehnisko atbalstu starptautiskajiem pasākumiem, jo īpaši daudzpusējās organizācijās, un jo īpaši ECHA atbalstīs ESAO pasākumus, kas attiecas uz ķīmiskajām vielām, lai sekmētu pieeju, formātu un IT rīku saskaņošanu, palielinot sinerģijas un novēršot darba dublēšanos, kad vien iespējams.
2. ECHA veido un uztur divpusējas attiecības zinātniskai un tehniskai sadarbībai ar galvenajām trešo valstu regulatīvajām aģentūrām, kas ir noderīgas REACH, CLP, Biocīdu un PIC regulu īstenošanai, un efektīvi un produktīvi sniedz atbalstu ES paplašināšanai un kaimiņvalstu politikas iniciatīvām.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Ieinteresēto personu (tostarp Komisijas) apmierinātības līmenis ar Aģentūras starptautiskās sadarbības pasākumiem (tostarp zinātnisko un administratīvo atbalstu Komisijai)	Augsts	Aptaujas

3. Būtiskākie rezultāti

- ESAO projekti – *eChemPortal* modernizācija, lai nodrošinātu iespēju publicēt datus, kas sagatavoti jaunajos vai atjauninātajos saskaņotajos formātos, tostarp IUCLID 6. ESAO QSAR instrumentārija nākamās redakcijas pirmais izdevums iesniegts ECHA un ESAO.

- Mācības par ESAO *QSAR* instrumentāriju un/vai citiem rīkiem, tostarp jaunu rīku izstrāde.
- Atbalsts sadarbībai ar ESAO Bīstamības novērtēšanas darba grupā un Darba grupā par ražotiem nanomateriāliem, jo īpaši vadot kādu no tās vadības grupām.
- Zinātniskā un tehniskā atbalsta sniegšana Komisijai, tostarp par ANO *GHS*, piemēram, iespējamā līdzdalība un ieguldījums ANO *GHS* sanāksmju, konvenciju un *ICCM-4* jomā.
- Pastāvīga sadarbība ar Austrālijas, Kanādas, Japānas un ASV regulatīvajām aģentūrām atbilstīgi saskaņotajiem mainīgajiem darba plāniem.
- Spēju attīstīšanas pasākumi, kas paredzēti ES kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm saskaņā ar *ECHA* trešā *IPA* projekta plānu¹⁰.
- Uzstāšanās semināros/darbsemināros/konferencēs galvenajās trešajās valstīs (personiski vai, izmantojot videokonferences) un šo valstu pārstāvju apmeklējumu uzņemšana.

¹⁰ Paredzams, ka šā projekta plāns tiks iesniegts un apstiprināts 2014. gada nogalē.

3. Vadība, organizācija un resursi

3.1. Vadība (12. pasākums)

Aģentūra tiecas izveidot modernu korporatīvo identitāti un vadību, kas atbilst augstākajiem ES standartiem, lai varētu efektīvi integrēt organizācijā jaunus pasākumus. *ECHA* pārvalda valde ar 36 locekļiem, un tai palīdz sekretariāts, ko vada izpilddirektors. Ikdienu darbā izpilddirektoram iekšējās vadības funkcijas palīdz pildīt augstākā līmeņa vadība (direktori). *ECHA* izmanto uz pasākumiem un projektiem balstītu vadības un kvalitātes sistēmu, lai organizētu savas darbības saskaņā ar hierarhijas vai matricas struktūru. Informācijas pārvaldība tiek īstenota, līdzsvarojot atvērtības un drošības principus.

1. Galvenie gada uzdevumi

ECHA sekretariāts arī turpmāk efektīvi palīdzēs valdei pildīt Aģentūras vadības struktūras pienākumus. Valdei, ko atbalsta tās darba grupas, ir galvenā nozīme četru stratēģisko mērķu sasniegšanā, jo īpaši pieņemot gada darba programmas un tādējādi atvieglojot 2014.–2018. gada daudzgadu darba programmas īstenošanu.

Citi valdes svarīgākie uzdevumi ir budžeta un gada ziņojuma pieņemšana, kā arī Aģentūras iekšējo noteikumu pieņemšana un pārskatīšana. Vēl valde cieši uzrauga Aģentūras darbību un stratēģisko mērķu sasniegšanu. Lai pildītu šo uzdevumu, valde saņem regulārus ziņojumus par darba programmas īstenošanas gaitu un konkrētiem tematiem veltītus sekretariāta ziņojumus.

ECHA turpinās stiprināt attiecības ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm un pilnvarotajām valstu iestādēm un uzlabos saziņu un koordinēšanu, apmainoties ar informāciju, veicot apmeklējumus un rīkojot kompetento iestāžu direktoru ikgadējo plānošanas sanāksmi. To darot, *ECHA* veicinās arī kopīgu izpratni par prioritātēm, vienlaikus ņemot vērā ierobežotos resursus gan dalībvalstīs, gan *ECHA*. *ECHA* veicinās dialogu ar galvenajiem institucionālajiem partneriem, tostarp Eiropas Komisiju, Parlamentu un Ministru padomi, kā arī turpinās atbalstīt ES aģentūru tīkla darbu.

2015. gadā Aģentūras darba efektivitātes un produktivitātes pilnveide ar dažādiem līdzekļiem joprojām būs prioritāra saskaņā ar 4. stratēģisko mērķi. Aģentūra pievērsīsies integrētās kvalitātes vadības sistēmas pastāvīgai uzlabošanai, kuru sertificēs neatkarīga akreditēta sertificēšanas iestāde saskaņā ar Starptautiskās standartizācijas organizācijas (ISO) 9001:2008 standartu. Lai ierobežotu lieku kontroļu skaitu, *ECHA* vairāk izmantos ar risku pamatotu pieeju. Aģentūra sāks integrēt attiecīgu vides pārvaldības sistēmu savā integrētajā kvalitātes vadības sistēmā (*IOMS*). Lai atklātu uzlabošanas iespējas un labotu nepilnības, tiks veiktas revīzijas. Gada plānošanas ciklā tiks izmantoti ieteikumi, kas izriet no izvērtējumiem un revīzijām. Tajā ņems vērā arī ieinteresēto personu atsauksmes. Aģentūras darbības un resursu plānošanu atvieglos īpašs rīks. Informācijas pārvaldības nostiprināšana Aģentūrā atvieglos pasākumu veikšanu un nodrošinās izsekojamību.

Aģentūra nodrošinās atbilstību attiecīgajām regulām un iekšējām politikām, procedūrām un norādījumiem, piemērojot iekšējās vadības standartus un regulāri pārskatot vadības sistēmu. Vadības pienākumos ietilps arī ticamības revīziju veikšana, personas datu aizsardzība, efektīva darbinieku, valdes un komitejas locekļu interešu deklarāciju pārvaldība, kā arī personu un nozares konfidencialās informācijas aizsardzības nodrošināšana ar augstiem standartiem atbilstīgu aizsardzības sistēmu. *ECHA* arī nodrošinās Aģentūras uzdevumu pastāvīgu izpildi, izmantojot visaptverošu darbības

nepārtrauktības sistēmu. Turklāt, lai nodrošinātu *ECHA* lēmumu juridisko kvalitāti, pastāvīgi jāpilnveido juridiskās zināšanas.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

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

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Ļoti svarīgu revīzijas ieteikumu procentuālais īpatsvars, kas izpildīts termiņā (<i>IAS</i>)	100 %	Iekšējā revidenta gada ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Organizētas četras valdes sanāksmes un attiecīgo darba grupu sanāksmes, lai valde varētu pieņemt visus nepieciešamos lēmumus.
- Organizēta viena dalībvalstu/*MSCA* direktoru sanāksme.
- Veikta ISO 9001 sertifikācija izvēlētiem procesiem.
- Uzsākta *EMAS*¹¹ vai cita līdzvērtīga vides standarta ieviešana.
- Sniegts stingrs juridiskais atbalsts *ECHA* lēmumu sagatavošanai un efektīvai aizstāvībai.
- Datu aizsardzības inspektora gada ziņojums iesniegts Eiropas datu aizsardzības uzraudzītājam.
- Organizēta vismaz viena drošības inspektoru tīkla sanāksme.
- Pieņemti 120 lēmumi par piekļuvi dokumentiem attiecībā aptuveni uz 700 dokumentiem.
- Izstrādāti regulatīvie daudzgadu un gada plāni un gada ziņojumi.

