

2014. gada pārskata ziņojums



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.

Europe Direct ir pakalpojums, kas palīdz rast atbildes uz jautājumiem par Eiropas Savienību.

Bezmaksas tālruņa numurs (*):
00 800 6 7 8 9 10 11

(*) Daži mobilā tālruņa operatori aizliedz pieeju 00 800 numuriem, vai arī, zvanot uz šiem numuriem, iespējams, jāmaksā.

Papildu informāciju par Eiropas Savienību meklējiet internetā (<http://europa.eu>).
Kataloga dati atrodami šīs publikācijas beigās.

2014. gada pārskata ziņojums

Helsinki, 2015. gada marts

Doc: MB/04/2015 galīgā redakcija, pieņemts 2015. gada 20. martā

Atsauce: ED-AG-15-001-LV-N

ISBN: 978-92-9247-338-9

ISSN: 1831-7162

Publicēšanas datums:

Valoda: LV

© Eiropas Ķimikāliju aģentūra, 2015

Titullapa © Eiropas Ķimikāliju aģentūra

Pārpublicēšanas gadījumā šīs informācijas avotam ir jābūt apstiprinātam, norādot:

"Avots: Eiropas Ķimikāliju aģentūra, <http://echa.europa.eu/>", un *ECHA* Sakaru nodaļā ir jābūt iesniegtam rakstveida paziņojumam (publications@echa.europa.eu).

Šis dokuments būs pieejams turpmāk minētajās 23 valodās:

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

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

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/contact>.

Eiropas Ķimikāliju aģentūra

Pasta adrese: *p.k. 400, FI-00121, Helsinki, Somija*

Adrese apmeklētājiem: *Annankatu 18, Helsinki, Somija*

Satura rādītājs

Saīsinājumu saraksts	5
IZPILDDIREKTORA PRIEKŠVārds	7
Galveno aspektu kopsavilkums	9
ECHA stratēģisko mērķu 2014.–2018. gadam rezultāti	12
1. Reglamentējošo procesu īstenošana	17
1.1. Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana (1. pasākums)	17
1.2. Vērtēšana (2. pasākums)	27
1.3. Riska pārvaldība (3. pasākums)	32
1.4. Klasificēšana un marķēšana (C&L) (4. pasākums)	40
1.5. Biocīdi (16. pasākums)	43
1.6. PIC (17. pasākums)	46
1.7. Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un palīdzība (5. pasākums)	48
1.8. Zinātniskie IT rīki (6. pasākums)	52
1.9. Zinātniskais darbs un tehniskie ieteikumi ES iestādēm un struktūrām (7. pasākums)	55
2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi	58
2.1. Komitejas un Forums (8. pasākums)	58
2.2. Apelācijas padome (9. pasākums)	65
2.3. Saziņa (10. pasākums)	68
2.4. Starptautiskā sadarbība (11. pasākums)	71
3. Vadība, organizācija un resursi	73
3.1. Vadība (12. pasākums)	73
3.2. Finances, iepirkumi un grāmatvedības uzskaites (13. pasākums)	76
3.3. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi (14. pasākums)	78
3.4. Informācijas un sakaru tehnoloģijas (15. pasākums)	82
4. Aģentūras riski	85
1. PIELIKUMS. ECHA organizācija 2014. gadā	86
2. PIELIKUMS Pamatpieņēmumi	96
3. PIELIKUMS Resursi 2014. gadā	99
4. PIELIKUMS Īpaši bīstamu vielu (SVHC) kandidātu saraksts	100
5. PIELIKUMS Valdes novērtējums par 2014. gada konsolidēto gada darbības ziņojumu	101

Saisinājumu saraksts

BK	Biocīdu komiteja
BR	Biocīdu regula
C&L	Klasificēšana un marķēšana
CA	Līgumdarbinieks
CCH	Pareizības pārbaude
CG	Koordinācijas grupa
CHESAR	Ķīmiskās drošības novērtējuma sagatavošanas un ziņošanas rīks
CLH	Saskaņota klasificēšana un marķēšana
CLP	Klasificēšana, marķēšana un iepakojšana
CMR	Kancerogēns, mutagēns vai toksisks reproduktīvai sistēmai
CoRAP	Kopienas mainīgais rīcības plāns
CSA	Ķīmiskās drošības novērtējums
CSR	Ķīmiskās drošības ziņojums
DNA	Izraudzītā valsts iestāde
DU	Pakārtotais lietotājs
eChemPortal	OECD Globālais portāls informācijai par ķīmiskām vielām
ECHA	Eiropas Ķīmikāliju aģentūra
ECM	Uzņēmuma informācijas satura pārvaldība
EFSA	Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde
ENES	ECHA Ieinteresēto personu iedarbības scenāriju apmaiņas tīkls
ES	Iedarbības scenārijs
ES	Eiropas Savienība
BUJ	Bieži uzdotie jautājumi
Forums	Ieviešanas informācijas apmaiņas forums
HelpNet	REACH un CLP palīdzības dienestu tīkls
HR	Cilvēkresursi
IAS	Komisijas Iekšējās revīzijas dienests
IPA	Pirmspievienošanās palīdzības instruments
IQMS	Integrētā kvalitātes vadības sistēma
ISO	Starptautiskā Standartizācijas organizācija
IST	Informācijas un sakaru tehnoloģijas
IR	Informācijas prasības
IT	Informācijas tehnoloģijas
IUCLID	Starptautiskā vienotā ķīmisko vielu informācijas datu bāze
JRC	Eiropas Komisijas Kopīgais pētniecības centrs
MAWP	Daudzgažu darba programma

<i>MB</i>	Valde
<i>MS</i>	Dalībvalsts
<i>MSC</i>	Dalībvalstu komiteja
<i>MSCA</i>	Dalībvalsts kompetentā iestāde
<i>NeRSAP</i>	<i>REACH</i> sociālās un ekonomiskās analīzes un alternatīvu analīzes speciālistu tīkls
<i>OECD</i>	Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija
<i>Odyssey</i>	<i>ECHA</i> rīks novērtēšanas uzdevumu atbalstam
<i>PBT</i>	Noturīgs, bioakumulatīvs un toksisks
<i>PIC</i>	Iepriekš norunāta piekrišana
<i>PPORD</i>	Uz ražojumiem un procesiem orientēta pētniecība un tehnoloģiju izstrāde
<i>(Q)SAR</i>	(Kvantitatīvais) struktūras un aktivitātes attiecības modelis
<i>R4BP 3</i>	Biocīdu reģistrs
<i>RAC</i>	Riska novērtēšanas komiteja
<i>REACH</i>	Ķīmikāliju reģistrēšana, vērtēšana, licencēšana un ierobežošana
<i>REACH-IT</i>	<i>REACH-IT</i> ir centrālā IT sistēma, kas atbalsta <i>REACH</i>
<i>RIPE</i>	<i>REACH</i> Informācijas portāls ieviešanai
<i>RMO</i>	Riska pārvaldības iespēja
<i>RMOA</i>	Riska pārvaldības risinājumu analīze
<i>SEA</i>	Sociālā un ekonomiskā analīze
<i>SEAC</i>	Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja
<i>MVU</i>	Mazie un vidējie uzņēmumi
<i>SPC</i>	Produkta apraksta kopsavilkums
<i>SVHC</i>	Īpaši bīstama viela
<i>TA</i>	Pagaidu darbinieks
<i>TP</i>	Testēšanas priekšlikums
<i>TPE</i>	Testēšanas priekšlikuma izskatīšana
<i>ANO</i>	Apvienoto Nāciju Organizācija
<i>ANO GHS</i>	ANO Ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņotā sistēma
<i>DP</i>	Darba programma

IZPILDDIREKTORA PRIEKŠVārDS

"Nākotnes veidošanas gads"

Laipni lūdzam iepazīties ar šo *ECHA* ziņojumu par mūsu darbību 2014. gadā – nākotnes veidošanas gadā. Man ir prieks informēt, ka ir paveikts liels un ļoti produktīvs pamatu izveides darbs, un ceru, ka Jums būs patīkami par to izlasīt šajā ziņojumā. Šajā īsajā priekšvārdā vēlos izcelt četrus mūsu darba pamatvirzienus.

Pirmkārt, paveiktais darbs, gatavojoties 2018. gada reģistrācijas termiņam. Kaut arī mums vēl nav skaidras kopainas par uzņēmumu, vielu un dokumentāciju skaitu saistībā ar šo pēdējo termiņu, zinām, ka visi trīs minētie darba apjomi būs daudz lielāki nekā iepriekš. Ņemot to vērā, esam radikāli pārskatījuši visus mūsu reģistrācijas procesus, rīkus un atbalsta materiālus un esam uzsākuši rūpīgu darbu, lai iespēju robežās tos vienkāršotu un padarītu skaidrākus. Pašlaik mums ir skaidrs plāns, kā palīdzēt nepieredzējušiem uzņēmumiem, tā dēvētais "*REACH* 2018. gada ceļvedis". Mēs esam apņēmušies ar valstu palīdzības dienestu palīdzību nodrošināt, lai ikviens uzņēmums, kas vēlas izpildīt prasības, varētu to izdarīt, neatkarīgi no uzņēmuma lieluma.

Otrkārt, mūsu pieeja reģistrācijas dokumentāciju pareizības pārbaudīšanai ir pārskatīta, pamatojoties uz pirmo gadu pieredzi. "Jaunā pareizības pārbaudīšanas stratēģija" nodrošinās, lai mēs pievērstos vielām, kas ir vissvarīgākās cilvēku veselībai un videi.

Treškārt, turpinām ceļu, lai sasniegtu ES politikas mērķi un līdz 2020. gadam iekļautu visas attiecīgās īpaši bīstamās vielas Licencēšanas kandidātu sarakstā. Kopā ar dalībvalstu iestādēm pakāpeniski novērtējam bīstamās vielas un veidojam kopīgu priekšstatu par to, cik lielā mērā ir nepieciešama papildu riska pārvaldība. Pašlaik varat arī apskatīt mūsu tīmekļa vietnē, kuras vielas jau ir novērtētas vai iekļautas ES riska pārvaldības sistēmā.

Ceturtkārt, esam izstrādājuši "normatīvās zinātnes stratēģiju", kas nosaka turpmāko virzību, veicinot pētniecību un veidojot izpratni par zinātnes jomām, kurās jāveic normatīvi uzlabojumi – piemēram, par nanotehnoloģijām un traucējumiem endokrīnai sistēmai.

Vienlaikus ar nākotnes veidošanu *ECHA* saskārās arī ar līdzekļu samazināšanu, tādēļ mēģinām turpināt darbu iespējami efektīvākā un lētākā veidā, arī saistībā ar divām nesen mūsu atbildībā pārņemtajām regulām. Konkrēti, esam uzsākuši darbu pie aģentūras līmeņa efektivitātes projektiem, kuru pamatā ir koncepcija par vadības vienkāršošanu.

Visbeidzot, vēlos pieminēt arī mums būtiskos sasniegumus. Tāpat kā daudzas citas organizācijas, savā darbībā esam mēģinājuši ieviest kvalitātes vadību. Šie centieni vainagojās ar ISO sertifikāta saņemšanu mūsu *REACH* un *CLP* procesiem.

Esmu pārliecināts, ka pašlaik esam pietiekami gatavi mūsu pirmā stratēģiskā plāna problēmu risināšanai – esam labi sagatavojuši ceļu; mums ir augsta motivācija gūt panākumus; mums ir ciešas attiecības ar mūsu partneriem, ļoti liels atbalsts no dalībvalstīm un produktīva sadarbība ar Eiropas Komisiju un Eiropas Parlamentu.

Geert Dancet
Izpilddirektors

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 iepakojumu (Eiropas Parlamenta un Padomes (EK) Regula Nr. 1272/2008 jeb *CLP* regula).

2012. gadā *ECHA* pilnvaras tika paplašinātas ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 (2012. gada 22. maijs) par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu – "Biocīdu regulu" (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 tika nodoti *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 reglamentējošajām 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 reglamentējošās 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 zinātni, un tie ir konsekventi. Visas mūsu darbības stūrakmens ir atbildīgums un konfidencialās informācijas drošība.</p> <p>Efektivitāte 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 lietošanu, 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 reglamentējošo iestādi ķīmisko vielu drošības jomā.</p>	

Galveno aspektu kopsavilkums

ECHA, kā bija plānots, uzsāka virzību uz četru stratēģisko mērķu sasniegšanu, pievēršoties savas darbības un resursu pamatu atkārtotai izvērtēšanai sadarbībā ar partneriem un valdi, kā arī vienojoties par jaunām stratēģijām, ceļvežiem un efektivitātes uzlabojumiem. Kaut arī šajā piecu gadu stratēģiskā plāna sākuma gadā mazāks uzsvars tika likts uz skaitliskiem rezultātiem, pamatojoties uz mērījumu datiem, ko izmanto paveiktā darba uzraudzībai, gada laikā tika gūti noteikti panākumi katrā minētā stratēģiskā mērķa sasniegšanā (skatīt rezultātus nākamajā nodaļā).

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

Attiecībā uz reģistrācijas gaitu 2014. gads bija parasts *REACH* īstenošanas gads, lai gan atjauninājumu skaits bija daudz lielāks par gaidīto. Attiecībā uz dokumentāciju kvalitāti *ECHA* centieni reģistrācijas jomā, kas pievērsās vielu identificēšanas uzlabošanai dokumentācijās, rīkojot vēstuļu kampaņu, vainagojās ar lielu atjauninājumu skaitu. Turklāt vielu identificēšanas pārbaudes tika iekļautas *Validation Assistant* rīkā, kas ļauj uzņēmumiem pārbaudīt dokumentācijas vienlaikus gan attiecībā uz pilnīgumu, gan attiecībā uz citām iespējamām un bieži konstatētām nepilnībām, pirms šo dokumentāciju nosūtīšanas *ECHA*.

Pamatojoties uz plašu apspriešanu ar partneriem, *ECHA* izstrādāja ceļvedi pēdējam reģistrācijas termiņam 2018. gadā, plānojot IT rīku, procesu un uzņēmumu atbalsta papildu uzlabošanu, jo īpaši ņemot vērā MVU problēmas.

Jaunās *REACH* 2018. gada reģistrācijas tīmekļa lappuses, kas tika publiskotas 2014. gada rudenī, ir šādas pieejas piemērs, izkārtojot informāciju septiņos posmos, kas jāveic potenciālajiem reģistrētājiem, kā arī iedalot to trijos sarežģītības līmeņos.

ECHA sasniedza izvirzītos mērķus dokumentāciju izvērtēšanas jomā. Vairāk līdzekļu tika atvēlēts galīgā lēmuma pieņemšanai par lēmumu projektiem, kas izdoti iepriekšējos gados, kā arī turpinājuma darbam ar novērtējuma lēmumiem, kas pieņemti iepriekšējos gados, lai nodrošinātu atbilstību arī ar valstu īstenošanas iestāžu palīdzību. Paralēli *ECHA* izstrādāja un saņēma apstiprinājumu jaunai pareizības pārbaūžu stratēģijai, kas pievērsās potenciāli bīstamu vielu atlasei un pilnīgākai bīstamības, lietošanas veida un iedarbības novērtēšanai, kā arī tās īstenošanai 2015.–2018. gadā.

Turpinājās uzlabotas izplatīšanas tīmekļa vietnes izstrāde, kuru plānots publiskot 2015. gadā. Topošās tīmekļa vietnes galvenie aspekti, piemēram, vielas informācijas kartes un īsie profili, tika plaši apspriesti un saskaņoti ar *ECHA* partneriem.

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

"ES Ceļveža *SVHC* identificēšanai un *REACH* riska pārvaldības pasākumu īstenošanai līdz 2020. gadam" īstenošanas plāns nodrošināja pamatu *ECHA* darbam, identificējot kandidātu vielas turpmākai reglamentēšanai. 2014. gadā paveiktais darbs lika pamatus reģistrācijas informācijas efektīvam un lietderīgam skrīningam, ļaujot identificēt kandidātu vielas turpmākam manuālam skrīningam un potenciāliem reglamentējošiem iejaukšanās pasākumiem. Riska pārvaldības risinājumu analīze (*RMOA*) kļuva par standarta metodi, kā uzlabot iestāžu kopīgo izpratni par turpmākās reglamentācijas

nepieciešamību un veidu. Komisijas noteiktais starpposma mērķis līdz 2014. gada beigām piemērot *RMOA* 80 vielām tika izpildīts.

Kopumā kandidātu sarakstam tika pievienotas desmit īpaši bīstamas vielas. *ECHA* sniedza Komisijai piekto ieteikumu prioritāro vielu iekļaušanai licencēšanas sarakstā un izstrādāja sesto ieteikumu, izmantojot jauno saskaņoto prioritāšu noteikšanas metodi, kuras pamatā ir reģistrācijas un citu *REACH/CLP* datu lietojums. *ECHA* sāka publicēt savā tīmekļa vietnē konkrētu vielu informāciju par *RMOA*, tostarp secinājumus par pabeigto analīzi, un tas ļāva nozares un citām ieinteresētajām personām ciešāk uzraudzīt ceļveža īstenošanu.

ECHA publicēja Kopienas mainīgā rīcības plāna otro atjauninājumu par 2014.–2016. gadu, aptverot 120 vielas. Kritēriji, kas 2011. gadā tika izvirzīti prioritāro vielu noteikšanai, tika atzīti par joprojām derīgiem un atbilstošiem *SVHC* 2020. gada ceļvedim. Dažādu vērtējošo dalībvalstu izmantoto metožu vienādošana un saskaņošana tika nodrošināta, pamatojoties uz *ECHA* ieteikumiem un organizējot semināru visām vērtējošajām *MSCA* un akreditētajiem partneriem. Palielinājās arī vielu novērtējuma lēmumu skaits, kā arī apelāciju skaits.

2014. gadā reāli sākās pieteikšanās licencēšanas procesam. *ECHA* saņēma 19 licencēšanas pieteikumus par 33 dažādiem lietošanas veidiem attiecībā uz piecām atšķirīgām *SVHC*, kas iekļautas licencēšanas sarakstā. *RAC* un *SEAC* apstiprināja 21 kopīgu atzinumu, un vidēji šīm komitejām vajadzēja septiņus mēnešus, lai vienotos par atzinumu projektiem – tas bija ievērojami mazāk nekā *REACH* regulā paredzētie desmit mēneši. Kopumā, ņemot vērā šā procesa novitāti un atzīstot, ka visas iesaistītās personas vēl tikai mācās, pieteikšanās uz licencēšanas procesu noritēja pareizi – gan kvalitātes, gan efektivitātes ziņā – un sasniedza *REACH* izvirzītos mērķus.

ECHA sagatavoja divus jaunus ierobežošanas priekšlikumus, cita starpā par liesmu slāpētāju dekabromdifenilēteri, un izdeva divus pārskata ziņojumus. *RAC* apstiprināja piecus atzinumus par ierobežojumiem, un *SEAC* – četrus. *ECHA*, Komisija un dalībvalstis kopīgi darbojās Ierobežošanas efektivitātes darba grupā (*RETF*) un sagatavoja 57 ieteikumus, kā turpmāk uzlabot ierobežošanas procesa efektivitāti.

RAC apstiprināja kopumā 51 atzinumu par saskaņoto klasifikāciju un marķējumu, un tas bija krass pieaugums, salīdzinot ar iepriekšējiem gadiem. *C&L* saraksta datu bāze tika regulāri atjaunināta, papildinot to ar jauniem un atjauninātiem paziņojumiem. Pašlaik šajā datu bāzē ietilpst vairāk nekā 6,1 miljons paziņojumu par aptuveni 125 000 dažādām vielām.

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

ECHA Normatīvās zinātnes stratēģija tika pabeigta un tiks publicēta 2015. gada sākumā. Tā koordinē *ECHA* normatīvās zinātnes darbību, piemēram, nosakot prioritātes, stingri ievērojot uz pieprasījumu balstītu metodiku, kas atbilst darbības vajadzībām, un izskaidrojot *ECHA* funkciju mijiedarbībā ar pētniecības un tehnoloģiju izstrādes projektiem (piemēram, atbilstoši "Apvārsnis 2020"). *ECHA* izveidoja pamatu proaktīvai zinātnisko spēju attīstīšanai saviem darbiniekiem, izstrādājot metodi sistemātiskai kompetences pārvaldībai.

ECHA zinātniskais darbs tika īstenots, atbalstot *OECD* darbu (testēšanas vadlīnijas, alternatīvas testi ar dzīvniekiem) un attīstot Analogiju sistēmu (*RAAF*) un nanomateriālus.

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

ECHA pārņēma esošo aktīvo vielu Pārskata programmas atbalstīšanu no Komisijas Kopīgā pētniecības centra un panāca būtisku paātrinājumu novērtēšanā, kas izpaudās kā 34 atzinumu apstiprināšana Biocīdu komitejā. *ECHA* arī izdeva pirmos lēmumus par dažādiem pieteikumu veidiem, palīdzēja pienākumu pildītājiem, atbildot uz strauji augošo pieprasījumu skaitu, uzlaboja *R4BP* IT rīku un izdeva papildu vadlīniju dokumentus. Kopumā, jāpiebilst, ka *ECHA* īstenoja biocīdu pasākumus smagu budžeta un cilvēkresursu ierobežojumu apstākļos. Būtiski mazāks pieteikumu skaits, salīdzinot ar sākotnēji plānoto, izraisīja ievērojami mazākus nekā paredzēts ienākumus no maksām, un tas Aģentūrai radīja smagas finanšu problēmas.

PIC pasākumi tika sekmīgi nodoti *ECHA* 2014. gada martā, nodrošinot netraucētu apstrādi vairāk nekā 5000 *PIC* paziņojumiem. Jaunā *ePIC* IT sistēma sāka darboties septembrī, un jaunās vadlīnijas tika publicētas decembrī.

Lai paaugstinātu komiteju darba efektivitāti, *RAC* un *SEAC* vienojās par integrētu darba procedūru, izstrādājot un saskaņojot licencēšanas un ierobežošanas atzinumus.

ECHA saņēma ISO 9001 sertifikātu attiecībā uz *REACH* un *CLP* regulu īstenošanas tehnisko, zinātnisko un administratīvo aspektu pārvaldību un ieviešanu, kā arī IT atbalsta lietojumprogrammu izstrādi.

ECHA sasniedza izvirzītos mērķus attiecībā uz finanšu un cilvēku resursiem un izpētīja, kā iespējams paveikt darbu ar personāla samazinājumu par 10 % laikā no 2014. līdz 2018. gadam, neradot pārāk negatīvu ietekmi uz stratēģisko plānošanu. Administratīvās IT sistēmas tika uzlabotas, ieviešot Cilvēkresursu pārvaldības sistēmu.

ECHA stratēģisko mērķu 2014.–2018. gadam rezultāti

ECHA četri stratēģiskie mērķi ir noteikti daudzgadu darba programmā (MAWP) 2014.–2018. gadam, ko valde pieņēma 2013. gada 26. septembrī. ECHA veica mērījumus, lai uzraudzītu šo mērķu sasniegšanas gaitu. Pirmie rezultāti ir izklāstīti turpmāk.

1. Maksimāli atvieglot augstvērtīgu datu pieejamību, lai ķīmikālijas varētu ražot un lietot droši

Darbības joma – informācijas kvalitātes uzlabošana dokumentācijās – tika mērīta pēc četriem rādītājiem, kas attiecās uz četrām dažādām dokumentācijas daļām un daudzveidīgiem informācijas kvalitātes aspektiem. Šie rādītāji nav uzskatāmi par absolūtiem kvalitātes lielumiem, un tie tiešā veidā nemēra atbilstību informācijas prasībām; drīzāk tie ir noteiktu neparastu un nepilnīgu aspektu mērījumi. Tomēr tendence laikā nodrošina iespēju uzraudzīt virzību uz 1. stratēģiskā mērķa sasniegšanu, kā arī norāda, kurām dokumentāciju daļām jāpiemēro īpaši pasākumi.

Kopumā, dokumentāciju kvalitāte laikā no 2010. gada ir paaugstinājusies, t. i., jaunie reģistrācijas pieteikumi vai atjauninājumi, kas iesniegti 2014. gadā, ir labākas kvalitātes nekā iepriekšējie. Lielākie uzlabojumi tika konstatēti jomās, kas ietekmēja ECHA pasākumi, un tie ir izskaidroti turpmāk.

- **Vielas identificēšana.** Salīdzinot ar 2013. gada pamatdatiem, palielinājās 2014. gadā saņemto dokumentāciju skaits, kurās nebija nekādu trūkumu (no 71 % līdz 78 %), un tas raksturo ietekmi, kāda bija pareizības pārbaužu lēmumiem, ECHA 2014. gada vēstuļu kampaņai par šo tematu un citiem laikā no 2010. gada veiktajiem atbalsta pasākumiem.
- **Vielu, kas reģistrētas kā starpprodukti, lietošanas veidi.** Vēsturisko rezultātu analīze skaidri liecina, ka vēstuļu kampaņa, kas bija veltīta informācijai par starpproduktu lietošanas veidiem un noritēja 2012. gadā, būtiski uzlaboja ne tikai dokumentācijas, kurām kampaņa pievērsās, bet arī tās, kuras tika iesniegtas uz 2013. gada reģistrācijas termiņu vai 2014. gadā un izrādījās pietiekami kvalitatīvas (96 %, neskaitot neatbilstības).
- **Bīstamība.** Šis rādītājs raksturo dokumentāciju skaitu, kurām nekādi trūkumi netika konstatēti, veicot IT skrīningu informācijai, kas tika iesniegta par fizikāli ķīmiskajiem, vides un cilvēku veselības apdraudējumiem. Kaut arī šis rādītājs vienmērīgi uzlabojas, jo īpaši problemātiskajās jomās, kurām pievērsās pareizības pārbaudes, tas tomēr saglabājas salīdzinoši zemā līmenī (2014. gadā 39 %). Tuvākajā nākotnē tam tiks veltīta īpaša uzmanība saskaņā ar ECHA stratēģiju par pareizības pārbaudēm¹ un citiem pasākumiem, kas tika apspriesti īpašā seminārā 2014. gadā².

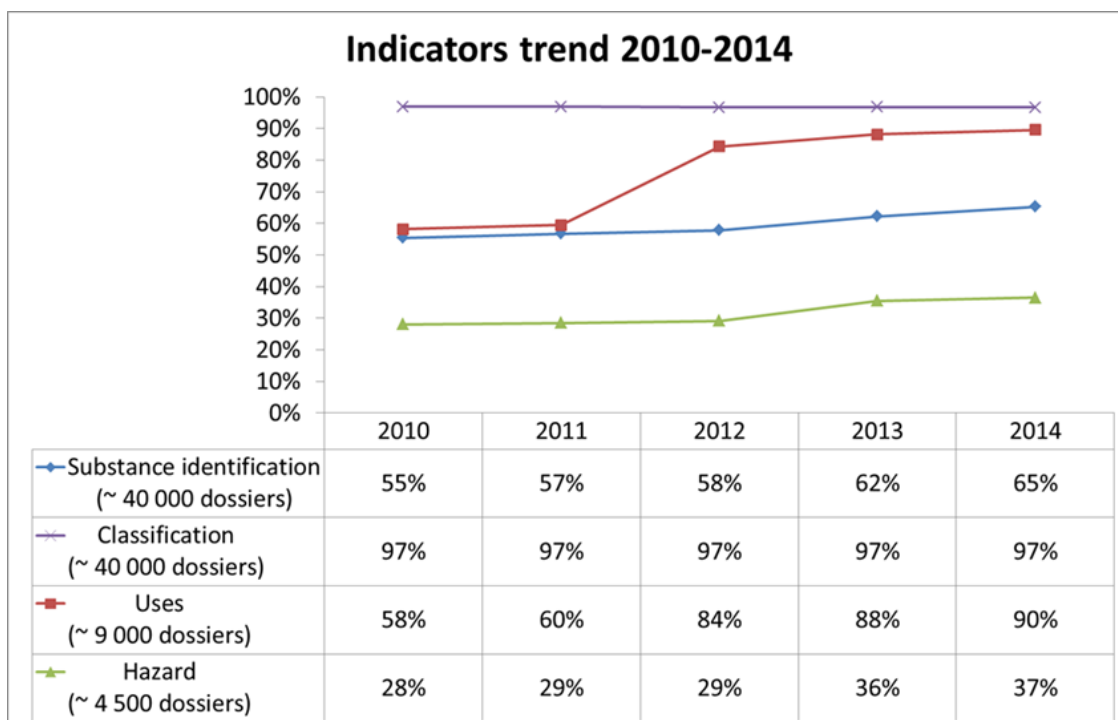
Ceturtajam rādītājam, klasifikācijai, kas raksturo dokumentāciju skaitu, kurās reģistrētāji ir pareizi piemērojuši vielām saskaņoto klasifikāciju, ņemot vērā detalizētu vielu sastāvu, no 2010. gada bija augsta un stabila vērtība (2014. gadā 96 %). Šķiet, ka nav nepieciešams ieguldīt līdzekļus šā rādītāja uzlabošanai, izņemot īpaši problemātiskos gadījumos, piemēram, to vielu dokumentācijās, kurām potenciāli ir kancerogēnas,

¹ http://echa.europa.eu/documents/10162/13608/echa_cch_strategy_en.pdf.

² 2014. gada 31. marta–1. aprīļa CCH stratēģijas semināra materiāli: http://echa.europa.eu/documents/10162/13628/cch_workshop_en.pdf.

mutagēnas vai reproduktīvai sistēmai toksiskas (CMR) īpašības³.

1. tabula. 2010.–2014. gada apkopotie rezultāti



Indicators trend 2010-2014	Rādītāju tendence 2010.–2014. gadā
Substance identification (~ 40 000 dossiers)	Vielu identificēšana (~ 40 000 dokumentācijas)
Classification (~ 40 000 dossiers)	Klasificēšana (~ 40 000 dokumentācijas)
Uses (~ 9 000 dossiers)	Lietošanas veidi (~ 9000 dokumentācijas)
Hazard (~ 4 500 dossiers)	Bīstamība (~ 4500 dokumentācijas)

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

Rādītāju kopums 2. stratēģiskā mērķa ("Mobilizēt iestādes, lai tās pārdomāti lieto datus, apzinot bīstamas ķīmiskās vielas un risinot to radītās problēmas") īstenošanas gaitas mērīšanai tika izstrādāts ciešā saskaņā ar paveiktā darba uzraudzības rādītājiem, kas tiks izmantoti ikgadējā ziņojumā par īpaši bīstamo vielu (SVHC) ceļvedi. Šie rādītāji raksturo trīs jomas 1) vielas skrīningu; 2) vielas novērtēšanu; un 3) reglamentējošo riska pārvaldību.

Attiecībā uz skrīningu vairāk nekā 80 % vielu, kas tika atlasītas masveida skrīningā ar IT palīdzību, tika atzītas par tādām, kam nepieciešami papildu turpinājuma pasākumi. Tādēļ šķiet, ka ECHA uzglabāto IT skrīninga datu pārdomāta lietošana ir ļoti dzīvotspējīgs veids, kā apzināt (potenciāli) bīstamās vielas, un tā tiks turpināta, bet vajadzības gadījumā – papildus optimizēta turpmākajos gados. Manuālajā skrīningā 2014. gadā kopumā piedalījās 17 dalībvalstis un EEZ valstis.

³ Atsauce uz publicēto CMR pētījumu.

Vēl ir par agru izdarīt kādus secinājumus par vielu novērtēšanas tendencēm, efektivitāti un lietderību, jo pieredze ir apkopota tikai divus gadus un lielākajai vielu daļai šis process vēl nav beidzies. Dati par 2012. un 2013. gadu liecina par lielu vielu īpatsvaru, par kurām pieprasīta papildu informācija. Tikai nelielā skaitā gadījumos (četros) tika atzīts, ka nav nepieciešama nekāda reglamentējoša rīcība. Gandrīz trīs ceturtdaļas dalībvalstu veic vielu novērtēšanu, bet dalības samazināšanās pagājušajā gadā uzskatāma par atplūdiem.

Aptuveni viena trešdaļa dalībvalstu iesniedza priekšlikumus reglamentējošiem riska pārvaldības pasākumiem saskaņā ar *REACH* vai *CLP*, un tas joprojām ir maz. Arī pakāpe, kādā riska pārvaldības risinājumu analīzes (*RMOA*) secinājumi tika turpmāk īstenoti, bija zema (17 %), taču to izskaidro apstākļi, ka par lielāko vielu daļu šie secinājumi bija sagatavoti salīdzinoši nesen, tādēļ nepietika laika turpinājuma darbību ierosināšanai.

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

3. stratēģiskā mērķa nolūks ir atvieglot *ECHA* darbību 1. un 2. stratēģiskā mērķa sasniegšanai (iespējošanas funkcija), bet patstāvīgi darbības uzdevumi 3. stratēģiskajam mērķim 2014.–2018. gada *MAWP* netika noteikti. Tomēr tika plānots plašs darba apjoms, iedalot to trijās prioritārās jomās – normatīvās zinātnes stratēģija, spēju attīstīšana un normatīvās zinātnes attīstības centra funkcijas.

Vairāki pasākumi, kas uzskatāmi par attiecīgai prioritārai jomai īpaši nozīmīgiem vai reprezentatīviem – starpposma rezultāti – ir minēti *MAWP* pielikumā. To pabeigšana ir būtiska konkrētajai prioritārajai jomai, kā arī sekmīgai *ECHA* uzdevumu izpildei saistībā ar šo mērķi. Tādējādi tiek mērīta *ECHA* kā organizācijas darba kvalitāte saistībā ar minētajiem starpposma rezultātiem. Vispārējā starpposma rezultātu sasniegšanas pakāpe 2014. gadā bija augsta.

Normatīvās zinātnes stratēģija tika sekmīgi izstrādāta un izplatīta *ECHA* darbiniekiem un ārējiem partneriem. Šī stratēģija identificē prioritārās jomas, kas praksē ir būtiskas *ECHA* darbam. Prioritārās jomas tiks izmantotas kā pamats centieniem attīstīt *ECHA* iekšējās spējas un augstā līmenī vadīt zinātnieku veikto pētniecības un tehnoloģiju izstrādes darbu sadarbībā ar Komisijas Pētniecības ģenerāldirektorātu.

2014. gadā tika sekmīgi pabeigta zināšanu pārvaldības sistēmas izveide, un pēc tam *ECHA* tika uzsākta kompetenču kartēšana. Tā ļaus *ECHA* uzsākt sistemātisku un regulāru novērtējumu par apzinātajām kompetenču nepilnībām un *ECHA* līmenī apzināt nepieciešamos spēju attīstīšanas pasākumus un projektus.

Lai *ECHA* varētu darboties kā "attīstības centrs", tā organizēja šādus pasākumus – tematisku zinātnisku semināru par nanomateriāliem, sociālās un ekonomiskās analīzes tīkla izveidošanu, turpinājuma darbu otrajam ziņojumam par testēšanas alternatīvām, analogiju novērtēšanas sistēmas izveidi un divpusējo starptautisko nolīgumu pārskatīšanu. Minēto pasākumu mērķis bija turpmāk attīstīt kādu konkrētu normatīvās zinātnes tematu vai informēt attiecīgās iesaistītās personas par galvenajiem (starpposma) rezultātiem, vai izstrādāt sadarbības modeli un piemērotas darba metodes turpmākai apmaiņai kā tādai. Ārējie partneri, kas piedalījās šajos pasākumos, bija apmierināti ar *ECHA* iniciatīvām un ieguldījumiem.

Turklāt uz jautājumiem par *ECHA* spēju darboties kā normatīvās zinātnes izcilības centram iesaistītās personas sniedza atbildes 2014. gada aptaujā, un tās rezultāti liecināja par vidēja līmeņa apmierinātību. Atbildes liecināja, ka *ECHA* tiek vērtēta kā spējīga uz izcilu darba kvalitāti, bet tai būtu aktīvāk jāvada, jābūt ātrākai un vieglāk pamanāmai – kaut arī ieinteresētās personas augstu novērtēja *ECHA* centienus organizēt un piedalīties attiecīgās diskusijās par normatīvo zinātne, *ECHA* tika ieteikts vairāk uzņemties vadības funkcijas.

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

ECHA izstrādāja apvienotu vērtējumu "Lēmumu un atzinumu ekvivalents", lai varētu mērīt ceturktā stratēģiskā mērķa rezultātus. Tajā tiek norādīts attiecīgajā gadā izstrādāto lēmumu un atzinumu skaits (ņemot vērā visu procesu līdz pat lēmuma/atzinuma izdošanai un salīdzinot to ar vidējo lietas apstrādei nepieciešamo laiku) kā īpatsvars no gada maksimālā nodrošinājuma ar personālu (tostarp operatīvo un atbalsta personālu, kā arī konsultantiem un operatīvajiem pagaidu darbiniekiem, kuri strādājuši pilnu gadu). Korelācija starp Aģentūras darba rezultātu un gada nodrošinājumu ar personālu ir pazīme, kas liecina par to, vai Aģentūra konkrētajā gadā atbilst tendencei efektivitātes jomā, t. i., nodrošina labākus svērtos rezultātus ar tiem pašiem vai mazākiem resursiem.

