



COMISIA EUROPEANĂ

Bruxelles, 11.8.2011
COM(2011) 498 final

2009/0076 (COD)

COMUNICARE A COMISIEI CĂTRE PARLAMENTUL EUROPEAN

**în conformitate cu articolul 294 alineatul (6) din Tratatul privind funcționarea
Uniunii Europene**

privind

**poziția Consiliului cu privire la adoptarea unui regulament al Parlamentului European
și al Consiliului privind introducerea pe piață și utilizarea produselor biocide**

COMUNICARE A COMISIEI CĂTRE PARLAMENTUL EUROPEAN

**în conformitate cu articolul 294 alineatul (6) din Tratatul privind funcționarea
Uniunii Europene**

privind

**poziția Consiliului cu privire la adoptarea unui regulament al Parlamentului European
și al Consiliului privind introducerea pe piață și utilizarea produselor biocide**

1. CONTEXT

Prezenta Comunicare se referă la titlul regulamentului și la numerele articolelor așa cum apar acestea în textul acordului politic (17474/10).

Data transmiterii propunerii către Parlamentul European și către Consiliu 12 iunie 2009
[document COM(2009) 267 final – 2009/0076 COD]:

Data avizului Comitetului Economic și Social European: 17 februarie 2010

Data avizului Parlamentului European, prima lectură: 22 septembrie 2010

Data adoptării poziției Consiliului: 21 iunie 2011

2. OBIECTIVUL PROPUNERII COMISIEI

Obiectivul propunerii este îmbunătățirea funcționării pieței interne prin continuarea armonizării normelor privind autorizarea și recunoașterea reciprocă a produselor biocide, asigurând în același timp un nivel ridicat de protecție a sănătății umane și animale, precum și a mediului.

3. OBSERVAȚII CU PRIVIRE LA POZIȚIA CONSILIULUI

3.1. Observații generale

Parlamentul European și-a dat avizul în primă lectură la 22 septembrie 2010. Comisia a acceptat în totalitate, parțial sau în principiu 193 dintre cele 309 amendamente adoptate de către Parlamentul European în prima lectură. Aproximativ jumătate din cele 193 de amendamente se reflectă deja, cel puțin parțial, în poziția comună. Poziția Comisiei privind amendamentele adoptate de către Parlamentul European în prima lectură este prezentată în documentul SP(2010)7193.

Comisia a acceptat, în totalitate, parțial sau în principiu amendamentele care conduc la clarificarea contextului propunerii sau contribuie la îmbunătățirea acesteia. Acestea includ, în special, modificări ale definiției produselor biocide, domeniul de aplicare a derogărilor în

temeiul criteriilor de excludere, extinderea domeniului de aplicare a autorizării Uniunii, criteriile pentru produsele biocide cu risc scăzut și dispozițiile privind articolele tratate.

Comisia a respins amendamentele care afectează natura propunerii, cum ar fi amendamentele care reduc nivelul de protecție a mediului ori a sănătății umane sau care subminează piața internă a produselor biocide. Comisia a respins, de asemenea, amendamentele care sunt practic sau tehnic irealizabile sau care reprezintă o sarcină inutilă pentru sectorul industrial și pentru autoritățile competente.

Comisia consideră că poziția comună nu modifică obiectivele cheie ale propunerii, astfel încât o poate susține. Cu toate acestea, Comisia consideră că anumite aspecte ale textului trebuie îmbunătățite și își manifestă disponibilitatea de a conlucra cu celelalte instituții în vederea realizării îmbunătățirilor. În special în ceea ce privește procedurile stabilite pentru determinarea conținuturilor maxime de reziduuri, textul poziției comune nu este compatibil cu Regulamentul (CE) nr. 470/2009, iar această inadvertență trebuie să fie tratată cu prioritate.