¹¹ Eiropas vides pārvaldības un revīzijas sistēma.

3.2. Finanšes, iepirkumi un grāmatvedības uzskaitē (13. pasākums)

1. Galvenie uzdevumi 2015. gadā

Aģentūras valde ir pieņēmusi noteikumus par *ECHA* finanšu vadību, apspriežoties ar Eiropas Komisiju, un tiem ir jābūt atbilstīgiem regulējumam par finanšu noteikumiem, ko piemēro Savienības vispārējam budžetam (Finanšu regulai)¹². Ir jānošķir *REACH*, Biocīdu un *PIC* regulu finansējums un izdevumi.

ECHA finanšu pārvaldības vispārējais mērķis būs maksimāli efektīvi izmantot pieejamos finanšu resursus, ievērojot taupības, lietderības un efektivitātes principus.

Pašu ieņēmumi no *REACH/CLP* pasākumiem 2015. gadā ietvers maksas, kas saistītas ar reģistrācijas pieteikumiem, licencēšanas pieteikumiem, apelācijām, papildu maksu ieņēmumiem pēc MVU statusa pārbaudes, administratīvajām maksām, kā arī ieņēmumiem no procentiem. Līdz gada beigām ir paredzams, ka rezerve būs izmantota un Aģentūra atgriezīsies pie jaukta tipa finansēšanas režīma attiecībā uz *REACH/CLP*, kur daļu izdevumu segs ieņēmumi no maksām, bet pārējo atlīdzinās ES subsīdija.

Tā kā *PIC* pasākumi arī turpmāk tiks pilnībā finansēti no ES subsīdijas, ar biocīdiem saistītajiem pasākumiem finansējums aizvien vairāk būs atkarīgs no iekasētajām maksām. Tā kā ieņēmumi no maksas darbībām, kas saistītas ar *REACH/CLP* un Biocīdu pasākumiem, nav precīzi paredzami, *ECHA* veiks būtisku ieguldījumu prognozēšanā un modelēšanā un pastāvīgi uzraudzīs savu ieņēmumu un izdevumu prognozes, lai par iztrūkumu varētu ziņot Komisijai un tiktu veikti atbilstīgi pasākumi budžeta līdzsvarošanai.

Efektīva finanšu vadība joprojām tiks nodrošināta, veicot piesardzīgu ienākumu pārvaldību, stingru izdevumu kontroli, liekot lielāku uzsvāru uz katra gadījuma novērtēšanu un konkrētiem darba procesiem, kas apzināti integrēšanai. Attiecībā uz iepirkumiem un līgumiem – lai atbalstītu darba programmas īstenošanu, *ECHA* ārpakalpojumu sniedzējiem joprojām nodos arī daļu pasākumu. Atbilstošu līgumisku mehānismu izveide arī turpmāk noteiks prasības pēc efektīviem iepirkumiem. Īpaša uzmanība tiks pievērsta tam, lai visefektīvāk un ekonomiskāk izmantotu lielo skaitu pamatlīgumu, ko noslēgusi Aģentūra un Komisija.

Turpināsies centieni nodrošināt *REACH*, *CLP* un Biocīdu regulā paredzēto maksājumu pareizu īstenošanu. Tādēļ tiks turpināta sistemātiskā kontroles funkcija, kas izveidota, lai pārbaudītu MVU piešķirto *REACH* maksu samazinājumu pareizību un tādējādi arī *ECHA* samaksāto nodevu pareizību. Attiecībā uz Biocīdu regulu *ECHA* iepriekš pārbaudīs uzņēmumus, kas atbilstīgi MVU statusam prasa samazināt maksu, un, atkarībā no pieprasījumu skaita, daļa cilvēkresursu tiks piešķirti MVU pārbaudēm attiecībā uz Biocīdu regulu.

Aģentūra arī turpmāk nošķirs līdzekļus un sadalīs cilvēkresursus starp *REACH*, Biocīdu regulas un *PIC* regulas pasākumiem savā budžeta un ziņošanas sistēmā. *ECHA* uzraudzīs arī, lai neizlietoto līdzekļu pārnesums uz nākamo gadu atbilstu Eiropas Revīzijas palātas (*ECA*) noteiktajām robežvērtībām, izņemot darbības izdevumus, kas saistīti ar daudzgadu projektiem. *ECHA* arī sadarbosies ar Komisiju, lai nodrošinātu darbību jaukta

¹² *REACH* 99. pants.

tipa finansēšanas apstākļos (līdzsvarojot subsīdiju un ieņēmumus no maksām). Tādēļ Aģentūra sadarbībā ar Komisiju izveidos prognozēšanas un ziņošanas mehānismu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūrai ir pareiza, stabila un efektīva finanšu resursu pārvaldība, kas atbilst piemērojamajiem normatīvajiem aktiem finanšu jomā.
2. Tiek nodrošināta reģistrētāju pieprasīto maksas samazinājumu MVU pareizība.
3. Aģentūrā ir izveidotas efektīvas finanšu sistēmas, lai nodrošinātu pārvaldi un ziņojumus, balstoties uz vairākiem finansiāli atdalītiem juridiskajiem pamatiem.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Iebildumu skaits Eiropas Revīzijas palātas (ECA) gada ziņojumā par finanšu un grāmatvedības jautājumiem	0	Eiropas Revīzijas palātas ziņojumi/gada ziņojumi
Saistību apjoms (attiecībā uz saistību apropriācijām gada beigās)	97 %	Gada ziņojums
Maksājumu apjoms (attiecībā uz maksājumu apropriācijām gada beigās)	80 %	Gada ziņojums
Atbilstība valdes norādījumiem par naudas rezervēm (MB/62/2010 galīgā redakcija)	100 %	Gada ziņojums
MVU statusa pārbaūžu skaits, kas pabeigtas attiecībā uz REACH reģistrētājiem	400	Gada ziņojums
Pārnesto līdzekļu īpatsvars (uz 2016. gadu pārnesto neizlietoto līdzekļu procentuālais īpatsvars)	< 20 %	Gada ziņojums
Anulēto pārnesuma maksājumu apropriācijas no 2014. gada.	< 5 %	Gada ziņojums

3. Būtiskākie rezultāti

- Stingra budžeta un likviditātes pārvaldība, paredzot lielo programmu izvērtēšanu.
- Budžeta turpmākā kontrole un izpilde, lai sasniegtu paredzēto saistību izpildes un maksājumu mērķi.
- Aģentūras naudas rezervju rūpīga uzraudzība un pārvaldība.

- Īstenots liels skaits jaunu iepirkuma iniciatīvu, un noslēgti jauni līgumi efektīvai budžeta izpildei.
- Uzskaitē par līdzekļu izlietojumu dažādiem tiesību aktiem.
- Uz pasākumiem balstīta izmaksu uzskaitē visu gadu.
- Laikus sagatavots gada finanšu pārskats par 2014. gadu.

3.3. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi (14. pasākums)

1. Galvenie uzdevumi 2015. gadā

Cilvēkresursi

ECHA kā decentralizētai ES aģentūrai ir jāveic savi pasākumi saskaņā ar ES ierēdņu Civildienesta noteikumiem un Eiropas Kopienu pārējo darbinieku nodarbināšanas kārtību (Civildienesta noteikumi), un visiem *ECHA* darbiniekiem jāievēro arī *ECHA* labas administratīvās prakses kodekss un Eiropas ombuda izdotie civildienesta principi, kas paredzēti ES civildienesta darbiniekiem.

ECHA darbības vidi joprojām ietekmēs dominējošā ekonomikas situācija Eiropā un ar to saistītā resursu ietekme uz valstu un ES pārvaldes iestādēm. 2015. gadā *ECHA* tiek samazināts *REACH* un *CLP* pasākumiem paredzētais pilnas slodzes darbinieku skaits, un budžeta ierobežojumu dēļ *ECHA* būs spiesta veikt īslaicīgu pasākumu – joprojām daļēji saglabāt vakantas amata vietas, kas paredzētas biocīdu pasākumiem.