Mērījumu analīze, salīdzinot ar 2011.–2014. gada datiem, liecina, ka "Lēmumu un atzinumu ekvivalents" gadu gaitā atbilst pieaugošajai tendencei, un tādēļ efektivitātes tendence ir pozitīva (skatīt turpmāko tabulu).

2. tabula. Efektivitātes vērtējums punktos

RĀDĪTĀJU TENDENCE	2011	2012	2013	2014
SVĒRTO LĒMUMU KOPSKAITS	15 852	18 738	24 323	25 873
PERSONĀLA KOPSKAITS	541	558	592	621
Lēmumu ekvivalents (svērto lēmumu/atzinumu skaits, kas dalīts ar gada maksimālo nodrošinājumu ar personālu)	39.1	44.8	54.8	55.6

Izmaiņas (%)	2012/2011	2013/2012	2014/2013
SVĒRTO LĒMUMU KOPSKAITS	18%	30%	6%
PERSONĀLA KOPSKAITS	3%	6%	5%
Lēmumu ekvivalents (svērto lēmumu/atzinumu skaits, kas dalīts ar gada maksimālo nodrošinājumu ar personālu)	14.6%	22.4%	1.4%

Darbības rezultativitāte pieaug straujāk nekā *ECHA* nodarbinātā personāla skaits. Normāli ir tas, ka 2014. gadā uzlabojumi bija mazāki nekā 2013. gadā sasniegtie, jo 2013. gads bija reģistrācijas kulminācijas laiks, kad uzsvars tika likts uz rezultātu

sasniegšanu.

Saskaņā ar *ECHA* stratēģiju izveidot stingru pamatu katram no četriem stratēģiskajiem mērķiem 2014. gadā uzsvars tika likts uz mācībām un attīstību, nevis uz labākiem rezultātiem, salīdzinot ar 2013. gadu. Tomēr iepriekšējos gados konstatētā pozitīvā tendence turpinājās arī 2014. gadā. Efektivitātes pasākumi, kas tika veikti, ieviešot efektivitātes attīstības programmu un ikgadējo pārskata ciklu visiem sertificētajiem *REACH/CLP* procesiem, nodrošinās straujāku izaugsmi 2015. gadā.

1. Reglamentējošo procesu īstenošana

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

Reģistrācija ir viens no *REACH* stūrakmeņiem, jo tā ļauj uzņēmumiem pierādīt atbilstību regulas prasībām un ķīmikāliju drošu ražošanu un lietošanu. Uzņēmumiem, kas gadā saražo vai importē vielu vienas tonnas vai lielākā apjomā, 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 reglamentējošos 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.

Šīs paplašinātās drošības datu lapas 2014. gadā sāka parādīties piegādes ķēdē attiecībā uz vielām, kas reģistrētas līdz otrajam reģistrācijas termiņam 2013. gadā. Praktiskā pieredze, kas pakāpeniski kļūst pieejama, piemēram, *ECHA* ieinteresēto personu Iedarbības scenāriju apmaiņas tīklā (*ENES*), atbalstīs šīs jaunās paplašinātās drošības datu lapas, kā arī *SDS* vielām, kas reģistrētas 2010. gadā. Tādēļ ir būtiski, lai reģistrācijas informācija šīs informatīvās ķēdes augšgalā būtu pietiekamas kvalitātes, lai nodrošinātu galveno *REACH* mērķu sasniegšanu. Praksē tas nozīmē, ka šī informācija atbilst noteikumiem, ir derīga mērķim un ir viegli pieejama visām personām. Piemēram, iestādes un pakārtotie lietotāji, kas saņem iedarbības scenārijus kā daļu no ķīmiskās drošības ziņojuma vai attiecīgi drošības datu lapas, spēj izprast aprakstītos lietošanas veidus un drošas lietošanas apstākļus.

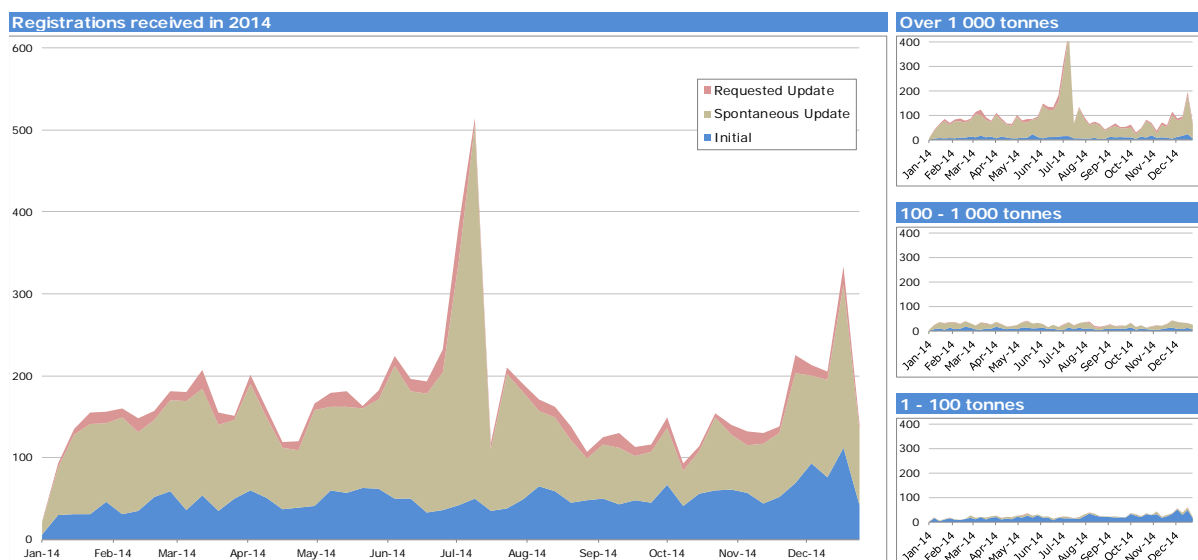
1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Reģistrācija un dokumentāciju iesniegšana

Reģistrācija

2014. gadā nebija neviena reģistrācijas termiņa esošām vielām, tādēļ attiecībā uz reģistrēšanas darbību to var uzskatīt par parastu *REACH* īstenošanas gadu. Tomēr atjauninājumu skaits tālu pārsniedza plānoto daudzumu, galvenokārt pateicoties *ECHA* apsteidzošajai darbībai, uzlabojot reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti, jo īpaši vielu identificēšanas jomā (skatīt turpmāk).

ECHA saņēma daudz vairāk dokumentāciju, nekā bija plānots, un 30 % no tām bija jauni reģistrācijas pieteikumi. Attiecībā uz vielām – 391 viela tika reģistrēta pirmo reizi saskaņā ar *REACH*, un 240 no tām bija jaunas vielas. Pārbaudot dažāda lieluma uzņēmumu reģistrācijas darbību – sākotnējos reģistrācijas pieteikumus un atjauninājumus – lielo, mazo un vidējo uzņēmumu (MVU) attiecība saglabājās tāda pati kā 2013. gadā – 80/20. Līdz ar to šķiet, ka MVU aktivitāte attiecībā uz vielām, kas reģistrējamas līdz 2018. gada reģistrācijas termiņam, vēl nav palielinājusies.



1. attēls. 2014. gadā saņemtie reģistrācijas pieteikumi

Lielākā daļa 2014. gadā saņemto reģistrācijas pieteikumu bija atjauninājumi un galvenokārt attiecās uz esošām vielām. No šiem atjauninājumiem 91 % bija reģistrētāju spontānie atjauninājumi, parasti – atbildot uz *ECHA* vēstuļu kampaņu par vielu identificēšanu (skatīt turpmāk 6. tabulu). Deviņi procenti atjauninājumu bija atbilde uz reglamentējošo lēmumu, ko nosūtīja *ECHA*, piemēram, dokumentācijas izvērtējuma lēmumu vai lēmumu par konfidencialitātes pieprasījumu. Divi galvenie spontāno atjauninājumu iemesli, par kuriem informēja paši reģistrētāji, bija i) atjauninājumi pēc *ECHA* vēstuļu kampaņas (35 %) un ii) jauni vai atjaunināti ķīmiskās drošības ziņojumi (*CSR*) un ar tiem saistītās vadlīnijas par drošu lietošanu (20 %).

Horvātijas uzņēmumiem bija noteikts pārejas posma reģistrācijas termiņš 2014. gada 1. jūlijā. *ECHA* sniedza atbalstu, organizējot īpašus seminārus, konkrētas tīmekļa lapas un tulkotus materiālus, kā arī tiešu atbalstu uzņēmumiem. Līdz šim termiņam 10 Horvātijas uzņēmumi bija reģistrējuši 60 vielas.

ECHA centieni veicināt reģistrācijas procesu 2014. gadā pievērsās divām galvenajām jomām – pasākumiem, kas paaugstina dokumentāciju kvalitāti, un pamata veidošanai, lai sagatavotos 2018. gada reģistrācijas termiņam.

Dokumentāciju kvalitātes jomā *ECHA* centieni pievērsās vielu identificēšanas uzlabošanai dokumentācijās. Lai to panāktu, *ECHA* rīkoja kampaņu, kuras ietvaros reģistrētājiem tika nosūtītas 1350 vēstules ar apsvērumiem par iespējamām vielu identificēšanas nepilnībām reģistrācijas dokumentācijās. Rezultātā vielu identificēšana mērķtiecīgajās dokumentācijās būtiski uzlabojās, jo līdz gada beigām tika atjaunināti vairāk nekā 75 % dokumentāciju.

Faktiski šīs kampaņas ietekme sniedzās daudz tālāk par reģistrētājiem, kuri saņēma vēstuli, jo tika atjauninātas vēl papildu 800 dokumentācijas, kurām kampaņa nebija veltīta, kad uzņēmumi uzzināja par *ECHA* pasākumiem no citiem reģistrētājiem vai asociācijām. Tā izpaudās kā turpmāko reglamentējošo procesu uzlabota efektivitāte, jo šo procesu priekšnoteikums ir nepārprotama vielas identificēšana. Vairākas dokumentācijas, kurās vielu identificēšanas nepilnības tika atzītas par tādām, kas būtiski ietekmē drošu lietošanu, tika nosūtītas uz pareizības pārbaudi.

Papildu pierādījums par vēstuļu kampaņu ietekmi bija tāds, ka starpproduktu reģistrācijas dokumentāciju pirmā skrīninga kampaņa, kas notika 2012. gadā, šķiet, nepārprotami ietekmēja to dokumentāciju kvalitāti, kas tika iesniegtas uz 2013. gada termiņu. Lietošanas veida apraksta nepilnību skaits starpproduktu reģistrācijas

dokumentācijās, kas tika konstatēts 2014. gadā, bija tik mazs, ka nebija nepieciešamības atkārtot šo pasākumu.

Skrīninga un vērtēšanas pasākumos paveiktais darbs sniedz *ECHA* vērtīgu informāciju par to, kā labāk atbalstīt uzņēmumus, lai tie paši spētu uzlabot dokumentāciju kvalitāti. Līdzīgi kā starpproduktu lietošanas veidu pārbaudes, arī vielu identificēšanas pārbaudes tika iekļautas *Validation Assistant*, kurā apvienots iepriekšējais tehniskā pilnīguma pārbaudes rīks ar dokumentāciju kvalitātes asistentu. Šā rīka atjauninātais izdevums tika publicēts 2014. gada pavasarī. Minētā visaptverošā rīka priekšrocība ir tāda, ka uzņēmumi var pārbaudīt dokumentācijas vienā piegājienā – gan pilnīgumu, gan citas iespējamās biežāk novērotās nepilnības, pirms dokumentācijas nosūtīšanas *ECHA*, tādējādi uzlabojot gan iestāžu, gan sava darba efektivitāti.

Visbeidzot, *ECHA* projekta plānu par tehniskā pilnīguma pārbaudes noteikumu grozīšanu apstiprināja dalībvalstu kompetentās iestādes, un tehniskā ieviešana, lai to iekļautu Starptautiskajā unificētās ķīmiskās informācijas datu bāzē (*IUCLID*) 6, notiks 2015. gadā. Iespēja veikt arī manuālas pārbaudes pilnīguma pārbaudes procesa laikā, jo īpaši vielas identificēšanas daļā, tika analizēta saskaņā ar plānu, lai apspriešanu varētu pabeigt 2015. gada martā.

Lai radītu iespēju līdz pēdējam reģistrācijas termiņam 2018. gada maijā sekmīgi reģistrēt vielas, kas gada laikā saražotas vai importētas 1-100 tonnu apjomā, *ECHA* izstrādāja ceļvedi plānotajiem pasākumiem. *ECHA* 2015.–2018. gadā plāno dažādos veidos uzlabot IT rīkus, procesus un atbalstu uzņēmumiem attiecībā uz 2018. gada reģistrētajiem, jo īpaši ņemot vērā MVU problēmas. Ceļveža dokuments tika plaši apspriests ar ieinteresētajām personām, lai pārliecinātos, vai visas problēmas un risinājumi ir pareizi apzināti. Kā pirmo konkrēto rezultātu *ECHA* 2014. gada oktobrī publicēja *REACH* 2018. gada tīmekļa lapas, izklāstot sekmīgas *REACH* reģistrācijas septiņus posmus.

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

REACH paredz atbrīvojumus no reģistrācijas vielām, kas lietotas uz ražojumiem un procesiem orientētā pētniecībā un tehnoloģiju izstrādē, ja šīs darbības ir paziņotas *ECHA* (tā dēvētie *PPORD* paziņojumi). *ECHA* var tos novērtēt un izvirzīt nosacījumus, bet, ja tiek pieprasīts pagarinājums, piešķirt atbrīvojuma pagarinājumu, apspriežoties ar dalībvalsts kompetentajām iestādēm. 2014. gadā tika izveidots efektīvs process *PPORD* paziņojumu novērtēšanai, saskaņojot to ar dalībvalsts kompetentajām iestādēm, nosakot kritērijus un uzskaitot būtisko informāciju, kas nepieciešama abiem pagarinājumiem un nosacījumu izvirzīšanai.

ECHA 2014. gadā saņēma gandrīz 250 *PPORD* paziņojumu. Gandrīz 70 % no tiem attiecās uz vielām, kuras vēl nebija reģistrējis neviens cits uzņēmums. Uz smalkajām ķīmiskajām vielām attiecās gandrīz puse šo paziņojumu, un tās bija vielas, kas tiek lietotas farmācijas un biofarmācijas līdzekļu ražošanai (30 %), kā arī augu aizsardzības līdzekļi vai citas īpašas lauksaimniecības ķīmikālijas (10 %). Aptuveni 40 % paziņojumu attiecās uz specializētām ķīmiskām vielām. Pārējie paziņojumi attiecās uz naftas ķīmijas un tauku pārstrādes produktiem un citām enerģētikas nozarēm. Līdz 2014. gada beigām *ECHA* bija saņēmusi reģistrācijas pieteikumus par gandrīz 20 % vielu, kas iepriekšējos gados bija paziņotas kā *PPORD*. Visbeidzot, *ECHA* konstatēja, ka *PPORD* atbrīvojumu Eiropā izmanto salīdzinoši neliels uzņēmumu skaits (aptuveni 350), pārsvarā lielle uzņēmumi. Tādēļ 2014. gadā *ECHA* pastiprināja informatīvos pasākumus par *PPORD* atbrīvojumu un izstrādāja vairāk MVU paredzētu atbalsta materiālu (skatīt 5. pasākumu).

Biocīdu dokumentāciju iesniegšana 2014. gadā būtiski palielinājās gan nozares, gan *ECHA* perspektīvā, jo tika publicēti Biocīdu reģistra (*R4BP*) rīka jauni izdevumi (skatīt 6. pasākumu). Attiecībā uz iesniegumiem, kas saistīti ar *PIC* regulu, lielākais starpposma rezultāts tika sasniegts 2. septembrī, kad tika izdots jauns iesniegšanas rīks *ePIC*, kas aizstāja veco Eiropas bīstamo ķīmikāliju eksporta un importa datu bāzes (*EDEXIM*) sistēmu. Tas ļāva *ECHA* sekmīgi apstrādāt gada beigās radušos paziņojumu kulmināciju (skatīt 17. pasākumu).

Ķīmiskās drošības novērtējuma (CSA) attīstības programma

Iedarbības scenāriju apmaiņas tīkls (*ENES*) turpināja darbu kā pareizi izveidota platforma labās prakses ideju izstrādei un apmaiņai par iedarbības scenārijiem un to paziņošanu piegādes ķēdē. Šim tīklam ir centrālā nozīme ieinteresēto personu ķīmiskās drošības ziņojumu/iedarbības scenāriju (*CSR/ES*) ceļveža ieviešanā, kur noteiktas ar *ECHA* un tās partneriem saskaņotas prioritātes, lai uzlabotu ķīmikāliju drošu lietošanu. Šis darbs 2014. gadā guva panākumus vairākos virzienos.

Attiecībā uz paziņošanu piegādes ķēdē *ECHA* 2014. gadā publicēja piemērus un veidnes, un tas bija liels solis, uzlabojot pakārtotajiem lietotājiem paziņoto iedarbības scenāriju formāta un struktūras konsekveci. *ECHA* arī stingri atbalstīja nozares vadīto *ESCom* projektu, kas, izstrādājot standarta frāžu katalogu riska pārvaldībai un elektronisku formātu, ļaus nozarei automātiski un saskaņīgi paziņot šīs frāzes iedarbības scenārijos. Turklāt arī *ECHA* publicētais e-ceļvedis drošības datu lapu saņemšanai bija novatorisks līdzeklis, ar ko viegli saprotamā veidā izskaidrot pakārtotajiem lietotājiem drošības datu lapu un iedarbības scenāriju būtisko informāciju. Šīs veidnes, saskaņotās frāzes un norādījumi, kā lasīt iedarbības scenārijus, būtiski atvieglos gala lietotājiem izpratni par riska pārvaldības informāciju, ko paziņojuši piegādātāji, un rezultātā izveidos piemērotākus riska pārvaldības pasākumus.

Visa gada laikā turpinājās arī metodoloģijas izstrāde, kā pārveidot ar vielu saistīto *REACH* informāciju par ieteikumu maisījumu drošai lietošanai. Pasākumi attiecībā uz paziņošanu piegādes ķēdē tiecās integrēt *REACH* pakārtoto lietotāju darbības un pienākumus ar citām tiesību aktu prasībām attiecībā uz darba drošību, veselības un vides aizsardzību, jo šāda pieeja varēja efektīvi noderēt ķīmikāliju lietotājiem.

Ar *CSR/ES* ceļveža koordinācijas grupas piekrišanu *ECHA* uzsāka arī darbu pie uzlabotām lietošanas kartēm. Paredzams, ka ar tām pakārtoto lietotāju nozares varēs sniegt skaidrāku un precīzāku ieguldījumu reģistrētāju veiktajos ķīmiskās drošības novērtējumos, un tas savukārt nodrošinās skaidrākus un praktiski noderīgākus ieteikumus attiecībā uz reģistrētāju norādītajiem drošas lietošanas apstākļiem. Lai vēl vairāk uzlabotu reģistrētāju *ECHA* iesniegto informāciju, 2014. gadā galvenie centieni tika veltīti starptautiski saskaņotas struktūras izveidei lietošanas veidu un iedarbības informācijas paziņošanai, izstrādājot jaunu saskaņotu veidni, kuru apstiprināja Ekonomiskās sadarbības un attīstības organizācija (*OECD*). Šie strukturētie lauki tiks ieviesti *IUCLID 6*. Tika uzsākts darbs arī, lai uzlabotu novērtējuma informācijas pārredzamību kompleksās lietās *IUCLID*.

Lai plašāk atbalstītu reģistrētājus, kad tie uzlabo ķīmiskās drošības novērtējumus, *ECHA* 2014. gadā izstrādāja plānu, kā atjaunināt *ECHA* ar ķīmiskās drošības novērtēšanu saistītās vadlīnijas. Mērķis ir integrēt pieejamos atbalsta materiālus un likt lielāku uzsvāru uz riska pārvaldību. Šis plāns arī paredz lielāka skaita piemēru un veidņu izveidi, lai ilustrētu dažādus jēdzienus.

Datu kopīga lietošana un vielu identificēšana

Pirms reģistrēšanas uzņēmumiem ir jāiesniedz informācijas pieprasījums vai vēlīnās provizoriskās reģistrācijas pieteikums, lai sazinātos ar citiem potenciālajiem un esošajiem reģistrētājiem un varētu kopīgi lietot reģistrācijai nepieciešamos datus. Informācijas pieprasījumi 2014. gadā ienāca stabilā plūsmā. No tiem 61 % bija sākotnējie pieprasījumi un 39 % bija atkārtotie iesniegumi, jo *ECHA* nevarēja uzreiz noteikt, uz kuru vielu pieprasījums attiecās, trūkstošu vai nesaskanīgu datu dēļ. Tomēr pirmajā reizē pieņemto informācijas pieprasījumu īpatsvars turpināja palielināties, jo uzņēmumiem vieglāk izdevās nepārprotami identificēt vielas. Jaunievedums bija tāds, ka, papildus parastajam procesam, kurā nozari informācijas pieprasīšanai bez maksas nodrošina ar datiem, kas iesniegti vairāk nekā pirms 12 gadiem, *ECHA* sāka tos izsniegt arī uzņēmumiem, kuri lūdza informāciju analogijas nolūkiem.

Kopumā 2014. gadā informācijas pieprasījumi tika iesniegti par 575 atsevišķām vielām, lielākoties no lielajiem uzņēmumiem (80 %), vairāk nekā 50 % gadījumu – par vielām, kas importētas ES (30 % uzņēmumu bija importētāji un 23 % – vienīgie pārstāvji). Vairāk nekā puse 2014. gadā iesniegto informācijas pieprasījumu attiecās uz jaunām vielām, un šķiet, ka šis īpatsvars gadu gaitā svārstījās ap 50 %. Novērojot šo tendenci gadu gaitā, šķiet, ka divas trešdaļas informācijas pieprasījumu beigās nodrošināja vielas reģistrāciju. Aizkavēšanās varēja būt ilga, jo no 2014. gadā iesniegtajiem informācijas pieprasījumiem tikai aptuveni 50 % tika reģistrēti tajā pašā gadā.

Strīdi par datu kopīgu lietošanu radās reti, kā jau bija plānots gadā bez neviena reģistrācijas termiņa. Gada laikā datu kopīgas lietošanas resursi tika novirzīti atbalsta materiālu izstrādei 2018. gada termiņam, lai iespēju robežās izskaidrotu, kā jāriko sekmīgas sarunas starp uzņēmumiem par datu kopīgu lietošanu. Konkrēti, *ECHA* publicēja visus līdz šim pieņemtos lēmumus par datu kopīgas lietošanas strīdiem savā tīmekļa vietnē, lai tos varētu pārredzami izvērtēt.

Liels apjoms vielu identificēšanas resursu tika novirzīts vēstuļu kampaņai par vielu identificēšanas informāciju reģistrācijas dokumentācijās un novērtēšanas un riska pārvaldības procesu atbalstam (skatīt 2.–4. pasākumu). Tomēr centieni vielu identificēšanas jomā tika novirzīti arī, lai izskaidrotu vielu tāpatības pieeju, un tie guva panākumus – *ECHA* priekšlikums tika apspriests seminārā, un pašlaik to praktiski testē dažādi nozares sektori. Turklāt *ECHA* piedalījās Eiropas Komisijas pētījumā par *UVCB* vielu identificēšanu, projektā, kuru plānots pabeigt 2015. gadā un kurš sniedz noderīgu ieskatu arī secinājumos par vielu tāpatību.

Izplatīšana – elektroniskās informācijas publiska pieejamība

Reģistrācijas dokumentāciju informācijas izplatīšana jau ilgu laiku stabili turpinājās. Tomēr vidējais laiks no reģistrācijas līdz izplatīšanai pastāvīgi uzlabojās, un 2014. gadā vidēji bija nepieciešamas tikai 26 dienas, lai publicētu informāciju no reģistrācijas dokumentācijas. Izplatīšanas infrastruktūras uzlabošana ir nodrošinājusi arī ļoti noderīgu biocīdu datu publicēšanu. 2014. gadā, parasti divu dienu laikā pēc tam, kad aktīvās vielas produkta tipa kombinācija datu bāzē tika atzīmēta kā apstiprināta, vai divu dienu laikā pēc tam, kad produkta licence datu bāzē tika apzīmēta kā piešķirta, attiecīgā informācija tika publicēta *ECHA* tīmekļa vietnē. Informācijas publikācijai no *ECHA* izplatīšanas tīmekļa vietnes tika izveidota saite ar *OECD* Globālo portālu informācijai par ķīmiskām vielām (*eChemPortal*).

2014. gadā tika izstrādāta arī uzlabotā izplatīšanas tīmekļa vietne, kuru plānots publikot 2015. gadā. Topošās tīmekļa vietnes vairāki aspekti, piemēram, vielas informācijas kartes un īsie profili, tika plaši apspriesti ar *ECHA* partneriem. Konkrēti, *ECHA* organizēja semināru dalībvalstu kompetentajām iestādēm, nozares un NVO partneriem par to, kā

izveidot noderīgu un viegli lietojamu piekļuvi vielas informācijai, lai to varētu lietot ES iedzīvotāji. Pamatojoties uz šā semināra secinājumiem un ieteikumiem, *ECHA* pašlaik turpina veidot īso profilu struktūru, lai to iekļautu jaunajā izplatīšanas tīmekļa vietnē 2015. gadā.

Paralēli dokumentāciju izplatīšanai, jāizvērtē arī konfidencialitātes pieprasījumi, kurus reģistrētāji iekļāvuši dokumentācijās. Šis darbības līmenis attiecībā uz 2013. gada termiņa dokumentācijām bija zems, tādēļ tika izskatīti visi 2013. gadā iesniegtie pieprasījumi (476 pieprasījumi). Lielākoties tie attiecās uz uzņēmumu nosaukumiem (26 %), uzņēmumu tonnāžas diapazonu vielai (25 %) un vielas *IUPAC* nosaukumu (21 %). 80 % gadījumu pieprasījumi tika apstiprināti, bet papildu informācija tika pieprasīta 20 % gadījumu, ļaujot galīgo lēmumu pieņemt 2015. gadā. Kopumā *ECHA* izskatīja 636 konfidencialitātes pieprasījumus, tostarp 160 lietas, kurās pieprasījumus apliecinošā papildu informācija no reģistrētājiem tika pieprasīta 2013. gadā. Lietās, kurās tika pieprasīta papildu informācija, 41 % pieprasījumu tika apstiprināti, pamatojoties uz saņemto papildu informāciju, 43 % tika noraidīti (lielākoties konfidencialitātes pieprasījumi *IUPAC* nosaukumam), bet 16 % atsauca paši reģistrētāji.

ECHA arī pārbaudīja visus publiskos nosaukumus, kurus uzņēmumi iesniedza, pieprasot konfidencialitāti bīstamās vielas pilnajam nosaukumam, un pārlicinājās, vai tie joprojām ļauj noprast vielas bīstamās īpašības, neraugoties uz pilnās ķīmiskās identitātes maskēšanu.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Visām *REACH*, 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 klasifikācijas un marķējuma (*C&L*) paziņojumiem, kā arī no biocīdu dokumentācijām, saprātīgā termiņā pēc reģistrācijas pieteikuma/paziņojuma iesniegšanas.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Reģistrācijas pieteikumu, <i>PPORD</i> paziņojumu, biocīdu pieteikumu un <i>PIC</i> paziņojumu procentuālais īpatsvars, kas apstrādāts tiesību aktos noteiktajā termiņā	100 %	100 %
Iekšēji noteiktajā termiņā (20 darba dienās) apstrādāto informācijas pieprasījumu procentuālais	80 %	85 %

Īpatsvars		
Tiesību aktos/iekšēji noteiktajā termiņā apstrādāto datu kopīgas lietošanas strīdu procentuālais īpatsvars	100 %	100 %
Līdz reģistrācijas termiņam 2013. gada 31. maijā sekmīgi iesniegto reģistrācijas dokumentāciju publicēšanas līmenis	98 %	100 %
Ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar dokumentāciju iesniegšanu un ECHA izplatīšanas pasākumiem, kā arī ar ECHA paveikto, uzlabojot paziņošanai paredzēto CSR un iedarbības scenāriju kvalitāti	Augsts	Augsts

3. Būtiskākie rezultāti

Reģistrācija un dokumentāciju iesniegšana (skatīt arī turpmākās tabulas)

- Pieņemti 48 lēmumi par *PPORD*.
- Apstrādāti un nosūtīti dalībvalstīm 2094 biocīdu pieteikumi (pieteikumi par jaunām aktīvām vielām, atjauninājumi vai pārskati, Savienības biocīdu licenču pieteikumi).
- Apstrādāti 4678 *PIC* paziņojumi.
- Ieinteresētās personas apstiprinājušas Ceļvedi 2018. gada reģistrācijas termiņam.

Dokumentāciju kvalitāte

- Pilnīguma pārbaudes modernizācijas plāna projekts izstrādāts un iesniegts *CARACAL* un *ECHA* valdei.
- Publicēts *Dossier Quality Assistant* atjauninājums, kas integrēts *Validation Assistant*.
- Pārbaudītas dokumentācijas vielām, kas 2013. gadā reģistrētas kā starpprodukti, bet apzināto trūkumu līmenis bija zems un turpmāka rīcība nebija nepieciešama.
- Vielas identifikācija pārbaudīta visos reģistrācijas pieteikumos, kas iesniegti no 2008. gada, un atlasītas vēstuļu kampaņai prioritārās dokumentācijas.
- Pasākumu kopas attiecībā uz vielas identifikācijas kvalitāti tika plānotas kā daļa no pārskata par pilnīguma pārbaudes procesu un 2018. gada ceļvedi.
- Izveidota skrīninga/prioritāšu noteikšanas rīku sistēma.

CSA programma

- Publicēts otrais *CSR/ES* ceļveža īstenošanas plāns.
- Iedarbības scenārijs paziņošanai – publicēti ilustrēti piemēri un anotētas veidnes. Publicētas Vadlīnijas par strukturētu īso nosaukumu izstrādi iedarbības scenārijiem.
- Publicēts e-ceļvedis par drošības datu lapām un iedarbības scenārijiem.

- Izstrādāts priekšlikums strukturētiem CSR datiem kā *OECD* saskaņota veidne, kas papildināta ar vairākiem *REACH* specifiskiem punktiem un tiks ieviesta *IUCLID*.
- Izstrādāti un ar nozari apspriesti piemēri, lai ilustrētu, kā *CSR* var īstenot mērogošanu.
- Veikta pakārtoto lietotāju (*DU*) aptauja attiecībā uz to pieredzi, sagatavojot *DU* ķīmiskās drošības ziņojumus, un tā ļāva izstrādāt Praktisko rokasgrāmatu par *DU CSR*.
- Izstrādāta sistemātiska metode, kā veikt pareizības pārbaudi ķīmiskās drošības ziņojumam, kas iesniegts kopā ar reģistrācijas dokumentāciju.

Vielas identificēšana un datu kopīga lietošana

- Aptuveni 1500 jauni informācijas pieprasījumi apstrādāti noteiktajā termiņā, un pēc pieņemšanas tie saņēms informācijas pieprasījuma numuru (skatīt tekstu).
- Izšķirti pieci *REACH* datu kopīgas lietošanas strīdi.

Izplatīšana

- Veikta sākotnējā izvērtēšana 456 konfidencialitātes pieprasījumiem no 2013. gada.
- *ECHA* tīmekļa vietnē publicēta informācija no reģistrācijas pieteikumiem, *C&L* saraksta un biocīdu dokumentācijām. Informācijai no reģistrācijas dokumentācijām izveidotas saites ar *OECD eChemPortal*.

3. TABULA DOKUMENTĀCIJU SKAITS (TOSTARP ATJAUNINĀJUMI), KAS IESNIEGTS (IEVADĪTS) 2014. GADĀ, SALĪDZINOT AR DARBA SLODZES APLĒSĒM 2014. GADA DARBA PROGRAMMĀ

Dokumentācijas veids	Faktiski	2014. gada darba programmas aplēses
Reģistrācijas pieteikumi	9 001	5800
Pilnie reģistrācijas pieteikumi	7 615	-
Transportēti izolēti starpprodukti	990	-
Ražotnē izolēti starpprodukti	396	-
Citi dokumentāciju veidi		
PPORD paziņojumi	234	300
Informācijas pieprasījumi (tostarp atjauninājumi)	1 488	-

4. TABULA. JAUNO REĢISTRĀCIJAS PIETEIKUMU DOKUMENTĀCIJU VEIDI 2014. GADĀ

	Kopā	Jaunās vielas	Esošās vielas
Reģistrācijas pieteikumi	2 088	387	1 701
Transportēti izolēti starpprodukti	515	163	352
Ražotnē izolēti starpprodukti	135	63	72
Kopā	2 738	613	2 125

5. TABULA. REĢISTRĒTĀJU, KURI 2014. GADĀ IESNIEDZA JAUNUS REĢISTRĀCIJAS PIETEIKUMUS, UZŅĒMUMU LIELUMS

Kopā	Lielle uzņēmumi	Vidējie uzņēmumi	Mazie uzņēmumi	Mikrouzņēmumi
2738	80,6 %	10,3 %	5,7 %	3,4 %

6. TABULA. REĢISTRĀCIJAS ATJAUNINĀJUMU DOKUMENTĀCIJU VEIDI 2014. GADĀ

	Kopā	Jaunās vielas	Esošās vielas	NONS
Pilnie reģistrācijas pieteikumi	5 657	262	5 099	296
Transportēti izolēti starpprodukti	484	48	414	22
Ražotnē izolēti starpprodukti	256	6	250	0
Kopā	6 397	316	5 763	318

7. TABULA. ATJAUNINĀJUMU VEIDI REĢISTRĀCIJAS DOKUMENTĀCIJĀM, KAS ATJAUNINĀTAS 2014. GADĀ

	Kopā	REACH	NONS
Atjauninājumi, kas veikti pēc reglamentējoša paziņojuma	510	474	36
Spontānie atjauninājumi	5 887	5 605	282
Kopā	6 397	6 079	318

8. TABULA. APZINĀTIE SPONTĀNAS ATJAUNINĀŠANAS GALVENIE IEMESLI 2014. GADĀ

	<i>REACH</i>	<i>NONS</i>
Izmaiņas klasifikācijā un marķējumā	5 %	8 %
Uzņēmuma funkcijas maiņa piegādes ķēdē	1 %	1 %
Izmaiņas vielas sastāvā	7 %	3 %
Izmaiņas piešķirtajā pieļuvē informācijai	0 %	1 %
Izmaiņas tonnāžas diapazonā	9 %	37 %
Jaunatklāti lietošanas veidi	8 %	5 %
Jauna informācija par risku cilvēku veselībai un/vai videi	4 %	5 %
Jauns vai atjaunināts CSR un vadlīnijas drošai lietošanai	20 %	12 %
Citi (piemēram, vielu identificēšanas kampaņa)	46 %	28 %

1.2. Vērtēšana (2. pasākums)

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

Vielu novērtēšanas mērķis ir vākt informāciju, lai pārbaudītu, vai viela rada risku cilvēku veselībai vai apkārtējai videi. Vielu novērtēšanu veic dalībvalstu kompetentās iestādes (*MSCA*), un tajā novērtē visu pieejamo informāciju, turklāt vajadzības gadījumā reģistrētājiem pieprasa papildu informāciju. Vielu novērtēšanas sākumpunkts ir Kopienas mainīgais rīcības plāns (*CoRAP*) vielām, uz ko attiecas vielu novērtēšana. Vielu novērtēšana palīdz efektīvi savienot *ECHA* stratēģisko mērķi uzlabot reģistrācijas dokumentāciju kvalitāti ar citu stratēģisko mērķi, nodrošinot pārdomātu datu lietošanu efektīvai ķīmisko vielu reglamentējošajai pārvaldībai.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Dokumentāciju izvērtēšana

2014. gadā dokumentāciju izvērtēšanā uzsvars pārvietojās no pareizības pārbaudēm uz testēšanas priekšlikumu izskatīšanu, lai nodrošinātu tiesību aktā noteiktā termiņa ievērošanu (2016. gada 1. jūniju) darba pabeigšanai ar testēšanas priekšlikumiem no 2013. gada reģistrācijas termiņa. *ECHA* pabeidza 228 lietu izskatīšanu un pārsniedza noteikto mērķi attiecībā uz 2013. gada testēšanas priekšlikumiem.

Pareizības pārbaudžu jomā *ECHA* turpināja reģistrācijas dokumentāciju uzlaboto datorizēto atlasī mērķtiecīgām pareizības pārbaudēm attiecībā uz prioritārajiem parametriem, lai novērstu būtiskās neatbilstības dokumentācijās ar vairāk nekā 1000 tonnām gadā un 100–1000 tonnām gadā. *ECHA* arī turpināja pārbaudīt visu dokumentāciju pareizību – pamatojoties uz nejaušu izlasi vai izmantojot uz bīstamību balstītus kritērijus. Izvēlētajos gadījumos un kad bija pierādīta neatbilstība, pārbaude attiecās arī uz ķīmiskās drošības ziņojumu (*CSR*). Kopumā *ECHA* paplašināja pieredzi attiecībā uz *CSR* pareizības pārbaudēm un varēja iegūt atsauksmes no dalībvalstīm, pieņemot attiecīgos lēmumus. Pamatojoties uz to, tika izstrādāta sistemātiska metode ķīmiskās drošības ziņojumu, kas iesniegti kopā ar reģistrācijas dokumentāciju, pareizības pārbaudei, izmantojot pieredzi, kas iegūta vērtēšanas un lēmumu pieņemšanas posmos, uzlabojot *CSR* izvērtēšanas efektivitāti, lietderību un konsekveni.

