

IZVJEŠĆE

o godišnjoj računovodstvenoj dokumentaciji Europske agencije za kemikalije za financijsku godinu 2014. s odgovorom Agencije

(2015/C 409/15)

UVOD

1. Europska agencija za kemikalije (ECHA, u daljnjem tekstu: Agencija), sa sjedištem u Helsinkiju, osnovana je Uredbom (EZ) br. 1907/2006 Europskog parlamenta i Vijeća ⁽¹⁾. Njezina je glavna zadaća jamčiti visoku razinu zaštite zdravlja ljudi i okoliša, kao i slobodno kretanje tvari na unutarnjem tržištu, povećavajući pritom konkurentnost i inovativnost. Agencija također promiče razvoj alternativnih metoda procjene opasnosti tvari ⁽²⁾.

INFORMACIJE NA KOJIMA SE TEMELJI IZJAVA O JAMSTVU

2. Revizijski pristup Suda obuhvaća analitičke revizijske postupke, izravno ispitivanje transakcija i ocjenu ključnih kontrola nadzornih i kontrolnih sustava Agencije. Tome se pridodaju dokazi prikupljeni radom drugih revizora i analizom jamstava uprave.

IZJAVA O JAMSTVU

3. U skladu s odredbama članka 287. Ugovora o funkcioniranju Europske unije (UFEU), Sud je proveo reviziju:

- (a) godišnje računovodstvene dokumentacije Agencije, koja se sastoji od financijskih izvještaja ⁽³⁾ i izvješća o izvršenju proračuna ⁽⁴⁾ za financijsku godinu koja je završila 31. prosinca 2014., te
- (b) zakonitosti i pravilnosti transakcija povezanih s računovodstvenom dokumentacijom.

Odgovornost uprave

4. Uprava je odgovorna za pripremu i vjerno prikazivanje godišnje računovodstvene dokumentacije Agencije te za zakonitost i pravilnost povezanih transakcija ⁽⁵⁾.

- (a) Odgovornosti uprave u vezi s godišnjom računovodstvenom dokumentacijom Agencije uključuju izradu, primjenu i održavanje sustava unutarnje kontrole koji je važan za pripremu i vjerno prikazivanje financijskih izvještaja u kojima nema značajnog pogrešnog prikazivanja zbog prijevare ili pogreške, odabir i primjenu prikladnih računovodstvenih politika na temelju računovodstvenih pravila koja je usvojio računovodstveni službenik Komisije ⁽⁶⁾ te davanje razumnih računovodstvenih procjena u danim okolnostima. Direktor odobrava godišnju računovodstvenu dokumentaciju Agencije nakon što ju je računovodstveni službenik Agencije pripremio na temelju dostupnih informacija i sastavio bilješku kao prilog računovodstvenoj dokumentaciji u kojoj između ostalog izjavljuje da ima razumno jamstvo da ona u svim značajnim aspektima istinito i vjerno prikazuje financijsko stanje Agencije.
- (b) Odgovornosti uprave u vezi sa zakonitošću i pravilnošću povezanih transakcija te usklađenošću s načelom dobrog financijskog upravljanja uključuju izradu, primjenu i održavanje djelotvornog i učinkovitog sustava unutarnje kontrole koji obuhvaća primjereni nadzor i prikladne mjere za sprječavanje nepravilnosti i prijevare te, po potrebi, pravne postupke za povrat pogrešno isplaćenih ili korištenih sredstava.

⁽¹⁾ SL L 396, 30.12.2006., str. 1.

⁽²⁾ U prilogu II. ukratko se opisuju nadležnosti i djelovanje Agencije. Priložen je u informativne svrhe.

⁽³⁾ Oni obuhvaćaju bilancu i izvještaj o financijskom rezultatu, tablicu novčanog toka, izvještaj o promjenama u neto imovini te kratak prikaz važnih računovodstvenih politika, kao i druga pojašnjenja.

⁽⁴⁾ Ona obuhvaćaju izvještaj o realizaciji proračuna i prilog izvještaju o realizaciji proračuna.

⁽⁵⁾ Članci 39. i 50. Delegirane uredbe Komisije (EU) br. 1271/2013 (SL L 328, 7.12.2013., str. 42.).