3.2. Observații detaliate

3.2.1. Amendamentele Parlamentului acceptate în totalitate, parțial sau în principiu de către Comisie și introduse în totalitate, parțial sau în principiu în poziția comună

Amendamentele 1, 4-7, 9-10, 13, 21-23, 25, 27, 30-35, 37-39, 43-44, 49, 53, 55, 56, 58, 62-63, 70, 75, 79, 80, 82-83, 85-91, 93-96, 112, 115, 116, 123-125, 137, 139, 142-144, 160-161, 165, 167-172, 178-181, 183-187, 189-190, 194, 199, 206-215, 218-220, 225-232, 234-235, 239, 241-242, 247-249, 255-257, 266-267, 269, 272, 275-277, 279, 292-296, 299-303, 308, 310-312, 316, 319-320, 323-329, 331-332, 341, 346-347, 354, 359/rev și 360-361 au fost acceptate în totalitate, parțial sau în principiu de către Comisie și au fost introduse în totalitate, parțial sau în principiu în poziția Consiliului.

3.2.2. Amendamentele Parlamentului respinse de către Comisie însă introduse în totalitate, parțial sau în principiu în poziția comună

Amendamentele 2, 3, 17, 20, 52, 54, 69, 71, 126, 156 și 349 au fost respinse de către Comisie, însă au fost introduse în totalitate, parțial sau în principiu în poziția Consiliului. Amendamentele se referă în special la termenele reduse pentru includerea sau reînnoirea includerii substanțelor a căror substituie este prevăzută, precum și a altor substanțe active, și la termenele mai scurte pentru anumite sarcini care trebuie îndeplinite de către Agenția Europeană pentru Produse Chimice (denumită în continuare „agenția”). Deși Comisia a respins aceste amendamente pe motiv că ar spori sarcina administrativă și legislativă, adăugând noi sarcini de lucru agenției, statelor membre și operatorilor economici fără a aduce beneficii clare în ceea ce privește ameliorarea nivelurilor de protecție, Consiliul le-a considerat ca fiind acceptabile.

3.2.3. Amendamentele Parlamentului acceptate în totalitate, parțial sau în principiu de către Comisie, dar care nu sunt incluse în poziția comună

Amendamentele 11, 16, 24, 36, 48, 58-59, 62, 65-66, 72-74, 77-78, 99, 101, 106, 118, 120-121, 157, 162, 166, 175, 178, 191, 193, 196, 200, 203-204, 221-223, 236, 332, 358 și 361 au fost acceptate în totalitate, parțial sau în principiu de către Comisie, însă nu au fost incluse în poziția Consiliului. Cele mai frecvente motive pentru respingerea amendamentelor de către Consiliu sunt inconsistența cu alte modificări introduse de către Consiliu, plasarea unei sarcini

administrative nejustificate asupra sectorului industrial, autorităților competente sau agenției și lipsa unei valori adăugate clare a amendamentelor respective.

3.2.4. Amendamentele Parlamentului respinse de către Comisie și Consiliu și care nu sunt incluse în poziția comună

Amendamentele 12, 14-15, 19, 26, 28, 40-42, 45-47, 50-51, 57, 64, 81, 84, 92, 97-98, 100, 102-105, 107-111, 117, 119, 122, 127-136, 138, 140-141, 145-147, 150, 158-159, 163-164, 173-174, 176, 182, 188, 192, 195, 197-198, 201, 205, 216-217, 224, 233, 237-238, 240, 246, 250-253, 258-259, 262-265, 270-271, 274, 280-288, 291, 297, 306-307, 309, 318, 321-322, 330, 342-343, 350 și 353 au fost respinse atât de către Comisie, cât și de către Consiliu.