ECHA bija jātērē lieli resursi galīgajai lēmumu pieņemšanai par iepriekšējos gados izdotajiem lēmumu projektiem. 70 % lēmumu par pareizības pārbaudēm tika pieņemti bez *MSCA* grozījumu priekšlikumiem. Attiecībā uz testēšanas priekšlikumiem 53 % no tiem tika pieņemti bez nosūtīšanas Dalībvalstu komitejai (*MSC*), jo *MSCA* neierosināja grozījumus.

ECHA arī veica turpinājuma novērtējumus, pārbaudot, vai reģistrētāji ir iesnieguši informāciju, kas pieprasīta *ECHA* lēmumos. Tika novērots neliels pareizības līmeņa paaugstinājums, salīdzinot ar iepriekšējo gadu.

2014. gadā *ECHA* izmantoja savu plašo pareizības pārbaudēs gūto pieredzi, lai atjauninātu vispārējo metodiku, prioritātes un mērķus dokumentāciju izvērtēšanā. Pamatojoties uz iekšējo pārskatīšanu un apspriešanos ar dalībvalstu iestādēm, Komisiju un ieinteresētajām personām īpašā seminārā un kompetento iestāžu sanāksmē, *ECHA*

izstrādāja vispārējo pareizības stratēģiju 2015.–2018. gadam. *ECHA* grozīto metodiku attiecībā uz pareizības pārbaudēm⁴ *ECHA* valde apstiprināja 2014. gada septembrī, un tā tiks īstenota, sākot no 2015. gada. Saskaņā ar jauno pieeju *ECHA* maksimāli palielinās pareizības pārbaudžu ietekmi uz ķīmikāliju drošu lietošanu, uzlabojot bīstamo vielu atlasu un koordināciju starp dažādiem *REACH* un *CLP* pasākumiem, lai efektīvi risinātu šīs problēmas.

Neraugoties uz panākumiem iepļānotajā tiesību aktu prasību grozīšanā par toksiskuma reproduktīvai sistēmai testēšanu, dalībvalstu kompetentās iestādes un Dalībvalstu komiteja nepadara vienošanos par piemērotu testa metodi. Līdz ar to laikā no 2011. līdz 2014. gadam kopumā 33 lēmumu projekti par pareizības pārbaudēm un 183 lēmumu projekti par testēšanas priekšlikumiem tika nosūtīti Komisijai lēmuma pieņemšanai.

ECHA guva panākumus tādās zinātniski sarežģītās jomās kā nanomateriāli, būtisku jauno testēšanas metožu integrācija *REACH* informācijas prasībās un analogiju novērtēšana.

Vielu novērtēšana

Kopienas mainīgais rīcības plāns

ECHA 2014. gada martā publicēja Kopienas mainīgā rīcības plāna otro atjauninājumu par 2014.–2016. gadu. *CoRAP* (2014.–2016. gadam) ir iekļautas 120 vielas sadalījumā pa 20 dalībvalstīm – 52 vielas, kas jau bija iekļautas iepriekšējā atjauninājumā, un 68 no jauna iekļautas vielas.

Nākamā *CoRAP* atjauninājuma (2015.–2017. gadam) sagatavošana pirmo reizi balstījās uz kopīgu reģistrēto vielu skrīningu, atvieglojot un nodrošinot koordināciju starp dažādiem *REACH* un *CLP* procesiem – vielu novērtēšanu, saskaņotu klasificēšanu un marķēšanu, licencēšanu un ierobežošanu. Tā arī nodrošināja kandidātu dokumentāciju apzināšanu pareizības pārbaudēm. Kopīgais skrīnings tika izstrādāts un īstenots sadarbībā ar dalībvalstīm un ir sīkāk raksturots 3. pasākuma aprakstā. Papildus kopīgajam skrīningam, dalībvalstis varēja paziņot arī citas interesējošas vielas. Priekšlikums *CoRAP* atjauninājumam par 2015.–2017. gadu attiecas uz 143 vielām. Tas tika iesniegts dalībvalstīm un *ECHA* Dalībvalstu komitejai un publicēts 2014. gada oktobrī, lai *CoRAP* atjauninājums būtu pieņemts 2015. gada martā.

Kritēriji, kas 2011. gadā tika izvirzīti prioritāro vielu noteikšanai, tika atzīti par joprojām derīgiem un atbilstoši *SVHC* 2020. gada ceļvedim. IT skrīninga algoritmi un scenāriji tika papildus precizēti kopīgā skrīninga metodikā un sadarbībā ar dalībvalstīm. Uzsvars joprojām tika likts uz potenciālajām noturīgajām, bioakumulatīvajām un toksiskajām (*PBT*) īpašībām, endokrīniem traucējumiem, kancerogenitāti, mutagenitāti un reproduktīvo toksicitāti apvienojumā ar plašu izkliedētu lietošanu, iedarbību uz patērētājiem un lielu kopējo tonnāžu. *CoRAP* vielu atlase un iekļaušana notika, ņemot vērā arī strukturālo līdzīgumu, lai identificētu kopīgās problēmas un nodrošinātu koordināciju starp dalībvalstīm, izvērtējot grupēšanas metodes.

Vielu novērtēšanas process

2014. gadā *ECHA* veica apstrādi novērtējumiem, kas tika uzsākti 2012., 2013. un 2014. gadā, kopumā 134 vielām.

⁴ http://echa.europa.eu/documents/10162/13608/echa_cch_strategy_en.pdf.

Pēc *CoRAP* atjauninājuma 2014.–2016. gadam publicēšanas martā vērtējošās dalībvalstis sāka novērtēt 51 jaunu vielu. Šīm vielām *ECHA* nodrošināja apkopotas datu kopas par vērtējamām dokumentācijām, rezultatīvo dokumentu veidnes un grozītus norādījumus vielu novērtēšanas veikšanai.

Paralēli *ECHA* veica apstrādi novērtējumiem, kas tika uzsākti 2012. un 2013. gadā. Tika pabeigta lēmumu pieņemšana par lielāko daļu 2012. gada novērtējumu. Pirmo reizi par vienu lietu netika panākta vienprātīga vienošanās Dalībvalstu komitejā, un tā tika nosūtīta Komisijai. No 47 vielām, kas tika vērtētas 2013. gadā, vērtējošās dalībvalstis secināja, ka par 38 no tām nepieciešama papildu informācija, lai varētu noskaidrot problēmas, par kurām radās aizdomas. Tāpat kā iepriekšējos gados, *ECHA* piedāvāja pārbaudīt dalībvalstu lēmumu projektu konsekveni pirms to oficiālas iesniegšanas Aģentūrai, un gandrīz visas dalībvalstis izmantoja šo iespēju. Kā pasākumu saskaņīgas metodikas nodrošināšanai, pieprasot papildu informāciju, 86 % gadījumu *ECHA* iesniedza grozījumu priekšlikumus par lēmumu projektiem, ko bija sagatavojušas vērtējošās dalībvalstis.

Līdz gada beigām galīgie lēmumi tika pieņemti par 26 vielām (24 tika pabeigti 2014. gadā), un no tiem seši tika pārsūdzēti. Par trim vielām pieprasītā informācija tika saņemta un pašlaik tiek izskatīta. Secinājumi par novērtējumiem tika publicēti attiecībā uz 13 vielām (2014. gadā – deviņām).

Dažādu vērtējošo dalībvalstu izmantoto metožu vienādošana un saskaņošana tika nodrošināta, pamatojoties uz *ECHA* ieteikumiem un organizējot semināru visām vērtējošajām *MSCA* un akreditētajiem partneriem. Ieteikumi par vērtējošo dalībvalstu un reģistrētāju sadarbību saskaņā ar 2013. gada vienošanos tika publicēti *ECHA* tīmekļa vietnē. Seminārs, kas notika 2014. gadā, bija veltīts vielu novērtēšanas rezultatīvajiem dokumentiem un mijiedarbībai ar reglamentējošo riska pārvaldības procesu. Tika izveidotas divas darba grupas, lai pārskatītu veidnes un noteiktu labo praksi vielas novērtējuma ziņojumam un lēmumu projektiem. Rezultātā dalībvalstu piezīmēm tika iesniegts jauns priekšlikums attiecībā uz vielas novērtējuma ziņojumu un noslēguma dokumentu; tā mērķis bija samazināt dalībvalstu darba slodzi, vienlaikus saglabājot pārredzamību pār procesa rezultātiem un nodrošinot saskaņotību ar riska pārvaldības risinājumu analīzes (*RMOA*) procesu.

Ziņošana

ECHA Novērtējuma ziņojums⁵ tika publicēts līdz februāra beigām, un tas sniedza ieteikumus potenciālajiem reģistrētajiem, kā uzlabot turpmāko reģistrācijas pieteikumu kvalitāti.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Sagatavoti zinātniski un juridiski pamatoti lēmumu projekti un galīgie lēmumi par dokumentācijas izvērtēšanu atbilstīgi juridiskajām prasībām un daudzgadu plānam, ko nosaka *ECHA* stratēģiskā pieeja.

⁵ *REACH* regulas 54. pants.

2. Visi vielu novērtējumi ir plānoti *CoRAP*, sagatavoti un apstrādāti augstā zinātniskā, tehniskā un juridiskā kvalitātē atbilstīgi saskaņotajām standartizētajām metodēm un procedūrām, kā arī tiesību aktos noteiktajos termiņos.
3. Lēmumu izpilde par dokumentāciju izvērtēšanu un vielu novērtēšanu ir uzraudzīta bez liekas kavēšanās pēc lēmumā norādītā termiņa iestāšanās, un dalībvalstu iestādes ir informētas par rezultātiem, kā arī par lietām, kur nepieciešams iejaukties.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Dokumentāciju izvērtējumu un vielu novērtējumu procentuālais īpatsvars, kas apstrādāts tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	100 %
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	33 %	45 %
Pareizības pārbažu procentuālais īpatsvars, kas pabeigtas, lai sasniegtu 5 % darbības mērķi attiecībā uz dokumentācijām, kas iesniegtas līdz 2013. gada termiņam	20 %	20 %
Turpinājuma novērtējumu procentuālais īpatsvars, kas jāsasniedz attiecīgajā gadā, ir sasniegts sešu mēnešu laikā pēc termiņa, kas noteikts galīgajā lēmumā par dokumentācijas izvērtēšanu	75 %	82 %
<i>MSCA</i> apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> atbalstu vielu novērtēšanai	Augsts	Augsts

3. Būtiskākie rezultāti

- Apstrādāti lēmumu pieņemšanas procesā un pieņemti 129 lēmumi par testēšanas priekšlikumiem un 273 lēmumi par pareizības pārbaudēm.
- Pabeigtas 283 jaunas pareizības pārbaudes, izdodot 172 jaunus lēmumu projektus.
- Pabeigta 228 testēšanas priekšlikumu izskatīšana, no tiem 204 – ar lēmuma projektu.
- 282 dokumentāciju izvērtēšanas turpinājuma novērtējumi.
- Gada novērtējuma ziņojums (54. pants) un ar to saistītā saziņa.
- Zinātniskais, administratīvais un juridiskais atbalsts dalībvalstu kompetentajām iestādēm, pildot novērtēšanas uzdevumus.
- Seminārs par pareizības pārbažu stratēģijas pārskatīšanu. Pabeigta stratēģijas pārskatīšana, apstiprināta jauna stratēģija.

-
- Otrais *CoRAP* atjauninājums apstiprināts 2014. gada 26. martā. Trešā atjauninājuma projekts ar 75 no jauna atlasītām vielām oktobrī iesniegts Dalībvalstu komitejai.
 - Publicēti galīgie lēmumi par 24 vielām, pieprasot papildu informāciju, un deviņi secinājumi par vielu novērtējumiem.
 - Konsekvences pārbaude veikta 38 lēmumu projektiem par vielu novērtēšanu.
 - Organizēts viens seminārs un divas darba grupas, atbalstot vielu novērtēšanu.

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 izskatīšanu. Bīstamās vielas, kas rada nepieļaujamu 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.

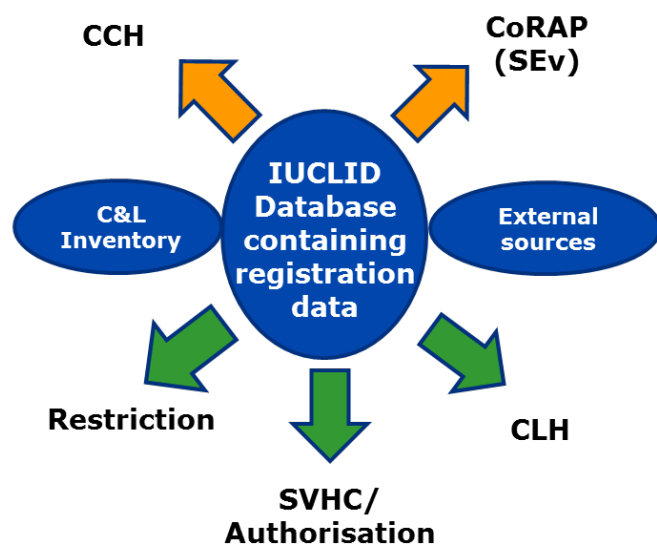
ECHA 2. stratēģiskais mērķis paredz pārdomātu *REACH* un *CLP* datu lietošanu, lai nodrošinātu iestāžu spēju laikus un efektīvi novērst lielāko bīstamību. Šim nolūkam *ECHA* kopā ar dalībvalstīm izmanto kopīgas skrīninga pieejas attiecībā uz visiem *REACH* un *CLP* procesiem, lai varētu apzināt vielas un lietošanas veidus, kam var būt nepieciešams izveidot papildu informāciju un/vai reglamentējošus riska pārvaldības pasākumus, un atbalsta riska pārvaldības risinājumu analīzes metodi, lai izvēlētos piemērotāko reglamentējošo instrumentu kombināciju. Lai paaugstinātu prognozējamību un pārredzamību ieinteresētajām personām, *ECHA* publicē savā tīmekļa vietnē vispārīgu un ar vielu saistītu informāciju par darbībām, kuras jāveic pirms faktiskiem reglamentējošas riska pārvaldības pasākumiem.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Riska pārvaldības vajadzību noteikšana

"ES Ceļveža *SVHC* identificēšanai un *REACH* riska pārvaldības pasākumu īstenošanai līdz 2020. gadam" īstenošanas plāns, kas tika saskaņots 2013. gada novembrī, nodrošināja pamatu *ECHA* darbam, identificējot kandidātu vielas turpmākai reglamentēšanai. Informācija par līdz šim paveikto tiks publicēta pirmajā gada ziņojumā, kas plānots 2015. gada martā.

Sadarbībā ar dalībvalstīm *ECHA* tālāk pilnveidoja kopīgo skrīninga metodiku, lai varētu apzināt vielas ar noteiktu bīstamību (cilvēku veselībai, videi), iedarbību un galīgos riska profilus, un apstrādāt tos vispiemērotākajos *REACH* vai *CLP* procesos – veicot vielu novērtēšanu, saskaņotu klasificēšanu un marķēšanu, licencēšanu un ierobežošanu (skatīt turpmāko attēlu). Šī kopīgā skrīninga metode ir paredzēta, lai nodrošinātu skrīninga darbību netraucētu norisi, novērstu darba dublēšanos dažādās iestādēs un samazinātu risku, ka viena un tā pati viela tiek identificēta kā piemērota kandidāte dažādiem procesiem (ja vien tam nav pamatoti iemesli), un nodrošinātu koordināciju, veicot paralēlu apstrādi.



2. attēls. Kopīgā skrīninga metode

IUCLID Database containing registration data	<i>IUCLID</i> datu bāze ar reģistrācijas datiem
CCH	<i>CCH</i>
CoRAO (SEv)	<i>CoRAO (SEv)</i>
C&K Inventory	<i>C&L</i> saraksts
Restriction	Ierobežošana
SVHC / Authorisation	<i>SVHC</i> /licencēšana
CLH	<i>CLH</i>
External sources	Ārēji avoti

Lai veicinātu iestāžu kopīgu skatījumu uz to, kuras vielas ir svarīgākas un tādēļ tām ir jāpievēršas papildus, *ECHA* ir izveidojusi koordinācijas un ekspertu grupas, lai apkopotu dalībvalstu informāciju skrīninga veikšanai. Šo grupu mērķis ir arī nodrošināt apzināto vielu pienācīgu turpmāko apstrādi. Lai papildus sekmētu dažādu *REACH* un *CLP* procesu integrāciju, sadarbību starp iestādēm un paaugstinātu efektivitāti, *ECHA* ir izveidojusi darba plūsmas, izstrādājusi norādījumus un kopīgas veidnes, kā arī rīkus skrīninga un turpinājuma darba kopīgai veikšanai un reģistrēšanai.

Visa 2014. gada laikā *ECHA* un koordinācijas un ekspertu grupas ir veltījuši ievērojamus centienus, lai izstrādātu un turpmāk pilnveidotu tā dēvētos masveida skrīninga scenārijus, kas derīgi visiem *REACH* un *CLP* procesiem. Īpaši centieni tika veltīti skrīninga algoritmu īstenošanai, lai varētu atrast vielas ar strukturālu līdzību zināmajām *SVHC* vielām (viens no papildu pasākumiem, kas paredzēts *SVHC* ceļvedī līdz 2020. gadam). *ECHA* IT masveida skrīninga darbs nodrošināja iestādēm informāciju par vielām, kas identificētas kā potenciāli piemērotas kandidātes *CoRAP* un *SVHC* identificēšanai, kam seko manuāls skrīnings. Saskaņā ar jauno pareizības pārbaudes stratēģiju šīs metodes arī tika pirmo reizi izmantotas to dokumentāciju apzināšanai, kurām pareizības pārbaudes nepieciešamas dokumentāciju izvērtēšanas ietvaros.

ECHA turpināja sekmēt koordināciju un sadarbību starp dalībvalstīm reglamentējošajās riska pārvaldības darbībās. Tostarp tika atbalstīta riska pārvaldības risinājumu analīzes (*RMOA*) izveide, kopīga lietošana un apspriešana identificētām vielām. Šā koordinācijas un sadarbības darba mērķis bija veicināt kopīgu izpratni un informācijas apmaiņu starp reglamentējošajiem riska pārvaldības pasākumiem un paaugstināt praktiskā darba lietderību un efektivitāti. Šim nolūkam *ECHA* organizēja trīs riska pārvaldības ekspertu sanāksmes sadarbībā ar dalībvalstīm, kas to vēlējās.

PBT un endokrīnai sistēmai kaitīgu vielu (*ED*) ekspertu grupas sniedz atbalstu potenciālo

PBT un *ED* vielu skrīningam un novērtēšanai, kā arī nepieciešamo metožu izstrādei. *PBT* ekspertu grupa patlaban sniedz atbalstu uzsāktajiem novērtējumiem par aptuveni 100 vielām, no kurām puse ir vielu novērtēšanas lietas, bet otra puse – provizoriskie novērtējumi, kas var izraisīt novērtējuma uzsākšanu, un lietas, kurās nav nepieciešams izveidot papildu informāciju, lai varētu izdarīt secinājumu par vielas *PBT* statusu. Turklāt šī grupa ir pabeigusi darbu ar 24 vielām. *ED* grupa uzsāka darbu 2014. gadā, izskatot 14 vielas, un lielākā daļa no tām (11) ir vielas, kurām veic vielu novērtēšanu.

Šo ekspertu grupu juridiski nesaistošie zinātniskie ieteikumi palīdz dalībvalstīm izdarīt secinājumus par to, vai kādai vielai ir *PBT* vai *ED* īpašības, un sagatavot labas kvalitātes dokumentācijas par vielām, kas identificētas pozitīvi, un tas paaugstina turpmākā oficiālā lēmuma pieņemšanas efektivitāti.

Lai paplašinātu dalībvalstu loku, kas aktīvi piedalās *SVHC* ceļveža īstenošanā, janvārī *ECHA* organizēja semināru un atbalstīja praktisko sesiju tām dalībvalstīm, kuras vēlējās uzsākt pašas savu *RMOA*.

Lai paaugstinātu ceļveža īstenošanas pārredzamību, *ECHA* sāka publicēt savā tīmekļa vietnē ar vielu saistīto informāciju par *RMOA*, tostarp pabeigto analīžu secinājumus. 2014. gada beigās tā dēvētajā publiskās darbības koordinācijas rīkā (*PACT*) bija iekļauta *RMOA* informācija par 98 vielām (un to grupām). Par 24 vielām ir pieejams *RMOA* secinājums, bet par pārējām 74 vielām *RMOA* darbs vēl turpinās. Līdz ar to Komisijas noteiktais starpposma mērķis līdz 2014. gada beigām veikt *RMOA* 80 vielām ir izpildīts. *PACT* tiks turpmāk papildināts ar vielu informāciju no *PBT* un *ED* novērtējumiem. Turklāt papildu informācija par skrīningu tiks pievienota ceļveža tīmekļa vietnē.

Licencēšana

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

Pamatojoties uz dalībvalstu priekšlikumiem, desmit īpaši bīstamas vielas tika iekļautas kandidātu sarakstā 2014. gada jūnijā un decembrī. Trīs vielas tika identificētas, jo eksistē zinātniski pierādījumi par varbūtēju smagu ietekmi uz vairākiem orgāniem pēc atkārtotas iedarbības, un divas vielas bija *PBT* un *vPvB* (ļoti noturīgas un ļoti bioakumulatīvas) vielas. Turklāt viena viela, *DEHP*, kas iepriekš tika iekļauta kandidātu sarakstā, jo bija toksiska reproduktīvai sistēmai, tika identificēta arī kā tāda, kurai ir endokrīnai sistēmai kaitīgas īpašības, par kurām ir zinātniski pierādījumi par varbūtēju smagu ietekmi uz vidi. Līdz 2014. gada beigām kopējais kandidātu sarakstā iekļautais *SVHC* vielu skaits bija 161.

ECHA janvārī iesniedza Komisijai piekto ieteikumu par prioritāro vielu iekļaušanu licencēšanas sarakstā. Tajā tika ieteikts iekļaut piecas vielas no kandidātu saraksta, un tika sniegti arī ierosinājumi par piemērošanu un rieta datumiem. Lai palielinātu pārredzamību un prognozējamību, tīmekļa vietnē tika publicēts saraksts ar prioritātes novērtējumu visām vielām kandidātu sarakstā, t. i., arī tām vielām, kas patlaban netiek ieteiktas. Tomēr kandidātu sarakstā no jauna iekļautajām vielām netika vērtēta to prioritāte, lai nozarei būtu pietiekami daudz laika nodrošināt reģistrācijas informācijas atjaunināšanu, jo īpaši par lietošanas veidiem un tonnāžām.

ECHA izstrādāja sesto ieteikumu, izmantojot saskaņoto jauno prioritāšu noteikšanas metodi, kuras pamatā ir reģistrācijas un citu *REACH/CLP* datu lietošana. Lai risinātu nozares ieinteresēto personu problēmas un vēlmes, *ECHA* nolēma atlikt sestā ieteikuma sabiedriskās apspriešanas sākumu, rīkojot to laikā no septembra līdz novembrim. Līdz ar to *MSC* atziņuma par sesto ieteikumu izstrāde un pabeigšana notiks 2015. gada pavasarī un vasarā. Šajā gadā *ECHA* arī palīdzēja Komisijai rīkot uzaicinājumu sniegt informāciju par vielu iekļaušanas XIV pielikumā iespējamajām sociāli ekonomiskajām sekām. Šis uzaicinājums sniegt informāciju tika rīkots paralēli sabiedriskajai apspriešanai par ieteikuma projektu. Saņemtā informācija tika nosūtīta Komisijai decembra sākumā.

Licencēšanas pieteikumi

Licencēšanas pieteikumu process 2014. gadā sasniedza kulmināciju, radot arvien lielāku darba slodzi. Kopumā, ņemot vērā, ka šis process bija jauns un visi dalībnieki vēl mācījās, tas noritēja pietiekami kvalitatīvi un efektīvi. *ECHA* turpināja sniegt atbalstu nozarei, organizējot pirmsiesniegšanas informatīvās sesijas (*PSIS*) ar mērķi dot turpmākajiem pieteikumu iesniedzējiem iespēju uzdot reglamentējoša un tehniska rakstura jautājumus saistībā ar konkrēto lietu. Kopumā 2014. gadā notika 14 *PSIS*. *ECHA* joprojām saņem ļoti pozitīvas atsauksmes par šo sesiju lietderību.

2014. gadā *ECHA* saņēma 19 licencēšanas pieteikumus par piecām dažādām vielām⁶ un 33 dažādiem lietošanas veidiem. *ECHA* sekmīgi organizēja četras sabiedriskās apspriešanas, lai savāktu informāciju par alternatīvām vielām vai tehnoloģijām.

2014. gadā *RAC* un *SEAC* apstiprināja galīgos atzinumus par 30 lietošanas veidiem 11 pieteikumos. Vidēji šīm komitejām vajadzēja septiņus mēnešus, lai vienotos par atzinumu projektiem – tas bija ievērojami mazāk nekā *REACH* regulā paredzētie desmit mēneši.

9. TABULA Galvenie dati par licencēšanas pieteikumiem 2012.–2014. gadā

	Iesniegšanai saņemtie paziņojumi	Organizētas pirmsiesniegšanas informatīvās sesijas	Saņemtie pieteikumi (pieteikumu iesniedzēji) ¹	Lietošanas veidu skaits	<i>RAC</i> un <i>SEAC</i> atzinumi par katru lietošanas veidu ²	<i>RAC</i> un <i>SEAC</i> atzinumi par katru lietošanas veidu un pieteikuma iesniedzēju ³	Komisijas lēmumi par katru lietošanas veidu un pieteikuma iesniedzēju ³
2012	5	1	0 (0)	0	0	0	0
2013	11	9	8 (10)	17	1	1	0
2014	170	14	19 (33)	38	30	34	2
Kopā	186	24	27 (43)	55	31	35	2

¹ Pieteikums ir saņemts saskaņā ar *REACH* 64. panta 1. punktu, kad *ECHA* ir saņēmusi pieteikuma maksu.

² Viens atzinums attiecas uz *RAC* un *SEAC* galīgo atzinumu kompilēto redakciju katram lietošanas veidam.

³ Šis ir atzinumu un galīgo lēmumu kopskaits katram lietošanas veidam un pieteikuma iesniedzējam. Piemēram, ja vienu pieteikumu iesniedz trīs pieteikuma iesniedzēji par vienu vielu un diviem lietošanas veidiem, tiks pieņemti $3 \times 1 \times 2 = 6$ *RAC* un *SEAC* atzinumi un Komisijas lēmumi. Ja citu pieteikumu iesniedz viens pieteikuma iesniedzējs par vienu vielu un trim lietošanas veidiem, tiks pieņemti $1 \times 1 \times 3 = 3$ *RAC* un *SEAC* atzinumi un Komisijas lēmumi. Kopā būs deviņi *RAC* un *SEAC* atzinumi un deviņi Komisijas lēmumi.

Lai papildus paaugstinātu informētību par licencēšanas prasībām, *ECHA* 2014. gada aprīlī organizēja semināru potenciālajiem pieteikuma iesniedzējiem. *ECHA* arī piedalījās daudzās konferencēs, darbnīcās un tīmekļa semināros, ko organizēja nozare, dalībvalstis un NVO, lai izskaidrotu dažādus licencēšanas procesa aspektus. Turklāt turpinājās sadarbība ar Eiropas Aviācijas drošības aģentūru un Eiropas Kosmosa aģentūru, lai palielinātu savstarpējo izpratni par to, kā licencēšana var ietekmēt šīs nozares.

⁶ Svina sulfohromāta dzeltenais (*C.I.* pigmentdzeltenais 34), svina hromāta molibdāta sulfāta sarkanais (*C.I.* pigmentsarkanais 104), diarsēna trioksīds, heksabromciklododekāns (*HBCDD*) un trihloretilēns.

Lai izskaidrotu atklātos jautājumus, *ECHA* sagatavoja un publicēja tīmekļa vietnē 27 jaunus jautājumus un atbildes, kā arī vienu bieži uzdotu jautājumu. Līdz šim *ECHA* kopumā ir publicējusi 82 jautājumus un atbildes un astoņus bieži uzdotus jautājumus. *ECHA* atjaunināja pieteikumu formātus, padarot sociālās un ekonomiskās analīzes dokumentāciju sabiedrībai vieglāk pārredzamu. Tagad ir iespējams arī kopīgi dokumentēt alternatīvu analīzi un sociālo un ekonomisko analīzi. Šiem abiem uzlabojumiem būtu jāpalielina pieteikšanās un atzinumu izstrādes procesu pārredzamība un efektivitāte.

Lai uzlabotu *RAC* darba efektivitāti un pārredzamā veidā sniegtu norādījumus pieteikumu iesniedzējiem, *RAC* atvasināja devas attiecību pret atbildes reakciju arsēna vielām, kas iekļautas licencēšanas sarakstā. Visa šī informācija ir pieejama īpašā atbalsta sadaļā *ECHA* tīmekļa vietnē. 2014. gadā turpinājās 2012. gadā uzsāktā spēju attīstīšana *ECHA* Riska novērtēšanas komitejai (*RAC*) un Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejai (*SEAC*). *SEAC* panāca vienošanos par pirmajiem darba grupas ieteikumiem attiecībā uz to, kā *SEAC* varētu labāk analizēt izmaksas un riska samazinājumu saistībā ar vielām bez robežvērtības, piemēram, *PBT* un *vPvB*.

2014. gadā *ECHA* aktīvi piedalījās darbā, ko veica darba grupa par vienkāršotu pieeju īpašiem gadījumiem, izstrādājot vienkāršotus formātus ķīmiskās drošības ziņojumam, alternatīvu analīzei un sociālajai un ekonomiskajai analīzei. *ECHA* sagatavoja projektus vienkāršotiem "mērķim piemērotiem" pieteikumu formātiem, kuri tiks publiskoti, kad Komisija 2015. gada sākumā apspriedīsies par politiku attiecībā uz "zemas tonnāžas" īpašajiem gadījumiem.

Ierobežojumi

Pēc Komisijas vairākkārtējiem pieprasījumiem, *ECHA* strādāja pie divu jaunu ierobežošanas priekšlikumu sagatavošanas un iesniedza divus pārskata ziņojumus. Tika veikts darbs, lai sagatavotu priekšlikumu, kā paplašināt ierakstu par kadmiu plastmasā, taču šis priekšlikums tika atsaukts (2014. gada janvārī), jo nebija pietiekamas informācijas, kas pierādītu risku, pamatojot šādu paplašināšanu. XV pielikuma ierobežošanas ziņojums par šo analīzi tiks publicēts *ECHA* tīmekļa vietnē 2015. gadā.

ECHA iesniedza ierobežošanas dokumentāciju par krizotilu 2014. gada janvārī, pēc ierobežojuma sagatavošanas darba 2013. gadā, un piedāvāja vairākas izmaiņas esošajā diafragmu atkāpē (XVII pielikuma 6. ieraksts). 2014. gada augustā *ECHA* pabeidza XV pielikuma ierobežojumu par liesmu slāpētāju dekabromdifēnilēteri (*DecaBDE*) un iesniedza priekšlikumu par šīs vielas kā tādas, maisījumos un izstrādājumos ierobežošanu. *ECHA* arī iesniedza 2014. gada decembrī atjauninātu ziņojumu Komisijai, apsteidzot iespējamo pieprasījumu sagatavot ierobežojumu piecu kobalta sāļu dažādiem lietošanas veidiem. Komisija arī lūdza *ECHA* sagatavot novērtējumu par iespējamo ierobežojumu lampu eļļām un grilu aizdedzināšanas šķidrumiem, kas marķēti kā R65 vai H304 un paredzēti plašas sabiedrības lietošanai (XVII pielikuma 3. ieraksts). Šis darbs sākas ar to, ka *ECHA* apspriedās ar attiecīgo vielu piegādātājiem, lai savāktu būtisko informāciju, un turpināsies 2015. gadā.

REACH 69. panta 2. punkts uzdod *ECHA* izvērtēt, vai piedāvāt ierobežojumus vielām, kas iekļautas *REACH* XIV pielikumā, attiecībā uz to lietošanu izstrādājumos pēc rieta datuma sasniegšanas. *ECHA* izstrādāja šīs prasības īstenošanas stratēģiju un iesniedza to *CARACAL* 2014. gada novembrī. Darbs sākas ar sešām vielām – muskusa ksilolu, *MDA* un četriem ftalātiem (*DEHP*, *BBP*, *DBP* un *DIBP*). Attiecībā uz ftalātiem *ECHA* saņēma arī Komisijas pieprasījumu novērtēt jaunākos biomonitoringa datus (no tā dēvētā *DEMOCOPHES* projekta), lai varētu spriest, vai šī informācija liecina, ka pastāv risks, kas ir jānovērš. Šis darbs turpināsies 2015. gadā.

2014. gadā *ECHA* sekretariāts sniedza administratīvu, tehnisku un zinātnisku atbalstu deviņu ierobežojumu apstrādei, kurus piedāvāja dalībvalstis, un divu ierobežojumu

apstrādei, kurus piedāvāja *ECHA*. Turpmāk tabulā ir apkopots darbs ar ierobežošanas priekšlikumiem. Komiteju un Foruma sadaļā ir pieejama papildu informācija par tiem.

12. TABULA Galvenie dati par ierobežojumiem 2012.–2014. gadā

	Saņemtā informācija par nodomu	Dalībvalstu iesniegtās ierobežojumu dokumentācijas	<i>ECHA</i> sagatavotie ierobežojumi	<i>RAC</i> un <i>SEAC</i> atzinumi*	Komisijas lēmumi
2009	4				
2010	1	3	1		
2011	3	1		4	
2012	2	2	1	1	4
2013	7	3	1	2	
2014	3	4	2	5	3
Kopā	20	15	5	11	7

* *RAC* un *SEAC* atzinums formāli apzīmē trīs atzinumus – vienu *RAC* atzinumu, vienu *SEAC* atzinuma projektu un vienu *SEAC* atzinumu.

2013. gadā kopā ar Ieviešanas informācijas apmaiņas forumu (Forumu) un Palīdzības dienestu *ECHA* apzināja dažas turpmākās vajadzības, lai izskaidrotu ierobežošanas ierakstus. Kā turpinājuma darbu *ECHA* ciešā sadarbībā ar Komisiju izstrādāja vairākus jautājumus un atbildes par ierobežošanas ierakstiem un 2014. gadā publicēja tos tīmekļa vietnē. Turklāt 2014. gadā tika izstrādāta un galīgi saskaņota ar *CARACAL* definīcija par "ilgstošu saskari ar ādu" attiecībā uz ierakstu par niķeli.

2014. gada oktobrī Komisija lūdza *ECHA* izstrādāt vadlīnijas par trim ierobežošanas ierakstiem (niķeli, policikliskajiem organiskajiem ogļūdeņražiem un svinu), lai izskaidrotu, kuri izstrādājumi un izstrādājumu paveidi ietilpst šo ierakstu piemērošanas jomā. Šis darbs turpināsies 2015. gadā.

Lai uzlabotu ierobežošanas procesa efektivitāti, *ECHA*, Komisija un dalībvalstis 2014. gadā kopīgi darbojās Ierobežošanas efektivitātes darba grupā (*RETF*). *RETF* sagatavoja 57 ieteikumus (daudzi no tiem attiecās uz vairāk nekā vienu dalībnieku) saistībā ar šādiem tematiem:

- atzinumu izstrādes procedūras komitejās;
- nepieciešamais analīzes apjoms (dokumentācijas un atzinumi);
- galvenās problēmas, gatavojot priekšlikumus;
- joma un mērķu noteikšana;
- proporcionalitāte;
- tehniskie jautājumi (XV pielikuma formāts, vadlīnijas).

Galvenā prioritāte tagad būs šo ieteikumu īstenošana 2015. gadā.