⁽⁶⁾ Računovodstvena pravila koja je usvojio računovodstveni službenik Komisije proizlaze iz međunarodnih računovodstvenih standarda za javni sektor (IPSAS) koje je izdala Međunarodna federacija računovođa (IFAC), odnosno iz međunarodnih računovodstvenih standarda (IAS)/međunarodnih standarda financijskog izvještavanja (IFRS) koje je izdao Odbor za međunarodne računovodstvene standarde.

Odgovornost revizora

5. Odgovornost je Suda da na temelju svojih revizija Europskom parlamentu i Vijeću ⁽⁷⁾ podnese izjavu o jamstvu u pogledu pouzdanosti godišnje računovodstvene dokumentacije te zakonitosti i pravilnosti povezanih transakcija. Sud provodi reviziju u skladu s međunarodnim revizijskim standardima i etičkim kodeksom IFAC-a te međunarodnim standardima vrhovnih revizijskih institucija INTOSAI-ja. Prema tim standardima Sud je dužan isplanirati i provesti reviziju tako da njome dobije razumno jamstvo o tome ima li u godišnjoj računovodstvenoj dokumentaciji Agencije značajnog pogrešnog prikazivanja i jesu li povezane transakcije zakonite i pravilne.

6. Revizija uključuje postupke kojima se prikupljaju revizijski dokazi o iznosima i iskazima u računovodstvenoj dokumentaciji te o zakonitosti i pravilnosti povezanih transakcija. Odabir postupaka ovisi o prosudbi revizora koja se temelji na procjeni rizika od značajnog pogrešnog prikazivanja u računovodstvenoj dokumentaciji i značajne neusklađenosti povezanih transakcija s uvjetima iz pravnog okvira Europske unije do kojih je došlo zbog prijevare ili pogreške. Pri procjeni tih rizika revizor uzima u obzir postupke unutarnje kontrole koji su važni za pripremu i vjerno prikazivanje računovodstvene dokumentacije, kao i nadzorne i kontrolne sustave koji su uspostavljeni kako bi se zajamčila zakonitost i pravilnost povezanih transakcija, te zatim priprema odgovarajuće revizijske postupke u danim okolnostima. Revizija uključuje i evaluaciju primjerenosti računovodstvenih politika, razumnosti računovodstvenih procjena te sveukupnog prikaza računovodstvene dokumentacije. U pripremi ovog izvješća i izjave o jamstvu Sud je u obzir uzeo reviziju koju je nad računovodstvenom dokumentacijom Agencije izvršio neovisni vanjski revizor u skladu s člankom 208. stavkom 4. Financijske uredbe EU-a ⁽⁸⁾.

7. Sud tako prikupljene revizijske dokaze smatra dostatnima i prikladnima da budu osnova za izjavu o jamstvu.

Mišljenje o pouzdanosti računovodstvene dokumentacije

8. Prema mišljenju Suda godišnja računovodstvena dokumentacija Agencije u svim značajnim aspektima vjerno prikazuje financijsko stanje Agencije na dan 31. prosinca 2014. te rezultate poslovanja i novčane tokove za godinu završenu tim danom, u skladu s odredbama Financijske uredbe Agencije i računovodstvenim pravilima koja je usvojio računovodstveni službenik Komisije.

Mišljenje o zakonitosti i pravilnosti transakcija povezanih s računovodstvenom dokumentacijom

9. Prema mišljenju Suda transakcije povezane s godišnjom računovodstvenom dokumentacijom za godinu koja je završila 31. prosinca 2014. u svim su značajnim aspektima zakonite i pravilne.

10. Primjedbama u nastavku ne dovodi se u pitanje mišljenje Suda.

PRIMJEDBE O PRORAČUNSKOM UPRAVLJANJU

11. Stope izvršenja proračuna za 2014. poboljšale su se u odnosu na prethodnu godinu. U 2014. godinu za glave III., IV. i V. (operativni rashodi) preneseno je 8,5 milijuna eura, odnosno 35 %, rezerviranih odobrenih sredstava (2013. je taj iznos bio 10,6 milijuna eura, odnosno 46 %). Ta su sredstva prenesena u prvom redu zbog višegodišnje naravi planiranih projekata za razvoj IT-a (4,5 milijuna eura), troškova prijevoda koji su naručeni 2014., ali nisu dostavljeni i plaćeni do kraja te godine (0,5 milijuna eura) te evaluacija stvari za koje je propisani rok 2015. godine (1,9 milijuna eura). Rashodi za postupke povezane s novom, posebnom aktivnošću Agencije, provedbom Uredbe o biocidnim proizvodima ⁽⁹⁾, u pravilu su se trebali pokriti prihodima od pristojbi za zahtjeve za registraciju tih proizvoda ⁽¹⁰⁾. Međutim, prihodima od pristojbi prikupljenih 2014. pokriveno je samo 17 % tih rashoda, a ostatak je financiran doprinosima koje je u proračun Agencije uplatila Unija (6,3 milijuna eura) i države EFTA-e (0,2 milijuna eura).