3.2.5. Modificări aduse Propunerii de către Consiliu

Consiliul a propus următoarele modificări principale ale propunerii Comisiei:

Includerea substanțelor active: Consiliul a modificat procedura privind aprobarea includerii substanțelor active. Lista substanțelor active aprobate nu va fi inclusă ca anexă la regulament, ci va fi stabilită ca măsură de sine stătătoare prin măsuri de implementare și va fi actualizată în mod regulat. Comisia consideră că aprobarea substanțelor active trebuie să fie efectuată prin utilizarea unei anexe la regulament. În consecință, orice adăugiri sau modificări la anexa conținând substanțele active constituie modificări ale elementelor neesențiale ale regulamentului și sunt adoptate prin acte delegate în temeiul articolului 290 din TFUE. Cu toate acestea, pentru a permite continuarea procedurii legislative, Comisia nu se va opune modificărilor introduse de către Consiliu. Comisia a făcut o declarație cu privire la acest subiect la momentul acordului politic (a se vedea anexa 1).

Procedura de autorizare simplificată: Consiliul a înlocuit conceptul de „produse biocide cu risc scăzut” cu produse supuse unei proceduri de autorizare simplificate. Criteriile propuse pentru aceste produse sunt axate mai mult pe proprietățile substanțelor conținute în produs decât pe o evaluare a riscului produsului de la caz la caz, astfel cum reieșea din propunerea Comisiei. Produsele în cauză nu vor mai fi supuse unei proceduri de autorizare la nivelul Uniunii după cum prevedea propunerea Comisiei, ci vor fi în schimb supuse unei autorizări într-unul din statele membre. Odată ce autorizația este acordată într-unul din statele membre, ulterior, după trimiterea unei notificări, produsul poate fi comercializat în oricare alt stat membru. Comisia consideră că abordarea Consiliului va încuraja dezvoltarea și comercializarea produselor biocide care prezintă un risc redus pentru om și mediu, prin urmare poate accepta poziția Consiliului în această chestiune.

Domeniul de aplicare a autorizației Uniunii Europene: Potrivit poziției Consiliului, autorizația Uniunii va fi accesibilă începând cu 2013, produselor biocide care se încadrează în tipurile de produse 6, 7, 9, 10, 12, 13 și 22 și, începând cu 2020, produselor biocide care se încadrează în tipurile 14, 15, 17, 21 și 23, cu condiția ca produsele respective să aibă condiții similare de utilizare pe întreg teritoriul Uniunii. Cel mai târziu în 2017, Comisia va realiza o reexaminare care va fi însoțită, dacă este necesar, de propuneri legislative, de exemplu, amânarea deschiderii procedurii de autorizare a Uniunii pentru unele sau pentru toate tipurile de produse prevăzute. Deși a propus inițial un sistem de autorizare a Uniunii cu un domeniu de aplicare mult mai restrâns, Comisia poate, în principiu, să accepte poziția Consiliului cu condiția ca extinderea să fie implementată treptat, iar resursele adecvate să fie furnizate agenției și Comisiei. Comisia a făcut o declarație subliniind implicațiile resurselor și

solicitând statelor membre să ia măsurile necesare pentru a asigura furnizarea resurselor adecvate în contextul noilor perspective financiare (a se vedea anexa 2).

Articole tratate: În conformitate cu abordarea adoptată de Parlamentul European, Consiliul a introdus „funcția biocidă primară” drept criteriu pentru diferențierea între produsele biocide și articolele tratate. Mai mult, atenția controlului a fost deplasată de la produsele biocide către substanțele active. Consiliul a decis să impună cerințe mai stricte pentru articolele tratate în care se intenționează eliberarea substanțelor active („efectul extern”). Reglementări ulterioare ar putea fi adoptate de către Comisie, inclusiv posibilitatea unei scheme de notificare. Comisia poate susține modificările privind articolele tratate deoarece acestea sunt în conformitate cu obiectivele regulamentului.

Tipul și componența Comitetului pentru produse biocide: Inițial, Comisia a propus ca acest comitet să fie compus din experți științifici independenți, nominalizați de către statele membre, dar numiți de către Consiliul de administrație al agenției. Consiliul a optat pentru o abordare potrivit căreia membrii comitetului sunt numiți direct de către statele membre, existând legături strânse între comitet și autoritățile competente ale statelor membre. Având în vedere faptul că responsabilitatea pentru implementarea detaliată a regulamentului va reveni autorităților competente din statele membre, este evident că tot aceste autorități trebuie să se implice în lucrările Comitetului pentru produse biocide. Comisia poate, așadar, să accepte poziția Consiliului.