Citas darbības saistībā ar riska pārvaldību

ECHA turpināja palielināt pierādījumu bāzi un profesionālās spējas atbalstīt sociālās un ekonomiskās analīzes praktisko pielietojumu. Tika pabeigts projekts par ekonomisko vērtību aplēsēm, lai novērstu daudzus rezultātus, kas ietekmē cilvēku veselību. Rezultātu izplatīšana notiks 2015. gadā. *ECHA* uzsāka pētījumu par to, kā ķīmisko vielu tiesību aktos izmantot kvalitātei un invaliditātei pielāgotus dzīves gadus, un turpināja aptauju

par pieteikumu sagatavošanas darbu. *ECHA* uzņēma trešo sanāksmi, ko rīkoja *REACH* Sociālās un ekonomiskās analīzes un alternatīvu analīzes speciālistu tīkls (*NeRSAP*), neformāls tīkls tiem, kuri iesaistīti praktiskajā *SEA* darbā, apmainoties ar pieredzi par metodoloģiskiem un praktiskiem jautājumiem un problēmām.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

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

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Reģistrēto vielu procentuālais īpatsvars, kas provizoriski izvērtētas turpmākai reglamentējošai riska pārvaldībai	25 %	> 25 %
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto <i>SVHC</i> , ierobežošanas dokumentāciju un licencēšanas pieteikumu procentuālais īpatsvars	100 %	100 %
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	Augsts

3. Būtiskākie rezultāti

- Īstenots pirmais kopīgā skrīninga pasākums, tostarp 2013. gada reģistrācijas dokumentāciju skrīnings.
- Komisijai iesniegtas trīs *RMOA* un viens provizorisks novērtējums par līdzvērtīgu bīstamības līmeni.
- Tīmekļa vietnē publicēta sadaļa ar vielu saistītai *RMOA* informācijai.
- Divi kandidātu saraksta atjauninājumi.
- Saskaņota grozītā prioritāšu noteikšanas metode, un tīmekļa vietnē publicēts prioritārs kandidātu saraksta vielu novērtējums.
- *ECHA* piektais XIV pielikuma ieteikums iesniegts Komisijai.

- 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.
- Sagatavotas divas XV pielikuma ierobežošanas dokumentācijas un divi pārskata ziņojumi.
- Izstrādāts plāns, kā sagatavot ierobežošanas priekšlikumus par XIV pielikuma vielām izstrādājumos pēc rieta datumiem.
- Izstrādāts sākotnējais plāns par pakārtoto lietotāju reģistru, lai varētu paziņot *ECHA* licencēto vielu lietošanas veidus.
- Grozīti licencēšanas pieteikumu formāti, lai papildus paaugstinātu sabiedriskās apspriešanas pārredzamību un efektivitāti attiecībā uz plašu lietošanas informāciju.
- Ar darba grupas palīdzību *SEAC* saskaņota metode, kā veikt sociālo un ekonomisko analīzi *PBT* vielām.
- Izstrādāti jauni jautājumi un atbildes (27) un viens bieži uzdots jautājums par licencēšanu, un uzlabotas tīmekļa lapas, lai palielinātu atbalstu pieteikumu iesniedzējiem.
- Pēc Komisijas lūguma, jautājumu un atbilžu veidā publicētas vairākas vadlīnijas par ierobežojumiem.
- Sagatavota un publicēta definīcija par ilgstošu saskari ar ādu.
- Ierobežošanas efektivitātes darba grupas ziņojums ar ieteikumiem, kā uzlabot ierobežošanas procesu dalībvalstīs, *ECHA* un Komisijā.
- Organizēts viens seminārs par licencēšanas pieteikumiem, tostarp sociālo un ekonomisko analīzi (*SEA*), nozarei un citām ieinteresētajām personām.
- Divi ar *SEA* saistīti semināri ar *NeRSAP* palīdzību.
- Ziņojums par gatavību maksāt attiecībā uz cilvēku veselības parametriem.

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 klasifikāciju. *ECHA* uztur visu šo paziņojumu datu bāzi *C&L* sarakstā. Noteiktos gadījumos dalībvalstis vai nozare var iesniegt priekšlikumu par vielas klasifikācijas saskaņošanu ES, tādējādi uzdodot pienākumu visiem ražotājiem un importētājiem vai pakārtotajiem lietotājiem klasificēt minēto vielu saskaņā ar saskaņoto klasifikāciju. *ECHA* sniedz atbalstu dalībvalstīm un *RAC* referentiem, gatavojot šīs saskaņošanas priekšlikumus un izstrādājot *RAC* atzinumus. Parasti to dara kancerogēnām, mutagēnām un reprotoksiskām (*CMR*) vielām, kā arī elpceļu sensibilizatoriem, bet citas bīstamības klases var saskaņot pēc vajadzības. Tā kā saskaņotā klasifikācija rada tiešu ietekmi uz aktīvo vielu apstiprināšanu augu aizsardzības līdzekļiem un biocīdiem, *ECHA* aktīvi pielāgo atzinumu izstrādi par *C&L* attiecīgajiem apstiprināšanas procesiem.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Priekšlikumu apstrāde saskaņotai klasifikācijai un marķējumam (CLH)

Galvenais uzdevums klasificēšanas un marķēšanas jomā ir klasifikācijas saskaņošanas priekšlikumu apstrāde. 2014. gadā dalībvalstu kompetentās iestādes iesniedza 41 priekšlikumu, un vēl trīs priekšlikumi tika saņemti no nozares. Attiecībā uz 46 vielām tika pabeigta sabiedriskā apspriešana. Tomēr priekšlikumu skaits, kam process turpinās, ir ievērojami lielāks (aptuveni 100). Pastāvīga uzmanība, kas pievērsta priekšlikumu kvalitātei, un palielināts atbalsts dokumentāciju iesniedzējiem ļāva *RAC* paaugstināt efektivitāti. *ECHA* arī sniedza plašu atbalstu *RAC* referentiem atzinumu un zinātniskā pamatojuma dokumentu izstrādē. Kopumā tika pabeigts 51 atzinums par *CLH* priekšlikumiem un viens atzinums saskaņā ar 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu. Starp tiem bija atzinumi par kompleksām un svarīgām vielām, piemēram, bisfenolu-A, antikoagulantu rodenticīdiem, borātiem un vara savienojumu vides klasifikāciju. Salīdzinot ar iepriekšējiem gadiem, krasi palielinājās saņemto priekšlikumu skaits un *RAC* saskaņoto atzinumu skaits.

Saistībā ar šo pieaugošo dokumentāciju skaitu un arvien sarežģītāko bīstamības novērtēšanu attiecībā uz kancerogenitāti, mutagenitāti un toksiskumu reproduktīvai sistēmai, redzams, ka zinātnisko dokumentāciju pārvaldnieku (*SDM*) atbalsts ir bijis svarīgs atzinumu kvalitātei un konsekvencei. Parasti secinājumu pamatā ir apjomīgu un kompleksu dokumentāciju izvērtējums un daudzas trešo personu piezīmes.

Tā kā klasifikācijai var būt tālejoša ietekme uz aktīvo vielu apstiprināšanu un atjaunošanu augu aizsardzības līdzekļiem (*PPP*) un biocīdiem (*BP*), *ECHA* bija elastīga *CLH* atzinumu izstrādes procesā un iespēju robežās pielāgojās ievērojami īsākiem un stingrāk regulētiem apstiprināšanas procesiem. Tas attiecas uz aptuveni 70 % visu dokumentāciju. *CLH* dokumentāciju kvalitātei ir liela ietekme uz iespēju ievērot laika grafiku aktīvo vielu apstiprināšanai. Tādēļ *ECHA* organizēja seminārus kompetentajām iestādēm, kas atbild par biocīdiem, pesticīdiem un *CLH*, nozarei un Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādei (*EFSA*), lai atrastu veidu, kā uzlabot *CLH* dokumentāciju sagatavošanas efektivitāti un kvalitāti.

Turklāt *ECHA* rīkoja semināru par zinātniskajiem aspektiem attiecībā uz pētījumu izmantošanu par to, kā ir jāveic klasificēšana. Šo pētījumu sistemātiskais raksturs bija īpaši svarīgs jaunu aktīvo vielu klasificēšanai.

Klasifikācijas un marķējumu saraksts (C&L saraksts)

ECHA ir pienākums izveidot un pārvaldīt *C&L* sarakstu, pamatojoties uz *C&L*

paziņojumiem, ko iesniedz nozare, tostarp arī saskaņotās klasifikācijas sarakstu. Šis publiskais saraksts tika sekmīgi izveidots 2012. gada februārī un vairākas reizes tika atjaunināts ar uzlabojumiem lietošanas atvieglošanas jomā (skatīt 6. pasākumu).

Pašlaik minētajā datu bāzē ir 6,4 miljoni paziņojumu par vairāk nekā 133 000 atšķirīgu vielu, no kurām vairāk nekā 118 000 vielu ir iekļautas publiski izplatītajos paziņojumos. Tādēļ šī datu bāze ir pasaulē lielākā pašklasificēto vielu datu bāze. Saraksta datu bāze tiek regulāri atjaunināta, papildinot to ar jauniem un atjauninātiem paziņojumiem.

Dažādi paziņojumu iesniedzēji var norādīt atšķirīgu klasifikāciju tai pašai vielai, arī gadījumos, kad, piemēram, piemaisījums var attaisnot atšķirīgu klasifikāciju. Par vairāk nekā 25 % vielu ir iesniegti atšķirīgi paziņojumi. 2015. gada 1. jūnija termiņš visu maisījumu klasificēšanai saskaņā ar *CLP* uzsver, cik svarīga ir vairāk unificēta pašklasificēšana, nepārprotami saskaņota pašklasifikācija un skaidri iemesli jebkurai atkāpei klasifikācijas jomā. Paziņojumu iesniedzējiem ir pienākums darīt visu iespējamo, lai vienotos par vielas klasifikāciju un marķējumu. Lai atvieglotu šādu vienošanos, 2013. gada janvāra beigās *ECHA* sāka izmantot īpašu IT platformu, kas nodrošina diskusijas starp paziņojumu iesniedzējiem par konkrētu vielu klasifikāciju, neatklājot to identitāti. Tomēr šī platforma netiek lietota pietiekami plaši. *ECHA* sadarbībā ar Komisiju un nozaru asociācijām sagatavoja eksperimentālu pētījumu ar mērķi rosināt paziņojumu iesniedzējus un reģistrētājus vienoties par klasifikāciju, izmantojot *C&L* platformu kā rīku, un pēc tam atjaunināt šos paziņojumus.

ECHA veica analīzi par pakāpi, kādā paziņojumu iesniedzēji ievēro saskaņoto klasifikāciju un marķējumu attiecībā uz *CMR*, un apzināja *CMR* vielas, kuru pašklasifikācija ir stingrāka par saskaņoto klasifikāciju (ja ir). Pētījumā, kas publicēts 2015. gada janvārī, tika secināts, ka saskaņotā klasifikācija attiecībā uz *CMR* īpašībām tiek ļoti pareizi ievērota. Turklāt tika apzinātas vairāk nekā tūkstoš vielas, kurām paziņojumu iesniedzēji piedāvāja klasifikāciju vai stingrāku klasifikāciju attiecībā uz *CMR* īpašībām.

Alternatīvie ķīmiskie nosaukumi

ECHA ir arī atbildīga par to pieprasījumu apstrādi, kuri attiecas uz alternatīvu nosaukumu lietošanu vielām maisījumos saskaņā ar *CLP* regulas 24. pantu. Uzņēmumi var iesniegt šādus pieprasījumus dalībvalstu kompetentajām iestādēm un *ECHA* par vielām ar noteiktām bīstamām īpašībām, lai aizsargātu konfidencialu uzņēmējdarbības informāciju. No 2015. gada 1. jūnija uzņēmumi var iesniegt šādus pieprasījumus tikai *ECHA*, un ir pabeigta sagatavošanās lielāka pieprasījumu skaita saņemšanai.

Pieprasījumu skaits, kas apstiprināts apstrādei (28), bija daudz mazāks par plānoto.

Maisījumu klasificēšana un atbalsts nozarei attiecībā uz 2015. gada *CLP* termiņu

No 2015. gada jūnija visas vielas un maisījumi ir jāklasificē saskaņā ar *CLP*. Tas rada lielu darba slodzi nozarei, jo ir jāpārklasificē un jāpārmarķē miljoniem maisījumu. Lai gan jaunā sistēma ir līdzīga vecajai, pastāv arī atšķirības, un klasifikācijas pārvešana uz *CLP* ne vienmēr ir vienkārša. Lai padziļinātu nozares, lielākoties MVU, izpratni un informētu par maisījumu klasificēšanu saskaņā ar *CLP*, *ECHA* piedalījās daudzos valstu semināros, piedāvāja atbalstu nozaru asociācijām un rīkoja divus labi apmeklētus tīmekļa seminārus.

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	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Saskaņotu <i>C&L</i> priekšlikumu un pieprasījumu par alternatīva ķīmiskā nosaukuma lietošanu procentuālais īpatsvars, kas apstrādāts tiesību aktos noteiktajā termiņā	100 %	100 % (saskaņota <i>C&L</i>) 97 % (alternatīvs ķīmiskais nosaukums)
Komisijas, <i>MSCA</i> , <i>RAC</i> un nozares apmierinātības līmenis ar sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Augsts

3. Būtiskākie rezultāti

- Veiktas 37 pareizības pārbaudes dokumentācijām ar priekšlikumiem par saskaņotu klasifikāciju un marķējumu, un piedāvāti atbalsta ieteikumi dokumentāciju iesniedzējiem pēc viņu pieprasījuma.
- Laikus sniegts augstvērtīgs zinātniskais atbalsts *RAC* un tās referentiem, izstrādājot 51 atzinumu un vēl vienu atzinumu attiecībā uz 77. panta 3. punkta c) apakšpunkta pieprasījumu, kā arī šo atzinumu zinātniskajiem pamatdokumentiem.
- Visi paziņojumi un atjauninājumi iekļauti klasifikācijas un marķējumu datu bāzē, attiecīgi atjauninot publiski pieejamo *C&L* sarakstu.
- Pabeigts pētījums par *CMR* vielu klasifikāciju, apzinātas riska pārvaldībai prioritārās vielas.
- Uzraudzīta *C&L* platforma un sagatavots pasākums, lai rosinātu nozari izmantot šo platformu un vienoties par pašklasifikāciju.
- Pabeigta apstrāde 31 dokumentācijai ar alternatīva nosaukuma pieprasījumiem.
- Organizēti divi sekmīgi semināri par *CLH* priekšlikumu uzlabošanu attiecībā uz biocīdiem un pesticīdiem, kā arī par rīcības veida pētījumu izmantošanu klasificēšanai.
- Sniegti zinātniski un tehniski ieteikumi Komisijai par ķīmisko vielu klasificēšanas un marķēšanas vispārēji saskaņotās sistēmas (*GHS*) kritēriju turpmāko uzlabošanu un par piektā *GHS* grozījuma ieviešanu *CLP* regulā.

1.5. Biocīdi (16. pasākums)

Biocīdu regula (BR) stājās spēkā 2013. gada 1. septembrī. Šī regula paplašina *ECHA* reglamentējošo atbildību attiecībā uz administratīvajiem, tehniskajiem un zinātniskajiem uzdevumiem saistībā ar BR ieviešanu, jo īpaši attiecībā uz aktīvo vielu apstiprināšanu un biocīdu licencēšanu Savienības līmenī. Salīdzinot ar iepriekšējo Biocīdu direktīvu, ar šo regulu tiek 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. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

ECHA turpināja cieši sadarboties ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm (*MSCA*), lai nodrošinātu efektīvu un lietderīgu pasākumu izstrādi saskaņā ar Biocīdu regulu. Tas jo īpaši attiecās uz IT sistēmu pastāvīgu izstrādi un izmantošanu. *ECHA* izdeva divas jaunas Biocīdu reģistra (*R4BP 3*) pamatredakcijas, kas nodrošināja lielāku atbalstu pieteikumu iesniedzējiem un *MSCA*, kā arī paplašināja lietotāju pieredzi vairākās jomās. Turklāt *ECHA* publiskoja jaunu praktisko rīku – *SPC* redaktoru, kuru papildināja *R4BP 3* datu modeļa būtiska pārstrukturēšana. Paralēli *ECHA* atjaunināja *MSCA R4BP 3* lietotāja rokasgrāmatu. *ECHA* arī pabeidza ar biocīdiem saistītās informācijas pārceļšanu no iepriekšējā Komisijas rīka *R4BP 2* uz *R4BP 3*.

2014. gadā *ECHA* apstrādāja 2094 iesniegumus par biocīdiem un biocīdu aktīvajām vielām, un lielākā daļa no tiem bija adresēti dalībvalstu kompetentajām iestādēm. Lai atbalstītu pieteikumu iesniedzēju iesniegumus, tika atjauninātas Biocīdu iesniegumu rokasgrāmatas un atbilstošās tīmekļa lappuses, iekļaujot IT rīku izmaiņas, kā arī grozījumus pēc saņemtajām atsauksmēm, nodrošinot attiecīgās informācijas vieglāku pieejamību. Papildus šai vispārīgajai darbībai, *ECHA* visu gadu piedāvāja tiešu atbalstu atsevišķiem pieteikumu iesniedzējiem, ja radās kādas iesniegšanas problēmas.

Attiecībā uz datu kopīgu lietošanu *ECHA* saņēma 90 informācijas pieprasījumus, un 60 no tiem tika iesniegti kulminācijas posmā pēc šīs procedūras prezentācijas Ieinteresēto personu dienā 2014. gada septembrī. Pirmie iesniegumi par datu kopīgas lietošanas strīdiem tika saņemti 2014. gada vidū saistībā ar vielas iekļaušanu 95. panta sarakstā līdz 2015. gada septembra termiņam. Nevienā no šiem gadījumiem *ECHA* nevarēja pieņemt lēmumu par labu potenciālajam pieteikuma iesniedzējam, un tā lūdza strīda dalībniekus turpināt sarunas. Trijos gadījumos strīdi tika atsaukti, jo puses panāca vienošanos pirms *ECHA* lēmuma izdošanas. *ECHA* arī palīdzēja sagatavot Komisijas lietotāju rokasgrāmatas par datu kopīgu lietošanu, vēstules par piekļuvi, konsorcijiem un MVU veļtītiem apsvērumiem, gatavojoties 95. panta termiņam.

Kompetento iestāžu sanāksmē tika panākta vienošanās ar *MSCA* par darba dalīšanu attiecībā uz konfidencialitātes pieprasījumiem, un *ECHA* sāka veidot šo procesu. *ECHA* informēja *MSCA* par pieteikumu iesniedzēju konfidencialitātes pieprasījumiem šo iesniegumu apstrādes laikā.

2014. gada janvārī *ECHA* pārņēma esošo aktīvo vielu Pārskata programmas atbalstīšanu no Komisijas Kopīgā pētniecības centra un panāca būtisku paātrinājumu novērtēšanā, kas izpaudās kā 34 atzinumu apstiprināšana Biocīdu komitejā. Tika organizētas Biocīdu komitejas (BK) pastāvīgo darba grupu 17 sanāksmes, kā arī viena *ad-hoc* darba grupas sanāksme. Vienādranga pārskatīšanas process, kā jau bija plānots, kļuva ievērojami efektīvāks nekā iepriekš (3,5 reizes), cita starpā arī šā procesa un sanāksmju efektīvas

vadības un *ECHA* sniegtā zinātniskā atbalsta dēļ.

Pabeigto novērtējumu skaits bija mazāks par plānoto, un būs nepieciešamas papildu diskusijas ar dalībvalstu kompetentajām iestādēm, lai nākotnē varētu laikus nodrošināt augstvērtīgu novērtējuma ziņojumu iesniegšanu. Saistībā ar vienas aktīvās vielas vienādranga pārskatīšanu *ECHA* sadarbojās ar Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādi, lai nodrošinātu konsekveni un koordināciju ar tās pašas vielas novērtējumu saskaņā ar Augu aizsardzības līdzekļu regulu.

Būtiski panākumi tika gūti arī, pabeidzot sagatavošanos jaunajiem uzdevumiem un izaicinājumiem saskaņā ar BR, kuru nevarēja pabeigt 2013. gadā. Tomēr jauni vai grozīti uzdevumi izrietēja no jaunajām regulām un arī no esošo tiesību dokumentu interpretācijām. *ECHA* bija jāpielāgo procesi, vadlīnijas un komunikācija par 95. pantu, jo tiesību aktu prasības mainījās pēc grozījumiem BR (Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (ES) Nr. 334/2014 (2014. gada 11. marts)), kas stājās spēkā aprīlī. Jaunā Pārskata programmas regula (Komisijas deleģētā Regula (ES) Nr. 1062/2014 (2014. gada 6. augusts)), kas stājās spēkā oktobrī, definēja arī jaunus uzdevumus Aģentūrai, un novembrī dalībvalstu kompetentās iestādes vienojās par turpmāko darbu attiecībā uz *in situ* radītām aktīvām vielām, tādēļ paredzams, ka Pārskata programmai tiks pievienotas no 50 līdz 150 jaunām aktīvām vielām/produktu veidu kombinācijām.

ECHA arī paaugstināja savas spējas atbalstīt dažāda veida pieteikumu izvērtēšanu un konkrēti – tos, kuri saistīti ar tehnisko ekvivalenci un iekļaušanu 95. panta sarakstā (aktīvo vielu un piegādātāju sarakstā). Pirmo pieteikumu novērtēšana bija noderīgs mācību process, kas palīdzēja izskaidrot pieteikumu iesniedzējiem datu prasības un sniedza tiem praktiskus norādījumus.

ECHA nodrošināja sekretariāta pakalpojumus koordinācijas grupai (*CG*) un organizēja sešas sanāksmes. Četru oficiālu savstarpējas atzišanas strīdu apspriešana ļāva panākt izlīgumu, noslēdzot divas vienošanās. Tika apspriestas arī divas neoficiāla rakstura domstarpības, veicinot to savlaicīgu atrisināšanu. *CG* sanāksmēs tika izskatītas arī daudzas problēmas saistībā ar produktu licencēšanu.

Kopumā, jāpiebilst, ka *ECHA* īstenoja biocīdu pasākumus smagu budžeta un cilvēkresursu ierobežojumu apstākļos. Būtiski mazāks pieteikumu skaits, salīdzinot ar sākotnēji plānoto, izraisīja ievērojami mazākus ienākumus no maksām, nekā paredzēts, un tas Aģentūrai izraisīja smagas finanšu problēmas. Ja šāda situācija turpināsies un netiks kompensēta, palielinot subsīdiju, *ECHA* turpmāk būs ļoti grūti izpildīt visus tos pienākumus, par kuriem neiekasē maksu.

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

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Dokumentāciju procentuālais īpatsvars, kas apstrādātas saskaņā ar standarta procedūrām un tiesību aktos paredzētajos termiņos	100 %	89 %
Apmierinātības līmenis ar BK locekļiem, koordinācijas grupai, Komisijai, MSCA un nozarei sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Augsts

3. Būtiskākie rezultāti

- Zinātniskais, tehniskais, juridiskais un administratīvais atbalsts pieteikumu izvērtēšanai par aktīvo vielu novērtējumu, ko veic MSCA.
- Piegādātāju pieteikumu izvērtēšana par aktīvajām vielām un apstiprināto piegādātāju saraksta uzturēšana – viens lēmums.
- Tehniskās ekvivalences pieteikumu izvērtēšana – septiņi lēmumi.
- Aktīvo vielu ķīmiskās līdzības novērtēšana – viena lieta.
- Darba plūsmas un procesi, apstrādājot ienākošās dokumentācijas, pārbaudot to izmantojamību un veicot papildu uzlabojumus, ja nepieciešams.
- Apstrādāti 69 informācijas pieprasījumi (no 90 saņemtajiem).
- Izdoti četri lēmumi par datu kopīgas lietošanas strīdiem.
- Dalība un iesaistīšanās zinātniskos pasākumos un semināros, lai papildus uzlabotu izpratni par biocīdu novērtēšanu (aktīvām vielām un biocīdiem).
- Izveidota sadarbība un izstrādātas galvenās darba procedūras ar EFSA, EMA un attiecīgajiem Komisijas dienestiem, lai nodrošinātu vielu novērtēšanas konsekvenci dažādās tiesību sistēmās.

1.6. PIC (17. pasākums)

Iepriekš norunātas piekrišanas regula (*PIC*, Regula (ES) Nr. 649/2012) regulē noteiktu bīstamo ķīmikāliju importu un eksportu 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.

Šī regula noteica *ECHA* atbildību par administratīviem un tehniskiem uzdevumiem, pārņemot tos no Komisijas Kopīgā pētniecības centra (*JRC*). *ECHA* arī sniegs atbalstu un tehniskus un zinātniskus norādījumus nozarei, ES un trešo valstu izraudzītajām valsts iestādēm (*DNA*) un Eiropas Komisijai.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

PIC pasākumi no *JRC* tika sekmīgi nodoti *ECHA* 2014. gada martā, nodrošinot *PIC* paziņojumu netraucētu apstrādi. Septembrī *ECHA* pārgāja uz jaunu iesniegšanas sistēmu *ePIC*, kura paaugstināja paziņojumu apstrādes efektivitāti (skatīt 1. un 6. pasākumu), piemēram, ļaujot visiem dalībniekiem stingri uzraudzīt termiņu tuvošanos vai uzlabojot iesniegumu izsekojamību, kad ir pieejama visa iesniegumu un ar tiem saistīto ziņojumu vēsture. Līdz ar to sistēmas ietvaros tagad ir iespējams atrisināt lielāko daļu saziņas vajadzību, kas rodas lietotājiem iestādēs un nozarē.

Vienlaikus personāls tika apmācīts, kā rīkoties gada beigās gaidāmās paziņojumu skaita kulminācijas apstākļos, un to bija iespējams sekmīgi atrisināt. Kopumā 2014. gadā tika apstrādāti aptuveni 5300 paziņojumi, un 15 % apstrādāja *JRC* pirms martā notikušās nodošanas, bet pārējos 85 % – *ECHA*. No tiem 4500 attiecās uz 2014. eksporta gadu, bet pārējie tika apstrādāti 2014. gada pēdējā ceturksnī, taču attiecās uz 2015. eksporta gadu. 2013. gada laikā tas atbilda pieaugumam par 32 %. 65 % visu paziņojumu bija saistīti ar trim dalībvalstīm – 35 % paziņojumu tika iesniegti no Vācijas, 20 % no Francijas un 10 % no Beļģijas.

Visa gada laikā *ECHA* uzturēja ciešus un proaktīvus sakarus ar *DNA* un saņēma ļoti atzinīgas atsauksmes par atbalstu ikdienas darbībām, kā arī par uzsākto *ePIC* sistēmas uzlabošanu. Konkrēti, *ECHA* organizēja divus seminārus, kas saņēma atzinīgas atsauksmes no *DNA* un nozares, par pieteikumu pilnveidošanu un arī mācību nolūkos. *ECHA* arī rīkoja *WebEx* sesijas tiešsaistē, lai apspriestu specifiskājas, nodrošināja ārēju testēšanu ieinteresēto personu pieteikumiem un organizēja tīmekļa seminārus mācību programmas ietvaros.

Attiecībā uz zinātniskajiem un tehniskajiem ieteikumiem Eiropas Komisijai *ECHA* pastāvīgi risināja dialogu ar to un veica sākotnējo sagatavošanos informācijas apmaiņai. Šis darbs turpināsies 2015. gadā.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Nodrošināt sekmīgu *PIC* pasākumu uzsākšanu 2014. gada martā un efektīvi atrisināt pirmo paziņojumu kulmināciju 2014. gada beigās.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Tiesību aktos noteiktajā termiņā apstrādāto <i>PIC</i> paziņojumu procentuālais īpatsvars	100 %	100 %*
Apmierinātības līmenis ar Komisijai, dalībvalstu <i>DNA</i> un nozarei sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Augsts

* Dati ir noapaļoti.

3. Būtiskākie rezultāti

- Procedūras un darba plūsmas bija gatavas paziņojumu iesniegšanai un apstrādei.
- Tika rīkota informatīvā kampaņa par pārstrādātā izdevuma stāšanos spēkā.
- Pavisam tika apstrādāti 5289 paziņojumi, no kuriem 4500 attiecās uz 2014. eksporta gadu.

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

ECHA Palīdzības dienests sniedz uzņēmumiem ieteikumus, kas noder augstas kvalitātes dokumentāciju, paziņojumu un ziņojumu sagatavošanai; tas izskaidro regulās paredzētos pienākumus un sniedz atbalstu *ECHA* zinātnisko IT rīku lietotājiem (piemēram, *IUCOLID*, *CHESAR*, *REACH-IT*, *ePIC* un Biocīdu reģistra (*R4BP 3*) lietotājiem), tostarp palīdz iesniegt arī datus. *ECHA* Palīdzības dienesta pakalpojumi ietver arī jautājumu un atbilžu sesijas tīmekļa semināru laikā, personīgas tikšanās semināros un *ECHA* ikgadējās ieinteresēto personu dienas laikā, kā arī mācības par zinātniskajiem IT rīkiem.

Valstu BR, *CLP* un *REACH* palīdzības dienestu tīkls (*HelpNet*) tiecas sekmēt kopīgu izpratni par *REACH* un *CLP* (un BR) pienākumiem starp valstu palīdzības dienestiem un tādējādi saskaņo sniegtās atbildes uz nozares uzdotajiem jautājumiem. Izmantojot *HelpNet*, valstu palīdzības dienesti papildus attīstīs nepieciešamo kompetenci, lai darbotos kā pirmais kontaktpunkts uzņēmumiem. *ECHA* pārvalda *HelpNet*, vada tā vadības grupas darbu, nodrošina valstu palīdzības dienestiem Palīdzības dienestu apmaiņas platformu (*HelpEx*) un veicina vienošanos par *REACH*, *CLP* un BR bieži uzdotajiem jautājumiem (BUJ), kas tiek publicēti *ECHA* tīmekļa vietnē.

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

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

ECHA* Palīdzības dienests un palīdzības tīkls *HelpNet

2014. gadā papildus palielinājās darba slodze, kas saistīta ar ieteikumu un palīdzības sniegšanu uzņēmumiem, atbildot uz nozares jautājumiem, arī tādēļ, ka Biocīdu regulas stāšanās spēkā ļāva atrisināt aptuveni 17 % jautājumu par šajā tiesību dokumentā paredzētajiem pienākumiem. Kopumā 69 % atrisināto jautājumu attiecās uz *ECHA* zinātniskajiem IT rīkiem (tos noteica nozare un *MSCA*) un 25 % – uz reglamentācijas tematiem. Nozares uzdotie jautājumi ne tikai pieauga skaitā, bet arī kļuva sarežģītāki nekā iepriekš. Ar BR saistītie jautājumi arī lika *ECHA* Palīdzības dienestam izstrādāt attiecīgus tematisko atbilžu kopumus.

Pēc tam, kad *HelpNet* tika paplašināts, iekļaujot tajā arī korespondentus no valstu BR palīdzības dienestiem, *HelpNet* sekretariāts izstrādāja formātu, kā organizēt īpašus *HelpNet* seminārus ar *CLP* korespondentiem paralēli *CLP* semināram, kuru Eiropas Komisija septembrī rīkoja Briselē, un ar BR orespondentiem paralēli *ECHA* otrajai Biocīdu ieinteresēto personu dienai, kā arī ar *REACH* korespondentiem paralēli *HelpNet* Vadības grupas sanāksmei.

Šis formāts ļāva valstu palīdzības dienestu korespondentiem pievērsties viņu konkrētajām tematiskajām jomām un apmeklēt minētās tematiskās sanāksmes, kā arī izdarīt secinājumus, lai varētu sniegt ieteikumus un palīdzību pienākumu pildītājiem, ņemot vērā šo galveno konferenču rezultātus. *HelpNet* Vadības grupas sanāksmē piedalījās arī BR korespondenti, noteiktā veidā pārorientējoties uz kopīgajām vērtībām, kas piemīt visiem trim valstu palīdzības dienestu veidiem.

Galvenais sasniegums bija Aģentūras lēmums izveidot īpašu *MSCA* IT atbalsta dienestu. *MSCA* uzdevumi *ECHA* reglamentējošajos procesos prasa, lai to darbinieki veidotu dažādus IT rīkus, kas ir būtiski *ECHA* un *MSCA* mijiedarbībai, kura paredzēta tiesību aktos. Īpaša *MSCA* IT atbalsta grupa sniedza klientiem nepieciešamo atbalstu jauno un atjaunināto zinātnisko IT rīku palaišanas laikā, apzināja un konsolidēja lietotāju un

lietošanas administratoru tīklu, organizēja mācību pasākumus, izstrādāja un izdeva lietotāju rokasgrāmatas un pārstrādāja MSCA IT atbalsta veidlapu, lai nodrošinātu vienotu kontaktpunktu.

Īpaša uzmanība bija nepieciešama nozares un MSCA atbalstīšanai saistībā ar jauno IT rīku izdošanu. Daudzie tīmekļa semināri un WebEx sesijas, kuras tika organizētas MSCA vajadzībām, kā arī rokasgrāmatas, videopamācības, saziņas veidlapu pārstrāde un BUJ, kuri arī tika veidoti nozares vajadzībām, jo īpaši ņemot vērā ePIC 1.0. izdevuma palaišanu, R4BP 3.2. un ECHA kontu sistēma nodrošināja ļoti intensīvu otro pusgadu.

Vadlīnijas

Tā kā 2018. gada REACH reģistrācijas termiņš attiecas uz vielām, kuru tonnāžas diapazons ir mazāks par 100 tonnām, starp reģistrētajiem 2018. gadā visticamāk būs lielāks īpatsvars mazāk pieredzējušu un mazāku uzņēmumu nekā iepriekš. Tādēļ ECHA publicēja vienkāršotas papildu vadlīnijas īsumā, dokumentu par zinātnisko izpēti un tehnoloģiju izstrādi (SR&D) un uz ražojumiem un procesiem orientētu pētniecību un tehnoloģiju izstrādi (PPORD), lai sekmētu inovācijas. ECHA turpināja sniegt atbalstu MVU, nodrošinot piemērotu dokumentu tulkošanu no angļu valodas citās 22 oficiālajās ES valodās.

ECHA turpināja paplašināt vadlīnijas, kas pieejamas par Biocīdu regulu, un publicēja vairākus pārejas vadlīniju dokumentus, lai atvieglotu pāreju no iepriekšējiem biocīdu tiesību aktiem.

Tā kā PIC regula (Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (ES) Nr. 649/2012 par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu) sāka darboties 2014. gada 1. martā, ECHA publicēja pirmās vadlīnijas par PIC.

Turklāt ECHA turpināja uzlabot vadlīniju pieejamību visām ieinteresētajām personām, izstrādājot un uzturot atbalsta dokumentāciju un tīmekļa vietnes (jautājumu un atbilžu pārus, "Vadlīniju īsumā" dokumentus, tīmekļa lapas par īpašiem REACH un CLP procesiem un REACH terminoloģijas datu bāzi (ECHA-term) 23 ES valodās).

Kopumā, izdoto vadlīniju skaits bija ievērojams, jo bija nepieciešams regulāri informēt pienākumu pildītājus, un šo kārtību ECHA bija izstrādājusi, gatavojot minētos dokumentus, turklāt Aģentūras mērķis bija sniegt izklāstu viegli saprotamā veidā.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Nozare (pienākumu pildītāji) laikus saņem efektīvu atbalstu no ECHA Palīdzības dienesta un ar augstas kvalitātes vadlīniju dokumentu palīdzību izpilda savus pienākumus saskaņā ar REACH, CLP, BR un PIC.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
ECHA Palīdzības dienestam iesniegto jautājumu procentuālais īpatsvars, kas atbildēti noteiktajā termiņā (15 darba dienās)	90 % (REACH/CLP) 70 % (BR)	93 % (REACH/CLP) 82% (BR)
Lietotāju apmierinātības līmenis ar ECHA Palīdzības dienesta pakalpojumu kvalitāti	Augsts	Augsts

Apmierinātības līmenis, ko atsauksmēs apliecinājuši vadlīniju lietotāji	Augsts	Augsts
---	--------	--------

3. Būtiskākie rezultāti

ECHA Palīdzības dienests

- ECHA Palīdzības dienestā atrisināti 7628 jautājumi.
- 32 personiskas sesijas un Palīdzības dienesta informācijas stends nodrošināts ECHA devītajā Ieinteresēto personu dienā, 24 personiskas sesijas nodrošinātas ECHA otrajā Biocīdu ieinteresēto personu dienā.
- Organizēta viena *HelpNet* Vadības grupas sanāksme un trīs tematiski *HelpNet* semināri attiecīgi par BR, CLP un REACH.
- Organizēts pirmais REACH MSCA lietošanas administratoru seminārs.
- Jautājumu un atbilžu sesijas astoņos tīmekļa semināros sniedza atbildes uz 796 tematiskiem jautājumiem.
- Trīs BUJ atjauninājumi rakstveida apspriedes rezultātā un viens paātrinātais REACH BUJ atjauninājums kopā nodrošināja astoņus REACH, piecus CLP un piecus BR BUJ; šie BUJ tika saskaņoti ar *HelpNet* dalībniekiem.
- 26 BUJ atjauninājumi attiecībā uz visiem IT rīkiem (tostarp rēķinu izrakstīšanas un ECHA kontu BUJ).
- Mācības par IT rīkiem R4BP 3 un IUCLID 5.5 valstu palīdzības dienestiem.
- Mērķtiecīgas vadlīnijas par maisījumu klasificēšanu izstrādātas sadarbībā ar valstu palīdzības dienestiem un publicētas ECHA tīmekļa vietnē.
- Četri tīmekļa semināri, piecas informācijas pakas, divas pieteikšanās rokasgrāmatas un divi ātrie ceļveži MSCA un sadarbības platformas iestatīšana CIRCABC.
- Šifrēšanas kastu ekspluatācijas pārtraukšana visās MSCA un pāreja uz jaunu attālinātu piekļuves modeli, paredzot nomainīt visus marķierus.
- Biocīdu lietotāju kontu pārceļšana, lai varētu tiešsaistē izmantot R4BP 3 pilna cikla testēšanas vingrinājumus attiecībā uz visiem palaistajiem IT rīkiem.
- MSCA IT atbalsta saziņas veidlapa tika pārstrādāta divreiz, nodrošinot MSCA, valstu palīdzības dienestiem, īstenošanas iestādēm un partneriem citās iestādēs piekļuvi ECHA, izmantojot vienotu kontaktpunktu.