PRAĆENJE MJERA PODUZETIH U POGLEDU PRIMJEDBI IZ PRIJAŠNJIH GODINA

12. Pregled korektivnih mjera poduzetih kao odgovor na primjedbe Suda iz prijašnjih godina nalazi se u *prilogu I*.

⁽⁷⁾ Članak 107. Uredbe (EU) br. 1271/2013.

⁽⁸⁾ Uredba (EU, Euratom) br. 966/2012 Europskog parlamenta i Vijeća (SL L 298, 26.10.2012., str. 1.).

⁽⁹⁾ Uredba (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća (SL L 167, 27.6.2012., str. 1.).

⁽¹⁰⁾ Članak 80. stavak 3. točka (a) Uredbe (EU) br. 528/2012.

Ovo je izvješće usvojilo IV. revizijsko vijeće, kojim predsjedava član Revizorskog suda g. Milan Martin CVIKL, na sastanku održanom u Luxembourg u 8. rujna 2015.

Za Revizorski sud

Vítor Manuel da SILVA CALDEIRA

Predsjednik

PRILOG I.

Praćenje mjera poduzetih u pogledu primjedbi iz prijašnjih godina

Godina	Primjedba Suda	Faza korektivne mjere (Dovršeno/U tijeku/Predstoji/—)
2013.	Kao i prethodne godine, stope izvršenja proračuna za 2013. za glavu I. i II. bile su zadovoljavajuće. Razina rezerviranih odobrenih sredstava prenesenih u 2014. godinu za glavu III., IV. i V. (operativni rashodi) još uvijek je visoka i iznosi 10,6 milijuna eura (46 %), no do toga je u prvom redu došlo zbog višegodišnje naravi planiranih projekata za razvoj IT-a (6,3 milijuna eura), troškova prijevoda naručenih 2013. koji nisu dostavljeni do kraja te godine (1,3 milijuna eura) i evaluacija stvari za koje je propisani rok bio veljača 2014. (1,7 milijuna eura).	—
2013.	U izjavi o jamstvu za 2013. godinu izvršni direktor Agencije potvrdio je da ima razumno jamstvo da su sredstva iskorištena u svrhu za koju su namijenjena i u skladu s načelom dobrog financijskog upravljanja te da postojeći postupci kontrole daju potrebna jamstva u pogledu zakonitosti i pravilnosti povezanih transakcija. Međutim, o tom je jamstvu izražena zadržka jer Agencija nije ovlaštena za kontrole i inspekcije na nacionalnoj razini te stoga nije bilo moguće dobiti potvrdu da su na tržištu Europske unije u optjecaju bile samo registrirane i odobrene stvari i proizvodi, za koje je Agenciji plaćena pristojba.	—

PRILOG II.

Europska agencija za kemikalije (Helsinki)