Taxe: Comisia a propus inițial un sistem în care taxa pentru o autorizație a Uniunii să fie plătită agenției, care va rambursa apoi statul membru pentru activitatea în calitate de autoritate competentă responsabilă cu evaluarea. Poziția Consiliului se bazează pe un sistem în care, pentru procedurile îndeplinite la nivelul Uniunii, o taxă se plătește agenției pentru activitățile sale, iar o altă taxă se plătește autorității competente care îndeplinește rolul de autoritate competentă responsabilă cu evaluarea. Acest lucru este acceptabil pentru Comisie. În plus, propunerea Comisiei prevedea ca valoarea taxelor datorate agenției, precum și structura armonizată (inclusiv aspecte precum rambursări, reduceri/ renunțare) a taxelor aplicabile atât agenției, cât și statelor membre să fie adoptată prin intermediul actelor delegate. Cu toate acestea, poziția Comisiei prevede ca nivelul taxelor datorate agențiilor, precum și reglementările de definire a condițiilor de plată și a posibilelor reduceri să fie adoptat prin intermediul actelor de punere în aplicare. În ceea ce privește stabilirea unei structuri armonizate de taxe pentru agenție și statele membre, Consiliul prevede că Comisia poate aborda aceste aspecte prin intermediul documentelor orientative. Deși regretă abordarea adoptată de către Consiliu, Comisia o poate accepta pentru a permite continuarea procedurii legislative. Comisia a făcut o declarație prezentată în anexa 1 cu privire la poziția sa privind utilizarea actelor delegate pentru stabilirea taxelor datorate agenției.

Pentru a lua în considerare implicațiile resurselor care rezultă din modificările introduse de către Consiliu și Parlament în primă lectură, inclusiv necesitatea de a ajusta sistemul de taxe ca metodă de a reduce impactul asupra bugetului Uniunii, Comisia a pregătit o fișă financiară revizuită, atașată ca anexa 3 la prezenta comunicare.

4. CONCLUZII

Comisia consideră acceptabile modificările introduse de către Consiliu, întrucât acestea sunt coerente cu obiectivele propunerii Comisiei, mergând în completarea acesteia. Prin urmare, Comisia poate accepta poziția Consiliului.

Comisia și-a exprimat deja îngrijorarea cu privire la implicațiile sporite asupra resurselor care rezultă pentru agenție și pentru Comisie în declarația din anexa 2. Luând în considerare sarcinile suplimentare atribuite agenției și timpul necesar pregătirii tuturor aspectelor legate de activitățile sale viitoare, precum și faptul că procesul legislativ durează mai mult decât s-a anticipat, Comisia consideră că este necesară amânarea datei fixate pentru aplicarea regulamentului, propusă pentru 1 septembrie 2013, cu excepția dispozițiilor care permit Comisiei și agenției să ia măsurile pregătitoare (de exemplu, actele delegate/de punere în aplicare, documentele orientative).

Anexa 1

Declarație privind comitologia

În spirit de compromis, Comisia nu se va opune votului majoritar calificat în favoarea textului președinției. Cu toate acestea, Comisia subliniază că nu împărtășește opiniile Consiliului potrivit cărora măsurile referitoare la aprobarea substanțelor active (articolul 8a) și la reglementările privind taxele datorate Agenției Europene pentru Produse Chimice [articolul 70 alineatul (1)] țin de punerea în aplicare, făcând astfel obiectul articolului 291 din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene. În ceea ce privește ambele aspecte, Comisia este de părere că articolul 290 reprezintă procedura adecvată având în vedere faptul că acestea implică măsuri de aplicare generală care pot modifica sau completa elemente neesențiale ale regulamentului.