Vadlīnijas

- Vadlīnijas, kas pabeigtas ar publicēšanu 2014. gadā (visi atjauninājumi, ja vien nav apzīmēti kā "jauni"):

- *Vadlīnijas par dokumentāciju sagatavošanu saskaņotai klasificēšanai un marķēšanai ("CLH dokumentācijas");*
 - *Vadlīnijas Regulas (ES) Nr. 649/2012 par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu īstenošanai (Vadlīnijas attiecībā uz PIC – jaunas);*
 - *Vadlīnijas par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu (IR&CSA) – C daļa un R,11., R.7.b un R.7.c nodaļa (attiecībā uz PBT novērtēšanu);*
 - *Vadlīnijas par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu (IR&CSA) – R.7.a nodaļa, R.7.7.1.—R.7.7.7. punkts (attiecībā uz mutagenitāti);*
 - *Vadlīnijas par XV pielikuma dokumentācijas sagatavošanu attiecībā uz īpaši bīstamu vielu identificēšanu;*
 - *Vadlīnijas par zinātnisko izpēti un tehnoloģiju izstrādi (SR&D) un uz ražojumiem un procesiem orientētu pētniecību un tehnoloģiju izstrādi (PPORD);*
 - *Vadlīnijas īsumā par zinātnisko izpēti un tehnoloģiju izstrādi (SR&D) un uz ražojumiem un procesiem orientētu pētniecību un tehnoloģiju izstrādi (PPORD) (jaunas, 23 valodās);*
 - *Vadlīnijas par Biocīdu regulu, V sējums, Vadlīnijas par aktīvām vielām un piegādātājiem (95. panta saraksts);*
 - kopumā tika publicēti arī deviņi pārejas posma vadlīniju dokumenti pārejai no Biocīdu direktīvas uz Biocīdu regulu (skatīt: <http://echa.europa.eu/guidance-documents/guidance-on-biocides-legislation/transitional-guidance>);
 - *Otrie grozījumi vadlīniju apspriešanas procedūrā (MB/2013/63 final), kas apstiprināti valdes sanāksmē 2013. gada 18. decembrī un publicēti ECHA tīmekļa vietnē 2014. gada janvārī (http://echa.europa.eu/documents/10162/13559/mb_63_2013_consultati_on_procedure_for_guidance_revision_2_en.pdf).*
- Labojumi, kas 2014. gadā publicēti šādiem vadlīniju dokumentiem:
 - *Vadlīnijas par drošības datu lapu aizpildīšanu (tikai dažās valodās);*
 - BR vadlīniju I-IV sējums – A daļa, Informācijas prasības (lai sadalītu dokumentus jaunā struktūrā);
 - *Vadlīnijas pakārtotajiem lietotājiem;*
 - *Vadlīnijas par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu, R.7.a nodaļa "Norādījumi par konkrētiem parametriem" (2.4. redakcija) (R.7.1. punkts "Fizikāli ķīmiskās īpašības");*
 - *Vadlīnijas par vielu identificēšanu un nosaukumu piešķiršanu saskaņā ar REACH un CLP.*
 - Uzsāktie vadlīniju projekti, kuriem 2014. gadā tika izstrādāti apspriešanas dokumentu projekti (visi atjauninājumi, ja vien nav apzīmēti kā "jauni"):
 - *Vadlīnijas par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu (IR&CSA) – R.7.a nodaļa, R.7.6. punkts (attiecībā uz toksiskumu reproduktīvai sistēmai);*
 - *Vadlīnijas par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu (IR&CSA) – R.7.a nodaļa, R.7.2. punkts (attiecībā uz kodīgumu/kairinājumu);*
 - *Vadlīnijas par informācijas prasībām un ķīmiskās drošības novērtējumu (IR&CSA) – R.12. nodaļa (lietošanas deskriptoru sistēma);*
 - *Vadlīnijas par drošības datu lapu aizpildīšanu (paātrināts atjauninājums, lai *inter alia* ņemtu vērā pārejas posma beigas attiecībā uz maisījumu klasificēšanu saskaņā ar CLP);*

- *Vadlīnijas par Biocīdu regulu (BR) – IV sējums, Vide, B daļa, Riska novērtēšana (aktīvās vielas)* (jaunas);
- *Vadlīnijas par Biocīdu regulu (BR) – V sējums, Vadlīnijas par mikroorganismiem* (jaunas);
- *Vadlīnijas par Biocīdu regulu (BR) – III sējums, Cilvēku veselība, B daļa, Riska novērtēšana*, 3. nodaļa par iedarbības novērtēšanu.

1.8. Zinātniskie IT rīki (6. pasākums)

ECHA izstrādā, uztur un atbalsta IT sistēmas un rīkus, kas ļauj Aģentūrai un ieinteresētajām personām efektīvi un lietderīgi izpildīt tiesību aktos noteiktos pienākumus saskaņā ar attiecīgajām regulām.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Tehniski grozīts galvenais jaunais *IUCLID* izdevums, *IUCLID 6* izstrāde turpinājās visu gadu. Projekts turpinājās saskaņā ar apstiprinātajiem plāniem. Pēc vispusīgas testēšanas *ECHA* sāks izmantot šo izdevumu iekšējām darbībām. Vienlaikus, provizorisks izdevums tiks nodots visu *IUCLID* lietotāju rīcībā, ļaujot viņiem testēt šo produktu un iepazīties ar to, kā arī sagatavoties galīgajam ražošanas izdevumam, kas plānots 2016. gadā un aizstās pašreizējo *IUCLID 5*.

Ķīmiskās drošības novērtēšanas rīks *CHESAR* tika tālāk pilnveidots, un jūnijā tika izdota grozītā *CHESAR 2.3* redakcija. Tika uzsākta jauna *CHESAR 3* izdevuma izstrāde, pamatojoties uz iekšējās Ķīmiskās drošības novērtējuma (*CSA*) izstrādes programmas rezultātiem, kā arī nozāres ārējo ekspertu grupas paveikto darbu. *CHESAR 3* tiks saskaņots ar *IUCLID 6*.

REACH un *CLP* iesniegšanas sistēmas *REACH-IT* atjaunināšana sākās saskaņā ar *REACH* 2018. gada ceļveža iniciatīvu. Jaunais izdevums – *REACH-IT 3* – būs vairāk modulārs, saskaņots ar *IUCLID 6*, atjaunināts ar jaunākajām IT tehnoloģijām, ar mainītu lietotāja saskarni, un tas atkārtoti izmantos lietotāja piekļuves pārvaldības komponenti, kas jau tiek izmantota citās iesniegšanas sistēmās (*ePIC* un *R4BP*), padarot lietotāju pārvaldību un pierakstīšanos būtiski efektīvāku. *REACH-IT 3* izdevums būs pieejams ārējiem lietotājiem 2016. gadā pēc *IUCLID 6* izdošanas.

Atbalstot Biocīdu regulu, *ECHA* papildus pilnveidoja *R4BP 3* lietojumprogrammu, kas sākotnēji tika izdota 2013. gadā. Gada laikā tika publicēti abi izdevumi, atbalstot vairākus jaunus pieteikšanās veidus, paaugstinot automatizācijas līmeni lietotājiem iestādēs un pielāgojoties izmaiņām tiesiskajā regulējumā. Atlikušie dati no *R4BP 2* izdevuma – tie atbalstīja aizstāto direktīvu – tika pārcelti uz jauno sistēmu, lai nodrošinātu vecās sistēmas ekspluatācijas pārtraukšanu. Tika izstrādāts un izdots Produkta īpašību kopsavilkuma dokumenta redaktors (*SPC* rīks), nostiprinot *SPC* struktūru attiecībā uz BR pieteikumiem.

ECHA izdeva jaunu iesniegšanas sistēmu – *ePIC* – saistībā ar Iepriekš norunātas piekrišanas (*PIC*) regulas nodošanu *ECHA*, aizstājot un pārceļot datus no sistēmas, kuru Kopīgais pētniecības centrs izmantoja iepriekšējā režīmā. Uzsākot *ePIC* ekspluatāciju tiešsaistē, izraudzītajām valsts iestādēm (*DNA*) tika sniegts plašs IT atbalsts. Tika pabeigts *ePIC* izstrādes posms, un 2015. gadā šī sistēma nonāca uzturēšanas posmā.

2014. gadā būtiski panākumi tika gūti ārēji pieejamo IT rīku lielākās daļas pārstrukturēšanā, lai nodrošinātu pilnīgāku integrāciju un uzturamību saskaņā ar Uzņēmumu arhitektūras renovācijas programmu. Šī programma tika saskaņota arī ar

REACH 2018. gada Ceļveža iniciatīvu, lai sagatavotu uzlabotus rīkus reģistrētājiem un vienlaikus – atbalstītu *ECHA* mērķi saņemt labākas kvalitātes datus.

Nākamās paaudzes izplatīšanas sistēmas izstrāde turpinājās apmierinoši, kaut arī nebija iespējams pilnībā kompensēt divu mēnešu ilgo aizkavēšanos, salīdzinot ar plānoto. Plānots, ka šī pilnīgi mainītā sistēma tiks izdota līdz 2015. gada beigām.

No 2014. gada sākuma visas kompetentās iestādes spēja piekļūt Portāla vadības panelim kompetentajām iestādēm – sistēmai, kas nodrošināja piekļuvi attiecīgai vielas informācijai *ECHA* datu bāzēs – pēc nodošanai ekspluatācijai tiešsaistē 2013. gada beigās.

Citiem vārdiem, lai konsolidētu un atvieglotu uzturēšanas slogu, ko kompetentajām iestādēm radīja vairāki rezultatīvie risinājumi, *ECHA* nolēma apvienot *REACH* Informācijas portālu ieviešanai (*RIPE*), izveidojot Portāla vadības paneli. Tomēr Datu integrācijas platformas (*DIP*) – atbalsta datu krātuves, kas nodrošina Portāla vadības paneli – turpmākās izstrādes laikā notika vairāku mēnešu ilga aizkavēšanās, jo radās problēmas ar arhitektonisko projektu, kas liedza laikus īstenot plānoto *RIPE* funkciju apvienošanu. Līdz gada beigām šīm problēmām tika atrasti risinājumi; tās tiks novērsta 2015. gadā, un daļa no zaudētā laika tiks atgūta.

Iekšēji sāka darboties jauna lietu pārvaldības platforma, tā dēvētā "Dinamiskā lieta", lai atbalstītu *ECHA* reglamentējošos procesus saistībā ar *REACH* un *CLP*. Dinamiskās lietas koncepcija paredz kopīgas funkcijas, lai varētu izveidot, apstrādāt un arhivēt ar lietu saistītos reģistrācijas ierakstus, mijiedarboties ar avota IT sistēmām, un radīt saturu sadarbībai vai izplatīšanai lietas ietvaros. Šīs kopīgās funkcijas ir iespējams konfigurēt, lai pielāgotos konkrēta reglamentējošā procesa vajadzībām saskaņā ar *ECHA* Kvalitātes vadības sistēmas procedūrām un darba instrukcijām. Dinamiskās lietas ātrā aprīte apstiprinājās, jo 17 no 40 apzinātajiem *REACH* un *CLP* reglamentējošajiem procesiem šī platforma atbalstīja jau 2014. gada beigās, tikai dažus mēnešus pēc nodošanas ekspluatācijā tiešsaistē.

Grūtības, kas radās ar programmatūras izstrādes kvalitāti attiecībā uz *Odyssey* (lēmumu atbalsta sistēmu, ko izmanto dokumentāciju izvērtēšanai), galu galā tika pārvarētas, un sekmīgi tika izdoti divi jauni izdevumi, kā arī bija plānots. Šī sistēma tika bagātināta ar papildu funkcijām un integrēta ar citām IT sistēmām, lai uzlabotu dokumentāciju izvērtēšanas kvalitāti un efektivitāti. Visbeidzot, šī sistēma arī tika pilnībā apstiprināta informācijas pieprasījuma dokumentāciju zinātniskai izvērtēšanai.

Darba plūsmas sistēma, ko izmanto vērtēšanai (*ECM-DEP*), tika pielāgota, izdodot divas redakcijas izmaiņu pārvaldības ietvaros un nodrošinot darbības uzlabojumus un pilnīgāku integrāciju ar Datu integrācijas platformu un *Odyssey*.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* nodrošina specializētus IT rīkus un ar tiem saistītus pakalpojumus, kas efektīvi atbalsta *MSCA* un nozares iesaistītās personas, gatavojot un iesniedzot dokumentācijas *ECHA*.
2. Pareizi strādājoši IT rīki ļauj *ECHA* saņemt un sekmīgi apstrādāt iesniegumus, veikt novērtējumus un riska novērtēšanas darbības, kā arī izplatīt publiski pieejamo informāciju saskaņā ar attiecīgajiem tiesību aktiem.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Ārējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT rīkiem (<i>IUCLID</i> , <i>REACH-IT</i> , <i>R4BP 3</i> , <i>CHESAR</i> un Izplatīšanas rīku)	Augsts	Augsts

3. Būtiskākie rezultāti

- Jaunās paaudzes IT rīku – *IUCLID 6*, *REACH-IT 3*, *CHESAR 3* un jaunā Izplatīšanas rīka – izstrāde turpinājās kā plānots.
- 2014. gadā tika izdotas divas jaunas *R4BP* redakcijas, paredzot papildu funkcijas un lietošanas veidus.
- Tika izstrādāts un izdots *SPC* redaktors Produktu īpašību kopsavilkuma (*SPC*) sagatavošanai un rediģēšanai, atbalstot strukturētu *SPC* autorēšanu attiecībā uz biocīdiem.
- Laikus tika izdota jauna sistēma, kas atbalsta *PIC* regulu – *ePIC*, lai varētu pārvaldīt paziņojumus 2015. gadā.
- Pašreizējā izplatīšanas sistēma tika uzlabota, iekļaujot tajā biocīdu un *PIC* datus un nodrošinot darbības efektivitāti.
- Jūnijā tika izdots atjauninājums *CHESAR 2* produktam (2.3. redakcija).
- Tika palaista lietu pārvaldības platforma "Dinamiskā lieta", kas līdz gada beigām jau atbalstīja 17 *REACH* un *CLP* procesus.
- Tika izdotas divas jaunas *Odyssey* redakcijas, lai uzlabotu zinātniskā darba efektivitāti dokumentāciju izvērtēšanā un informācijas pieprasījumu dokumentāciju apstrādē.
- Tika izdotas divas *ECM-DEP* uzturēšanas redakcijas.

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

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

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

2014. gads bija pirmais, kad tika īstenots iepriekš minētais stratēģiskais mērķis. Kā vienu no tā elementiem *ECHA* izveidoja pamatu savu darbinieku proaktīvai zinātnisko spēju attīstīšanai. Tas tika paveikts, izstrādājot pieeju sistemātiskai kompetences pārvaldībai, kas tika uzsākta, kartējot Aģentūras zinātniskā personāla kompetences.

ECHA veicināja jaunu vai atjauninātu *OECD* testēšanas vadlīniju un vadlīniju dokumentu izstrādi, darbojoties vairākās *OECD* ekspertu grupās un iesniedzot ekspertu piezīmes. Prioritārās parametru jomas bija ādas un acu kairinājums/kodīgums, ādas sensibilizācija, genotoksicitāte, endokrīnai sistēmai kaitīgas vielas un ūdens vides un sauszemes ekotoksicitāte. *ECHA* arī izveidoja jaunu tīmekļa sadaļu, lai informētu reģistrētājus par jaunām testēšanas vadlīnijām un veicinātu to pareizu lietošanu saskaņā ar *REACH* informācijas prasībām. *ECHA* nodrošināja ekspertu atbalstu Komisijai, integrējot Paplašinātā vienas paaudzes toksiskuma reproduktīvai sistēmai pētījuma vadlīnijas *REACH* informācijas prasības.

ECHA aktīvi iesaistījās alternatīvu izstrādē un izmantošanā testiem ar dzīvniekiem. Tas jo īpaši ietvēra dalību, sagatavojot integrēto pieeju testēšanai un novērtēšanai (*IATA*) par ādas sensibilizāciju un *IATA* par ādas kairinājumu/kodīgumu *OECD* ietvaros, kā arī dalību Negatīva iznākuma iegūšanas veidu (*AoP*) izstrādē *PVO* un *OECD* līmenī.

Kā rezultāts kopīgam projektam starp *ECHA* un Eiropas Komisijas Kopīgo pētniecības centru tika publicēts ziņojums par tematu "Informētība par metodēm bez dzīvnieku izmantošanas, novērtējot ķīmiskās vielas – viedoklis, kā veicināt testēšanu bez dzīvnieku izmantošanas un alternatīvas metodes", un *ECHA* organizēja turpinājuma semināru, lai padziļinātu sadarbību un apmācītu *ECHA* personālu. Tika uzsākts darbs, lai aizstātu *in vivo* akūtās orālās toksicitātes pētījumu ar apliecinājumu nozīmes pieeju, galvenokārt izmantojot subakūtās toksicitātes rezultātus. Īpašs uzsvars šajos pasākumos tiek likts uz palīdzību reģistrētājiem, lai viņi neveiktu nevajadzīgus testus ar dzīvniekiem, gatavojoties 2018. gada reģistrācijas termiņam.

ECHA otrais ziņojums par alternatīvu izmantošanu attiecībā uz testiem ar dzīvniekiem tika publicēts jūnijā. Šis ziņojums liecināja, ka reģistrētāji plaši izmanto alternatīvās metodes, lai izveidotu *REACH* pieprasīto informāciju ķīmikāliju drošas lietošanas nodrošināšanai. Lielākā daļa reģistrētāju izpilda datu kopīgas lietošanas pienākumus, un nozare arvien plašāk izmanto *in vitro* metodes, izstrādātās kategorijas un analogijas ceļā prognozētās vielas īpašības. *ECHA* izmantos ziņojuma rezultātus, lai veicinātu alternatīvo metožu lietošanu, atbalstot reģistrētājus, kuri gatavojas 2018. gada reģistrācijas termiņam.

Turklāt *ECHA* guva labus panākumus, veidojot Analogiju sistēmu (*RAAF*), lai sniegtu ieteikumus iestādēm un reģistrētājiem par to, kā izstrādāt un izvērtēt pamatojumus, kuri balstīti uz analogiju. Sekmīgi tika organizēts seminārs par *RAAF* attiecībā uz cilvēku veselību, un sākās darbs, lai attiecinātu *RAAF* uz bīstamību videi. Tika veicināta *OECD* (kvantitatīvā) struktūras un aktivitātes attiecības modeļa (*QSAR*) instrumentārija lietošana, ar tīmekļa palīdzību apmācot dalībvalstu iestādes un ieinteresētās personas un publicējot daudzas jaunas pamācības par šo instrumentāriju.

ECHA Normatīvās zinātnes stratēģija tika pabeigta un publicēta 2015. gada sākumā. Tā koordinē *ECHA* normatīvās zinātnes darbību, piemēram, nosakot prioritātes, stingri ievērojot uz pieprasījumu balstītu metodiku, kas atbilst darbības vajadzībām, un izskaidrojot *ECHA* funkciju mijiedarbībā ar pētniecības un tehnoloģiju izstrādes projektiem (piemēram, atbilstoši "Apvārsnis 2020"). Saistībā ar šo darbu *ECHA* turpināja pastiprināt sadarbību ar starptautiskām zinātnieku profesionālajām biedrībām, piemēram, *SETAC Europe* un *Eurotox*.

Tematisku zinātnisko semināru par nanomateriāliem *ECHA* organizēja 2014. gada 23.–24. oktobrī, pulcējot kopā gandrīz 200 ekspertus nanomateriālu riska novērtēšanas jomā no akadēmiskajām aprindām, iestādēm, nozares un NVO.

Šis seminārs nodrošināja unikālu iespēju akadēmiķiem un reglamentējošo struktūru pārstāvjiem apspriest to, kā reglamentācijas ceļā risināt pašreizējās problēmas, kuras var iekļaut un izmantot uzsāktajos un nākotnes pētniecības tematos par nanomateriāliem.

ECHA palielināja savu nozīmi starptautiskā līmenī, uzņemoties vadību Vadības grupā par testēšanu un novērtēšanu (*SG-TA*), kas ietilpst *OECD* Darba grupā par ražotiem nanomateriāliem. Šis pienākums sniedza *ECHA* labu iespēju veidot sinerģijas starp tās darbību un mērķiem nanomateriālu jomā un uzsākt diskusijas starptautiskā līmenī, piemēram, par esošo testēšanas vadlīniju un nanomateriālu novērtēšanas metožu piemērotību.

Gaidot oficiālu Eiropas Komisijas priekšlikumu par grozījumiem *REACH* pielikumos saistībā ar nanomateriāliem, *ECHA* uzsāka sagatavošanās darbu, lai atjauninātu attiecīgos vadlīniju dokumentus un nodrošinātu to pieejamību reģistrētājiem laikā līdz 2018. gada termiņam. *ECHA* Nanomateriālu darba grupa (*NMWG*) tikās divreiz, lai apspriestu zinātniskos un tehniskos jautājumus, kas saistīti ar *REACH*, *CLP* un *BR* īstenošanu un jo īpaši ar ietekmes uz vidi novērtēšanu, aprakstu, informācijas struktūru *IUCLID* un analogijām starp to pašu nanomateriālu dažādiem veidiem.

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, maisījumu toksiskumu, iedarbības novērtēšanu, testēšanas metodēm un alternatīvu metožu lietošanu.
2. *ECHA* spēj ievirzīt zinātniskās izstrādes un jaunās vajadzības, kas rodas normatīvajai zinātnei.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Apmierinātības līmenis ar Komisijai un <i>MSCA</i> sniegtā zinātniskā, tehniskā un administratīvā atbalsta kvalitāti	Augsts	Vidējs

3. Būtiskākie rezultāti

- Sistemātiskās kompetences pārvaldības sistēma ir sākusi darbu.
- Tematisks zinātniskais seminārs par reglamentācijas problēmām nanomateriālu riska novērtēšanā tika sekmīgi organizēts 2014. gada oktobrī.
- Publicēts *ECHA* otrais ziņojums saskaņā ar *REACH* 117. panta 3. punktu par alternatīvu izmantošanu testiem ar dzīvniekiem.
- Atjaunināts *ECHA* divu gadu darba plāns par nanomateriāliem.
- Organizētas divas Nanomateriālu darba grupas sanāksmes.
- Piedalīšanās nanomateriālu pētniecības būtiskāko projektu ikgadējās sanāksmēs vai vadības grupu darbā (atbilstoši 7. pamatprogrammai).
- Piedalīšanās četros *OECD* semināros par nanomateriālu novērtēšanas metožu izstrādi un vairāku testēšanas vadlīniju pārskatīšanā attiecībā uz to piemērojamību nanomateriāliem.
- Atbalsts Komisijai attiecībā uz *REACH* pielikumu grozījumiem, paredzot īpašas prasības nanomateriāliem.
- Uzlabotu bīstamības apzināšanas un riska novērtēšanas metožu veicināšana, rīkojot apmācību par nenoteiktības metodoloģiju un seminārus par darbības veidu/ietekmi uz cilvēkiem.
- *ECHA* un *JRC* ziņojums par tematu "Informētība par metodēm bez dzīvnieku izmantošanas, novērtējot ķīmiskās vielas – viedoklis, kā veicināt testēšanu bez dzīvnieku izmantošanas un alternatīvas metodes".
- Atbalsts *OECD* testēšanas vadlīniju un testēšanas stratēģiju (*IATA*) izstrādei, jo īpaši tādās jomās kā ādas un acu kairinājums/ kodīgums, ādas sensibilizācija, genotoksicitāte, endokrīnai sistēmai kaitīgas vielas, toksiskums reproduktīvai sistēmai un ūdens vides un sauszemes ekotoksicitāte.
- Negatīva iznākuma iegūšanas veids – atbalsts ar *OECD* un PVO starpniecību un ieviešana, izmantojot *OECD* instrumentāriju.
- Veidņu izstrāde Darbības veidu analīzei, izmantojot PVO/*IPCS* *MoA* sistēmu.
- Jauna tīmekļa sadaļa, lai informētu reģistrētājus par jaunām testēšanas vadlīnijām un veicinātu to lietošanu saskaņā ar *REACH* informācijas prasībām.
- Atbalsts *QSAR* instrumentārijam, rīkojot mācības, prezentācijas un sniedzot piemērus (attiecībā uz ādas sensibilizāciju un akūtu toksicitāti ūdens vidē) par to, kā lietot šo instrumentāriju.
- Palīdzība un zinātniskais atbalsts Komisijai, pārskatot *REACH* pielikumus par īpašajām informācijas prasībām (attiecībā uz toksiskumu reproduktīvai sistēmai, ādas un acu kairinājumu/kodīgumu un ādas sensibilizāciju) un saistībā ar informācijas prasībām par apjomu 1–10 tonnas gadā.

2. ECHA struktūras un kopīgie pasākumi

- 1.
- 2.

2.1. Komitejas un Forums (8. pasākums)

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

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Dalībvalstu komiteja (*MSC*)

MSC saskaņošanai iesniegto lietu skaits bija mazāks par plānoto skaitu. *MSC* vienprātīgi vienojās par 60 % pareizības pārbaūžu lēmumu projektu par reģistrācijas dokumentācijām un lēmumu projektu par testēšanas priekšlikumiem. 33 pareizības pārbaūžu un 61 testēšanas priekšlikumu lietā (kur tika piedāvāta testēšana divu paaudžu toksiskumam reproduktīvai sistēmai), *MSC* nepanāca vienprātīgu vienošanos. Saskaņā ar tiesību aktu prasībām pilna dokumentācija tika iesniegta Komisijai turpmāku lēmumu pieņemšanai.

MSC lēmumu pieņemšanas procesā 2014. gadā tika izskatīti kopumā 17 vielu novērtēšanas lēmumu projekti, kas sagatavoti, dalībvalstīm veicot novērtējumus. Attiecībā uz 15 vielām tika panākta vienprātīga vienošanās par lēmuma projektu, un tā attiecās uz četrām vielām, kas uzskaitītas *CoRAP*, paredzot novērtēšanu 2013. gadā, bet pārējās bija no 2012. gada. Par vienu vielu (t. i., metanolu) *MSC* panāca vienprātīgu vienošanos izbeigt lēmuma pieņemšanas procedūru, un par vienu citu vielu (t. i., polihaloalkēnu) *MSC* nepanāca vienprātīgu vienošanos. Saskaņā ar tiesību aktu prasībām pilna dokumentācija par šo gadījumu tika iesniegta Komisijai turpmāku lēmumu pieņemšanai. Attiecībā uz vielu novērtēšanas procesu Komiteja 2014. gada februārī pieņēma atzinumu par *ECHA CoRAP* atjauninājuma projektu 2014.–2016. gadam.

MSC vienprātīgi vienojās par deviņu vielu identificēšanu par *SVHC*, un pēc tam tās tika iekļautas kandidātu sarakstā. Attiecībā uz vienu vielu, kas iepriekš bija iekļauta kandidātu sarakstā (ftalātu DEHP), *MSC* konstatēja papildu iemeslu tās iekļaušanai saistībā ar endokrīnai sistēmai kaitīgām īpašībām. *MSC* pirmo reizi nepanāca vienprātīgu vienošanos par četrām vielām (tās visas bija ftalāti). *MSC* atzinumi, norādot vairākuma viedokli par šīm vielām un pievienojot mazākuma viedokļus, tiks iesniegti Komisijai lēmumu pieņemšanai.

Atjauninājums prioritāšu noteikšanas metodei, kas *ECHA* jāizmanto, sākot no 2014. gada, tika ieviests attiecībā uz sestā ieteikuma projektu par vielu iekļaušanu XIV pielikumā, un pēc apspriešanas ar *MSC ECHA* iekļāva 22 vielas sabiedriskās apspriešanas sastāvā. 2014. gada decembrī *MSC* referents ar darba grupas atbalstu iesniedza darba plānu un pirmo novērtējumu. Paredzams, ka *MSC* atzinuma projekts par *ECHA* sestā ieteikuma projektu tiks apstiprināts 2015. gada jūnijā.

MSC ierosināja pirmo izpilddirektora pieprasījumu atzinumam saskaņā ar 77. panta 3.

punkta c) apakšpunktu. Tas attiecas uz *MSC* atzinumu par vielu D4 un D5 (attiecīgi oktametilciklotetrasiloksāna un dekametilciklopentasiloksāna) noturību un bioakumulāciju. Atzinuma projektu referents sagatavos apstiprināšanai *MSC* 2015. gadā.

Regulārie ieinteresēto personu novērotāji *MSC* un lietu īpašnieki (reģistrētāji) no 2011. gada varēja sekot līdzi *MSC* diskusijām visos piecos *REACH* procesos. 2014. gadā lietu īpašnieki piedalījās komitejas diskusijās 71 % lietu.

ECHA izpilddirektors 2014. gada martā iecēla amatā jaunu *MSC* priekšsēdētāju pēc iepriekšējā priekšsēdētāja, kurš bija sekmīgi vadījis 34 *MSC* sanāksmes, aiziešanas pensijā.

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

Kā bija plānots, *RAC* 2014. gadā pieņēma kopumā 51 atzinumu par saskaņoto klasifikāciju un marķējumu, un tas bija ievērojami vairāk nekā 2013. gadā (34) un pierādīja, cik efektīvi bija jaunākie efektivitātes pasākumi, piemēram, paātrinātā procedūra *CLH* atzinumu apstiprināšanai. *ECHA* sekretariāts arī sniedza plašu atbalstu *RAC* referentiem atzinumu un zinātniskā pamatojuma dokumentu izstrādē. Lielākā daļa priekšlikumu par saskaņoto klasifikāciju un marķējumu attiecās uz biocīdiem un augu aizsardzības līdzekļiem. 2014. gadā tika pabeigta liela darba daļa par kompleksajiem priekšlikumiem, piemēram, astoņi no tiem attiecās uz antikoagulantu rodenticīdiem un desmit – uz neorganiskiem vara savienojumiem, kā arī uz vairākām rūpnieciskām ķīmikālijām, piemēram, diviem stikla mikrošķiedru paveidiem.

RAC pabeidza izskatīt divus izpilddirektora pieprasījumus atzinumiem saskaņā ar 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu; viens attiecās uz dabasgāzē ietilpstošā benzola iedarbību uz patērētājiem, un otrs – uz informācijas pārskatīšanu, nosakot īpašās (vai vispārīgās) robežkoncentrācijas tetrapropilfenola toksiskuma reproduktīvai sistēmai bīstamības klasei.

RAC pieņēma atzinumus par pieciem ierobežošanas priekšlikumiem – ierobežot 1-metil-2-pirolidona (*NMP*) ražošanu un lietošanu, samazinot *NMP* potenciālo ietekmi uz strādājošām grūtniecēm un viņu nedzimušajiem bērniem, ierobežot nonilfenol/nonilfenoletoksilātus tekstilizstrādājumos, kurus var mazgāt ūdenī, atbalstīt grozījumu esošajā ierobežojumā par kadmiju un tā savienojumiem krāsvielās, neatbalstīt ierobežošanas priekšlikumu par kadmiju un tā savienojumiem mākslinieku krāsvielās un grozīt pašreizējo atkāpi attiecībā uz diafragmām elektrolīzes iekārtās esošajā ierobežojumā par krizotilu.

SEAC 2014. gadā pabeidza izskatīt četrus ierobežošanas atzinumus – ierosināto ierobežojumu par svina patēriņa precēs, lai samazinātu svina iedarbību uz bērniem, kad tas nonāk mutē, un ierobežošanas priekšlikumus par *NMP*, par nonilfenol/nonilfenoletoksilātiem tekstilizstrādājumos un par kadmiju un tā savienojumiem krāsvielās.

2014. gadā licencēšanas process ieguva impulsu un tuvojās termiņam. *RAC* un *SEAC* spēja vienoties par 37 atzinumu projektiem attiecībā uz licencēšanas pieteikumiem, no kuriem 30 tika pieņemti kā galīgie atzinumi, un tas veidoja 150 % no plānotā skaita. Šie pieteikumi attiecās uz ftalātu (*DEHP* un *DBP*), svina hromāta pigmentu, diarsēna trioksīda, heksabromciklododekāna un trihloretilēna lietošanas veidiem.

Uzsāktās licencēšanas spēju attīstīšanas programmas ietvaros *RAC* vienojās par devas attiecību pret atbildes reakciju saistībā ar trihloretilēna kancerogenitāti. Kaut arī *RAC* izmantos šīs riska aplēses licencēšanas pieteikumu izvērtēšanai prognozējamā un pārredzamā veidā, tās nav juridiski saistošas. Līdz šim lielākajā daļā pieteikumu ir

izmantoti minētie RAC standartlielumi, kas pieejami ECHA tīmekļa vietnē.

Lai paaugstinātu komiteju darba efektivitāti, RAC un SEAC vienojās arī par integrētu darba procedūru, izstrādājot un saskaņojot licencēšanas atzinumus.

Sekretariāts pastāvīgi centās atbalstīt RAC un SEAC, kad palielinājās to darba slodze, lai šīs komitejas būtu gatavas paredzamajai licencēšanas darba slodzes kulminācijai 2015. gada nogalē un 2016. gadā. Visā 2014. gadā rezultāti, ko deva MSCA apņemšanās sniegt atbilstošu atbalstu saviem pārstāvjiem un nodrošināt darba laiku RAC un SEAC locekļiem, kļuva arvien jūtāmāki, lai gan būs nepieciešams vēl arī papildu darbs. Palielinājās arī komiteju darbā norīkoto locekļu skaits – 2014. gadā RAC locekļu skaits palielinājās no 42 līdz 45, bet SEAC – no 32 līdz 37.

ECHA darbinieki novērotāju statusā apmeklēja tādu zinātnisko komiteju sanāksmes kā Arodekspozīcijas robežvērtību zinātniskā komiteja (SCOEL, Nodarbinātības ģenerāldirektorāts), lai apmainītos ar viedokļiem un nodrošinātu ciešu sadarbību darba ņēmēju aizsardzības jomā, jo īpaši saistībā ar licencēm un ierobežojumiem. Savukārt Nodarbinātības ģenerāldirektorāta dienesti kā novērotāji piedalījās RAC darbā. Tika apspriestas kopīgās problēmas, kas ietekmē darba vietas, piemēram, attiecīgie NMP iedarbības standartlielumi, lai risinātu potenciālās viedokļu pretrunas starp RAC atzinumu par NMP un SCOEL atzinumu.

Biocīdu komiteja (BK)

Kopumā pirmais BK darbības gads ir uzskatāms par sekmīgu, nodrošinot stingru pamatu turpmākajiem darba gadiem.

BK gatavo Aģentūras atzinumus par vairākiem procesiem saskaņā ar Biocīdu regulu (BR). Attiecībā uz pieteikumiem par jaunu un esošu aktīvo vielu apstiprināšanu (Pārskata programmu) BK gatavo atzinumus, kurus pēc tam izmanto kā pamatu Eiropas Komisijas un dalībvalstu lēmumu pieņemšanai. Aktīvo vielu apstiprina uz noteiktu gadu skaitu, kas nepārsniedz desmit gadus.

2014. gadā BK apstiprināja atzinumus par 34 apstiprinājuma pieteikumiem, lielākoties esošajām aktīvajām vielām. Salīdzinājumam, tas nozīmē būtisku procesa paātrinājumu, salīdzinot ar iepriekšējo regulējumu. Pēc šo pieteikumu pirmās partijas apstrādes tika grozīta BK darba procedūra aktīvo vielu pieteikumu apstrādei.

Cits process, kuram BK gatavo Aģentūras atzinumu, ir saistīts ar jautājumiem, kas Eiropas Komisijai vai dalībvalstīm var rasties par BR darbību attiecībā uz tehniskajām vadlīnijām vai riskiem cilvēku veselībai, dzīvnieku veselībai vai videi saskaņā ar BR 75. panta 1. punkta g) apakšpunktu. Šajā laikposmā BK apstiprināja divus atzinumus par dažādiem Eiropas Komisijas jautājumiem.

Gada laikā BK nesaņēma novērtējumus par biocīdu Savienības līmeņa licences (UA) pieteikumiem vai Eiropas Komisijas pieprasījumus sagatavot atzinumus par zinātniskiem vai tehniskiem jautājumiem, kam nepieciešama valstu savstarpēja atzišana. Tas ir būtiski mazāk par plānoto skaitu.

Lai nodrošinātu komitejas darba pieejamību un nostiprinātu lēmumu pieņemšanas kvalitāti, ECHA akreditētie partneri un pieteikumu iesniedzēji kā novērotāji piedalījās BK plenārsēdēs un BK darba grupas sanāksmēs. Līdz 2014. gada beigām 26 akreditēto partneru novērotāji bija uzaicināti piedalīties BK darbā, bet piecas partneru organizācijas bija regulāri pārstāvētas BK sanāksmēs.