Stratēģiskais cilvēkresursu pārvaldības uzsvars pašlaik pārvirzās no darbā pieņemšanas uz iesaisti un noturēšanu, un šajā jomā tuvākajai nākotnei *ECHA* ir izveidojusi galveno darbinieku korpusu, lai varētu sasniegt savus mērķus, un tai nav iespējas pieņemt darbā tik daudzus darbiniekus kā iepriekšējos gados. Līdz ar to *ECHA* cilvēkresursu stratēģija turpinās pārvirzi no sākotnējās izaugsmes prioritātes uz situāciju, kurā organizācija spēj būt efektīva, noderīga un ir iespējams saglabāt elastību un manevrētspēju, lai pielāgotos ieinteresēto personu vajadzībām un varētu efektīvi reaģēt uz nākotnes problēmām saistībā ar tiesisko regulējumu un/vai politiku. Tiks ieviesta jauna (īstermiņa) līgumdarbinieku kategorija, lai paaugstinātu organizatorisko jaudu un elastību darba slodzes kulminācijas laikā.

Lai gan *ECHA* kā kompetences organizācijai ir nepieciešama noteikta kadru mainība (piemēram, lai atjauninātu kompetences), tai ir arī pastāvīgi jānāk klajā ar noturēšanas iniciatīvām, lai nepieļautu, ka galveno darbinieku mainība pārsniedz pieļaujamās robežas. Galvenais uzsvars tiks likts uz to, lai nodrošinātu, ka svarīgākie speciālisti ar nepieciešamo profilu un prasmēm ir motivēti strādāt *ECHA*. *ECHA* 2014.–2018. gada *MAWP* (3. stratēģiskais mērķis) paredz prasību uzlabot spēju attīstīšanu zinātnisko un regulatīvo kompetenču jomā *ECHA* ietvaros saistībā ar apzinātajām prioritātēm. Kompetenču kartēšana dos ievirzi *ECHA* darbībām kompetenču nostiprināšanā minētajās prioritārajās jomās. Jaunā *HRMS* uzlabos organizācijas iekšējo efektivitāti, piemēram, integrējot atsevišķi izveidotās datu plūsmas vienā centralizētā modulī, un nodrošinās būtiskus uzlabojumus darbaspēka plānošanā.

Administratīvie pakalpojumi

Galvenā uzmanība tiks pievērsta priekšizpētei ar mērķi izpētīt izvēles iespējas *ECHA* turpmākajām telpām, ņemot vērā to, ka 2019. gada beigās beigsies pašreizējais ēkas nomas līgums. Šis priekšizpētes nolūks ir radīt *ECHA* pamatu objektīvam novērtējumam un lēmumam par ilgtermiņa vajadzībām pēc telpām un *ECHA* atrašanās vietu.

Kaut arī turpmāko telpu plānošana būs lielākais 2015. gada un nākamā gada uzdevums, tiks turpināta arī uzraudzība pār profilaktiskajiem un uzturēšanas remontdarbiem, kurus veic pašreizējo telpu saimnieks, lai uzturētu ēkas telpas pieņemamā līmenī. Stingrāk tiks uzraudzīta sadarbība ar saimnieku un tā nolīgtajiem ēkas uzturēšanas pakalpojumu sniedzējiem. 2015. gadā tiks izveidots kopīgs uzturēšanas uzraudzības rīks starp saimnieku un *ECHA*, lai nodrošinātu lielāku pārredzamību uzturēšanas darbiem, kuri konkrēti tiek veikti saskaņā ar saimnieka līgumiskajiem pienākumiem. Stingra

uzraudzība pār uzturēšanas darbiem ir paredzēta arī tādēļ, lai ēka atbilstu vides un veselības standartiem.

Tā kā vairāki uzturēšanas projekti var būtiski ietekmēt vispārīgo darba vidi, katra projekta ietekme tiks rūpīgi novērtēta.

Drošuma un drošības uzlabošanas pasākumi apmācības veidā tiks organizēti kā vispārīgi evakuācijas treniņi, mācības atbildīgajiem par ugunsdrošību un pirmās medicīniskās palīdzības mācības, kā arī informatīvas kampaņas par spēkā esošajiem drošības noteikumiem. Pamatojoties uz pašreizējās piekļuves kontroles sistēmas revīzijas ziņojumu, kas pabeigts 2014. gadā, arī 2015. gadā tiks veikts turpinājuma darbs, lai nodrošinātu Aģentūrai drošu piekļuves kontroles sistēmu, kas ir būtiska ECHA fiziskās drošības sastāvdaļa.

Tā kā palielinās sanāksmju telpu noslogojums, ir svarīgi, lai tās būtu drošas un pareizi darbotos, bet šajā jomā galvenais ir veikt sanāksmju telpu regulāru uzturēšanu. Šis darbs 2015. gadā tiks pastiprināts, un dažas iekārtas tiks atjauninātas. Tā kā sanāksmes bieži vien ir būtiskas, lai sasniegtu darbības mērķus, piemērotu sanāksmju telpu nodrošināšana arī turpmāk būs svarīgs ECHA uzdevums.

Atzīstot, ka ceļojumu aģentūras darba efektivitāte būtiski ietekmē ECHA sanāksmju plānošanu un rīkošanu, jaunās ceļojumu aģentūras sniegtie pakalpojumi tiks rūpīgi uzraudzīti, veicot regulāras apmierinātības aptaujas.

Līdz 2015. gada vidum tiks pabeigts darbs ar fiziskajiem arhīviem.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

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

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Aizpildīto REACH un PIC štata saraksta vietu procentuālais īpatsvars gada beigās	95 %	Gada iekšējais ziņojums
Aizpildīto biocīdu štata saraksta vietu procentuālais īpatsvars gada beigās	88 %	Gada iekšējais ziņojums
Pagaidu darbinieku mainība	< 7,5 %	Gada iekšējais ziņojums
Līgumdarbinieku mainība (izņemot īstermiņa līgumdarbiniekus)	< 12,5 %	Gada iekšējais ziņojums

Komiteju, Foruma un valdes locekļu apmierinātības līmenis ar konferenču centra darbību	Augsts	Gada aptauja
Darbinieku apmierinātības līmenis ar administratīvajiem pakalpojumiem	Augsts	Gada aptauja

3. Būtiskākie rezultāti

Cilvēkresursi

- Štata darbinieku algu saraksts un citu darbiniekiem, norīkotajiem valstu ekspertiem un stažieriem maksājamo maksājumu saraksts (kopā aptuveni 550 personām).
- Saskaņā ar aplēsēm jāsāk 10 darbinieku atlases procedūras.
- Saskaņā ar aplēsēm jāpabeidz 25 darbinieku pieņemšana darbā.
- Aptuveni 500 štata darbinieku darba kvalitātes novērtējums un pārkvalifikācija.
- Konsultācijas un palīdzība darbiniekiem un vadībai par cilvēkresursu jautājumiem, jo īpaši par individuālajām tiesībām un labklājību.
- Veikta personāla aptauja.
- Cilvēku un darbības vadības procesu un metožu aktīva pārvaldība.

Administratīvie pakalpojumi

- Priekšizpētes novērtējums par *ECHA* nepieciešamajām telpām.
- Laikus veikta iekārtu, materiālu un pakalpojumu iegāde, izmantojot atbilstošas iepirkuma procedūras.
- Uzraudzības rīks par profilaktiskajiem un uzturēšanas remontdarbiem, kurus veic saimnieks, ir pieejams arī *ECHA*.
- Mācības par darba drošību.
- Kvalitatīvs sanāksmju un konferenču nodrošinājums.
- Pareizi funkcionējoša audiovizuālā iekārta ar kvalitatīvu tehnisko atbalstu.
- Efektīvi un noderīgi ceļojumu aģentūras pakalpojumi.
- Laikus veikti komandējumu un ceļa naudas aprēķini un atlīdzināšana sanāksmju dalībniekiem.
- Efektīvi pasta pakalpojumi.
- Labi organizēta un pareizi vadīta bibliotēka un arhīvi.
- Atjaunināta un precīza aktīvu, kas nepieder IT, inventarizācija.