Anexa 2

Declarație privind implicațiile asupra resurselor

Extinderea domeniului de aplicare a autorizației Uniunii Europene, precum și sarcinile suplimentare atribuite Agenției Europene pentru Produse Chimice, termenele reduse și frecvența sporită a reînnoirilor pentru substanțele active vor conduce în mod necesar la o creștere semnificativă a volumului de muncă al agenției și al Comisiei. În același timp, volumul de muncă pentru autoritățile naționale va scădea ca rezultat al lărgirii domeniului de aplicare a autorizației Uniunii. Având în vedere volumul de muncă crescut, agenția și Comisia vor avea nevoie de resurse financiare și umane suplimentare pentru a asigura punerea în aplicare eficientă a regulamentului. În aceste condiții, Comisia invită Consiliul să abordeze aceste necesități în conformitate cu noile perspective financiare. Comisia este pregătită să coopereze cu Consiliul pentru găsirea unei soluții adecvate.

Anexa 3

FIȘĂ FINANCIARĂ LEGISLATIVĂ PENTRU PROPUNERI

1. CADRUL PROPUNERII/INIȚIATIVEI

- 1.1. Denumirea propunerii/inițiativei
- 1.2. Domeniul (domeniile) de politică în cauză în structura ABM/ABB
- 1.3. Tipul propunerii/inițiativei
- 1.4. Obiectiv(e)
- 1.5. Motivul (motivele) propunerii/inițiativei
- 1.6. Durata acțiunii și impactul financiar al acesteia
- 1.7. Tipul (tipurile) de gestiune preconizat(e)

2. MĂSURI DE GESTIONARE

- 2.1. Dispoziții în materie de monitorizare și raportare
- 2.2. Sistemul de gestiune și control
- 2.3. Măsuri de prevenire a fraudelor și a neregulilor

3. IMPACTUL FINANCIAR ESTIMAT AL PROPUNERII/INIȚIATIVEI

- 3.1. Rubrica (rubricile) din cadrul financiar multianual și linia (liniile) bugetară (bugetare) de cheltuieli afectată (afectate)
- 3.2. Impactul estimat asupra cheltuielilor
 - 3.2.1. Sinteza impactului estimat asupra cheltuielilor
 - 3.2.2. Impactul estimat asupra creditelor operaționale
 - 3.2.3. Impactul estimat asupra creditelor cu caracter administrativ
 - 3.2.4. Compatibilitatea cu actualul cadru financiar multianual
 - 3.2.5. Participarea terților la finanțare
- 3.3. Impactul estimat asupra veniturilor

FISĂ FINANCIARĂ LEGISLATIVĂ PENTRU PROPUNERI

1. CADRUL PROPUNERII /INIȚIATIVEI

1.1. Denumirea propunerii/inițiativei

Propunere de regulament al Parlamentului European și al Consiliului privind introducerea pe piață și utilizarea produselor biocide.

1.2. Domeniul (domeniile) de politică în cauză în structura ABM/ABB¹

Domeniul de politică: 07 Mediu

Codul activității 07 03: Implementarea legislației și a politicii comunitare în domeniul mediului

1.3. Tipul propunerii/inițiativei

☒ Propunere/inițiativă care se referă la o **acțiune nouă**

☐ Propunere/inițiativă care se referă la o **acțiune nouă ca urmare a unui proiect-pilot/a unei acțiuni pregătitoare**²

☐ Propunere/inițiativă care se referă la **prelungirea unei acțiuni existente**

☐ Propunere/inițiativă care se referă la o **acțiune reorientată către o acțiune nouă**

1.4. Obiective

1.4.1. Obiectiv(e) strategic(e) multianual(e) al(e) Comisiei vizat(e) de propunere/inițiativă

Elaborarea de noi inițiative de politică (ABB cod 07 05) – 2008 AMP

Pregătirea și propunerea de politici, măsuri și inițiative de mediu, bazate pe date complete și precise cu privire la starea mediului și presiunile asupra acestuia, cu consultarea largă a părților interesate, punând în aplicare cel de-al șaselea Program de acțiune pentru mediu al CE. Pregătirea răspunsurilor strategice care pot fi necesare în contextul noilor dovezi cu privire la pericolele pentru mediu, sau pentru sănătatea umană provenite din mediu.