Ieviešanas informācijas apmaiņas forums

Forums 2014. gadā pastiprināti pievērsās praktiskiem ieviešanas projektiem un centās konsolidēt un uzlabot daudzu citu pasākumu efektivitāti.

Tas pabeidza un publicēja ziņojumu par trešā koordinētā ieviešanas projekta pirmo posmu, kas pievērsās reģistrācijas pieteikumiem un sadarbībai ar muitas iestādēm. Ziņojums liecina, ka lielākā daļa pienākumu pildītāju izpilda reģistrācijas pienākumus. Attiecībā uz konstatētajiem trūkumiem tika atzīts, ka vienīgie pārstāvji (*OR*) ir tā grupa, kas visbiežāk neizpilda šos pienākumus. Forums arī rosināja uzsākt projekta otro posmu, paplašinot to ar papildu pārbaudēm daudznacionālajās piegādes ķēdēs, pievēršoties vienīgajiem pārstāvjiem, un nolēma, ka Foruma ceturtais pamatprojekts būs veltīts pārbaudes ierobežojumiem.

Forums pabeidza gatavot pirmo izmēģinājuma projektu par licencēšanu, paredzot, ka inspekcijas tiks uzsāktas 2015. gada sākumā, un vienojās, ka otrais izmēģinājuma projekts licencēšanas jomā tiks sākts 2015. gadā. Turklāt tas vienojās par vēl divu izmēģinājuma projektu īstenošanu 2015. gadā. Pirmajā tiks pārbaudīts, vai plašai sabiedrībai pieejamo ķīmisko līdzekļu iepakojums vajadzības gadījumā ir nodrošināts ar piemērotu bērniem nepieejamu aizdari. Otrais būs veltīts konkrētiem gadījumiem, kad *ECHA* būs apzinājusi trūkumus saskaņotajā klasifikācijā un marķējumā. Šie projekti pievērsīsies vielām ar *CMR* vai sensibilizējošām īpašībām.

Turklāt Forums pieņēma un publicēja savu daudzgadu darba programmu 2014.–2018. gadam un aprakstu, ko nozīmēs *PIC* regulas īstenošana.

Pēc tam, kad inspektori 2013. gadā sekmīgi uzsāka kopīgo *ECHA* un *NEA* darbu pie *ECHA* lēmumu turpinājuma, Forums pievērsās abām šīm struktūrām, papildus precizējot visus procesa aspektus un tos paplašinot, lai iekļautu citus lēmumus. Forums ieguldīja lielu darbu, izstrādājot ceļvedi šim kopīgajam darbam, un tas pēc pabeigšanas raksturos visus sadarbības aspektus starp *NEA*, *MSCA* un *ECHA*. Lai nodrošinātu diskusijas starp *NEA*, *MSCA* un *ECHA*, Forums sagatavoja otro semināru par minēto kopīgo darbu, un tas notiks 2015. gada sākumā.

Lai valstu līmenī attīstītu ieviešanas spējas, Forums sagatavoja un rīkoja "pasniedzēju mācību" pasākumu, pievēršoties iedarbības scenāriju kontrolei un maisījumu klasificēšanai un marķēšanai.

Turklāt Forums turpināja darbu pie ieviešanas saskaņošanas un atbalstīšanas, atjauninot Secinājumu rokasgrāmatu (*MoC*) un palīdzot *ECHA* sekretariātam izveidot *REACH* Informācijas portālu ieviešanai (*RIPE*) un integrēt to Portāla vadības panelī. Forums nolēma izmantot Eiropas Komisijas *ICSMS* kā drošu sakaru līdzekli starp īstenošanas iestādēm pēc tam, kad Komisija izstrādāja īpašas funkcijas *REACH* un *CLP* inspektoriem.

Forums turpināja sniegt ieteikumus *RAC* un *SEAC* par ierobežošanas priekšlikumu īstenojamību un sāka izpēti, kā uzlabot ieteikumu sniegšanas procesa efektivitāti. Tas sagatavoja pirmo projektu kompendijam par analītiskajām metodēm, uzskaitot metodes, kas attiecas uz ierobežojumiem ar robežlielumiem.

Forums arī vēlējās intensificēt sadarbību ar partneru organizācijām, uzaicinot iesniegt priekšlikumus par piektā ieviešanas projekta tematiku un uzsākot diskusiju par to, kā intensificēt un uzlabot sadarbību starp Forumu un ieinteresētajām personām. Šim nolūkam Foruma sekretariāts analizēja arī iespējas palielināt Foruma darba pārredzamību.

Forums atbalstīja Eiropas Komisijas projektu par ieviešanas rādītāju izstrādi *REACH* un *CLP*.

Visbeidzot, sekretariāts sniedza Forumam tehnisku, zinātnisku un administratīvu atbalstu, organizējot Foruma darba grupas sanāksmes, ikgadējo ieinteresēto personu semināru un plenārsēdes. Forums arī vienojās par daudziem nelieliem efektivitātes uzlabojumiem plenārsēžu un darba grupu darbā.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

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

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāti 2014. gadā
Atzinumu/apstiprinājumu procentuālais īpatsvars, kas sniegti tiesību aktos paredzētajā termiņā	100 %	100 %
Vienprātīgi pieņemto <i>MSC</i> lēmumu procentuālais īpatsvars	80 %	60 %
Vienprātīgi apstiprināto komitejas atzinumu procentuālais īpatsvars	80 %	93 %
Komitejas atzinumu skaits, kas ir ņemti vērā, Komisijai pieņemot galīgo lēmumu	Augsts	Augsts
Komiteju locekļu un citu dalībnieku apmierinātības līmenis ar komiteju darbību (piemēram, <i>ECHA</i> sniegto atbalstu, tostarp mācību un vadības jomā, vispārējo pārredzamību, komiteju procesu rezultātu publicēšanu) un Foruma darbību	Augsts	Nav novērtēts 2014. gadā, tiks novērtēts 2015. gadā
Viedokļu pretrunu rašanās ar citu ES struktūru zinātniskajām komitejām	Tikai pietiekami pamatotos gadījumos	1*

* Pamatots gadījums.

3. Būtiskākie rezultāti

Dalībvalstu komiteja

- Vienprātīgi *MSC* lēmumi par desmit priekšlikumiem attiecībā uz īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) identificēšanu. Četri atzinumi par *SVHC* identificēšanas priekšlikumiem tika sagatavoti, pamatojoties uz vairākuma viedokli.
- 123 vienprātīgi *MSC* lēmumi par testēšanas priekšlikumu un pareizības pārbažu lēmumu projektiem.
- 16 vienprātīgu lēmumu sagatavošana par vielu novērtēšanas lēmumu projektiem.
- Atzinums par otro ikgadējo *CoRAP* atjauninājuma projektu.

Iepriekš minētais tika paveikts sešās *MSC* plenārsēdēs, aktīvi izmantojot rakstveida vienošanās procedūras un organizējot lielu skaitu sagatavošanās tīmekļa konferenču, kurās piedalījās visa komiteja.

Riska novērtēšanas komiteja

- 51 *RAC* atzinums par *CLH* dokumentācijām.
- Pieci *RAC* atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem.
- Deviņas atbilstības pārbaudes ierobežošanas dokumentācijām.
- 30 *RAC* atzinumi par licencēšanas pieteikumiem.
- 19 atbilstības pārbaudes par licencēšanas pieteikumiem.
- Divi atzinumi saskaņā ar *REACH* 77. panta 3. punkta c) apakšpunktu.

Iepriekš minētais tika nodrošināts, organizējot sešas *RAC* plenārsēdes.

Sociālās un ekonomiskās analīzes komiteja

- Četri *SEAC* atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem.
- Deviņas atbilstības pārbaudes ierobežošanas dokumentācijām.
- 30 *SEAC* atzinumi par licencēšanas pieteikumiem.
- 19 atbilstības pārbaudes par licencēšanas pieteikumiem.

Iepriekš minētais tika nodrošināts, organizējot četras plenārsēdes.

Biocīdu komiteja

- 34 atzinumi par pieteikumiem aktīvo vielu apstiprināšanai. Tie attiecās uz divām jaunām vielām, vienu esošo vielu Pārskata programmā un 31 "neizskatīto esošo vielu" Pārskata programmā⁷.
- Divi atzinumi saskaņā ar BR 75. panta 1. punkta g) apakšpunktu.
- Ieviests *ECHA* Uzvedības kodekss pieteikumu iesniedzēju un akreditēto partneru organizāciju dalībai BK darbā.
- Pabeigta Darba procedūru kopuma izstrāde BK un tās darba grupām un, ņemot vērā pieredzi, grozītas Darba procedūras pieteikumu apstrādei par aktīvo vielu apstiprināšanu.

Iepriekš minētais tika nodrošināts, organizējot piecas plenārsēdes un katras pastāvīgās BK darba grupas piecas sanāksmes.

Forums

- Trīs Foruma plenārsēdes un 13 darba grupas sanāksmes.
- Foruma Daudzgaļu darba programma 2014.–2018. gadam
- *PIC* regulas ieviešanas apraksts.
- Ziņojums par trešā koordinētā ieviešanas projekta pirmo posmu un minētā projekta pagarināšana.
- Prioritāro projekta priekšlikumu noteikšana un lēmums, ka ceturtais koordinētais ieviešanas projekts būs veltīts ierobežojumiem.
- Rokasgrāmata pirmajam izmēģinājuma projektam par licencēšanu.
- Lēmums par diviem jauniem izmēģinājuma projektiem 2015. gadam.
- Foruma Kopīgā darba semināra sagatavošana.
- "Secinājumu rokasgrāmatas" atjauninājums.
- Deviņi ieteikumi par piedāvāto ierobežojumu īstenojamību.
- Analītisko metožu kompendija pirmais projekts.
- Viens ieinteresēto personu pasākums, apspriežot sadarbības uzlabošanu.
- Viens mācību pasākums ieviešanas pasniedzējiem par *REACH* un *CLP*.
- Viens mācību pasākums valstu koordinatoriem par pirmo Foruma izmēģinājuma projektu licencēšanas jomā.
- Piedalīšanās *REACH* un *CLP* ieviešanas rādītāju izstrādē.

⁷ Kompetentās iestādes ziņojums tika iesniegts pirms BR stāšanās spēkā.

2.2. Apelācijas padome (9. pasākums)

Apelācijas padome (*BoA*) tika izveidota ar *REACH* regulu, lai ieinteresētās personas varētu tiesiskā ceļā pārsūdzēt lēmumus. Tas notiek, izskatot un pieņemot lēmumus par apelācijām, kas iesniegtas pret noteiktiem Aģentūras lēmumiem⁸. No 2013. gada septembra *BoA* kļuva kompetenta arī par apelāciju izskatīšanu, kas iesniegtas pret noteiktiem Aģentūras lēmumiem, kuri pieņemti saskaņā ar jauno Biocīdu regulu (BR)⁹.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

2014. gadā saņemto apelāciju skaits kopumā atbilda plānotajam, 18 no paredzētajām 20. 2014. gadā saņemtās apelācijas un pieņemtie lēmumi attiecās uz daudziem jautājumiem, tostarp MVU pārbaudēm, *ECHA* pieņemto valodu režīmu, datu kopīgu lietošanu, pareizības pārbaudēm un pirmajām apelācijām pret vielu novērtēšanas lēmumiem. Visi galīgie Apelācijas padomes lēmumi un sludinājumi par visām apelācijām, kas iesniegtas 2014. gadā, tika publicēti *ECHA* tīmekļa vietnes Apelācijas padomes sadaļā.

Jāpiebilst, ka apelāciju skaits būtu ievērojami lielāks, ja *BoA* nebūtu veikusi pasākumus *BoA* efektivitātes interesēs, lai *ECHA* sekretariāts un ieinteresētās personas pieņemtu kopīgas sūdzības kā vienotas apelācijas pret vielu novērtēšanas lēmumiem, kas izdoti daudziem reģistrētajiem. Lai šāda pieeja darbotos, jāizpilda vairāki nosacījumi, nodrošinot juridiski pareizu lēmumu pieņemšanu un vienlaikus aizsargājot pušu tiesības. Sešas vielu novērtēšanas lietas, kas tika saņemtas 2014. gadā, attiecās uz 21 apelācijas sūdzības iesniedzēju. Starp citiem nosacījumiem, šī pieeja paredz, ka vairāki apelācijas iesniedzēji vienas apelācijas ietvaros vienojas par vienu pārstāvi un prasības juridiskais pamats, iesniegtie argumenti un pierādījumi attiecas uz visiem apelācijas iesniedzējiem.

Apelācijas padome 2014. gadā pieņēma vairākus svarīgus galīgos lēmumus. Kaut arī Apelācijas padomes lēmumi katrā lietā ir konkrēti un stingri balstās uz katras lietas īpatnībām, šo lēmumu secinājumi var būt nozīmīgi ieinteresētajām personām un *ECHA*. Šajās lietās pieņemtie lēmumi sniedza noderīgu informāciju par vairākām juridiskām un zinātniskām problēmām saistībā ar *REACH* regulas interpretāciju un īstenošanu – piemēram, trijos 2014. gadā pieņemtajos lēmumos par apelācijām pret *ECHA* lēmumiem pēc pareizības pārbaudēm, tas bija līmenis, kādā Aģentūrai ir pienākums norādīt iemeslus (A-006-2012); attiecīgie reģistrētāja un Aģentūras pienākumi, piedāvājot un novērtējot analogiju pielāgojumus (A-006-2012); vairākas problēmas saistībā ar vielu identitāti (A-008-2012); vielu un maisījumu nodalīšana (A-008-2012); "stabilizatora" jēdziens (A-001-2013); un risinājums problēmai par "tiesisko pašāvēību" (A-001-2013).

Divi lēmumi, kas izrietēja no MVU pārbaudes procesa, cita starpā izskaidroja šādus jautājumus – Apelācijas padomes kompetenci lemt par lietām, kurās pēc MVU pārbaudes ir pieņemts atcelšanas lēmums (A-002-2013); valodu, kas *ECHA* jālieto saziņā ar reģistrētāju un lēmumos (A-002-2013); rēķinu nosūtīšanas kārtību (A-020-2013); reģistrētāju pienākumu darboties rūpīgi un saprātīgi, pildot reģistrēšanas pienākumus (A-020-2013); un attaisnojamas kļūdas jēdzienu (A-020-2013).

Jo īpaši šī padome, tuvojoties gada beigām, pieņēma divus lēmumus par datu kopīgas lietošanas problēmām. Minētie lēmumi būs īpaši noderīgi, izskaidrojot noteiktas problēmas, tuvojoties 2018. gada reģistrācijas termiņam. Lēmums lietā A-017-2013 apskatīja principu, ko nozīmē "darīt visu iespējamo", un situāciju, kad izmaksas var būt potenciāli diskriminējošas. Šim lēmumam būtu jāpalīdz datu īpašniekiem un tiem, kuri

⁸ *REACH* 91. pants.

⁹ BR 77. pants.

vēlas datus kopīgi lietot, labāk izprast, ko nozīmē "darīt visu iespējamo", lai nodrošinātu, ka izmaksas tiek kopīgi segtas taisnīgi, pārredzami un nediskriminējoši. Cita starpā šie lēmumi arī izskaidroja, ka Aģentūra neprasa nekādu lēmumu, lai reģistrētājs varētu veikt reģistrāciju provizoriski reģistrētai vielai, ja nav pilnīgas datu kopas, bet par attiecīgajiem datiem ir radies datu kopīgas lietošanas strīds (viss lietā A-005-2013), un kādā apjomā Aģentūra izskata datu kopīgas lietošanas strīdus (A-17-2013).

No 2013. gada tika pārņemti divi konsekventi temati. Pirmais bija mutiskās uzklaušības biežums un noderīgums. 2014. gadā notika divas mutiskās uzklaušības pēc vienas apelācijas puses pieprasījuma; neviena uzklauššana netika rīkota pēc pašas Apelācijas padomes pieprasījuma. Šīs uzklaušības joprojām bija ļoti noderīgas, izskaidrojot dažādus lietu aspektus, un vairākos gadījumos palīdzēja Apelācijas padomei pieņemt galīgo lēmumu.

Otrs konsekventais temats bija trešo personu dalība, iestājoties apelācijas lietās. Tomēr jāpiebilst, ka ne tikai reģistrācijas dalībnieki vai NVO vien 2014. gadā iesniedza pieteikumus par iestāšanos lietā, to darīja arī dalībvalstu kompetentās iestādes, kas darbojās kā vērtējošās dalībvalstis vielu novērtēšanas lietās. Dalībvalsts kompetentā iestāde arī pieteicās, lai iestātos dokumentācijas izvērtēšanas lietā, kurā tā bija vērtējošā dalībvalsts tai pašai vielai. Noteikt tiešo ieinteresētību apelācijas rezultātā – tas bija svarīgs elements Apelācijas padomes vērtējumā par visiem pieteikumiem attiecībā uz iestāšanos kādā lietā.

2014. gada laikā Apelācijas padome un apelācijas process tika stingri izveidots kā daļa no *REACH* režīma, un tika atzīts, ka tam ir svarīga nozīme, nodrošinot *REACH* regulas piemērošanu juridiski pareizā veidā, kā arī ieinteresētajām personām nodrošinot neatkarīgu un objektīvu veidu, kā iegūt likumīgu atbildību. *BoA* pieņemtie lēmumi palīdzēja izskaidrot pelēkās zonas *REACH* interpretācijā, kā arī ļāva dažās jomās izvērtēt, kā *ECHA* īsteno *REACH*. Deviņās lietās apelācijas tika atsauktas, pirms *BoA* paspēja pieņemt lēmumu. Lielākajā daļā šo lietu apelācijas iesniedzēji ieguva prasīto likumīgo atbildību bez nepieciešamības pēc galīgā lēmuma, un tas papildus pierādīja, cik vērtīgs ieinteresētajām personām ir apelācijas process.

Apelācijas padome tiecas padarīt visus savus lēmumus skaidrus, viegli lasāmus un lietojamus. Tomēr, neraugoties uz to, Apelācijas padome atzīst, ka daži lēmumi to zinātniskās un juridiskās sarežģītības dēļ var būt gari un grūti uztverami. Ņemot to vērā un pārredzamības interesēs, pašlaik tiek publicēti kopsavilkumi par visiem pilnajiem un galīgajiem Apelācijas padomes lēmumiem. Šie kopsavilkumi nav juridiski saistoši, bet palīdz ieinteresētajām personām īsumā izprast galvenos pieņemtā lēmuma elementus. Pārredzamības interesēs, pēc apelācijas lietu slēgšanas arī procesuālo lēmumu (piemēram, iesniegumu par iestāšanos lietā un konfidencialitātes pieprasījumu) nekonfidencialās redakcijas tika publicētas *ECHA* tīmekļa vietnes Apelācijas padomes sadaļā.

Kaut arī netika iesniegta neviena apelācija pret *ECHA* lēmumiem saskaņā ar Biocīdu regulu, Apelācijas padome turpināja darbu, lai būtu gatava šādu apelāciju saņemšanai.

Izskatot visas apelācijas, par kurām Apelācijas padome lēma un kuras tā apstrādāja 2014. gadā, Padomes lietās kā loceklis tika aicināts piedalīties arī juridiski kvalificēts aizstājējs, jo pilntiesīgā Padomes locekļa amats bija vakants. Jauns juridiski kvalificēts Apelācijas padomes loceklis tika iecelts amatā 2014. gada decembrī.

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	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Galīgo lēmumu procentuālais īpatsvars, kas pieņemti 90 darba dienu laikā pēc rakstveida vai mutvārdu procedūras noslēguma	90 %	100 %

3. Būtiskākie rezultāti

- 16 galīgie lēmumi pieņemti un publicēti tiešsaistē.
- Procesuālie lēmumi vajadzības gadījumā pieņemti un publicēti tiešsaistē.
- Publicēti kopsavilkumi par slēgtajām lietām.

2.3. Saziņa (10. pasākums)

ECHA saziņas pasākumu pamatmērķis ir labas Aģentūras reputācijas uzturēšana, laikus sniedzot precīzu informāciju pienākumu pildītājiem un plašai sabiedrībai, kā arī nodrošinot līdzsvarotu informāciju par Aģentūras darbu specializētajos un vispārīgajos plašsaziņas līdzekļos. Ārējo saziņu papildina *ECHA* iekšējā saziņa. Personāla regulāra un pilnīga informēšana un iesaiste ir būtiska sekmīgam Aģentūras darbam.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Pirmo reizi – un ar akreditēto partnerorganizāciju atbalstu – *ECHA* vērsās pie plašas sabiedrības ar materiālu, kas raksturo tās tiesības saskaņā ar *REACH*, jo īpaši – jautāt par bīstamām vielām, iegādājoties produktus. Īss klientiem paredzēts videomateriāls novirzīja trafiku uz modernizēto sadaļu "ķimikālijas mūsu dzīvē" *ECHA* tīmekļa vietnē. Tīmekļa vietnē viens no uzsvāriem bija uzlabojums "meklēt ķimikālijas" funkcijai, un tas saņēma atzinīgas atsauksmes no tīmekļa vietnes lietotājiem.

Aģentūra arī sniedza atbalstu Eiropas Komisijai, kad tā informēja par 2015. gada termiņu maisījumu klasificēšanai un marķēšanai. Konkrēti, tika sagatavots animēts informatīvs videomateriāls, tiešsaistes reklāmkarogs un dažādi citi tiešsaistes un publicētie materiāli.

Vairāk nekā 2000 tīmekļa vietnes atjauninājumu daudzās valodās papildus bagātināja informāciju, ko *ECHA* sniedza pienākumu pildītājiem, izveidojot vieglāk pārskatāmas sadaļas, piemēram, par licencēšanas procesu. Īpaši MVU vajadzībām tīmekļa vietnē tika uzlabota informācijas strukturēšana, lai tā būtu pieejama no pienākumu pildītāja perspektīvas. Jaunās *REACH* 2018. gada reģistrācijas tīmekļa lappuses, kas tika publicētas rudenī, ir šādas pieejas piemērs, izkārtojot informāciju septiņos posmos, kas jāveic potenciālajiem reģistrētājiem, kā arī iedalot to trijos sarežģītības līmeņos.

ECHA arī papildus paplašināja savu klātbūtni sociālajos tīklos, pakāpeniski veidojot profesionālu sekotāju loku un nodrošinot tādu personu sasniegšanu, kuras parasti nesekotu līdz *ECHA* jaunumiem. Ik pēc diviem mēnešiem iznākošais apkārtraksts un iknedēļas e-jaunumi (kas tiek sūtīti vairāk nekā 17 500 abonenti) turpināja izaugsmi kvalitātes un lasītāju apmierinātības jomā, sniedzot lasītājiem to, ko viņi vēlas, viegli lasāmā un viegli saprotamā veidā, kas tika pienācīgi novērtēts.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* efektīvi sazinās ar ārējo mērķauditoriju 23 ES valodās, ja nepieciešams, un gūst labumu no rūpīgas un līdzsvarotas klātbūtnes plašsaziņas līdzekļos.
2. Akreditētās ieinteresētās personas ir iesaistītas *ECHA* darbā un ir apmierinātas, ka viņu viedoklis tiek uzklauts un ņemts vērā.
3. *ECHA* darbinieki ir pietiekami informēti un jūtas piederīgi kopīgajiem korporatīvajiem centieniem.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Lasītāju apmierinātības līmenis ar <i>ECHA</i> rakstveida izdevumiem, arī ar pieejamību dažādās valodās (tīmekļa vietne, e-jaunumi, apkārtraksts, paziņojumi presei un ziņu lapas). To novērtē pēc savlaicīguma, satura un lietojamības	Augsts	Augsts
Akreditēto ieinteresēto personu apmierinātības līmenis ar saņemto informāciju un iesaisti <i>ECHA</i> darbā	Augsts	Vidējs
Personāla apmierinātības līmenis ar iekšējo saziņu	Augsts	Augsts

3. Būtiskākie rezultāti

- Koordinēti saziņas pasākumi konkrētām mērķauditorijām – mazajiem uzņēmumiem, pakārtotajiem lietotājiem, patērētājiem, darba ņēmējiem, mazumtirgotājiem un zinātniekiem – lai informētu par viņu tiesībām, pienākumiem un iespējām saskaņā ar tiesību aktiem. Daļa no šā darba tika paveikta kopā ar ES partneriem, dalībvalstīm un akreditētajām partnerorganizācijām.
- Pienākumu pildītāju informēšana saskaņā ar *PIC* un mērķtiecīga papildu informācija pienākumu pildītājiem biocīdu nozarē.
- Tīmekļa vietne
 - Uzlabota ķīmikāliju meklēšana – efektīvāka un vieglāk lietojama.
 - Pārstrādāta sadaļa "Informācija par ķīmiskām vielām".
 - 2000 atjauninājumu.
- Jaunumi – izdots 21 paziņojums presei un žurnālistiem sniegtas 49 intervijas. Sniegta 421 atbilde uz žurnālistu jautājumiem. Organizēta viena preses konference.
- Sagatavota 61 jauna publikācija.
- 264 informācijas vienības publicētas 23 valodās – dokumenti, tīmekļa lappuses utt.
- Sagatavotas 57 ziņu lapas, iknedēļas e-jaunumu izdevumi un apkārtraksts, ko izdod reizi divos mēnešos.
- Publicēti 1126 ieraksti *Twitter*, 51 – *Facebook* un 38 – *LinkedIn*.
- Astoņi tīmekļa semināri un divu īsu videomateriālu publikācijas – viens plašai sabiedrībai un viens uzņēmumiem, kuri ražo ķīmiskos maisījumus un kuriem nepieciešams pārklasificēt un pārmarķēt produkciju.
- Organizētas divas Ieinteresēto personu dienas, viens seminārs akreditētajām ieinteresētajām organizācijām un viens iestāžu seminārs par ieinteresēto personu iesaistīšanu.
- Reizi divos mēnešos publicēts izdevums *Stakeholder Update* akreditētajām ieinteresētajām organizācijām.

-
- Iekšējā informācija personālam ik dienas sniegta iekštīklā un iekšējās informācijas ekrānos. Organizēti septiņi pasākumi visiem darbiniekiem. Pārveidota un sākusi darboties korporatīvā iekštīkla vietne.
 - Veiktas aptaujas, lai noskaidrotu ieinteresēto personu apmierinātību un izprastu viņu pieredzi (piemēram, ieinteresēto personu apmierinātības aptauja, lasītāju aptauja, tīmekļa vietnes lietotāju aptauja un iekšējās saziņas aptauja).

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 *OECD* 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 novērtēšanas rīku izveidošanai. Prioritāte ir arī datu paziņošanas formātu izstrāde un informācijas apmaiņa un publiskošana tiešsaistē par ķīmisko vielu īpašībām.

ECHA uztur pastāvīgu dialogu ar galvenajām līdzīgām reglamentējošām aģentūrām Austrālijā, Kanādā, Japānā un ASV saskaņā ar noslēgtajiem sadarbības līgumiem.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Novembrī *ECHA* pabeidza otro spēju attīstīšanas projektu par ES tiesību aktiem ķīmikāliju jomā, kas bija veltīts Pirmsiestāšanās palīdzības instrumenta (*IPA*) labuma guvējiem, un gada beigās iesniedza Eiropas Komisijai priekšlikumu par trešo projektu 2015.–2017. gadam.

Intensīvāks kļuva *ECHA* tehniskais dialogs ar citām līdzīgām aģentūrām par riska pārvaldības metodēm, izmantojot video un tālruņa konferences, jo īpaši ar Austrālijas, Kanādas un ASV aģentūrām, nodrošinot apmaiņu ar attiecīgiem ieskatiem konkrētu ķīmisko vielu novērtējumos, un no tā labumu guva gan Aģentūra, gan šīs citas aģentūras.

Aģentūra turpināja izskaidrot trešo valstu auditorijām būtiskās problēmas saistībā ar ES tiesību aktiem ķīmikāliju jomā. 2014. gadā šī informēšana attiecās, piemēram, uz 2018. gada reģistrēšanas un 2015. gada klasificēšanas termiņa popularizēšanu, kā arī uz *SVHC* ceļveža un vielu izstrādājumos prezentēšanu. Turklāt *ECHA* dalījās pieredzē par *CLP* īstenošanu ar *Mercosur* valstīm, kas ievieš *GHS* sistēmu.

Attiecībā uz *OECD* 2014. gadā tika gūti lieli panākumi *IUCLID 6* precizēšanā un testēšanā *OECD* Lietotāju grupas ekspertu vienībā (papildu informāciju skatīt punktā par 6. pasākumu). Attiecībā uz *OECD QSAR* instrumentāriju – 2014. gada novembrī tika publicēts tā jaunākais izdevums ar jaunām zinātniskām funkcijām, kas atvieglo pamatojumu izstrādi, veidojot ķīmiskās kategorijas, un līdz ar to palielina galīgo prognožu ticamību. Turklāt tika uzlabota lietojamība un pievienotas jaunas *QSAR*. Visbeidzot, 2014. gadā tika uzlabots arī *eChemPortal*. Tika publicēts jauns izdevums ar modernākām meklēšanas funkcijām un būtiskām tehnoloģiskām novitātēm. Tomēr atklājās, ka *GHS* meklēšanas funkcijas ieviešana ir problemātiskāka, nekā plānots, tādēļ tā tiks izdota 2015. gada sākumā. Šā iemesla dēļ bija jāatceļ prioritārais statuss darbam, kas bija saistīts ar biocīdiem.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Komisija saņem augstas kvalitātes zinātnisko un tehnisko atbalstu starptautiskajiem pasākumiem, jo īpaši daudzpusējās organizācijās, un jo īpaši *ECHA* atbalsta *OECD* 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 reglamentējošajām iestādēm, kas ir noderīgas *REACH* un *CLP* īstenošanai, un efektīvi un pareizi sniedz atbalstu ES kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm *IPA* programmas ietvaros.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Ieinteresēto personu (tostarp Komisijas) apmierinātības līmenis ar Aģentūras starptautiskās sadarbības pasākumiem (tostarp zinātnisko un administratīvo atbalstu Komisijai)	Augsts	Augsts

3. Būtiskākie rezultāti

- *OECD* projekti – *IUCLID 6* specifiku apstiprināšana. *OECD QSAR* instrumentārija nākamās redakcijas pirmais izdevums iesniegts *ECHA* un *OECD*. Izdots *eChemPortal*. Publicētas *OECD* Vadlīnijas tauku pārstrādes ķīmikāliju raksturošanai novērtējuma nolūkiem.
- Sniegts zinātnisks un tehnisks atbalsts Eiropas Komisijai, sagatavojot ANO *GHS* sanāksmes.
- *ECHA* otrais *IPA* projekts paredzēja 18 spēju attīstīšanas pasākumus par *REACH*, *CLP*, Biocīdu regulu un *PIC* regulu ES kandidātvalstīm un potenciālajām kandidātvalstīm.
- Tika sniegts tehnisks atbalsts Eiropas Komisijai saistībā ar *TTIP* sarunām ar ASV un par esošajiem divpusējiem nolīgumiem ar Japānu un Koreju attiecībā uz šo nolīgumu ķīmisko komponenti.
- Turpinājās sadarbība, tostarp diskusijas, piemēram, par ķīmikāliju novērtēšanu un riska pārvaldību, alternatīvām metodēm un IT rīkiem, ar reglamentējošajām aģentūrām Austrālijā, Kanādā, Japānā un ASV, ar kurām *ECHA* ir sadarbības nolīgumi.
- *ECHA* apmeklēja četras delegācijas no Āzijas, Āfrikas un Dienvidamerikas.
- *ECHA* sniedza prezentācijas par ES tiesību aktiem ķīmikāliju jomā trešo valstu auditorijām 12 pasākumos.

3. Vadība, organizācija un resursi

3.1. Vadība (12. pasākums)

ECHA pārvalda valde (*MB*) ar 36 locekļiem, un tai palīdz sekretariāts, ko vada izpilddirektors. Ikdienas 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. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Valde, *ECHA* vadības struktūra, tikās vienu reizi ceturksnī. Šajās sanāksmēs valde izpildīja visus tiesību aktu uzliktos pienākumus, kā paredzēts spēkā esošajos normatīvajos aktos, jo īpaši nosakot prioritātes ikgadējās un daudzgadu darba programmās, pieņemot budžetu un uzraugot un ziņojot par Aģentūras panākumiem un darbību.

2014. gadā Aģentūra tālāk attīstīja kontaktus ar dalībvalstīm, izmantojot izpilddirektora apmeklējumus un organizējot sanāksmi, kurā piedalījās *MSCA* direktori, lai papildus pārskatītu un uzlabotu kopīgo plānošanu attiecībā uz *BR*, *PIC* un ar riska pārvaldību saistītiem uzdevumiem. Turklāt kā ES aģentūru tīkla regulārā locekle *ECHA* turpināja aktīvu atbalstu šā tīkla darbam, jo īpaši īstenojot Kopīgo pieeju par decentralizētām aģentūrām. Gada laikā Aģentūra uzņēma vairākus augsta līmeņa apmeklējumus, piemēram, Eiropas Parlamenta deputātus un ģenerāldirektoru no Eiropas Komisijas. Visu gadu turpinājās regulāra saziņa ar Eiropas Parlamenta *ENVI* komiteju. Viedokļu apmaiņa starp šo komiteju un *ECHA* izpilddirektoru tika organizēta septembrī.

Gada laikā papildu uzmanība tika veltīta Aģentūras darba efektivitātes un lietderības nostiprināšanai dažādos veidos. Galvenais notikums 2014. gadā bija sekmīga Starptautiskās Standartizācijas organizācijas (*ISO*) 9001 sertifikāta saņemšana par "*REACH* un *CLP* regulu īstenošanas tehnisko, zinātnisko un administratīvo aspektu pārvaldību un ieviešanu, kā arī *IT* atbalsta lietojumprogrammu izstrādi". *REACH* un *CLP* procesu efektivitāti un atbilstību apstiprināja neatkarīga struktūra *Lloyd's Register LRQA*.

Turklāt *ECHA* rosināja izstrādāt visas organizācijas līmeņa efektivitātes attīstības programmu, kas konsolidētu pastāvīgos centienus rast uzlabojumu iespējas. Šīs programmas pirmie izmēģinājuma projekti tika sekmīgi uzsākti, un turpmākajos gados tiks veikti konkrētāki pasākumi. Turklāt tika veiktas papildu revīzijas un konsultācijas konkrētiem procesiem un pasākumiem, sniedzot konkrētus ieteikumus trūkumu novēršanai. Ieinteresēto personu atsauksmes *ECHA* ikgadējā pārskatu un atskaišu cikla ietvaros tika iekļautas šajās uzlabojumu iniciatīvās. Gada laikā tika papildus uzlabota un atjaunināta reģistrācijas ierakstu pārvaldība, nodrošinot svarīgas informācijas saglabāšanu un pieejamību visos procesos.

Aģentūra papildus precizēja augstākā un vidējā līmeņa vadītāju uzskatus par turpmāko personāla samazināšanu, kas vairākos iekšējos semināros tika izsludināta attiecībā uz ES aģentūrām. Paredzētais ikgadējais pagaidu darbinieku skaita samazinājums divu procentu apmērā līdz 2018. gadam bija pamatā lēmumam būtiski mainīt Aģentūras prioritātes un atbalsta darbības. Minēto iekšējo diskusiju rezultātā tika izveidots priekšstats par *ECHA* nākotni kā par nelielu publisku organizāciju ar efektīvu reglamentējošo ietekmi, kas darbojas, izmantojot mērķtiecīgus horizontālos un

administratīvos atbalsta procesus. Minētais gaidāmais personāla samazinājums būtiski apdraud *ECHA* spēju sniegt proaktīvu atbalstu MVU un dalībvalstīm, kā bija sākotnēji plānots. Sīkāka analīze par šīm sekām tiks veikta nākamajos gados.

Gada laikā Aģentūra turpināja nodrošināt attiecīgo noteikumu un iekšējo politiku, procedūru un instrukciju ievērošanu, veicot ticamības revīzijas, aizsargājot personas datus, efektīvi pārvaldot darbinieku, valdes un komitejas locekļu interešu deklarācijas, kā arī nodrošinot personu un nozares konfidencialās informācijas aizsardzību ar augstiem standartiem atbilstīgu drošības sistēmu. Tika uzturēta visaptveroša darbības nepārtrauktības un krīzes pārvaldības sistēma.

Tāpat kā iepriekšējos gados, Aģentūrai pieņemot lielu skaitu lēmumu, palielinājās pieprasījums pēc iekšējās juridiskās palīdzības lēmumu pieņemšanā. Aģentūra arī iesniedza desmitiem procesuālu iesniegumu, aizstāvot savus lēmumus Eiropas Vispārējās tiesas, Eiropas Tiesas un Apelācijas padomes procesos.

ECHA turpināja laikus atbildēt uz iesniegumiem, kas tika iesniegti, pamatojoties uz Regulu (EK) Nr. 1049/2001 par publisku piekļuvi dokumentiem. Pieprasījumu skaits saglabājās nemainīgs, bet dokumentu un lappušu skaits palielinājās, jo šie pieprasījumi lielākoties attiecās uz nozares datiem ar sarežģītu zinātnisku raksturu, un tiem bija nepieciešama darbietilpīga apspriešanas procedūra. Turklāt *ECHA* pildīja savus pienākumus personas datu aizsardzības jomā, pamatojoties uz Eiropas datu aizsardzības uzraudzītāja (*EDPS*) un *ECHA* Datu aizsardzības inspektora (*DPO*) ieteikumiem.