3.4. Informācijas un sakaru tehnoloģijas (15. pasākums)

1. Galvenie uzdevumi 2015. gadā

IT atbalsta sniegšana administratīvajiem procesiem, kā arī atbilstošas IKT infrastruktūras nodrošināšana ir stratēģiskas darbības jomas saskaņā ar 4. stratēģisko mērķi.

Pēc centralizētās piekļuves pārvaldības pakalpojuma izveides 2014. gadā *ECHA* pakāpeniski ir pielāgojusi Identitātes pārvaldības (*IDM*) modeli galvenajām lietojumprogrammām, nodrošinot uzlabotu kontroli pār piekļuves pārvaldību un tās efektivitāti IT sistēmu un pakalpojumu jomā.

ECHA turpinās izmaiņas Informācijas un sakaru tehnoloģiju (IST) infrastruktūrā, kas tika uzsāktas 2014. gadā, lai optimizētu izmaksas, līdzsvarotu izaugsmi un izturētu 2018. gada termiņa radīto ietekmi. 2014. gadā tika izvērtēti dažādi risinājumi, no kuriem galvenie bija – pašreizējā ārpalpojumu modeļa turpināšana, pamatojoties uz *ECHA* piederošo infrastruktūru, vai pakāpeniska pāreja uz ārpalpojumiem ar ārēju datoru infrastruktūru, kas pieder un ko pilnībā pārvalda ārpalpojuma sniedzējs (tā dēvētais "infrastruktūra kā pakalpojums" modelis). Abi risinājumi tika vērtēti, salīdzinot ar tām pašām prasībām attiecībā uz darbības nepārtrauktībai piedāvātā atbalsta kvalitāti, drošību un piemērotību. Īstenošanas plāns, kas balstīts uz šo lēmumu, paredzēs definēt turpmāko līgumisko un darbības modeli ārpalpojuma nodotajiem hostinga pakalpojumiem, un tā izpilde sāksies 2015. gadā.

Lai paaugstinātu IT pakalpojumu elastību un uzlabotu sakaru un sadarbības līdzekļus, vienlaikus pastiprinot drošību, *ECHA* papildus paplašinās *WiFi* tīkla pārklājumu.

Ir plānots atjaunināt *ECHA* ar IT drošību saistītās politikas, lai ņemtu vērā jauno infrastruktūru un iepriekš minētos jaunus IT risinājumus.

2014. gadā Aģentūra analizēja uzlabotas plānošanas un ziņošanas risinājumu, un, pamatojoties uz apzināto IT atbalsta apjomu, 2015. gadā sāksies īstenošanas projekts.

Pēc iekšējās informācijas pārvaldības platformas pilnīgas pārbūves 2014. gadā, lietojumprogrammas ir modernizētas, lai atbalstītu jaunās funkcijas un Aģentūras informācijas pārvaldības politikas.

Tiks uzsākts cilvēkresursu pārvaldības sistēmas (*HRMS*) II posms, kas ietvers atlasī un darbā pieņemšanu, darbības un karjeras vadību, mācīšanos un attīstību, efektīvizējot cilvēkresursu procesus.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* administratīvo procesu un pārvaldības ziņojumu atbalstam tiek izmantotas pienācīgi funkcionējošas IT sistēmas. *ECHA* efektīvi izmanto savu informāciju; darbinieku saņemtie, izveidotie un izmantotie dokumenti un ieraksti tiek pienācīgi uzraudzīti.
2. Aģentūras tehniskā IKT infrastruktūra darbojas augstā pakalpojumu sniegšanas līmenī un nodrošina maksimālu nepārtrauktību, efektivitāti un drošību attiecībā uz visām apstiprinātajām darbībām.

3. IT darbības nepārtrauktības plāns atbilstīgi regulē *ECHA* misijai būtiski svarīgās sistēmas un ir pielāgots izmaiņām IKT infrastruktūrā.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītāji	Mērķis 2015. gadā	Kontroles līdzekļi un biežums
Misijai būtisko sistēmu pieejamība ārējiem klientiem (t. i., darbības laiks pakalpojuma nodrošināšanas laikā)	Vidēji 98 %	Datu centra statistika
Iekšējo un dalībvalstu lietotāju apmierinātības līmenis ar IT pakalpojumiem, ņemot vērā personāla/atbalsta attiecību	Augsts	Ikgadējā klientu aptauja un <i>ad hoc</i> atsauksmes

3. Būtiskākie rezultāti

- Īstenots *ECHA* IKT infrastruktūras pārveides plāns un pielāgots IT darbības nepārtrauktības plāns un pēcavārijas atjaunošanas plāns.
- Paplašināts *WiFi* tīkla pārklājums.
- Izstrādāts IT risinājuma kvalitatīvs projekts uzlabotai plānošanai un ziņošanai, un uzsākta tā īstenošana.
- Pabeigta pāreja uz iekšējās informācijas pārvaldības jauno platformu un jauniem informācijas pārvaldības standartiem saskaņā ar dokumentu sistematizācijas plānu un informācijas klasificēšanas un apstrādes politiku.
- Piekļuves IT sistēmām un pakalpojumiem kontrole pakāpeniski pielāgota vienotam un centralizētam piekļuves pārvaldības modelim.
- IT aktīvu pārvaldīšana veikta pietiekami precīzi un laikus; IST aktīvu potenciālā norakstīšana ir pienācīgi sagatavota un īstenota saskaņā ar iekšējām politikām un procedūrām.

4. Aģentūras riski

ECHA veic riska novērtējumu vienreiz gadā, lai noteiktu, novērtētu un kontrolētu iespējamus notikumus, kas var apdraudēt darba programmā definēto mērķu sasniegšanu. Pamatojoties uz šo novērtējumu, daudzi riski tika noteikti, novērtēti un ņemti vērā, gatavojot 2015. gada darba programmu. *ECHA* vadība atzina turpmāk minētos galvenos riskus par vissvarīgākajiem attiecībā uz to iestāšanās varbūtību un ietekmi uz 2015. gada darba programmas īstenošanu un definēja riska mazināšanas pasākumus, kuru efektivitāte gada laikā tiks stingri uzraudzīta.

Saskaņā ar pašreizējo Finanšu regulu *ECHA* var nespēt līdzsvarot mainīgos ienākumus un izdevumus bez noteikta līdzsvarošanas mehānisma. *ECHA* uzskata, ka uzlabotas ienākumu prognozes ar vairākiem scenārijiem un alternatīviem plāniem nodrošinās pasākumu norisi, mainoties apstākļiem, bet līdzsvarošanas mehānisms var nodrošināt šā riska kontroli.

Biocīdu regula un *PIC* regula izvirza *ECHA* jaunus pienākumus un uzdevumus. Tā kā ieņēmumi no maksām ir mazāki par plānoto un lai nodrošinātu līdzsvarotu budžetu, īstermiņā *ECHA* būs arī turpmāk daļēji jāatstāj vakantas štatu saraksta vietas. Pastāv risks, ka netiks sasniegti darba programmas mērķi, jo īpaši – ka nebūs iespējams tikt galā ar darba slodzes kulmināciju kādā no biocīdu darbības jomām. Ņemot vērā īsos termiņus un resursu problēmas gan *ECHA*, gan dažās dalībvalstīs, kā arī neskaidro ieņēmumu prognozi, *ECHA* un/vai *MSCA* var nespēt apstrādāt visus pieteikumus saskaņā ar BR un iesniegt visus ziņojumus pietiekamā kvalitātē un laikus, un tas var negatīvi ietekmēt pārskatīšanas programmas darbības mērķus. *ECHA* uzskata, ka šā riska mazināšanai ļoti svarīga ir cieša sadarbība ar *MSCA*, tostarp atbalsts ar vadlīnijām, veidnēm un spēju attīstīšanu. Attiecībā uz cilvēkresursiem *ECHA* ir jābūt elastīgai iekšējā pārdaļē, ja ar ienākumiem no BR maksām darbā pieņemtajiem darbiniekiem nepietiks vai ja radīsies neparedzēta darba kulminācija saistībā ar pieteikumiem. Ja ienākumi ir būtiski mazāki par plānoto, darbu, kas nav tieši saistīts ar pieteikumiem, var izslēgt no prioritātēm, lai nodrošinātu šo resursu samazināšanu, neapdraudot spēju izpildīt ar pieteikumiem saistīto darbu.