1.4.2. Obiectiv(e) specific(e) și activitățile ABM/ABB implicate

Obiectiv specific nr.1c

Elaborarea de noi inițiative de politică pentru a contribui la îndeplinirea obiectivelor celei de-a șasea zone prioritare PAM pentru mediu și sănătate. Contribuția la obținerea unui nivel ridicat de calitate a vieții și de bunăstare socială a cetățenilor, prin asigurarea unui mediu în care nivelul de poluare nu produce efecte nocive asupra sănătății umane și asupra mediului și prin încurajarea unei dezvoltări urbane durabile.

¹ ABM (Activity Based Management): gestiune pe activități – ABB (Activity Based Budgeting): întocmirea bugetului pe activități.

² Astfel cum sunt menționate la articolul 49 alineatul (6) litera (a) sau (b) din Regulamentul financiar.

1.4.3. Rezultat(e) preconizat(e) și impact

A se preciza efectele pe care propunerea/inițiativa le poate avea asupra beneficiarilor/grupurilor vizate.

Obiectivele propunerii sunt de a asigura un nivel ridicat de protecție a sănătății publice și a mediului, precum și de a armoniza piața internă a produselor biocide, sporind, totodată, competitivitatea și inovarea.

Pentru atingerea acestor obiective, este necesar ca pericolele și riscurile prezentate de substanțele active și de produsele biocide să fie pe deplin cunoscute înainte de plasarea acestora pe piață.

În vederea implementării eficiente a propunerii, este oportun să se apeleze la Agenția Europeană pentru Produse Chimice existentă, care va primi și va furniza avize referitoare la datele transmise de sectorul industrial, de exemplu pentru evaluarea substanțelor active sau a anumitor produse biocide, devenind principalul punct de furnizare a consultanței și sprijinului științific către Comisie, către autoritățile competente ale statelor membre, către întreprinderi, în special IMM-uri, precum și de punere la dispoziția publicului a informațiilor pertinente.

Armonizarea pieței interne a produselor biocide și creșterea competitivității și a inovării vor fi consolidate prin adoptarea unei abordări coerente în privința tratării cererilor depuse de sectorul industrial, prin simplificarea procedurilor de autorizare a produselor și prin încurajarea elaborării de „noi” substanțe și produse cu un profil mai bun în materie de sănătate publică și mediu, astfel încât să sporească competitivitatea Europei în raport cu competitorii săi internaționali și să facă mai disponibile substanțele și produsele cu riscuri scăzute.

1.4.4. Indicatori ai rezultatelor și impactul acestora

A se preciza indicatorii pentru monitorizarea implementării propunerii/inițiativei.

Obiectivele și indicatorii identificați până în prezent sunt următorii:

Obiective	Indicatori ai politici
Evaluarea unor noi substanțe active în vederea aprobării lor	Număr de avize furnizate. Timp scurs de la primirea unei cereri valabile până la transmiterea avizului către Comisie.
Reînnoirea aprobării substanțelor active	Număr de avize furnizate. Timp scurs de la primirea unei cereri valabile până la transmiterea avizului către Comisie.
Stabilirea echivalenței tehnice între substanțele active	Număr de avize furnizate. Timp scurs de la primirea unei cereri valabile până la transmiterea avizului către Comisie.

Autorizări ale produselor	Număr de avize furnizate. Timp scurs de la primirea unei cereri valabile până la transmiterea avizului către Comisie.
Aviz în cazul unui dezacord între proceduri de recunoaștere reciprocă	Număr de avize furnizate. Timp scurs de la primirea unei solicitări din partea Comisiei până la transmiterea avizului către Comisie.
Sarcini legate de schimbul de date și de confidențialitate	Număr de căutări în baza de date. Număr de cereri de informații privind date neconfidențiale.
Elaborarea unor documente de orientare generale și specifice	Număr de documente de orientare elaborate.
Întreținerea registrului UE de produse biocide	Număr de căutări în baza de date
Realizarea programului de evaluare a substanțelor existente	Număr de avize furnizate. Timp scurs de la primirea unui proiect de raport al autorității competente până la finalizarea raportului autorității competente.