Nadležnosti i djelovanje

<p>Područja nadležnosti Europske unije u skladu s Ugovorom</p>	<p>Prikupljanje informacija</p> <ul style="list-style-type: none"> — Pravnu osnovu za uredbu o osnivanju Agencije – Uredbu (EZ) br. 1907/2006 o registraciji, evaluaciji, autorizaciji i ograničavanju kemikalija (REACH) i osnivanju Europske agencije za kemikalije – čini članak 114. Ugovora o funkcioniranju Europske unije.
<p>Nadležnosti Agencije</p> <p><i>(utvrđene Uredbom (EZ) br. 1907/2006 Europskog parlamenta i Vijeća (Uredba REACH), Uredbom (EZ) br. 1272/2008 Europskog parlamenta i Vijeća (Razvrstavanje, označavanje i pakiranje tvari i smjesa – Uredba CLP), Uredbom (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća (Uredba o biocidnim proizvodima) te Uredbom (EU) br. 649/2012 Europskog parlamenta i Vijeća (o postupku prethodnog pristanka))</i></p>	<p>Ciljevi</p> <ul style="list-style-type: none"> — Svrha je Uredbe o registraciji, evaluaciji, autorizaciji i ograničavanju kemikalija i Uredbe o razvrstavanju, označavanju i pakiranju tvari i smjesa zajamčiti visoku razinu zaštite zdravlja ljudi i okoliša, promicati alternativne metode procjene opasnosti tvari i omogućiti slobodno kretanje tvari na unutarnjem tržištu, povećavajući pritom konkurentnost i inovativnost (članak 1. stavak 1. Uredbe REACH, članak 1. Uredbe CLP). — Agencija je osnovana za potrebe upravljanja tehničkim, znanstvenim i upravnim aspektima Uredbe REACH, a u pojedinim slučajevima i njihova provođenja, te radi usklađivanja tih aspekata na razini Unije (članak 75. Uredbe REACH), kao i radi upravljanja zadaćama u vezi s razvrstavanjem i označavanjem kemijskih tvari u skladu s Uredbom CLP. <p>Zadaće</p> <ul style="list-style-type: none"> — Zaprimanje registracijskih i drugih dosjea o kemijskim tvarima te provjera njihove cjelovitosti (glava II. Uredbe REACH). — Obrada upita povezanih s registracijama i odlučivanje u sporovima o razmjeni podataka (glava III. Uredbe REACH). — Provjera usklađenosti registracijskih dosjea i prijedloga ispitivanja koji su u njima navedeni s Uredbom REACH, kao i koordinacija postupka evaluacije tvari (glava VI. Uredbe REACH). — Obrada prijedloga za uvrštavanje tvari s posebno zabrinjavajućim svojstvima na listu kandidata za autorizaciju i iznošenje preporuka za uvrštavanje nekih od tih tvari na listu tvari koje su podložne autorizaciji te obrada zahtjeva za odobrenje (glava VII. Uredbe REACH). — Obrada dosjea u postupku za uvođenje ograničenja (glava VIII. Uredbe REACH). — Uspostavljanje i održavanje javnih baza podataka s informacijama o svim registriranim tvarima i objavljivanje određenih informacija na internetu (članci 77. i 119. Uredbe REACH). — Po potrebi, pružanje tehničkih i znanstvenih smjernica i alata (članak 77. Uredbe REACH, članak 50. stavak 2. Uredbe CLP), u skladu s Uredbom (EU) br. 528/2012 o biocidnim proizvodima. — Pružanje državama članicama i institucijama EU-a najboljih mogućih znanstvenih i tehničkih savjeta o pitanjima u vezi s kemikalijama iz njezina djelokruga koja su joj upućena u skladu s odredbama Uredbi REACH i CLP (članak 77. stavak 1. Uredbe REACH, članak 50. stavak 1. Uredbe CLP). — Zaprimanje obavijesti o razvrstavanju i označavanju, održavanje javne baze podataka o razvrstavanju i označavanju (C&L Inventory), obrada zahtjeva za alternativne nazive i obrada prijedloga za usklađeno razvrstavanje i označavanje tvari (CLP).