Risks attiecībā uz licencēšanas pieteikumiem saskaņā ar *REACH* tika apzināts diviem iespējamajiem scenārijiem. Ja radīsies licencēšanas pieteikumu kulminācija, kas var ietekmēt personāla spēju pārvaldīt darba apjomu un atzinumu sniegšanas procesu komitejās, Aģentūra ir paredzējusi elastīgu iekšējo pārdaļi un visu komiteju locekļu potenciālu iesaistīšanu referentu darbā. Risku, ka ieņēmumi būs būtiski mazāki par plānoto, risina vispārīgā finanšu riska ietvaros, ar ko Aģentūra saskaras jautājumā par ienākumu nenoteiktību turpmākajos gados.

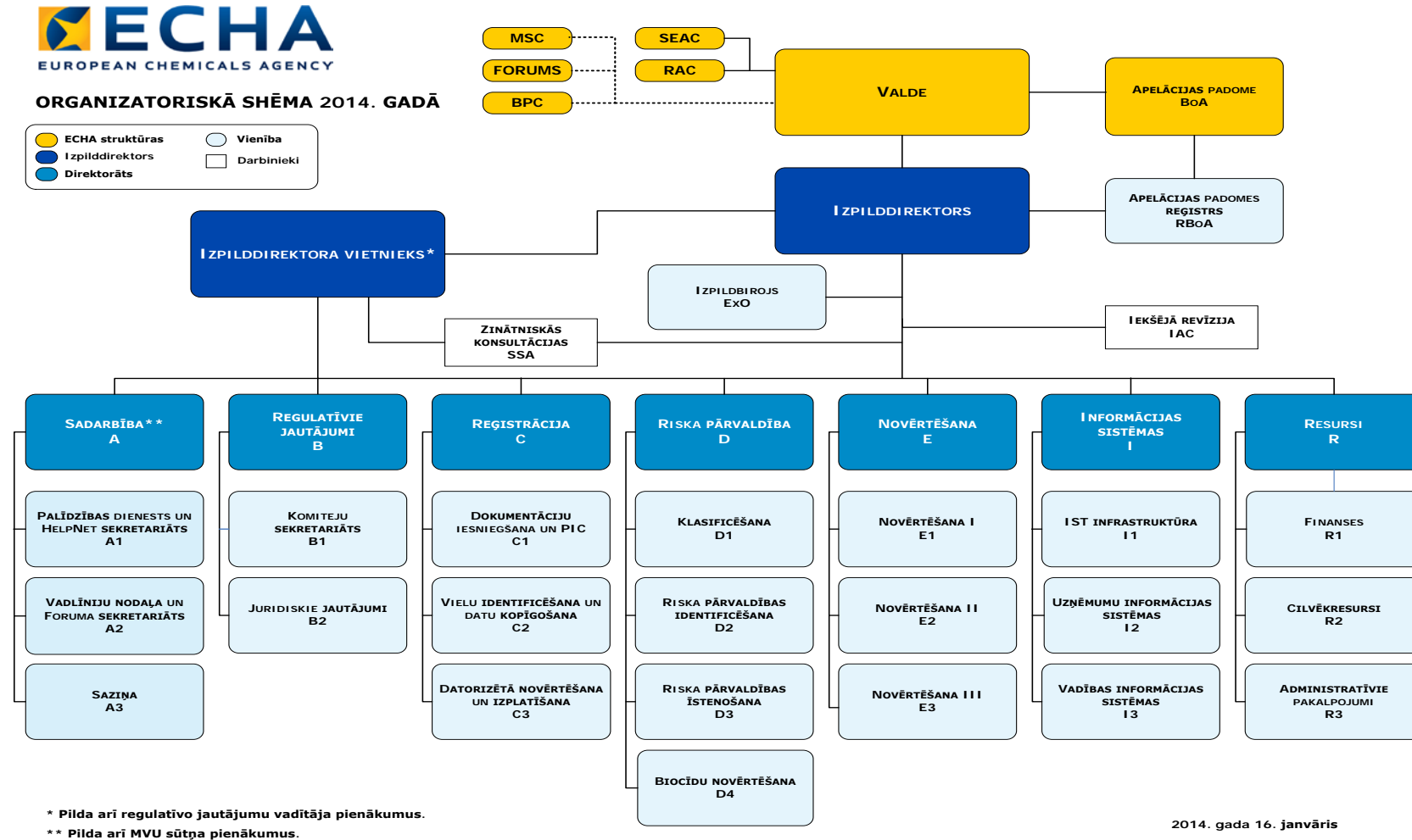
Lielākais risks, īstenojot dokumentācijas izvērtēšanas darba plānu, ir paredzētās informācijas prasību pārskatīšanas ietekme uz toksiskās ietekmes uz reproduktīvo sistēmu parametru. Paredzams, ka tiks grozīti *REACH* pielikumi (līdz 2014. gada beigām), iekļaujot paplašinātos vienas paaudzes toksiskās ietekmes uz reproduktīvo sistēmu pētījumus (*EOGRTS*) iedaļā par informācijas prasībām attiecībā uz toksisko ietekmi uz reproduktīvo sistēmu. Šā darba ietvaros Komisijai būs jāizskata iekavētie testēšanas priekšlikumi un pareizības pārbaužu lietas, kas nosūtītas Komisijai lēmumu pieņemšanai, jo attiecībā uz šo parametru *MSC* pietrūka vienprātības (pašlaik gandrīz 200 lietas). Kaut arī mehānisms šo lietu izskatīšanai joprojām tiek apspriests, paredzams, ka *ECHA* tiks aicināta būtiski piedalīties risināšanā. Atkarībā no risinājuma tas var būtiski aizkavēt citu dokumentācijas izvērtēšanas darbu. Lai mazinātu minēto risku, *ECHA* apspriež pakāpenisku pieeju stratēģijas īstenošanai, īpašu uzmanību pievēršot termiņiem.

Vairāki darba programmas mērķi ir būtiski atkarīgi no IT pārvaldības sistēmas un IT infrastruktūras. Līdz ar vairākiem citiem vērienīgiem IT projektiem, 2015. gadā ir jāatklāj

jauna izplatīšanas tīmekļa vietne. Risks, kas izriet no esošā darbuzņēmēja iespējamās nomaiņas saistībā ar visu līdzekļu iztērēšanu līdz pašreizējā pamatlīguma maksimālajai robežai, var aizkavēt šo projektu vai samazināt tā apjomu. Ir paredzēti vairāki pasākumi, tostarp vadības iejaukšanās, lai kontrolētu projekta gaitu.

Aģentūras ēkas vispārīgās uzturēšanas problēmas, kā arī neieplānoti lieli remontdarbi, var būtiski kavēt normālo darba procesu. Aģentūra jau ir veikusi vairākus pasākumus šā riska mazināšanai, piemēram, vienojusies ar saimnieku par renovācijas plānu atlikušajiem nomas gadiem, lai ņemtu vērā nepieciešamību uz laiku pārcelt darbinieku grupas ēkas ietvaros vai ārpus tās.

1. pielikums. ECHA organizācija



2. pielikums. Pamatpieņēmumi

	REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2015. gadam
Darbība	Saņemtās dokumentācijas	
1	Reģistrācijas dokumentācijas (tostarp atjauninājumi)	5700
1	Konfidencialitātes pieprasījumi	240
1	PPORD paziņojumi (tostarp pagarinājuma pieprasījumi)	400
1	Informācijas pieprasījumi	1400
1	Domstarpības par datu kopīgu lietošanu	7
2	Vielas <i>CoRAP</i> , kas 2015.gadā jānovērtē dalībvalstīm	55
2	Testēšanas priekšlikumi	60
3	Ierobežošanas priekšlikumi (XV pielikums) No tiem <i>ECHA</i> izstrādātie ierobežošanas priekšlikumi	9 3
3	Priekšlikumi vielas noteikšanai par <i>SVHC</i> (XV pielikums) ¹³ No tiem <i>ECHA</i> izstrādātie priekšlikumi	50 5
3	Licencēšanas pieteikumi	70
4	Alternatīva nosaukuma pieprasījumi	150
4	Priekšlikumi par saskaņotu klasifikāciju un marķēšanu (<i>CLP</i> regulas VI pielikums)	60
Jebkura	Piekļuve datiem, kas vecāki par 12 gadiem	350

¹³ Faktiskais saņemto *SVHC* dokumentāciju skaits būs atkarīgs no *RMO* analīžu rezultātiem. Pēc Komisijas pieprasījuma, *ECHA* iesaistīsies vismaz piecu *RMO* analīžu sagatavošanā. Atkarībā no iegūtajiem rezultātiem, tas var izraisīt arī vismaz piecu priekšlikumu izstrādi vielas noteikšanai par *SVHC*.

	REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2015. gadam
Darbība	ECHA lēmumi	
1	Lēmumi par datu kopīgu lietošanu	7
1	Lēmumi par pilnīguma pārbaudēm (negatīvi, t. i., atteikumi)	60
1	Lēmumi par konfidencialitātes pieprasījumiem (negatīvi)	30
1	Lēmumi par <i>PPORD</i>	50
1	Reģistrācijas numuru atsaukumi	20
2	Galīgie lēmumi par dokumentācijas izvērtēšanu un vielu novērtēšanu	
2	- Testēšanas priekšlikumi	180
2	- Pareizības pārbaudes	120
2	- Vielu novērtējumi	40
12	Lēmumi par pieprasījumiem par piekļuvi dokumentiem	120
13	Lēmumi par MVU statusu (negatīvi)	200

	REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2015. gadam
Darbība	Citi	
2	<i>CoRAP</i> projekts par novērtējamām vielām	1
2	Dokumentācijas izvērtēšanas turpinājuma pārbaudes	400
3	Ieteikumi Komisijai attiecībā uz licencēšanas sarakstu	1
5	Atbildamie jautājumi (<i>REACH</i> un <i>CLP</i> , kā arī attiecīgie IT rīki)	4800
8	<i>MSC</i> sanāksmes	6
8	<i>RAC</i> sanāksmes	6
8	<i>SEAC</i> sanāksmes	5
8	Foruma sanāksmes	3
9	Iesniegtās apelācijas	20
9	Lēmumi par apelācijām	15
10	Vispārēja informēšana pa tālruni vai e-pastu	600

10	Atbildes uz preses pārstāvju jautājumiem	500
10	Paziņojumi preseī un ziņu lapas	60
12	Valdes sanāksmes	4
13	MVU statusa pārbaudes	400
14	Darbā pieņemšana darbinieku mainības dēļ	25

Darbība	Biocīdu un PIC pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2015. gadam
16	Aktīvo vielu skaits, kurām jāveic novērtēšana saskaņā ar pārskatīšanas programmu	50
16	Informācijas pieprasījumi par biocīdiem	50
16	Strīdi par biocīdu datu kopīgu lietošanu	5
16	Pieteikumi par jaunu aktīvo vielu apstiprināšanu	2
16	Pieteikumi par aktīvo vielu atjaunošanu vai pārskatīšanu	3
16	Pieteikumi Savienības atļaujai biocīdu produktiem	12
16	Pieteikumi par aktīvo vielu piegādātājiem (95. pants)	150
16	Tehniskās ekvivalences pieteikumi	20
16	Pieteikumi par ķīmisko līdzību	10
16	Iesniegumi dalībvalstīm	3000
16	MVU statusa pārbaudes	30
16	Apelācijas	3
16	BK sanāksmes	5
16	BK darba grupas sanāksmes	20
17	PIC paziņojumi	4000
16, 17	Atbildamie jautājumi (BR, PIC regula, kā arī attiecīgie IT rīki)	1200
16, 17	Darbā pieņemšana darbinieku mainības dēļ attiecībā uz biocīdiem un PIC	3

3. pielikums. Resursu sadalījums 2015. gadam

MB/48/2014

Roma, 17.12.2014.

	REACH personāla resursi 2015. gadā					2015. gada budžets					BIOCIDI personāla resursi 2015. gadā					2015. gada budžets					PIC personāla resursi 2015. gadā					2015. gada budžets					ECHA (kopā personāla resursi 2015. gadā					2015. gada budžets				
	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā	AD	AST	CA	Kopā	Kopā										
Numerācija attiecas uz 2015. gada darba programmu, nevis uz numerāciju budžetā																																								
Regulatīvo procesu īstenošana (darbības budžets)																																								
1. pasākums. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	35	9	13	57	11 001 711	4	1	5	10	1 141 834						1	1		2	255 820	39	11	19	69	12 399 365															
2. pasākums. Izvērtēšana	75	12	5	92	15 693 815				0	0					0				0	0	75	12	5	92	15 693 815															
3. pasākums. Riska pārvaldība	38	5	6	49	7 929 445				0	0					0				0	0	38	5	6	49	7 929 445															
4. pasākums. Klasificēšana un marķēšana	13	2	2	17	2 532 879				0	0					0				0	0	13	2	2	17	2 532 879															
5. pasākums. Vadlīniju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība	18	8	5	31	4 763 720	1		1	2	300 767					0				0	0	19	8	6	33	5 064 487															
6. pasākums. IT atbalsts darbībai	27	7	3	37	19 144 295	1	1		2	567 917					1				1	333 640	28	9	3	40	20 045 852															
7. pasākums. Zinātniskā darbība un tehniskie ieteikumi ES iestādēm un struktūrām	10	1	0	11	1 970 804				0	0					0				0	0	10	1	0	11	1 970 804															
ECHA struktūras un atbalsta pasākumi																																								
B. pasākums Komitejas un forums	22	7	5	34	7 734 758	4	2		6	956 820					0				0	0	26	9	5	40	8 691 578															
9. pasākums. Apelācijas padome	6	3	2	11	1 725 304				1	134 183					0				0	0	6	3	3	12	1 859 487															
10. pasākums. Saziņa	8	7	7	22	6 549 608		1	1	2	421 367					0				0	177 500	8	8	8	24	7 148 475															
11. pasākums. Starptautiskā sadarbība	4	0	0	4	947 383				0	0					0				0	0	4	0	0	4	947 383															
Pārvaldība, organizācija un resursi																																								
12. pasākums. Pārvaldība	25	16	7	49	9 071 145				1	336 583					0				0	13 400	26	16	8	50	9 421 128															
13.–15. pasākums. Organizācija un resursi (II sadaļa – infrastruktūra)	26	45	43	114	16 683 423	2	1	3	6	685 100					1				1	110 410	28	47	46	121	17 478 933															
16. pasākums. Biocīdi						27	3	2	32	3 653 868					0				0	0	27	3	2	32	3 653 868															
17. pasākums. PIC															1	2			3	331 230	1	2	0	3	331 230															
Kopā	308	122	98	528	105 748 290	39	9	14	62	8 198 440	1	5	1	7	1 222 000	348	136	113	597	115 168 730																				

4. pielikums. Iepirkumu plāns

MB/48/2014

Roma, 17.12.2014.

Darba programmas pasākums	Apakšpasākums (ja piemērojams)	Līguma priekšmets	Budžeta projekts (EUR)	Provizoriskais iepirkuma veids	Paredzētais iepirkšanas sākuma datums (mēnesis)	Paredzētais līguma parakstīšanas datums
01. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	1.7. Datu ieguve un izlūkošana	Licenču iegāde Profilēšanas skrīninga prioritāšu noteikšanas (<i>PROSP</i>) datiem par ķīmiskām vielām	EUR 25 000	Sarunu procedūra par nelielu vērtību	1. cet.	2. cet.
01. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	1.7. Datu ieguve un izlūkošana	IT pakalpojumi, lai paplašinātu rīku funkcijas, iekļaujot apstrādi un analīzi par nestrukturētu informāciju, kas atklāta ķīmiskās drošības ziņojumos, un citu reģistrācijas dokumentācijām pievienotu saturu, lai aizpildītu brīvos laukus <i>IUCLID</i> dokumentācijās, un darbības un lietotāju pārvaldības uzlabojumu īstenošana	EUR 60 000	<i>FWC</i> <i>ECHA/2014/86</i>	1. cet.	2. cet.
01. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	1.7. Datu ieguve un izlūkošana	Zinātniski pakalpojumi par Markaša (<i>Markush</i>) struktūras kodēšanu vielām, kuru sastāvs nav zināms vai ir mainīgs, kas ir kompleksi reakcijas produkti vai bioloģiski materiāli	EUR 100 000	<i>FWC</i> <i>ECHA/2011/01</i>	1. cet.	2. cet.