1.5. Temeiurile propunerii/inițiativei

1.5.1. Obiectiv(e) de îndeplinit pe termen scurt sau lung

Înainte ca substanțele active să fie autorizate pentru utilizare în compoziția produselor biocide, este necesar să se evalueze dacă utilizarea lor implică un risc inacceptabil pentru mediu sau pentru sănătatea publică. Această evaluare este efectuată de către autoritățile competente ale statelor membre și este urmată de o evaluare *inter pares* organizată la nivelul Uniunii, înainte de luarea deciziei de către Comisie.

În plus, în scopul îmbunătățirii procesului de autorizare a produselor biocide, se propune ca anumite produse să fie autorizate direct la nivelul Uniunii, la alegerea solicitantului. Alte categorii de produse biocide vor continua să fie autorizate la nivelul statelor membre.

De asemenea, pentru ca produsele biocide să poată fi autorizate de statele membre, prin procedura de recunoaștere reciprocă, vor trebui soluționate divergențele de opinii dintre statele membre printr-o procedură ad-hoc de soluționare a conflictelor. Se prevede că majoritatea acestor divergențe de opinii vor fi de natură științifică sau tehnică.

Procese care vizează facilitarea schimbului de date între potențialii solicitanți, stabilirea echivalenței tehnice a substanțelor fabricate din diferite surse, difuzarea informațiilor, identificarea producătorilor de substanțe active care au dreptul să introducă respectiva

substanță activă pe piața internă vor trebui, de asemenea, să fie elaborate și/sau îmbunătățite.

În fine, va fi necesară acordarea de sprijin pur științific și tehnic, inclusiv dezvoltarea și întreținerea de instrumente TI, pentru implementarea regulamentului.

Toate aceste sarcini sunt descrise în continuare în detaliu în appendicele II.

1.5.2. Valoarea adăugată a implicării comunitare

Până în prezent, Centrul Comun de Cercetare (JRC) al Comisiei furnizează elemente importante pentru programul de evaluare a substanțelor active existente³. Cu toate acestea, odată cu reducerea activităților sale în domeniul substanțelor chimice din cauza transferului unei mari părți a acestor activități către ECHA, JRC a anunțat deja că își va înceta și activitățile în domeniul produselor biocide la sfârșitul anului 2013 și se va concentra ulterior asupra altor priorități.

Întrucât, de la momentul respectiv, serviciile Comisiei nu vor mai deține cunoștințele de specialitate și resursele pentru a soluționa aspectele de natură științifică sau tehnică legate de evaluarea substanțelor active și de autorizarea produselor biocide, s-a considerat mai oportun să se solicite consultanță și asistență din partea unui organism extern.

Apelarea la un organism extern pentru realizarea unei evaluări a riscurilor este, de asemenea, în conformitate cu abordarea adoptată în alte sectoare precum medicamentele, produsele de protecția plantelor, produsele alimentare, unde există o separare clară între evaluarea riscurilor (realizată de organisme științifice) și gestionarea riscurilor (efectuată de către Comisie).

După ce s-a exclus posibilitatea de a crea un organism special care să fie responsabil de evaluarea riscurilor substanțelor active și ale produselor biocide, trei organisme existente au fost luate în considerare ca posibili candidați pentru a furniza sprijinul științific și tehnic în domeniul produselor biocide:

- Agenția Europeană pentru Medicamente (EMA), deoarece propunerea de autorizare a anumitor produse biocide la nivelul Uniunii este modelată după liniile și principiile a ceea ce exista deja din 1995 pentru medicamentele de uz uman și veterinar;
- Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA), deoarece Directiva 98/8/CE este adesea menționată ca fiind directiva înrudită cu Directiva 91/414/CEE privind introducerea pe piață a produselor de uz fitosanitar, iar în cadrul celei dintâi directive, EFSA reprezintă organismul științific oficial responsabil de pregătirea avizelor Comisiei; și
- Agenția Europeană pentru Produse Chimice (ECHA).