	<p>— Provedba tehničkih i znanstvenih zadaća u skladu s Uredbom (EU) br. 528/2012 o biocidnim proizvodima, koja je stupila na snagu 1. rujna 2013.</p> <p>— Provedba zadaća u skladu s Uredbom (EU) br. 649/2012 o postupku prethodnog pristanka, koja je stupila na snagu 1. ožujka 2014.</p>
<p>Upravljanje</p>	<p>Upravni odbor</p> <p>Jedan predstavnik svake države članice kojeg imenuje Vijeće te najviše šest predstavnika koje imenuje Komisija, uključujući tri predstavnika zainteresiranih strana koji nemaju pravo glasa te, osim njih, dvije neovisne osobe koje imenuje Europski parlament. (Članak 79. Uredbe REACH).</p> <p><i>Zadaće</i></p> <p>U skladu s člankom 78. Uredbe REACH i okvirnom financijskom uredbom za agencije, u prvom redu usvajanje godišnjih i višegodišnjih programa rada, donošenje završnog proračuna, općeg izvješća, internog poslovnika te imenovanje tijela koje ima disciplinske ovlasti u odnosu na izvršnog direktora. Uz to, imenovanje žalbene komisije i članova odbora.</p> <p>Izvršni direktor</p> <p><i>Zadaće</i></p> <p>Članak 83. Uredbe REACH.</p> <p>Odbori za registraciju, evaluaciju, autorizaciju i ograničavanje kemikalija</p> <p>Agencija ima tri znanstvena odbora (Odbor za procjenu rizika, Odbor država članica i Odbor za socioekonomsku analizu).</p> <p><i>Zadaće</i></p> <p>Članak 77. stavak 3. točke od (a) do (c) Uredbe REACH.</p> <p>Odbor za biocidne proizvode</p> <p>Agencija ima Odbor za biocidne proizvode.</p> <p><i>Zadaće</i></p> <p>Članak 75. stavak 1. Uredbe o biocidnim proizvodima.</p> <p>Forum za razmjenu informacija o provedbi</p> <p><i>Zadaće</i></p> <p>Članak 77. stavak 4. točke od (a) do (h) Uredbe REACH.</p> <p>Tajništvo</p> <p><i>Zadaće</i></p> <p>Članak 77. stavak 2. točke od (a) do (o) Uredbe REACH.</p> <p>Žalbena komisija</p> <p><i>Zadaće</i></p> <p>Članak 76. stavak 1. točka (h) Uredbe REACH.</p> <p>Vanjska revizija</p> <p>Europski revizorski sud.</p> <p>Unutarnja revizija</p> <p>Služba Europske komisije za unutarnju reviziju.</p> <p>Tijelo zaduženo za davanje razrješnice</p> <p>Europski parlament u skladu s preporukom Vijeća (članak 97. stavak 10. Uredbe REACH).</p>

<p>Sredstva stavljena na raspolaganje Agenciji 2014. (2013.)</p>	<p>Proračun (uključujući izmjene proračuna)</p> <ul style="list-style-type: none"> — 113,2 (107,7) milijuna eura, uključujući: <ul style="list-style-type: none"> — prihode od pristojbi: 27,2 (86,1) milijuna eura; 25,9 (85,8) milijuna eura prikupljenih pristojbi i naknada u skladu s Uredbom REACH (EZ) br. 1907/2006 te 1,3 (0,3) milijuna eura prikupljenih pristojbi i naknada u skladu s Uredbom o biocidnim proizvodima (EU) br. 528/2012; — doprinos Unije od 7,8 (8,6) milijuna eura, uključujući potporu za provedbu Uredbe (EU) br. 528/2012 o stavljanju na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda (5,1 milijun eura), doprinos s ciljem uravnoteženja (1,2 milijuna eura), doprinos EFTA-e (0,2 milijuna eura) i doprinos u skladu s Uredbom (EU) br. 649/2012 Europskog parlamenta i Vijeća od 4. srpnja 2012. o izvozu i uvozu opasnih kemikalija (1,3 milijuna eura). <p>Osoblje na dan 31. prosinca 2014.</p> <ul style="list-style-type: none"> — Broj radnih mjesta u planu radnih mjesta: 495 (503) — Broj popunjenih radnih mjesta: 479, za <i>devet od njih još traje postupak zapošljavanja</i> (468) — Ostalo osoblje: 118 (95) (106 članova ugovornog osoblja, od kojih je jedan u postupku zapošljavanja, i 12 upućenih nacionalnih stručnjaka) — Ukupan broj članova osoblja: 587 (563), raspoređenih na sljedećim dužnostima ⁽¹⁾: <ul style="list-style-type: none"> — operativni zadatci: 78 %/458 (386) — administrativni zadatci i podrška: 22 %/129 (177)
<p>Djelatnosti i usluge 2014. (2013.)</p>	<p>Program rada Agencije bio je podijeljen na sljedećih 17 aktivnosti:</p> <p>Registracija, predregistracija i razmjena podataka</p> <ul style="list-style-type: none"> — Broj obrađenih registracijskih dosjea: 9 001 (14 839) — Broj dovršenih procjena zahtjeva za povjerljivo postupanje s podacima: 636 (860) procjena (početnih i završnih), od kojih je 67 (198) negativnih odluka — Broj novih primljenih upita: 1 000 (1 903) — Broj donesenih odluka o sporovima u vezi s razmjenom podataka: 5 (11) — Broj stvari o kojima su informacije dostupne javnosti (osim povjerljivih informacija): 12 888 (10 561) <p>Evaluacija</p> <ul style="list-style-type: none"> — Broj dovršenih provjera usklađenosti: 283 (637) — Broj konačnih odluka o prijedlozima ispitivanja: 204 (111) <p>Upravljanje rizikom</p> <ul style="list-style-type: none"> — Broj stvari koje će se uvrstiti na listu kandidata za autorizaciju: 10 (13) — Broj predloženih stvari za uvrštenje na listu stvari koje su podložne autorizaciji: 1 (1) — Broj dosjea u postupku za uvođenje ograničenja koji su podneseni na odluku Komisiji: 4 (2)