		(UVCB)				
01. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	1.7. Datu ieguve un izlūkošana	Zinātniski pakalpojumi, lai apzinātu, savāktu un lietotu ārēju informāciju ar uzsvāru uz iedarbību kopīgajam prioritāšu noteikšanas skrīningam	EUR 100 000	FWC ECHA/2011/01	1. cet.	2. cet.
01. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	1.8. 1. pasākuma konkrētās darbības	Zinātniski pakalpojumi, lai vāktu un pārskatītu pieejamo informāciju par ķīmiskā sastāva kvantitatīvo noteikšanu komplekso vielu tipu sarakstam, lai sagatavotu ziņojumus par vielas identitātes (SID) analītiskajiem profiliem	EUR 90 000	FWC ECHA/2011/01	1. cet.	2. cet.
01. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	1.8. 1. pasākuma konkrētās darbības	Dokumentācijas izvērtēšanas pieprasījumu analītiska izpēte, lai uzlabotu ECHA atbalstu uzņēmumiem	EUR 20 000	FWC ECHA/2011/01	1. cet.	2. cet.
02. Novērtēšana	2.2. Vielu novērtēšana	Pakalpojumi, lai pārskatītu ECHA vielu novērtēšanas procesu	EUR 50 000	FWC ECHA/2011/01	2014. gada 4. cet.– 2015. gada 1. cet.	2. cet.–3. cet.

02. Novērtēšana	2.1. Dokumentācijas izvērtēšana	Zinātniski pakalpojumi, lai risinātu konkrētus jautājumus, izvērtējot dokumentācijas	EUR 100 000	Vairāki zinātniskie pētījumi (SR) saskaņā ar FWC ECHA/2011/01 vai vairākas sarunu procedūras par nelielu vērtību	2. cet.–3. cet.	3. cet.–4. cet.
03. Riska pārvaldība	Nepiemēro	FWC sociālās un ekonomiskās analīzes (SEA) pakalpojumiem	EUR 120 000	Atklāts konkurss	1. cet.	3. cet.
03. Riska pārvaldība	3.1. Sagatavošanās riska pārvaldībai	Pētījumi informācijas vākšanai par konkrētiem tematiem (pieteikumiem, lietošanas veidiem, materiāliem, izstrādājumiem)	EUR 50 000	Sarunu procedūras par nelielu vērtību	2. cet.	3. cet.
03. Riska pārvaldība	3.4. Licencēšanas pieteikumi	Priekšizpēte par RAC novērtējumu endokrīno sistēmu bojājošām vielām (tostarp devas un atbildes reakcijas funkcijas izveide)	EUR 30 000	FWC ECHA/2011/01	2. cet.	3. cet.
03. Riska pārvaldība	3.5. Ierobežojumi	Pakalpojumi XV pielikuma ierobežošanas dokumentu sagatavošanai. 1 pakalpojumu līgums par vēža riska novērtēšanu saistībā ar kobalta sāļu lietošanu. 1 pakalpojumu līgums par pareizības izmaksu ierobežojumiem	EUR 100 000	FWC ECHA/2011/01	2014. gada 4. cet.	2015. gada 1. cet.

03. Riska pārvaldība	3.6. Horizontāli riska pārvaldības pasākumi	Pakalpojumi, lai apzinātu un aplēstu konkrētu vielu aizstāšanas izmaksas	EUR 50 000	FWC ECHA/2011/01	2. cet.	3. cet.
03. Riska pārvaldība	3.4. Licencēšanas pieteikumi	Ķīmiskās rūpniecības nozaru kartēšanas pētījums (pamats efektīvākai sadarbībai)	EUR 50 000	FWC ECHA/2011/01	2. cet.	3. cet.
03. Riska pārvaldība	3.4. Licencēšanas pieteikumi	Zinātniski pakalpojumi, lai rastu atbalstu vielu novērtēšanai saistībā ar 5. un 6. pielikumu	EUR 50 000	FWC ECHA/2011/01	1. cet.	2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.1. IT projektu vadība	Zinātniskās programmatūras iegāde un uzturēšana	EUR 145 000	FWC SIDE	1. cet.	2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.1. IT projektu vadība	IT pakalpojumi integrētajai piekļuves pārvaldībai (IAM). IDM pielāgošana projekta vajadzībām	EUR 200 000	FWC ECHA/2011/103 – 1. un 3. partija	1. cet.	1. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.1. IT projektu vadība	IT pakalpojumi datu integrācijas projektam (DIP)	EUR 1 014 000	FWC ECHA/2011/103 – 1. un 3. partija	2014. gada 4. cet.	1. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.1. IT projektu vadība	IT pakalpojumi ODYSSEY, CHESAR un IUCLID projektiem 2015. gadā	EUR 2 021 000	FWC ECHA/2011/103 – 3. partija	1. cet.–2. cet.	2. cet.–3. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.1. IT projektu vadība	IT pakalpojumi ECM projektam (pamatojoties uz Documentum) 2015. gadā	EUR 1 995 000	FWC ECHA/2012/150	2014. gada 4. cet.	1. cet.–2. cet.

06. Zinātniskie IT rīki	6.1. IT projektu vadība	IT pakalpojumi identitātes pārvaldībai <i>IDM</i> – turpinājuma darbs pēc projekta īstenošanas (tostarp priekšplāna identitātes pārvaldība – <i>FIM</i>)	EUR 150 000	<i>FWC</i> ar <i>MICROSOFT</i>	1. cet.	2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.1. IT projektu vadība	IT pakalpojumi portāla vadības paneļa projektam	EUR 300 000	<i>FWC</i> <i>ECHA/2014/86</i>	1. cet.	2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.1. IT projektu vadība	IT pakalpojumi <i>EPI</i> kompleksās programmatūras pakotnes pielāgošanai	EUR 15 000	<i>FWC</i> <i>SIDE</i>	2. cet.	2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. IT apkopes vadība	<i>ORACLE</i> programmatūra un uzturēšana	EUR 200 000	<i>FWC</i> <i>Oracle</i>	1. cet.	2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. IT apkopes vadība	Aparatūras un programmatūras uzturēšana un pakalpojumi struktūras reģistrācijas rīka (<i>SRT</i>) turpmākai attīstīšanai	EUR 1 077 060	<i>FWC</i> <i>SACHA II/FWC</i> <i>SIDE</i>	2014. gada 4. cet.	1. cet.–3. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. IT apkopes vadība	Pakalpojumi IT programmu vadībai	EUR 100 000	<i>FWC</i> <i>ECHA/2011/103</i> – 1. partija	2014. gada 4. cet.	2015. gada 1. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. Programmatūras apkalpošana	IT pakalpojumi – tiešsaistes redaktori (<i>C&L</i> informācijas pieprasījums, pakārtoto lietotāju ziņojums 38; paziņojums par vielu izstrādājumos, 2018. gada reģistrācija)	EUR 350 000	<i>FWC</i> <i>ECHA/2011/103</i> – 1. partija	1. cet.	2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. Programmatūras	Konsultāciju pakalpojumi labošanas atbalstam	EUR 140 000	<i>FWC</i> <i>SIDE</i>	1. cet.	2. cet.