Saskaņā ar *ECHA* Finanšu regulu *ECHA* iekšējais revidents ir Eiropas Komisijas Iekšējās revīzijas dienests (*IAS*). *IAS* 2014. gadā veica revīziju par tematu "Licencēšanas pieteikumi". Pamatojoties uz šīs revīzijas rezultātiem, *IAS* sniedza piecus ieteikumus. Netika sniegts neviens kritisks vai īpaši nozīmīgs ieteikums.

Saskaņā ar Kvalitātes un iekšējās kontroles standartiem un, ņemot vērā Aģentūras riska profilu, vietējā "Iekšējās revīzijas spēja" (*IAC*) kā pastāvīga vienība nodrošināja izpilddirektoru ar ticamības un konsultāciju papildu pasākumiem. 2014. gadā *IAC* veica ticamības revīzijas par tādiem tematiem kā "Konfidencialitātes pieprasījuma pārbaude" un "Personāla mācības un izaugsme", kā arī konsultatīvu revīziju par biocīdu procesiem. Atbilstoši rīcības plāni tika izstrādāti, reaģējot uz *IAS* un *IAC* ieteikumiem.

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	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
ISO 9001 prasību izpildes pakāpe attiecībā uz kvalitātes vadības sistēmas elementiem	95 %	95 %
Ļoti svarīgu revīzijas ieteikumu procentuālais īpatsvars, kas izpildīts termiņā (<i>IAS</i>)	100 %	100 %

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.
- Sniegts stingrs juridiskais atbalsts *ECHA* lēmumu sagatavošanai un efektīvai aizstāvībai.
- Grozīti visi darbības nepārtrauktības plāni attiecībā uz kritiskiem procesiem.
- Izstrādāts Drošības pārvaldnieka ziņojums par izmaiņām Aģentūras drošības riskos, piedāvājot rīcības plānu 2014.–2018. gadam.
- Diviem procesiem uzsākts efektivitātes projekts.
- Izstrādāta atkritumu pārvaldības procedūra un veikts energoaudits kā pirmie soļi vides standarta ieviešanā.
- Datu aizsardzības reģistrā iekļauti 100 % no apstrādes darbībām, kurās izmantoti personas dati, ko noteicis Datu aizsardzības inspektors.
- Organizēta viena Drošības inspektoru tīkla sanāksme.
- Saskaņā ar spēkā esošajiem tiesību aktiem sniegta atbilde uz 61 sākotnējo "dokumentu pieejamības" pieprasījumu attiecībā uz 254 dokumentiem (aptuveni 3900 lappusēm), diviem atkārtotiem "dokumentu pieejamības" pieprasījumiem un vienu pieprasījumu par piekļuvi iesniedzēja paša lietai.
- Iegūts ISO 9001 sertifikāts.
- Izstrādāti reglamentējošie plāni un ziņojumi.

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

Aģentūras valde ir pieņēmusi noteikumus par *ECHA* finanšu vadību, konsultējoties ar Eiropas Komisiju, un tiem ir jāatbilst regulai par finanšu noteikumiem, ko piemēro Savienības vispārējam budžetam (Finanšu regulai)¹⁰. Uzskaitē ir arī jānošķir *REACH*, *Biocīdu* un *PIC* regulu finansējums.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Ieņēmumi no *ECHA* darbības *REACH/CLP* jomā 2014. gadā sasniedza 27,8 miljonus euro, un tos veidoja ienākumi no maksas par *REACH* reģistrāciju, MVU pārbaudes darbībām un procentu ienākumi no rezerves līdzekļiem. *REACH* pasākumi 2014. gadā tika pilnībā pašfinansēti.

Ieņēmumi no *Biocīdu* regulas pasākumiem sasniedza 7,73 miljonus euro. Šie ieņēmumi iekļāva ES subsīdiju 5,064 miljonu euro apmērā, ieņēmumus no *biocīdu* maksas 1,265 miljonu euro apmērā, *EBTA* subsīdiju 0,152 miljonu euro apmērā un Komisijas līdzsvarojuma piemaksu 1,244 miljonu euro apmērā, sedzot iztrūkstošos ienākumus no maksām.

ECHA saņēma ES subsīdiju par *PIC* regulu, un tās kopsumma 2014. gadā bija 1,3 miljoni euro. Šī subsīdija jāva *ECHA* turpināt sagatavošanās darbus, lai nodrošinātu minētās regulas netraucētu stāšanos spēkā 2014. gada 1. martā.

Vispārējā budžeta izpilde Aģentūras līmenī atbilda gadam paredzētajiem mērķiem attiecībā uz saistībām un maksājumiem.

Budžeta izpilde attiecībā uz *REACH/CLP* atbilda 2014. gada mērķim, bet maksājumu izpilde būtiski pārsniedza šo mērķi.

Attiecībā uz *biocīdiem* – saistību apropriāciju izpilde bija nedaudz zemāka par izvirzīto mērķi, bet maksājumu apropriāciju izpilde tālu pārsniedza šo mērķi.

Attiecībā uz *PIC* – saistību apropriāciju izpilde bija nedaudz zemāka par mērķi, toties maksājumu apropriāciju izpilde atbilda mērķim.

Aģentūras naudas līdzekļu rezerves *REACH/CLP* pasākumiem tika pārvaldītas ar Eiropas Investīciju bankas, Somijas Bankas un termiņnoguldījumu kontu starpniecību, un pastāvīgais mērķis bija nodrošināt šo līdzekļu aizsardzību un pietiekamu riska diversifikāciju. 2014. gada beigās visas naudas līdzekļu rezerves tika glabātas trijās dažādās finanšu iestādēs. Nolīgumi ar Eiropas Investīciju banku (EIB) un Somijas Banku beidzās 2014. gada beigās. Rezerves nodrošinās pietiekamu *ECHA* spēju finansēt *REACH* pasākumus 2015. gadā, lai gan paredzams, ka līdz 2015. gada beigām *ECHA* pāries uz jauktu tipa finansēšanas kārtību – no pašu ienākumiem un ES subsīdijām.

Aģentūra turpināja veikt sistemātiskas pārbaudes par to uzņēmumu statusu, kuri reģistrējušies kā MVU un tādēļ ieguvuši tiesības izmantot MVU paredzētās atlaides. Šīs pārbaudes tika pabeigtas kopumā 271 uzņēmumam. Tika pabeigtas vēl arī citas 52 pārbaudes, taču tās tika apturētas, jo nebija beigusies administratīvās maksas pārskatīšana. Šā darba rezultātā 2014. gadā kā atlīdzības un maksas tika iekasēti kopumā 2,2 miljoni euro.

2014. gadā Aģentūra arī turpināja izstrādāt ziņošanas kārtību un integrēja finanšu procesus.

¹⁰ *REACH* 99. pants.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. Aģentūrai ir pareiza, stabila un efektīva finanšu pārvaldība, kas atbilst piemērojamajiem normatīvajiem aktiem finanšu jomā.
2. Naudas rezerves ir apdomīgi un rūpīgi pārvaldītas.
3. Aģentūrā ir izveidotas efektīvas finanšu sistēmas, lai nodrošinātu pārvaldi un ziņojumus par vairākiem finansiāli atdalītiem tiesiskajiem pamatiem.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Iebildumu skaits Eiropas Revīzijas palātas (ECA) gada ziņojumā par finanšu un grāmatvedības jautājumiem	0	0
Saistību apjoms (attiecībā uz saistību apropriācijām gada beigās)	97 %	97 %
Maksājumu apjoms (attiecībā uz maksājumu apropriācijām gada beigās)	80 %	87 %
Pārnesto līdzekļu īpatsvars (uz 2015. gadu pārnesto neizlietoto līdzekļu procentuālais īpatsvars)	< 20 %	10 %
Anulēto pārnese maksājumu apropriācijas no 2013. gada	< 5 %	4 %
Atbilstība valdes norādījumiem par naudas rezervēm (MB/62/2010 galīgā redakcija)	100 %	100 %

3. Būtiskākie rezultāti

- Stingra budžeta un likviditātes pārvaldība.
- Aģentūras naudas rezervju rūpīga uzraudzība un pārvaldība.
- Līdzekļu nošķiršana dažādu tiesību aktu vajadzībām.
- Pabeigta 271 pārbaude par reģistrētāju MVU statusu.
- Izdevumu paziņošana, pamatojoties uz darbību.
- Budžeta turpmākā kontrole un izpilde, lai sasniegtu paredzēto saistību izpildes mērķi.
- Laikus sagatavots gada finanšu pārskats par 2013. gadu.

3.3. Cilvēkresursi un administratīvie pakalpojumi (14. pasākums)

ECHA bija jāveic savas darbības saskaņā ar ES ierēdņu Civildienesta noteikumiem un Eiropas Kopienu pārējo darbinieku nodarbināšanas kārtību (Civildienesta noteikumiem). Visiem *ECHA* darbiniekiem jāstrādā arī saskaņā ar *ECHA* labas administratīvās prakses kodeksu un, ievērojot Eiropas ombuda izdotos civildienesta principus attiecībā uz ES civildienestu. *ECHA* vadība ir atbildīga arī par *ECHA* sociālās un labklājības politikas un ar to saistīto ikgadējo rīcības plānu īstenošanu, lai nodrošinātu personāla labklājību.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Cilvēkresursi (HR)

Aģentūras darbā pieņemšanas mērķis 2014. gadā tika sasniegts, līdz gada beigām aizpildot 97 % amata vietu (attiecībā uz *REACH/CLP*, biocīdiem un *PIC*). Pagaidu darbinieku mainība saglabājās salīdzinoši zemā 4,4 % līmenī. Personāla plānošanas nozīme arvien vairāk palielinās, jo katru gadu samazinās *ECHA* štatu saraksts, turklāt biocīdu jomā ir vērojama pastāvīga nenoteiktība.

Mācību un personāla izaugsmes jomā *ECHA* uzsāka augstākās vadības izaugsmes programmu un turpināja nodaļu vadītāju un grupu vadītāju izaugsmes programmu. Līdz 2014. gada beigām bija apmācīti 66 grupu vadītāji.

Gada beigās tika apstiprināta jaunā mācību un personāla izaugsmes sistēma, un tika sagatavots *ECHA* līmeņa mācību un personāla izaugsmes plāns. Kopumā tika organizēti 27 iekšējie zinātniskie mācību kursi, 158 ārējas mācību misijas un 22 organizatoriskās attīstības pasākumi. *ECHA* stažēšanās programmā 2014. gadā piedalījās 24 stažieri.

2014. gada septembrī tika sekmīgi organizēta *ECHA* Korporatīvā diena, kas bija veltīta klientu apkalpošanas jautājumiem.

Karjeras attīstības jomā gada sākumā tika apstiprināta jauna iekšējās mobilitātes politika, lai uzlabotu iekšējās mobilitātes iespējas un piešķirtu šim procesam vairāk dinamikas. Zinātniskās kompetences kartēšanas procesa īstenošana sākās 2014. gada beigās, kad tika pabeigts izmēģinājuma projekts par kompetences kartēšanu. Kompetences kartēšana turpināsies 2015. gadā, aptverot visus zinātniskos darbiniekus. 2014. gada beigās sākās arī darbavietu skrīninga pasākums.

2014. gada novembrī *ECHA* pirmo reizi īstenoja līgumdarbinieku pārkvalificēšanas pasākumu.

Pēc vajāšanas novēršanas politikas īstenošanas amatā tika iecelti un gada laikā apmācīti četri konfidenciāli personāla padomnieki.

Turpinās arī pasākums, kas veltīts darbinieku labklājībai un labsajūtai, tostarp regulāri sadarbojoties ar *European Schooling Helsinki*, šīs iestādes vecāku apvienību un *ECHA* Personāla komiteju.

Interesu konfliktu pārvaldības ietvaros darbiniekiem, kuri aiziet no Aģentūras, ir jāparaksta deklarācija par viņu pienākumiem pēc darba attiecību izbeigšanas. 2014. gadā no darba *ECHA* aizgāja 28 darbinieki – pieci no tiem devās strādāt uz citām ES iestādēm, struktūrām vai aģentūrām un viens – uz nevalstisku organizāciju. Pieci darbinieki pārgāja darbā uz privāto sektoru. Trijos no šiem gadījumiem Aģentūra uzskatīja par nepieciešamu izvirzīt īpašus nosacījumus, pirms atļāva stāties jaunās darba attiecībās (neviens no tiem neattiecās uz augstākajiem vadības amatiem). Pārējos gadījumos (17) aiziešanas iemesls bija līguma darbības beigas, bezdarbs pēc aiziešanas no darba vai pensionēšanās. Interesu konfliktu pārvaldības jomā netika ierosināta neviena uzticības zaudēšanas vai disciplinārā procedūra.

Administratīvie pakalpojumi

2014. gadā turpinājās īpašnieka veikto uzturēšanas un remonta darbu izpilde saskaņā ar Renovācijas plānu, kas saskaņots ar *ECHA*, tostarp pamatdarbi, piemēram, ventilācijas sistēmas tīrīšana un līdzsvarošana un nelielo virtuvju nomaiņa/labiekārtošana dažādos *ECHA* telpu stāvos. Tika veikti arī plānošanas un sagatavošanas pasākumi citiem pamatdarbiem, jo īpaši nomainot kanalizācijas un lietus ūdens notekcaurules un renovējot ēkas fasādi.

Tika intensificēta darba telpas plānošana un papildu darba staciju izveide, iegādājoties arī jauna veida mēbeles un efektīvāk izmantojot atvērta tipa telpas.

Fiziskās drošības jomā tika veikta pašreizējās piekļuves sistēmas revīzija, lai novērtētu šīs sistēmas turpmāko darbību. Revīzijas ziņojums apliecina, ka, veicot noteiktus atjauninājumus un regulāru uzturēšanu, šī sistēma arī turpmāk būs derīga *ECHA* piekļuves kontroles prasību izpildei pašreizējā nomas periodā. Tika rīkots ikgadējais evakuācijas treniņš. Notika mācības, galvenokārt ugunsdrošības uzraugiem, un viens no pasākumiem bija pastiprināts pirmās medicīniskās palīdzības kurss.

Tika veikta sanāksmju telpu modernizācija un konferenču zāļu regulāra uzturēšana, lai nodrošinātu efektīvu tehnisko atbalstu *ECHA* pasākumiem. Tāpat kā iepriekšējos gadus, *ECHA* turpināja ātrējo ekspertu uzņemšanu. 2014. gadā dažādās *ECHA* Konferenču centrā organizētajās sanāksmēs un pasākumos ieradās 9300 apmeklētāju – aptuveni par 16,3 % vairāk nekā iepriekšējā gadā. (Ja pieskaita visus pārējos apmeklētājus, kopskaits bija 11 166 apmeklētāji, kuriem palīdzēja mūsu uzņemšanas dienesti, par 30 % vairāk nekā iepriekšējā gadā.)

Augošo tendenci rīkot virtuālas konferences un tīmekļa seminārus raksturo 469 šādi pasākumi, kurus atbalstīja Administratīvais dienests, par gandrīz 22 % vairāk nekā 2013. gadā (150 % palielinājums, salīdzinot ar 2010. gadu).

Lai nodrošinātu kvalitatīvu pakalpojumu sniegšanu, tika cieši uzraudzīta *ECHA* ceļojumu aģentūras darbība. Saistībā ar to 2014. gada aprīlī *ECHA* parakstīja līgumu ar jaunu ceļojumu aģentūru, lai nodrošinātu efektīvus ceļojumu pakalpojumus saskaņā ar līgumu.

2014. gadā ievērojami panākumi tika gūti fiziskās arhivēšanas projektā, apstiprinot Arhivēšanas kārtību un sagatavojot arhīva telpas. Pasta reģistrācijas dienests tika atbalstīts, formalizējot Darba instrukcijas un apmācot lietotājus.

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

Tā kā pašreizējā nomas līguma termiņš beigsies 2019. gada beigās, tika veikti sagatavošanās darbi, lai nodrošinātu 2020. gada ēkas projekta netraucētu uzsākšanu, oficiāli apstiprinot projekta ierosmes dokumentu.

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

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Aizpildīto štata saraksta vietu īpatsvars gada beigās	95 %	97 %
Pagaidu darbinieku mainība	< 5 %	4 %
Vidējais mācību un attīstības dienu skaits uz katru štata darbinieku ¹¹	10	10
Komiteju, Foruma un valdes locekļu apmierinātības līmenis ar konferenču centra darbību	Augsts	Augsts
Darbinieku apmierinātības līmenis ar administratīvajiem pakalpojumiem	Augsts	Augsts

3. Būtiskākie rezultātiCilvēkresursi

- Štata darbinieku algu saraksts un citu darbiniekiem, norīkotajiem valstu ekspertiem (*SNE*) un stažieriem maksājamo maksājumu saraksts (kopā aptuveni 600 personām).
- Gada laikā pabeigtas 22 atlases procedūras (18 pagaidu darbinieku (*TA*) un četru līgumdarbinieku (*CA*) atlases procedūras).
- Pabeigta 62 darbinieku pieņemšana darbā, no tiem 34 *TA* un 28 *CA*.
- 507 štata darbinieku darba kvalitātes novērtējums un pārkvalifikācija.
- Konsultācijas un palīdzība darbiniekiem un vadībai par cilvēkresursu jautājumiem, jo īpaši par individuālajām tiesībām un labklājību.
- Analizēti personāla 2013. gada aptaujas rezultāti un izstrādāti turpmākie plāni.
- Cilvēku un darbības vadības procesu un metožu aktīva pilnveidošana.

Administratīvie pakalpojumi

- Laikus veikta aprīkojuma, materiālu un pakalpojumu iegāde, izmantojot atbilstošas iepirkuma procedūras.
- Laikus veikti komandējumu un ceļa naudas aprēķini un atlīdzināšana sanāksmju dalībniekiem.
- Drošas biroja iekārtas.
- Efektīvi uzņemšanas pakalpojumi.
- Kvalitatīvs sanāksmju un konferenču nodrošinājums.

¹¹ Tostarp mācības darbavietā.

-
- Pareizi funkcionējošs konferenču aprīkojums ar kvalitatīvu tehnisko atbalstu.
 - 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)

IST procesi Aģentūrā attiecas uz visdažādākajiem projektiem un pakalpojumiem saistībā ar Aģentūras IST infrastruktūras uzturēšanu un ekspluatāciju un visu iekšēji un ārēji lietoto IT sistēmu ekspluatāciju. Tie arī nodrošina IT sistēmas visdažādāko vajadzību apmierināšanai Aģentūras administrēšanas jomā.

1. Būtiskākie sasniegumi 2014. gadā

Galvenais sasniegums, kas paaugstināja administratīvo procesu efektivitāti, bija Cilvēkresursu pārvaldības sistēmas nodošana, kas nodrošina modernus risinājumus centralizētai un efektīvai administratīvo pamatfunkciju vadībai, piemēram, personas datu, personāla plānošanas, līgumu un individuālo tiesību jomā. 2015. gadā šis projekts turpināsies, nododot ražošanā laika administrēšanas moduli, kā arī mācību un darba kvalitātes novērtējuma moduļus.

Ierakstu arhivēšanai paredzētās Reģistrācijas ierakstu vadības sistēmas nodošana ekspluatācijā – pēc sekmīgiem izmēģinājumiem 2013. gadā – aizkavējās, jo dokumentu pārvaldības politikas un procedūras tika grozītas, gatavojoties ISO 9001 sertificēšanai. 2015. gadā atsāksies darbs pie IT atbalsta sniegšanas minēto procedūru piemērošanai.

Tika novērsti darba kvalitātes un darbības nepārtrauktības trūkumi pārmantotajā Dokumentu pārvaldības sistēmā, kas balstījās uz *Microsoft SharePoint* platformu, pilnībā pārveidojot šo platformu un izmantojot priekšrocības, ko deva pāreja uz 2010. gada izdevumu. Jaunajā sistēmā ir pieejami visi tehniskie līdzekļi spēkā esošo informācijas pārvaldības politiku stingrai īstenošanai, piemēram, dokumentu klasificēšanai. Šis projekts bija veiksmes faktors Integrētās kvalitātes vadības sistēmas (*IQMS*) mērķu sasniegšanai. Ņemot vērā tehnisko sarežģītību un darba slodzi, kas nepieciešama saturs pārorganizēšanai saskaņā ar apstiprināto klasifikāciju, dažas atlikušās darba plūsmas, lietojumprogrammas un saturs tomēr bija jāpārceļ uz 2015. gadu.

IST infrastruktūras jomā *ECHA* turpināja darbu pie ceļveža hostinga un lietojumprogrammu pārvaldības pakalpojumu nodošanai ārpalpojumu sniedzējiem.

Ražošanas vides pārvaldība *ePIC* iesniegšanas sistēmai no paša sākuma tika nodota ārpalpojumu sniedzējiem.

ECHA spēja uzņemties iepriekš neplānotu darbu, sekmīgi nododot ārpalpojumu sniedzējam pēdējo tās telpās atlikušo datu centru, lai pārietu uz modernu attālināto datu centru, nekādi neietekmējot gala lietotājus (un vienlaikus pierādot tā konstrukcijas elastīgumu). Tas arī samazināja atkarību no pašreizējām telpām un nākotnē atvieglos lēmumu pieņemšanu par renovāciju.

Vairāki infrastruktūras pakalpojumi tika nodoti ārpalpojumu sniedzējam, tostarp IST pamata infrastruktūras vadītie pakalpojumi un dublēšanas un atjaunošanas pakalpojums. 2014. gada beigās *ECHA* vairs nepaļāvās uz ierobežotu darbinieku loku šo pakalpojumu tehniskai sniegšanai, šādi uzlabojot darbības nepārtrauktību un pārorientējot resursus.

IST darbības nepārtrauktības plāns tika izdots saskaņā ar Aģentūras *IQMS*.

Lai sagatavotos nākamajam ārpalpojumu pamatlīgumam un atbalstītu stratēģisko lēmumu par IST infrastruktūras spēju nodrošināšanas nākotnes modeli, kas būs jāpieņem 2015. gadā, *ECHA* sāka izpēti par Infrastruktūras kā pakalpojuma (*IaaS*) modeli, kas nodrošinātu spēju iegūvi no pakalpojumu sniedzēja pēc pieprasījuma, atsakoties no īpašumtiesībām uz aparatūru un programmatūru. Tika veikta sākotnējā priekšizpēte, kas sniedza ļoti noderīgu ieskatu par šādas pārejas priekšrocībām un nepilnībām, kā arī ietekmi uz resursiem. Papildu analīze, arī salīdzināšanas nolūkā, tiks

veikta 2015. gadā.

Uzsāktie esošās infrastruktūras optimizēšanas pasākumi nodrošināja vairākus nozīmīgus uzlabojumus dažādos pakalpojumos:

- jaunu, daudz jaudīgāku un arī drošāku risinājumu darbinieku attālinātam darbam;
- droša bezvadu tīkla pakalpojumu (iepriekš tas bija ļoti ierobežots un pieejams tikai konferenču centrā);
- optimālu infrastruktūras pamata resursu piešķiršanu, ļaujot atgūt spējas un labāk tikt galā ar straujo pieprasījumu;
- būtisku modernizāciju platformai, kuru starpgadījumu pārvaldībai izmanto *ECHA* Palīdzības dienests, *Helpnet* un iekšējais IST palīdzības dienests, kā arī iekārtu apkalpošanas dienesti;
- tika uzsākta centralizētas identificēšanas un lietotāju piekļuves pārvaldības definēšana, lai nodrošinātu *ECHA* IT sistēmu un pakalpojumu iekšējo un ārējo lietotāju efektīvāku pārvaldību un daudz kvalitatīvāku piekļuves kontrolējamību no drošības viedokļa.

Saistībā ar *ECHA* aktīvu pārvaldības politiku ar pilnu jaudu sāka darboties drošas deponēšanas pakalpojums nolietotiem IT aktīviem, atrisinot sarežģīto problēmu, ko radīja sensitīvu datu izņemšana no dažāda veida fiziskām ierīcēm.

2. Mērķi un rādītāji

Mērķi

1. *ECHA* administratīvo procesu un pārvaldības ziņojumu atbalstam tiek izmantoti pienācīgi funkcionējoši IT rīki. *ECHA* efektīvi izmanto savu informāciju; darbinieku saņemtie, izveidotie un izmantotie dokumenti un ieraksti tiek pienācīgi uzraudzīti.
2. Aģentūras tehniskā IST infrastruktūra darbojas augstā pakalpojumu sniegšanas līmenī un nodrošina maksimālu nepārtrauktību, efektivitāti un drošību attiecībā uz visām apstiprinātajām darbībām.
3. IT darbības nepārtrauktības plāns pietiekami aptver misijai būtiskās sistēmas attiecībā uz jaunajiem tiesību aktiem, par kuriem *ECHA* atbild no 2013. gada – biocīdiem, *PIC* un modernizēto platformu iekšējai dokumentu pārvaldībai un sadarbībai.

Darbības rādītāji un darbības mērķi

Rādītājs	Darbības mērķis 2014. gadā	Rezultāts 2014. gadā
Misijai būtisko sistēmu pieejamība ārējiem klientiem (t. i., darbības laiks pakalpojuma nodrošināšanas laikā)	Vidēji 98 %	99 %
Iekšējo lietotāju apmierinātības līmenis ar IT pakalpojumiem, ņemot vērā personāla/atbalsta attiecību	Augsts	Augsts
Misijai būtisko sistēmu aptvēruma pakāpe darbības nepārtrauktības risinājumā, kas ietver ārēju(-s) datu	Paplašināšana, aptverot divas	Mērķis sasniegts

centru(-s)	misijai būtiskas sistēmas – <i>R4BP 3</i> , IT sistēmas <i>PIC</i> vajadzībām un platformu iekšējai dokumentu pārvaldībai un sadarbībai	
------------	---	--

3. Būtiskākie rezultāti

- Cilvēkresursu pārvaldības sistēmas (*HRMS*) pirmie moduļi sākuši darbu.
- Tiek lietota pilnībā pārveidota dokumentu pārvaldības sistēma, kas atvieglo iekšējo politiku īstenošanu un prasību izpildi dokumentu pārvaldības un kontroles jomā.
- Iesniegšanas sistēmas *R4BP 3*, *ePIC* un iekšējās dokumentu pārvaldības sistēmas ir iekļautas IT darbības nepārtrauktības plānā.
- Sasniegti vairāki ārpalpojumu ceļveža starpposma rezultāti. Ievērojami palielināts ārpalpojumā nodoto pakalpojumu klāsts un šīs nodošanas pakāpe. Arī sekundārais datu centrs ir nodots ārpalpojumā.
- Saskaņā ar iekšējām drošības prasībām darba gatavībā ir uzlaboti un optimizēti IST pakalpojumi, kas nodrošinās personāla elastīgumu un mobilitāti.
- Tika uzsākta sagatavošanās lēmuma pieņemšanai par turpmāko IST infrastruktūras iegūšanas veidu, un tika iesniegti sākotnējās priekšizpētes rezultāti.

4. Aģentūras riski

ECHA katru gadu veic riska novērtējumu, lai noteiktu, novērtētu un kontrolētu iespējamus notikumus, kas var apdraudēt gada darba programmā definēto mērķu sasniegšanu. Šis uzdevums ir darba programmas sagatavošanas neatņemama sastāvdaļa. Augstākā vadība uzrauga riska samazināšanas pasākumu īstenošanu un katru ceturksni pārskata to efektivitāti.

Pamatojoties uz šo novērtējumu, *ECHA* vadība apzināja piecus lielākos riskus saistībā ar Darba programmu 2014. gadam. Augstākā vadība arī piekrita, ka visi šie riski ir jāsamazina, veicot īpašus pasākumus, kas aprakstīti rīcības plānā saistībā ar Riska reģistru.

Gada laikā tika veikta regulāra šo pasākumu turpmākā uzraudzība. Pēdējā turpmākās uzraudzības ziņojumā, kas sagatavots 2014. gada sākumā, vadība secināja, ka riska samazināšanas pasākumi ir veikti saskaņā ar plānu, ir apliecinājuši sevi kā lētus un nav izraisījuši būtiskus sekundāros riskus.

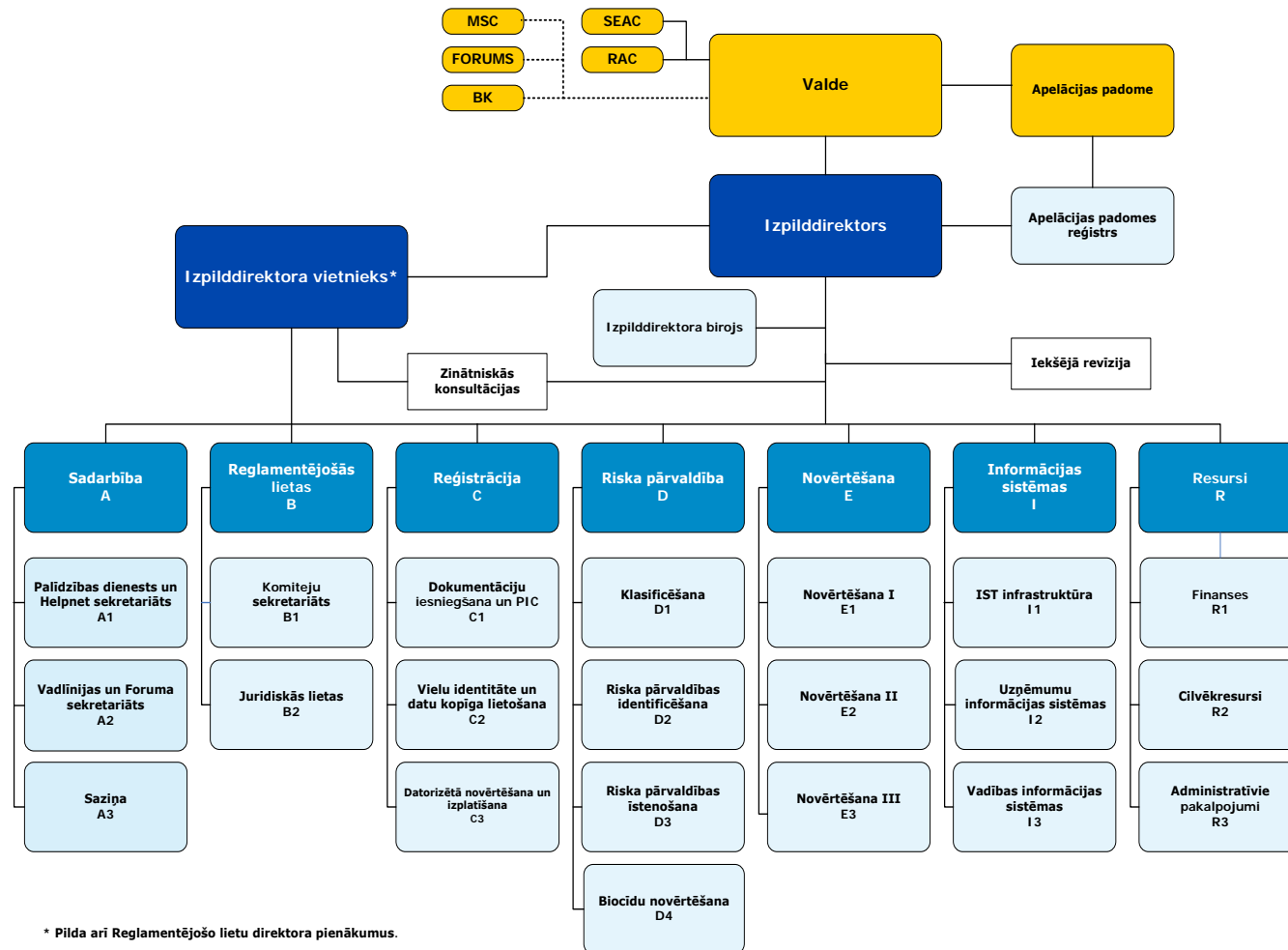
Starp svarīgākajiem pasākumiem, kas veikti ar biocīdiem un *PIC* saistīto risku samazināšanai, bija daudzas IT izstrādes, kas nodrošināja *PIC* regulas netraucētu stāšanos spēkā un biocīdu procesa netraucētu darbību. Riski attiecībā uz neskaidro ienākumu no biocīdiem līdzsvarošanu ar resursu vajadzībām tika novērsti, veicot scenāriju plānošanu un izstrādājot atkāpšanās plānus, tomēr arī turpmākajos gados šie riski joprojām būs lieli. *MSCA* resursu problēmas laikā, kad tika ieviesta jauna un sarežģīta regula, izraisīja pieņemto atzinumu skaita samazināšanos saskaņā ar Pārskata programmu biocīdiem (2014. gadā tika pieņemti 34 no sākotnēji plānotajiem 50 atzinumiem).

Skaidra jomas pārvaldība, projektu prioritātes noteikšana un efektivitātes paaugstināšana bija galvenais apstāklis, kas ļāva apstrādāt daudzus IT projektus, lai neaizkavētu īstenošanu.

SVHC ceļveža 2020. gadam īstenošana turpinājās saskaņā ar plānu, jo uzlabojās sadarbība ar *MSCA*, izmantojot iedarbības tīklus, ekspertu grupas un kopīgā skrīninga pieeju – 87 vielām tika veikts *RMOA*, dokumentējot to Publiskās darbības koordinācijas rīkā (*PACT*) *ECHA* tīmekļa vietnē.

Drošības līmeņa paaugstināšana tika nodrošināta, integrējot drošības funkcijas no jauna izstrādātajos IT rīkos, unificējot *ECHA* un *MSCA* risinājumus un ieviešot pietiekamu formalizāciju.