— Broj zaprimljenih zahtjeva za odobrenje: 19 (8)

— Broj obavijesti o tvarima s liste kandidata za autorizaciju sadržanima u proizvodima: 14 (93)

Razvrstavanje i označivanje

— Broj zaprimljenih obavijesti o razvrstavanju i označivanju: 6,4 milijuna za više od 133 000 tvari (od njih je gotovo 118 000 uključeno u javne obavijesti)

— Broj zaprimljenih prijedloga za usklađeno razvrstavanje i označivanje: 44 (29)

— Broj zaprimljenih zahtjeva za alternativne nazive tvari u pripravcima: 28 (28)

Savjeti i pomoć

— Broj pitanja na koja je odgovorila služba Agencije za podršku: 7 628 (5 975)

— Broj novih objavljenih dokumenata sa smjernicama: 10 (1)

— Broj objavljenih izmjena smjernica i ispravaka: 9 (3) izmjena i 8 (4) ispravaka

Znanstveni informatički alati

— Dvije nove inačice Registra biocidnih proizvoda (R4BP) stavljene u uporabu 2014.

— U uporabu je stavljena aplikacija za uređivanje sažetih opisa svojstava proizvoda (SPC) koja služi kao pomoć u sastavljanju strukturiranih sažetih opisa svojstava proizvoda za biocide.

— Novi sustav za podršku u primjeni Uredbe o postupku prethodnog pristanka, ePIC, pokrenut je dovoljno rano da bi se obradile obavijesti za 2015.

— Trenutačni sustav za pronošnje informacija poboljšan je tako da može obuhvatiti podatke o biocidima i postupku prethodnog pristanka te poboljšati učinkovitost rada.

— U uporabu je stavljena ažurirana inačica alata Chesar 2 (inačica 2.3).

— Pokrenuta je nova platforma za upravljanje predmetima „Dynamic Case” i do kraja godine već je podržavala 17 postupaka u vezi s uredbama REACH i CLP.

— U uporabu su stavljene dvije nove inačice alata Odyssey.

— U uporabu su stavljene dvije inačice sustava za održavanje postupka evaluacije dosjea (ECM-DEP).

Znanstveni i tehnički savjeti institucijama i tijelima EU-a

— U listopadu 2014. održana je uspješna tematska znanstvena radionica o regulatornim izazovima u procjeni rizika nanomaterijala.

- Objavljeno je drugo izvješće Agencije o uporabi metoda ispitivanja koje ne uključuju pokuse na životinjama u skladu s člankom 117. stavkom 3. Uredbe REACH.
- Ažuriran je dvogodišnji plan Agencije o nanomaterijalima.
- Održana su dva sastanka radne skupine za nanomaterijale.
- Doprinosi radu Komisije na izmjeni priloga Uredbi REACH u pogledu posebnih zahtjeva za nanomaterijale.
- Agencija i Zajednički istraživački centar objavili su izvješće „Awareness of non-animal methods for the assessment of chemicals – View to promote non-animal testing and alternative methods” (Osviještenost o metodama ocjenjivanja kemikalija koje ne uključuju pokuse na životinjama – Promicanje takvih i drugih metoda ispitivanja).
- Doprinos razvoju smjernica OECD-a za ispitivanje i strategije ispitivanja, posebno u pogledu nadraživanja/nagrivanja očiju, osjetljivosti kože, utjecaja na genske ili hormonske promjene, štetnih posljedica za plodnost i toksičnosti za ekološke sustave vode i tla.