	apkalpošana					
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. IT apkopes vadība	Ārpakalpojumā nodotie hostinga pakalpojumi ECHA IT lietojumprogrammām	EUR 1 575 000	FWC ECHA/2010/95N	2014. gada 4. cet.– 2015. gada 1. cet.	1. cet.–2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. IT apkopes vadība	IT pakalpojumi R4BP, REACH-IT un ePIC lietojumprogrammām	EUR 1 760 000	FWC ECHA/2011/103 – 1. partija	2. cet.	2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. IT apkopes vadība	IT pakalpojumi izplatīšanas projektam	EUR 175 000	FWC ECHA/2014/86	4. cet.	4. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. IT apkopes vadība	Pakalpojumi IT lietojumprogrammu vadībai saskaņā ar ECM programmu	EUR 815 000	FWC ECHA/2012/150	2014. gada 4. cet.	1. cet.–2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. IT apkopes vadība	Visu Aģentūras IT lietojumprogrammu testēšana	EUR 1 638 000	Pakalpojumu līgums ECHA/2013/135	2014. gada 4. cet.– 2015. gada 2. cet.	1. cet.–3. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.2. IT apkopes vadība	IT pakalpojumi SharePoint migrācijai	EUR 150 000	Pakalpojumu līgums ECHA/2014/147	1. cet.	2. cet.
06. Zinātniskie IT rīki	6.4	Mācību programmas izstrāde par ķīmiskās drošības novērtēšanu un ķīmiskās drošības novērtēšanas ziņošanas rīka (CHESAR) lietošanu	EUR 45 000	FWC ECHA/2011/01 vai sarunu procedūra par nelielu vērtību	1. cet.	2. cet.
07. Zinātniskais darbs un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	7.2. Testēšanas metodes	Pakalpojumi, lai novērtētu, cik atbilstošs un piemērots toksicitātes testēšanai ir jaunais ESAO zivju embriju akūtas toksicitātes (FET) tests (OECD TG 236)	EUR 60 000	FWC ECHA/2011/01/s arunu procedūra par nelielu vērtību	2014. gada 4. cet.	2015. gada 1. cet.

07. Zinātniskais darbs un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	7.2. Testēšanas metodes	Pētījums par alternatīvām/jaunām cilvēku veselības testēšanas metodēm	EUR 60 000	FWC ECHA/2011/01	1. cet.	2. cet.
10. Saziņa	10.2. Saziņas rezultātu ieguve un īstenošana	Audiovizuālie pakalpojumi	EUR 200 000	FWC ECHA/2011/111	1. cet.–3. cet.	2. cet.–4. cet.
10. Saziņa	10.2. Saziņas rezultātu ieguve un īstenošana	Drukāšanas un noformēšanas pakalpojumi	EUR 81 000	FWC ECHA/2011/183	Ikmēneša pasūtījumi	Ikmēneša pasūtījumi
10. Saziņa	10.2. Saziņas rezultātu ieguve un īstenošana	Pakalpojumi tīmekļa vietnes pilnveidošanai (jo īpaši izplatīšanai)	EUR 250 000	FWC ECHA/2014/110	1. cet.	2. cet.
10. Saziņa	10.2. Saziņas rezultātu ieguve un īstenošana	Veicināšanas materiālu iegāde	EUR 20 000	Piegādes līgums ECHA/2012/281	1. cet.–4. cet.	1. cet.–4. cet.
10. Saziņa	10.2. Saziņas rezultātu ieguve un īstenošana	IT pakalpojumi, pamatojoties uz <i>SharePoint</i> , kas paredzēts <i>ECHANet</i>	EUR 200 000	Pakalpojumu līgums ECHA/2014/147	1. cet.	1. cet.
11. Starptautiskā sadarbība	11.0. Pasākuma vadība un attīstīšana	2 zinātniski pētījumi ontoloģiju ieviešanai/iekļaušanai QSAR (kvantitatīvā struktūras aktivitātes attiecības modeļa) instrumentārijā	EUR 20 000	Sarunu procedūras par nelielu vērtību	2014. gada 4. cet.	2015. gada 1. cet.
11. Starptautiskā sadarbība	11.4. Sadarbība ar citām daudzpusējām	<i>ECHEM</i> portāla (Vispārējā portāla informēšanai par	EUR 100 000	FWC ECHA/2014/86	1. cet.–2. cet.	2. cet.–3. cet.

	organizācijām un konvencijām	ķīmiskajām vielām) pilnveidošana un uzturēšana 2015. gadā				
12. Vadība	12.3. Izpildu vadības nodrošināšana	Drošs tiešsaistes rīks <i>FABASOFT</i> mākonim	EUR 18 000	<i>FWC SIDE</i>	1. cet.	1. cet.
12. Vadība	12.3. Izpildu vadības nodrošināšana	<i>ECHA</i> zinātnisko spēju iepriekšēja novērtēšana	EUR 50 000	Sarunu procedūra par nelielu vērtību/ <i>FWC ECHA/2010/93</i>	2. cet.	3. cet.
12. Vadība	12.3. Izpildu vadības nodrošināšana	Turpinājuma revīzija pēc ISO 9001 sertificēšanas	EUR 25 000	<i>FWC ECHA/2013/483</i>	3. cet.	4. cet.
12. Vadība	12.3. Izpildu vadības nodrošināšana	IT drošības revīzija (turpinājuma darbs pēc interešu konfliktu revīzijas)	EUR 55 000	<i>FWC DG BUDG</i>	2. cet.	3. cet.
12. Vadība	12.4. Juridisku ieteikumu un aizstāvības nodrošināšana	Juridiskas un tiesvedības lietas, <i>ad-hoc</i> juridiski ieteikumi	EUR 350 000	Ārkārtas sarunu procedūras saskaņā ar <i>RAP</i> 134. panta 1. punkta i) apakšpunktu	1. cet.–4. cet.	1. cet.–4. cet.
12. Vadība	12.5. Uzraudzība, uzlabojumu vadība un ziņošana	Konsultācijas <i>ECHA</i> darbības un budžeta plānošanai un uzraudzībai (1. posms), tostarp specifikācija <i>PM</i> sistēmai	EUR 66 000	Lēmums tiks pieņemts	2. cet.	3. cet.

17. <i>PIC</i> regula	17.0. <i>PIC</i> regula	Zinātniskais atbalsts Eiropas Komisijai attiecībā uz <i>PIC</i> regulas vadību un iesaistīšanos Roterdamas konvencijas sekretariāta darbā	EUR 35 000	Sarunu procedūra par nelielu vērtību	1. cet.	3. cet.
1-2-3-4-7-11-16-17	Nepiemēro	Vairāki <i>FWC</i> (atkārtojot konkursu), lai palīdzētu <i>ECHA</i> izpildīt uzdevumus saistībā ar <i>REACH</i> , <i>CLP</i> , <i>Bio</i> cīdu un <i>PIC</i> regulu īstenošanu	EUR 0	Atklāts konkurss (<i>FWC</i> vispārējā vērtība četriem gadiem tiek lēsta kā EUR 4 000 000)	2. cet.	4. cet.
Pārnozaru pasākumi (nav konkrētu pasākumu)	Nepiemēro	Vairāki <i>FWC</i> (pēc kārtas), meklējot pagaidu darbiniekus <i>ECHA</i>	EUR 2 000 000	Atklāts konkurss (<i>FWC</i> vispārējā vērtība četriem gadiem tiek lēsta kā EUR 8 000 000)	2014. gada 4. cet.	2015. gada 1. cet.
Pārnozaru pasākumi (nav konkrētu pasākumu)	Nepiemēro	<i>FWC</i> ēdnīcu un sabiedriskās ēdināšanas pakalpojumiem	EUR 0	Atklāts konkurss (<i>FWC</i> vispārējā vērtība četriem gadiem tiek lēsta kā EUR 1 000 000)	2. cet.	4. cet.
Kopsumma			EUR 18 450 060			
Iepirkumu plānā iekļauti <i>ECHA</i> darbībai paredzētie iepirkumi, kuru summa 2015. gadā pārsniedz EUR 15 000						

Eiropas Ķīmikāliju aģentūra

ISBN: 978-92-9244-853-0 (PDF)

ES PUBLIKĀCIJAS IESPĒJAMS SAŅEMT

Bezmaksas publikācijas:

- ES grāmatu veikalā (<http://bookshop.europa.eu>);
- Eiropas Savienības pārstāvniecībās vai delegācijās. Kontaktinformācija pieejama internetā (<http://ec.europa.eu>) vai nosūtot faksu uz +352 2929-42758.

Maksas publikācijas:

- ES grāmatu veikalā (<http://bookshop.europa.eu>).

Parakstišanās par maksu (piemēram, Eiropas Savienības Oficiālā Vēstneša gada sērijas un ziņojumi par Eiropas Savienības Tiesā izskatītajām lietām):

- pie Eiropas Savienības Publikāciju biroja izplatīšanas aģentiem (http://publications.europa.eu/others/agents/index_en.htm).