1. PIELIKUMS. ECHA organizācija 2014. Gadā



Valdes locekļi 2014. gada 31. decembrī**Priekšsēdētāja – *Nina Cromnier*****Valdes loceklis**

<i>Thomas JAKL</i>	Austrija
<i>Jean-Roger DREZE</i>	Beļģija
<i>Boyko MALINOV</i>	Bulgārija
<i>Bojan VIDOVIĆ</i>	Horvātija
<i>Anastassios YIANNAKI</i>	Kipra
<i>Karel BLAHA</i>	Čehijas Republika
<i>Henrik Søren LARSEN</i>	Dānija
<i>Aive TELLING</i>	Igaunija
<i>Pirkko KIVELÄ</i>	Somija
<i>Catherine MIR</i>	Francija
<i>Alexander NIES</i>	Vācija
<i>Kassandra DIMITRIOU</i>	Grieķija
<i>Krisztina BIRÓ</i>	Ungārija
<i>Sharon MCGUINNESS</i>	Īrija
<i>Antonello LAPALORCIA</i>	Itālija
<i>Armands PLĀTE</i>	Latvija
<i>Marija TERIOSINA</i>	Lietuva
<i>Paul RASQUÉ</i>	Luksemburga
<i>Tristan CAMILLERI</i>	Malta
<i>Jan Karel KWISTHOUT</i>	Nīderlande
<i>Edyta MIĘGOĆ</i>	Polija
<i>Ana Teresa PEREZ</i>	Portugāle
<i>Luminița TÎRCHILĂ</i>	Rumānija
<i>Edita NOVAKOVA</i>	Slovākija
<i>Simona FAJFAR</i>	Slovēnija
<i>Ana FRESNO RUIZ</i>	Spānija
<i>Nina CROMNIER</i>	Zviedrija
<i>Arwyn DAVIES</i>	Apvienotā Karaliste

Neatkarīgas personas, ko iecēlis Eiropas Parlaments

Christina RUDEN
Anne LAPERROUZE

Pārstāvji, ko iecēlusi Eiropas Komisija

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

Novērotāji no EEZ/EBTA un citām valstīm

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

MSC – Dalībvalstu komitejas locekļi 2014. gada 31. decembrī**Priekšsēdētājs – Watze DE WOLF**

Komitejas loceklis	Valsts, kuru pārstāv
<i>Helmut STESSEL</i>	Austrija
<i>Kelly VANDERSTEEN</i>	Beļģija
<i>Parvoleta Angelova LULEVA</i>	Bulgārija
<i>Biserka BASTIJANCIC-KOKIC</i>	Horvātija
<i>Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU</i>	Kipra
<i>Pavlina KULHANKOVA</i>	Čehijas Republika
<i>Henrik TYLE</i>	Dānija
<i>Enda VESKIMÄE</i>	Igaunija
<i>Petteri TALASNIEMI</i>	Somija
<i>Sylvie DRUGEON</i>	Francija
<i>Helene FINDENEKG</i>	Vācija
<i>Aglaiā KOUTSODIMOU</i>	Grieķija
<i>Szilvia DEIM</i>	Ungārija
<i>Majella COSGRAVE</i>	Īrija
<i>Pietro PISTOLESE</i>	Itālija
<i>Sergejs GAIDUKOVS</i>	Latvija
<i>Lina DUNAUSKINE</i>	Lietuva
<i>Alex WAGENER</i>	Luksemburga
<i>Ingrid BUSUTTIL</i>	Malta
<i>Jan WIJMENGA</i>	Nīderlande
<i>Linda REIERSON</i>	Norvēģija
<i>Michal ANDRIJEWSKI</i>	Polija
<i>Inês ALMEIDA</i>	Portugāle
<i>Mariana MIHALCEA UDREA</i>	Rumānija
<i>Peter RUSNAK</i>	Slovākija
<i>Tatjana HUMAR-JURIČ</i>	Slovēnija
<i>Esther MARTÍN</i>	Spānija
<i>Sten FLODSTRÖM</i>	Zviedrija
<i>Gary DOUGHERTY</i>	Apvienotā Karaliste

RAC – Riska novērtēšanas komitejas locekļi 2014. gada 31. decembrī**Priekšsēdētājs – Tim BOWMER**

Komitejas loceklis	Valsts, kuru pārstāv
<i>Christine HÖLZL</i>	Austrija
<i>Sonja KAPELARI</i>	Austrija
<i>Safia KORATI</i>	Beļģija
<i>Veda Marija VARNAI</i>	Horvātija
<i>Marian RUCKI</i>	Čehijas Republika
<i>Andreas KALOGIROU</i>	Kipra
<i>Frank JENSEN</i>	Dānija
<i>Peter Hammer SØRENSEN</i>	Dānija
<i>Urs SCHLÜTER</i>	Igaunija
<i>Riitta LEINONEN</i>	Somija
<i>Tiina SANTONEN</i>	Somija
<i>Elodie PASQUIER</i>	Francija
<i>Stéphanie VIVIER</i>	Francija
<i>Norbert RUPPRICH</i>	Vācija
<i>Ralf STAHLMANN</i>	Vācija
<i>Nikolaos SPETSERIS</i>	Grieķija
<i>Christina TSITSIMPIKOU</i>	Grieķija
<i>Anna BIRO</i>	Ungārija
<i>Katalin GRUIZ</i>	Ungārija
<i>Brendan MURRAY</i>	Īrija
<i>Yvonne MULLOOLY</i>	Īrija
<i>Paola DI PROSPERO FANGHELLA</i>	Itālija
<i>Pietro PARIS</i>	Itālija
<i>Normunds KADIĶIS</i>	Latvija
<i>Jolanta STAŠKO</i>	Latvija
<i>Lina DUNAUSKIENE</i>	Lietuva
<i>Žilvinas UŽOMECKAS</i>	Lietuva
<i>Michael NEUMANN</i>	Luksemburga
<i>Hans-Christian STOLZENBERG</i>	Luksemburga
<i>Betty HAKKERT</i>	Nīderlande
<i>Marja PRONK</i>	Nīderlande
<i>Christine BJØRGE</i>	Norvēģija
<i>Boguslaw BARANSKI</i>	Polija
<i>Slawomir CZERCZAK</i>	Polija
<i>João CARVALHO</i>	Portugāle

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

**SEAC – Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejas locekļi 2014. gada
31. decembrī**

Priekšsēdētājs – Tomas ÖBERG

Komitejas loceklis	Valsts, kuru pārstāv
<i>Simone FANKHAUSER</i>	Austrija
<i>Georg KNOFLACH</i>	Austrija
<i>Simon COGEN</i>	Beļģija
<i>Catheline DANTINNE</i>	Beļģija
<i>Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA</i>	Bulgārija
<i>Silva KAJIĆ</i>	Horvātija
<i>Georgios BOUSTRAS</i>	Kipra
<i>Leandros NICOLAIDES</i>	Kipra
<i>Jiri BENDL</i>	Čehijas Republika
<i>Martina PÍŠKOVÁ</i>	Čehijas Republika
<i>Lars FOCK</i>	Dānija
<i>Johanna KIISKI</i>	Somija
<i>Jean-Marc BRIGNON</i>	Francija
<i>Karine FIORE-TARDIEU</i>	Francija
<i>Franz-Georg SIMON</i>	Vācija
<i>Karen THIELE</i>	Vācija
<i>Ionna ALEXANDROPOULOU</i>	Grieķija
<i>Alexandra MEXA</i>	Grieķija
<i>Endre SCHUCHTÁR</i>	Ungārija
<i>Zoltan PALOTAI</i>	Ungārija
<i>Marie DALTON</i>	Īrija
<i>Flaviano D'AMICO</i>	Itālija
<i>Silvia GRANDI</i>	Itālija
<i>Ivars BERGS</i>	Latvija
<i>Jānis LOČS</i>	Latvija
<i>Ilona GOLOVACIOVA</i>	Lietuva
<i>Tomas SMILGIUS</i>	Lietuva
<i>Cees LUTTIKHUIZEN</i>	Nīderlande
<i>Thea Marcelia SLETTEN</i>	Norvēģija
<i>João ALEXANDRE</i>	Portugāle
<i>Robert CSERGO</i>	Rumānija
<i>Janez FURLAN</i>	Slovēnija
<i>Karmen KRAJNC</i>	Slovēnija

Adolfo NARROS

Åsa THORS

Gary DOUGHERTY

Stavros GEORGIU

Spānija

Zviedrija

Apvienotā Karaliste

Apvienotā Karaliste

BK – Biocīdu komitejas locekļi 2014. gada 31. decembrī**Priekšsēdētājs – Erik VAN DE PLASSCHE****Komitejas loceklis Valsts, kuru pārstāv**

<i>Nina SPATNY</i>	Austrija
<i>Boris VAN BERLO</i>	Beļģija
<i>Ivana Vrhovac FILIPOVIC</i>	Horvātija
<i>Andreas HADJIGEORGIOU</i>	Kipra
<i>Tomáš VACEK</i>	Čehijas Republika
<i>Jørgen LARSEN</i>	Dānija
<i>Anu MERISTE</i>	Igaunija
<i>Tiina TUUSA</i>	Somija
<i>Pierre-Loic BERTAGNA</i>	Francija
<i>Stefanie JAGER</i>	Vācija
<i>Athanassios ZOUNOS</i>	Grieķija
<i>Klára Mária CZAKÓ</i>	Ungārija
<i>John HARRISON</i>	Īrija
<i>Maristella RUBBIANI</i>	Itālija
<i>Anta JANTONE</i>	Latvija
<i>Saulius MAJUS</i>	Lietuva
<i>Jeff ZIGRAND</i>	Luksemburga
<i>Ingrid BUSUTTIL</i>	Malta
<i>Maartje NELEMANS</i>	Nīderlande
<i>Christian DONS</i>	Norvēģija
<i>Barbara JAWORSKA-LUCZAK</i>	Polija
<i>Ines FILIPA MARTINS DE ALMEIDA</i>	Portugāle
<i>Mihaela-Simona DRAGOIU</i>	Rumānija
<i>Denisa MIKOLASKOVA</i>	Slovākija
<i>Vesna TERNIFI</i>	Slovēnija
<i>María Luisa GONZÁLEZ MÁRROQUEZ</i>	Spānija
<i>Mary IAKOVIDOU</i>	Zviedrija
<i>Michael COSTIGAN</i>	Apvienotā Karaliste

Ieviešanas informācijas apmaiņas foruma locekļi 2014. gada 31. decembrī**Priekšsēdētāja – Szilvia DEIM****Foruma loceklis**

<i>Eugen ANWANDER</i>	Austrija
<i>Paul CUYPERS</i>	Beļģija
<i>Parvoleta LULEVA</i>	Bulgārija
<i>Dubravka Marija KREKOVIC</i>	Horvātija
<i>Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU</i>	Kipra
<i>Oldřich JAROLÍM</i>	Čehijas Republika
<i>Birte Nielsen BØRGLUM</i>	Dānija
<i>Aljona HONGA</i>	Igaunija
<i>Marilla LAHTINEN</i>	Somija
<i>Vincent DESIGNOLLE</i>	Francija
<i>Katja VOM HOFE</i>	Vācija
<i>Eleni FOUFA</i>	Grieķija
<i>Szilvia DEIM</i>	Ungārija
<i>Bergþóra Hliðkvist SKÚLADÓTTIR</i>	Islande
<i>Sinead MCMICKAN</i>	Īrija
<i>Mariano ALESSI</i>	Itālija
<i>Pārsla PALLO</i>	Latvija
<i>Manfred FRICK</i>	Lihtenšteina
<i>Otilija GRINCEVIČIŪTĒ</i>	Lietuva
<i>Kim ENGELS</i>	Luksemburga
<i>Shirley MIFSUD</i>	Malta
<i>Jos VAN DEN BERG</i>	Nīderlande
<i>Gro HAGEN</i>	Norvēģija
<i>Marta OSÓWNIAK</i>	Polija
<i>Graca BRAVO</i>	Portugāle
<i>Mihaela ALBULESCU</i>	Rumānija
<i>Dušan KOLESAR</i>	Slovākija
<i>Vesna NOVAK</i>	Slovēnija
<i>Pablo SÁNCHEZ PEÑA</i>	Spānija
<i>Agneta WESTERBERG</i>	Zviedrija
<i>Mike POTTS</i>	Apvienotā Karaliste

2. PIELIKUMS Pamatpieņēmumi

REACH un CLP pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2014. gadam	Kopā 2014. gadā	Faktiski (%)
Saņemtās dokumentācijas			
Reģistrācijas dokumentācijas (tostarp atjauninājumi)	5 800	9 001	155 %
Testēšanas priekšlikumi	70	32	46 %
Konfidencialitātes pieprasījumi	250	232	93 %
Piekļuve datiem, kas vecāki par 12 gadiem	270	265	98 %
PPORD paziņojumi (tostarp pagarinājuma pieprasījumi)	300	234	78 %
Informācijas pieprasījumi	1 300	1 000	77 %
Strīdi par datu kopīgu lietošanu	3	4	133 %
Ierobežošanas priekšlikumi (XV pielikums)	8	7	88 %
- No tiem ECHA izstrādātie ierobežošanas priekšlikumi	3	2	67 %
Priekšlikumi par saskaņotu klasifikāciju un marķējumu (CLP regulas VI pielikums)	70	44	63 %
Priekšlikumi vielas noteikšanai par SVHC (XV pielikums) ¹²	30	14	47 %
Licencēšanas pieteikumi	20	19	95 %
Alternatīva nosaukuma pieprasījumi	100	28	28 %
Vielas CoRAP, kas 2014.gadā jānovērtē dalībvalstīm	50	51	102 %

¹² Faktiskais saņemto SVHC dokumentāciju skaits būs atkarīgs no pabeigto RMO analīžu skaita. Pēc Komisijas pieprasījuma, ECHA iesaistīsies vismaz piecu RMO analīžu sagatavošanā.

<i>REACH</i> un <i>CLP</i> pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2014. gadam	Kopā 2014. gadā	Faktiski (%)
ECHA lēmumi			
Lēmumi par dokumentāciju izvērtēšanu un vielu novērtēšanu			
- Testēšanas priekšlikumi	200	204	102 %
- Pareizības pārbaudes	150	172	115 %
- Vielu novērtējumi	35	26	74 %
Lēmumi par datu kopīgu lietošanu	3	5	167 %
Lēmumi par pilnīguma pārbaudēm (negatīvi, t. i., atteikumi)	190	59	31 %
Lēmumi par konfidencialitātes pieprasījumiem (negatīvi)	50	67	134 %
Lēmumi par <i>PPORD</i>	40	48	120 %
- Papildu informācijas pieprasījumi	30	40	133 %
- Nosacījumu izvirzīšana	8	1	13 %
- Pagarinājumu piešķiršana	20	7	35 %
Lēmumi par pieprasījumiem par piekļuvi dokumentiem	100	57	57 %
Reģistrācijas numuru atsaukumi	40	33	83 %
MVU statusa atteikumi	300	88	29 %

<i>REACH</i> un <i>CLP</i> pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2014. gadam	Kopā 2014. gadā	Faktiski (%)
Citi			
Iesniegtās apelācijas	20	18	90 %
Lēmumi par apelācijām	15	16	107 %
<i>CoRAP</i> projekts par novērtējamām vielām	1	1	100 %
Ieteikumi Komisijai attiecībā uz licencēšanas sarakstu	1	0	0 %
Atbildamie jautājumi (<i>REACH</i> , <i>CLP</i> , <i>BR</i> un <i>PIC</i> , kā arī attiecīgie IT rīki)	6 000	8 406	140 %
Dokumentācijas izvērtēšanas turpinājuma pārbaudes	300	261	87 %
MVU statusa pārbaudes	600	271	45 %
Valdes sanāksmes	4	4	100 %
<i>MSC</i> sanāksmes	6	6	100 %
<i>RAC</i> sanāksmes	4	6	150 %

SEAC sanāksmes	4	4	100 %
Foruma sanāksmes	3	3	100 %
Vispārēja informēšana pa tālruni vai e-pastu	600	2 831	472 %
Atbildes uz preses pārstāvju jautājumiem	600	421	70 %
Paziņojumi presei un ziņu lapas	75	78	104 %
Darbā pieņemšana darbinieku mainības dēļ	25	13	52 %

Biocīdu un PIC pasākumu galvenie virzītāji	Aplēse 2014. gadam	Kopā 2014. gadā	Faktiski (%)
Aktīvo vielu skaits, kurām jāveic novērtēšana saskaņā ar Pārskata programmu	50	15	30 %
Jaunu aktīvo vielu skaits, kurām jāveic novērtēšana attiecībā uz pieteikumiem, kuri iesniegti pirms stāšanās spēkā	10	2	20 %
Pieteikumi par jaunu aktīvo vielu apstiprināšanu	5	10	200 %
Pieteikumi par aktīvo vielu atjaunošanu vai pārskatīšanu	3	2	67 %
Savienības licenču pieprasījumi	20	0	0 %
Pieteikumi par aktīvo vielu piegādātājiem (95. pants)	300	10	3 %
Tehniskās ekvivalences pieteikumi	50	6	12 %
Pieteikumi par ķīmisko līdzību	100	0	0 %
Apstrādāto pieteikumu kopskaits	3 000	2 094	70 %
MVU statusa pārbaudes	30	5	17 %
Apelācijas	3	0	0 %
BK sanāksmes	5	5	100 %
BK darba grupas sanāksmes	26	17	65 %
PIC paziņojumi	4 000	4 678	117 %
Jaunizveidoti pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amati biocīdu mērķiem	2	2	100 %
Jaunizveidoti pagaidu darbinieku vai līgumdarbinieku amati PIC mērķiem	1	1	100 %

3. PIELIKUMS Resursi 2014. gadā

	REACH						BIOCĪDI						PIC						ECHA (kopā) Personāla resursi 2014. gadā 2014. gadā					
	AD	AST	CA	Kop	Budžets	Kopā piešķirts	AD	AST	CA	Kop	Budžets	Kopā piešķirts	AD	AST	CA	Kop	Budžets	Kopā piešķirts	AD	AST	CA	Kop	Budžets	Kopā piešķirts
Reglamentējošo procesu istenošana (darbības budžets)																								
1. pasākums Reģistrācija, datu kopīga lietošana un izplatīšana	40	10	10	60	9 812 517	9 642 996	2	1	1	4	1 114 913	539 473			1	1	0	111 394	42	12	11	65	10 927 429	10 293 863
2. pasākums Vērtēšana	75	10	6	91	16 965 628	16 172 135				0	0	0				0	0	0	75	10	6	91	16 965 628	16 172 135
3. pasākums Riska pārvaldība	31	4	5	40	7 763 826	6 613 973				0	0	0				0	0	0	31	4	5	40	7 763 826	6 613 973
4. pasākums Klasificēšana un marķēšana	12	2	2	16	2 834 611	2 493 911				0	0	0				0	0	0	12	2	2	16	2 834 611	2 493 911
5. pasākums Konsultāciju un palīdzības dienesta ieteikumi un	17	7	6	30	5 261 671	4 729 465	3		1	4	341 448	586 158				0	13 790	8 028	20	7	7	34	5 616 909	5 323 650
6. pasākums. IT atbalsts darbībai	27	8	6	41	19 533 296	18 193 681	2	1	1	4	696 538	668 868	1	1		2	565 979	542 327	30	10	7	47	20 795 812	19 404 876
7. pasākums. Zinātniskais darbs un tehniskās konsultācijas ES iestādēm un struktūrām	9	1		10	1 953 329	1 676 180				0	0	0				0	0	0	9	1	0	10	1 953 329	1 676 180
ECHA struktūras un atbalsta pasākumi				0																				
8. pasākums Komitejas un Forums	20	7	5	32	6 740 746	6 509 175	4	3		7	1 180 131	1 143 915				0	17 100	17 100	24	10	5	39	7 937 977	7 670 191
9. pasākums Apelācijas padome	6	3	2	11	1 974 240	1 749 835				0	138 879	3 844					0	0	6	3	2	11	2 113 120	1 753 679
10. pasākums Saziņa	9	9	7	25	6 876 981	6 700 075		1	1	2	599 693	419 823				0	45 509	12 362	9	10	8	27	7 522 183	7 132 260
11. pasākums Starptautiskā sadarbība	3			3	856 435	1 894 663				0	0	1 364				0	0	0	3	0	0	3	856 435	1 896 027
Vadība, organizācija un resursi				0																				
12. pasākums Vadība	26	16	6	48	9 667 896	8 928 920			1	1	374 464	275 379				0	0	0	26	16	7	49	10 042 361	9 204 298
13.-15. pasākums. Organizācija un resursi (II sadaļa - infrastruktūra)	28	44	39	111	17 648 823	16 995 253	2	1	3	6	867 154	809 209		2		2	108 589	207 109	30	47	42	119	18 624 567	18 011 572
16. pasākums Biocīdi				0		0	18	2	2	22	4 078 974	3 005 712						0	18	2	2	22	4 078 974	3 005 712
17. pasākums PIC				0		0	0	0	0	0				1	1	2	546 257	296 595	0	1	1	2	546 257	296 595
Kopā	303	121	94	518	107 890 000	102 300 261	31	9	10	50	9 392 194	7 453 746	1	5	1	7	1 297 224	1 194 915	335	135	105	575	118 579 418	110 948 922

Āstatu sarakstā -

441 98 539

48 14

6 1

495 113 608

4. PIELIKUMS Īpaši bīstamu vielu (SVHC) kandidātu saraksts

Vielas, kas pievienotas kandidātu sarakstam 2014. gadā

Substance Name	EC number	CAS number	Date inclusion Candidate List	SVHC scope	Candidate List Decision	Intended by
2- (2H-benzotriazol-2-yl)-4,6-ditertpentylphenol (UV-328)	247-384-8	25973-55-1	17/12/2014	PBT (Article 57 d); vPvB (Article 57 e)	ED/108/2014	Germany
2-benzotriazol-2-yl-4,6-di-tert-butylphenol (UV-320)	223-346-6	3846-71-7	17/12/2014	PBT (Article 57 d); vPvB (Article 57 e)	ED/108/2014	Germany
2-ethylhexyl 10-ethyl-4,4-dioctyl-7-oxo-8-oxa-3,5-dithia-4-stannatetradecanoate; DOTE	239-622-4	15571-58-1	17/12/2014	Toxic for reproduction (Article 57 c)	ED/108/2014	
Cadmium fluoride	232-222-0	7790-79-6	17/12/2014	Carcinogenic (Article 57a); Mutagenic (Article 57b); Toxic for reproduction (Article 57 c); Equivalent level of concern having probable serious effects to human health (Article 57 f)	ED/108/2014	Sweden
Cadmium sulphate	233-331-6	10124-36-4; 31119-53-6	17/12/2014	Carcinogenic (Article 57a); Mutagenic (Article 57b); Toxic for reproduction (Article 57 c); Equivalent level of concern having probable serious effects to human health (Article 57 f)	ED/108/2014	Sweden
Reaction mass of 2-ethylhexyl 10-ethyl-4,4-dioctyl-7-oxo-8-oxa-3,5-dithia-4-stannatetradecanoate (DOTE) and 2-ethylhexyl 10-ethyl-4-[[2-[(2-ethylhexyl)oxy]-2-oxoethyl]thio]-4-octyl-7-oxo-8-oxa-3,5-dithia-4-stannatetradecanoate (MOTE)	-	-	17/12/2014	Toxic for reproduction (Article 57 c)	ED/108/2014	Austria
1,2-Benzenedicarboxylic acid, dihexyl ester, branched and linear	271-093-5	68515-50-4	16/06/2014	Toxic for reproduction (Article 57 c)	ED/49/2014	Sweden
Cadmium chloride	233-296-7	10108-64-2	16/06/2014	Carcinogenic (Article 57a); Mutagenic (Article 57b); Toxic for reproduction (Article 57 c); Equivalent level of concern having probable serious effects to human health (Article 57 f)	ED/49/2014	Sweden
Perboric acid, sodium salt; sodium perborate	234-390-0; 239-172-9		16/06/2014	Toxic for reproduction (Article 57 c)	ED/49/2014	Denmark
Sodium peroxometaborate	231-556-4	7632-04-4	16/06/2014	Toxic for reproduction (Article 57 c)	ED/49/2014	Denmark

5. PIELIKUMS Valdes novērtējums par 2014. gada konsolidēto gada darbības ziņojumu

MB/05/2015 galīgā redakcija
20.03.2015.

KREDĪTRĪKOTĀJA 2014. GADA KONSOLIDĒTĀ GADA DARBĪBAS ZIŅOJUMA NOVĒRTĒJUMS

VALDE,

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

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

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 (2012. gada 22. maijs) par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu (*BR*);

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 649/2012 (2012. gada 4. jūlijs) par bīstamo ķīmisko vielu eksportu un importu (iepriekš norunātu piekrišanu – *PIC*);

ņemot vērā Eiropas Ķīmikāliju aģentūras Finanšu regulu (MB/WP/03/2014) un jo īpaši tās 47. pantu (*ECHA FR*);

ņemot vērā Eiropas Ķīmikāliju aģentūras Darba programmu 2014. gadam, kuru valde pieņēma 2013. gada septembra sanāksmē;

ņemot vērā Eiropas Ķīmikāliju aģentūras kredītrīkotāja konsolidēto gada darbības ziņojumu par 2014. gadu, kas iesniegts valdei 2015. gada 19. martā,

TĀ KĀ:

Kredītrīkotājs ziņo valdei par savu pienākumu izpildi, iesniedzot konsolidētu gada darbības ziņojumu ar informāciju par Aģentūras gada darba programmas īstenošanu saskaņā ar Daudz gadu darba programmu, budžetu un personāla resursiem, vadības un iekšējās kontroles sistēmām, revīzijām un pēc tām veiktajiem pasākumiem, budžeta un finanšu vadību, apliecinot, ka ziņojumā iekļautā informācija ir patiesa un godīgs skatījums, ja vien nav norādīts citādi kādā atrunā, kas saistīta ar noteiktām ieņēmumu un izdevumu jomām.

Katru gadu ne vēlāk kā 1. jūlijā valde nosūta Komisijai, Eiropas Parlamentam, Padomei un Revīzijas palātai novērtējumu par konsolidēto gada darbības ziņojumu par iepriekšējo finanšu gadu. Šo novērtējumu iekļauj Aģentūras gada ziņojumā saskaņā ar *REACH* noteikumiem.

IR PIEŅĒMUSI ŠĀDU NOVĒRTĒJUMU.

1. Augstu novērtē rezultātus, kas izklāstīti kredītrīkotāja konsolidētajā gada darbības ziņojumā, kā arī augsto darba kvalitātes līmeni, kas sasniegts attiecībā uz uzdevumu izpildi saskaņā ar *REACH* un *CLP*. To apliecina fakts, ka tika sasniegti 45 no 50 darbības mērķiem, kas paredzēti Darba programmā 2014. gadam. Apmierinātība bija vidēja divās no mērītajām 18 jomām. Tiesību aktos noteiktie termiņi tika nokavēti nenozīmīgā skaitā gadījumos. Vairāk lēmumu nekā plānots par toksiskumu reproduktīvai sistēmai tika nosūtīts Komisijai lēmuma pieņemšanai, jo Dalībvalstu komiteja nespēja panākt vienprātīgu vienošanos.

2. Augstu novērtē *ECHA* 2014. gadā paveikto stratēģisko un operatīvo darbu un jo īpaši panākumus turpmāk minētajās jomās.
 - a. *ECHA* stratēģiskā redzējuma 2020. gadam izstrāde, paredzot, ka tā būs neliela publiska organizācija, kas pilnībā pievēršas operatīvajam un efektīvam reglamentējošajam darbam saskaņā ar dibināšanas tiesību aktiem un pierāda savu pievienoto vērtību Eiropas iedzīvotājiem.
 - b. Pirmo divu Efektivitātes programmas projektu īstenošanas uzsākšana, lai pārvarētu personāla samazināšanu, kas tiek prasīta no visām ES aģentūrām, vienlaikus saskaroties ar palielinātu darba slodzi.
 - c. Modeļu izstrāde un pirmo mērījumu veikšana par *ECHA* četriem stratēģiskajiem mērķiem, norādot to sasniegšanas pakāpi.
 - d. Sertifikāta iegūšana atbilstoši ISO 9001:2008 kvalitātes vadības standartam.
 - e. *PIC* regulas netraucēta stāšanās spēkā 2014. gada martā un sekmīga *PIC* darbību pārņemšana no Kopīgā pētniecības centra.
 - f. 2018. gada reģistrācijas termiņa ceļveža sagatavošana, pamatojoties uz plašu apspriešanos ar ieinteresētajām personām, un jaunu *REACH* 2018. gada tīmekļa lappušu publiskošana, kuras izstrādātas mazo un vidējo uzņēmumu (MVU) ērtībām.
 - g. Reģistrētās vai paziņotās informācijas par ķīmikālijām turpmāka publiskošana, jo īpaši no visām dokumentācijām, kas reģistrētas līdz 2013. gada termiņam.
 - h. Rosinājumi uzlabot vielu identificēšanu dokumentācijās, rīkojot vēstuļu kampaņu, kuras rezultātā tika saņemts liels atjauninājumu skaits, un vielu identificēšanas pārbaūžu iekļaušana *Validation Assistant* rīkā.
 - i. Labās prakses par iedarbības scenārijiem izstrādes veicināšana un centieni padarīt drošības datu lapas skaidrākas un saprotamākas pakārtotajiem lietotājiem.
 - j. Gada mērķu sasniegšana dokumentāciju izvērtēšanā, tostarp 224 testēšanas priekšlikumu izskatīšanas, 283 pareizības pārbaūžu un 282 turpinājuma novērtējumu pabeigšana.
 - k. Kopienas mainīgā rīcības plāna atjaunināšana attiecībā uz vielu novērtēšanu, tostarp 68 jaunām vielām 2014.–2016. gadā, un projekta sagatavošana nākamajam Kopienas mainīgā rīcības plāna atjauninājumam ar līdz pat 75 no jauna atlasītām vielām 2015.–2016. gadā.
 - l. Atbalsts dalībvalstīm vielu novērtēšanā un 24 lēmumu pieņemšana, par kuriem panākta vienošanās Dalībvalstu komitejā, kā arī deviņi noslēguma dokumenti.
 - m. Desmit īpaši bīstamu vielu (*SVHC*) pievienošana kandidātu sarakstam, līdz gada beigām palielinot vielu kopskaitu kandidātu sarakstā līdz 161.
 - n. Piektā ieteikuma pabeigšana par vēl piecu prioritāru vielu iekļaušanu licencēšanas sarakstā un sestā ieteikuma sagatavošana.
 - o. *SVHC* 2020. gada ceļveža īstenošanas plāna izpildes turpināšana.
 - p. Pastāvīga ātruma piešķiršana licencēšanas procesam un sekmīga saņemto pieteikumu apstrāde, tostarp atbalsts pirms iesniegšanas un sabiedriskās apspriešanas formāta uzlabošana.
 - q. Atbalsta sniegšana nozarei un dalībvalstu kompetentajām iestādēm par biocīdu procesiem, tostarp īpašu IT rīku turpmāka attīstīšana.
 - r. *ECHA* komitejās apstiprināto atzinumu skaita būtiska palielināšana – pieci Riska novērtēšanas komitejas (*RAC*) un četri Sociālās un ekonomiskās analīzes komitejas (*SEAC*) atzinumi par ierobežošanas priekšlikumiem, 51 *RAC* atzinums

par saskaņotas klasifikācijas un marķējuma priekšlikumiem un 30 *SEAC* un *RAC* atzinumi par licencēšanas pieteikumiem. 34 Biocīdu komitejas atzinumu pieņemšana par pieteikumiem attiecībā uz aktīvo vielu apstiprināšanu saskaņā ar Pārskata programmu.

- s. Klasifikācijas un marķējumu saraksta regulāra atjaunināšana ar informāciju par 116 000 vielām.
 - t. Nozares, jo īpaši MVU, atbalstīšana, izmantojot mērķtiecīgus saziņas rīkus un rīkojot tīmekļa seminārus, izstrādājot mērķtiecīgus materiālus, kā arī sniedzot nozarei konkrētu atbalstu, piemēram, ēterisko eļļu un krāsvielu rūpniecībā, kurā uz daudziem MVU attieksies nākamais reģistrācijas termiņš.
 - u. Tieša atbalsta sniegšana reģistrētājiem ar *ECHA* Palīdzības dienesta starpniecību un izstrādājot atjauninātus un jaunus vadlīniju dokumentus nozares vajadzībām un valstu palīdzības dienestu iesaistīšana šajā darbā, izmantojot *Helpnet*.
 - v. Augsta budžeta izpildes līmeņa sasniegšana saistību apropriācijās un aizpildot pagaidu darbinieku štatu saraksta amatus, abās jomās vidēji sasniedzot 97 % attiecībā uz visām regulām.
3. Atzīmē, ka Aģentūras zinātniskajiem ieteikumiem joprojām ir augsta kvalitāte, jo īpaši attiecībā uz testēšanas metožu izstrādi, tostarp alternatīvām testiem ar dzīvniekiem, ķīmiskās drošības novērtēšanu, nanomateriāliem, noturīgām, bioakumulatīvām un toksiskām vielām, endokrīnai sistēmai kaitīgām vielām un Komisijas pētījumiem par *REACH* prasībām datu jomā.
 4. Augstu novērtē Aģentūras pastiprinātos un pastāvīgos centienus uzlabot dokumentāciju kvalitāti, tostarp izstrādājot jaunu integrētu pareizības pārbaudes stratēģiju un rosinot reģistrētājus laikus atjaunināt dokumentācijas.
 5. Augstu novērtē valdes pieņemto pārredzamības pieeju (MB/61/2014), tādējādi izpildot arī Eiropas ombuda prasību.
 6. Augstu novērtē sekretariāta darbu, nodrošinot un uzlabojot *ECHA* komiteju darbību un jo īpaši nodrošinot padziļinātu informētību par ietekmi uz resursiem, ko radīs dalība komitejās, kā arī izdarot secinājumus īpašā darba grupā par ierobežošanas procesa uzlabošanas pasākumiem.
 7. Augstu novērtē Foruma darbu, saskaņojot ieviešanas metodes un tādējādi uzlabojot pamatu *REACH*, *CLP* un *PIC* regulu noteikumu ieviešanai, tostarp *ECHA* reglamentējošajiem lēmumiem.
 8. Atzīmē pastāvīgos centienus reģistrētāju MVU statusa pārbaudīšanā un Aģentūras atbildi uz Eiropas Savienības Tiesas spriedumu šajā jomā.
 9. Atzīmē, ka apelāciju sistēma ar 16 slēgtām lietām 2014. gadā nodrošina uzņēmumiem efektīvu un lietderīgu tiesisko aizsardzību. Atzīmē arī to, cik svarīgi ir integrēt tās tiesiskās sekas *ECHA* operatīvajos pasākumos un nodrošināt pārredzamību šajā jomā.
 10. Atzīmē, ka saņemtās maksas biocīdu jomā bija daudz mazākas par aplēsēm, tādēļ augstu vērtē Aģentūras centienus līdzsvarot mazākus ienākumus ar izdevumiem.
 11. Ar bažām atzīmē Aģentūras grūtības finanšu rezerves trūkuma apstākļos iegūt papildu subsīdiju tajos gados, kad finansiālie ieņēmumi ir mazāki par aplēsēm.
 12. Atzīmē, ka ieņēmumi no atlīdzības un maksām par *REACH* un *CLP* darbībām 2014. gadā sasniedza 26 miljonus eiro, tādējādi pārsniedzot prognozes.
 13. Apsveic Aģentūru ar pārnesuma likmes samazināšanu vidēji zem 10 % attiecībā uz visām regulām un rosina Aģentūru turpināt centienus iespēju robežās samazināt pārnesumu.
 14. Atzīmē Aģentūras pastāvīgo darbu, atbalstot dalībvalstu iestāžu piekļuvi *ECHA* sistēmām, kā arī informācijas drošu lietošanu šajās sistēmās.

15. Atzīmē papildu panākumus, kas gūti, īstenojot riska pārvaldību procesa līmenī, lai novērstu vairākkārtējas kontroles pasākumus un nodrošinātu iekšējās kontroles sistēmu efektivitāti un lietderību saskaņā ar *ECHA* Finanšu regulas 30. pantu.
16. Atzīmē papildu panākumus, kas gūti krāpšanas novēršanas jomā, izstrādājot Aģentūras stratēģiju un rīcības plānu, kā arī atjauninot praksi interešu konfliktu novēršanā.
17. Atzinīgi novērtē *ECHA* rīcību saistībā ar valdes ieteikumiem iepriekšējā gada novērtējumā par gada ziņojumu.
 - a. Ieviesta jauna struktūra ikgadējai Darba programmai 2016. gadam, paredzot ciešāku saistību ar Daudzgaļu darba programmu.
 - b. *RAC* un *SEAC* ir vienojušās par integrētu darba procedūru, izstrādājot un apstiprinot atzinumus licencēšanas jomā.
 - c. *REACH* un *CLP* procesi pašlaik tiek dokumentēti, un tiem veic revīziju. Efektivitātes programmas ierosināšana ļāva apzināt efektivitātes un sinerģijas priekšrocības.
 - d. Lai atbalstītu inovāciju, tika publicēts vienkāršots vadlīniju dokuments īsumā par zinātnisko izpēti un tehnoloģiju izstrādi un uz ražojumiem un procesiem orientētu pētniecību un tehnoloģiju izstrādi.
 - e. Tika atvieglota izplatīšanas tīmekļa vietnes lietojamība.
 - f. Tika ierosināta daudzvalodu pieeja MVU.
 - g. Valdei tika iesniegts priekšlikums par to, kā uzlabot vielu identitātes novērtēšanu pilnīguma pārbaudē.
 - h. Tika publicēti dažādi tiešsaistes materiāli saistībā ar *CLP* termiņu un 2018. gada reģistrācijas sadaļu, jo īpaši MVU vajadzībām.
 - i. Izmantojot datu kopīgā lietošanā iegūto pieredzi, *ECHA* pastiprināja ieteikumu sniegšanu uzņēmumiem, jo īpaši MVU, un izdeva vadlīniju dokumentus par izmaksu kopīgu segšanu un Foruma informācijas apmaiņai par vielām pārvaldību, kā arī palīdzēja Komisijai sagatavot īstenošanas aktu par datu kopīgu lietošanu saskaņā ar *REACH* un praktiskos norādījumus par biocīdu datu kopīgu lietošanu.
 - j. Aktīva piedalīšanās darba grupas darbā par vienkāršotu pieeju īpašiem gadījumiem, izstrādājot vienkāršotus formātus ķīmiskās drošības ziņojumam, Alternatīvu analīzei un Sociālajai un ekonomiskajai analīzei, tādējādi samazinot licencēšanas pieteikumu iesniegšanas izmaksas un atvieglot nozarei šo pienākumu.
18. Iesaka *ECHA*, neraugoties uz līdzekļu ierobežojumiem, 2015. gadā:
 - a. turpināt aktīvi uzraudzīt revīzijas ieteikumu īstenošanu;
 - b. papildus veicināt daudzvalodu saziņas izmantošanu, vēršoties pie uzņēmumiem, jo īpaši MVU;
 - c. Aģentūras kompetences ietvaros turpināt apzināt dažādu pasākumu sinerģijas, lai sniegtu atbalstu uzņēmumiem konkurētspējas un inovāciju veicināšanā;
 - d. turpināt sniegt atbalstu nozarei, lai tā varētu izpildīt savus pienākumus, nodrošinot vielu drošu apstrādi, jo īpaši piegādes ķēdē;
 - e. turpināt un pastiprināt darbu, lai lētā un efektīvā veidā nodrošinātu augstu dokumentāciju kvalitāti;
 - f. pārdomāt, kāda turpmāka rīcība būtu nepieciešama, lai sekmētu "*REACH* 2020. gada mērķu" sasniegšanu;
 - g. sniegt atbalstu dalībvalstīm un rosināt tās uzņemties pildīt savas tiesību aktos paredzētās funkcijas, nodrošinot pietiekamus resursus un ekspertīzi;

h. turpināt Efektivitātes programmas īstenošanu.

Valdes vārdā

priekšsēdētāja

Nina CROMNIER

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).

EIROPAS ĶĪMIKĀLIJU AĢENTŪRA
ANNANKATU 18, P.K. 400,
FI-00121, HELSINKI, SOMIJA
ECHA.EUROPA.EU

ED-AH-13-101-LV-N - ISBN 978-92-9247-338-9 - ISSN: 1831-7162 - doi: 10.2823/615952



Publications Office