Odbori i Forum

- Broj jednoglasnih dogovora Odbora država članica: 149 (155)
- Broj mišljenja Odbora za procjenu rizika: 88 (41)
- Broj mišljenja Odbora za socioekonomsku analizu: 34 (3)

Žalbena komisija

- Broj uložениh žalbi: 18 (22)
- Broj odluka o žalbama: 16 (8)

Komunikacija

- Organizirana su tri događanja za dionike:
 - dva informativna dana za dionike,
 - radionica za akreditirane dionike.
- Organizirano je osam mrežnih seminara s 2 060 sudionika.
- 264 (250) prijevoda
- 1 481 986 posjetitelja internetskih stranica s ukupno 4 430 136 posjeta
- 61 (53) publikacija
- Izdano je 21 priopćenje za medije i organizirano 49 susreta s predstavnicima medija.
- 57 informativnih obavijesti, elektroničkih informativnih letaka i biltena
- 1 136 objava na Tweeteru, 51 objava na Facebooku i 38 objava na LinkedInu

Suradnja

- Znanstvena i tehnička suradnja s OECD-om (npr. sustav IUCLID) i srodnim agencijama (Australija, Kanada, Japan i SAD) i tehnička podrška Komisiji u međunarodnom radu (npr. sustav GHS Ujedinjenih naroda)

Upravljanje

- Stalan razvoj i unaprjeđivanje administrativnih i upravljačkih sustava
- Stečen certifikat ISO 9001

Financije, nabava i računovodstvo

- Disciplinirano upravljanje proračunom i novčanom pričuvom
- Znanstvene, informatičke, komunikacijske i administrativne usluge Agenciji 2014. godine pružane su u skladu s postojećim okvirnim ugovorima (548 posebnih ugovora/narudžbi) ili su ugovorene postupcima javne nabave (188 ugovora). Agencija je uspješno zaključila pozive na podnošenje ponuda za sklapanje novih okvirnih ugovora za jezične tečajeve, certifikaciju integriranog sustava upravljanja kvalitetom (IQMS – *Integrated Quality Management System*) Agencije prema normi ISO 9001:2008 i bankovne usluge za tekući račun te je pokrenula projekt za povećanje učinkovitosti vođenja javne nabave i ugovora te povezanih financijskih postupaka.
- Ukupan broj poduzeća za koja je provjerena opravdanost statusa malog i srednjeg poduzeća: 271 (516)

Ljudski resursi i korporativne usluge

- Dovršena su 22 (27) postupka odabira, zaposlena su 62 (87) člana osoblja (privremenog i ugovornog osoblja).

Informacijska i komunikacijska tehnologija

- Pokrenuti su prvi moduli sustava za upravljanje ljudskim resursima (HRMS – *Human Resources Management System*).
- U uporabi je potpuno preuređen sustav vođenja dokumentacije.

Biocidi

- Obrađena su 2 094 zahtjeva u vezi s biocidima (zahtjevi za odobrenje novih aktivnih tvari, obnavljanje ili preispitivanje, odobrenja Unije za proizvode) i upućena državama članicama.
- Riješena su četiri spora u pogledu razmjene podataka.
- Ocjenjivanje zahtjeva dobavljača za odobrenje aktivnih tvari i održavanje liste odobrenih dobavljača: 1 odluka
- Zahtjevi za ocjenjivanje tehničke istovjetnosti: 7 odluka
- Ocjenjivanje sličnosti aktivnih tvari s obzirom na kemijski sastav: 1 slučaj

Postupak prethodnog pristanka

— Obrađeno je 5 289 obavijesti.

⁽¹⁾ Na temelju komparativne analize.Izvor: prilog koji je dostavila Agencija.

ODGOVOR AGENCIJE

11. ECHA prihvaća zaključak Revizorskoga suda te će nastaviti pažljivo postupati kako bi izbjegla sve neopravdane prijenose.

Točno je da je pristojbama za zahtjeve podnesene tijekom 2014. u skladu s Uredbom o biocidnim proizvodima (BPR) podmiren tek malen dio u vezi s tim povezanih troškova. Prvotna pretpostavka Komisije da će se Agencija uvelike sama financirati pokazala se neispravnom zbog činjenice da se nacionalnim pristojbama i pristojbama EU-a radije financiraju nacionalni zahtjevi i međusobna priznavanja nego odobrenja Unije za biocidne proizvode.

Komisija je u međuvremenu u nekoliko navrata snizila svoje procjene pristojbi te uviđa da je potrebno uvesti trajnu godišnju subvenciju EU-a kojom će se moći podmirivati troškovi većine zadaća ECHA-e za koje se pristojbe ne naplaćuju. Komisija je također pokrenula neovisnu studiju kojom bi se trebao pružiti potreban doprinos za reviziju Uredbe o pristojbama, kao što je predviđeno BPR-om 2015.