³ Directiva 98/8/CE în vigoare prevede evaluarea sistematică a substanțelor active aflate deja pe piață la 14 mai 2000, la momentul intrării în vigoare a respectivei directive. Evaluarea este realizată de toate statele membre, cărora li s-a alocat un număr de substanțe pentru care trebuie să elaboreze rapoarte de evaluare. Rapoartele de evaluare sunt apoi supuse unei evaluări *inter pares* realizate de către celelalte state membre și sunt discutate la diverse reuniuni organizate de JRC pentru probleme științifice și tehnice, iar apoi de către DG Mediu în vederea discuțiilor finale înainte de luarea măsurilor finale din procesul decizional (procedura comitologică). Pentru discuțiile științifice și tehnice, precum și pentru activitatea de pregătire pe care o presupun acestea (lectura și analiza diferitelor aspecte) sunt necesare resurse semnificative, asigurate, în prezent, de JRC și finanțate prin programul LIFE + în cadrul liniei bugetare 07 03 07.

Primele două posibilități pot conduce la sinergii limitate. Pe de altă parte, se estimează că alegerea ECHA va crea sinergii majore, pe baza următoarelor considerente:

- În primul rând, evaluarea substanțelor active utilizate în produsele biocide urmează multe dintre metodologiile și principiile care se aplică de asemenea substanțelor chimice reglementate în temeiul Regulamentului REACH. Datele necesare sunt similare, iar evaluarea riscului acestor substanțe, în special dacă dețin anumite proprietăți periculoase, ține chiar de competența directă a ECHA.

- În plus, propunerea include norme privind schimbul de date referitoare la produsele biocide, care sunt armonizate acum cu cele din REACH și impun schimbul de date incluzând testarea pe animale vertebrate. Numai REACH și ECHA au instituit deja mecanisme și baze de date care să facă posibil acest schimb.

- Un alt element important pentru alegere este faptul că o mare parte din personalul științific al ECHA este deja familiarizat cu produsele biocide, datorită activităților anterioare desfășurate în cadrul JRC, în cadrul autorităților competente ale statelor membre și al sectorului industrial.

- În ultimul rând, dar nu mai puțin important, producătorii, utilizatorii din aval ai produselor biocide și Comisia însăși au deja diverse obligații în temeiul REACH. În special, datele deținute de JRC referitoare la substanțele active care fac obiectul evaluării în cadrul programului de evaluare sunt puse la dispoziția ECHA, în conformitate cu dispozițiile articolului 16 din Regulamentul REACH.

Din aceste motive se crede că, dintre alte posibilități la îndemână luate în considerare – o nouă agenție, JRC, EMEA, EFSA – , ECHA este cea mai eficace în materie de posibile sinergii.

În plus, având în vedere eliminarea treptată a asistenței acordate de JRC în ceea ce privește programul de evaluare a substanțelor active existente, anunțată pentru sfârșitul anului 2013, se estimează că ECHA va prelua acest rol începând cu anul 2014.

Prin urmare, propunerea legislativă se bazează pe supoziția că vor fi încredințate ECHA o serie de sarcini de natură științifică și tehnică legate de evaluarea substanțelor active utilizate în produsele biocide și a anumitor produse biocide.

În acest scop, sunt necesare resurse financiare prin care să se garanteze nivelul corespunzător de personal al ECHA, precum și capacitatea acesteia de a organiza numărul necesar de reuniuni pentru a aduce opiniile sale la cunoștința Comisiei.

1.5.3. *Învățămintele desprinse din experiențele anterioare similare*

Propunerea se bazează pe concluziile unui studiu realizat în 2007 pentru a analiza deficiențele actualei directive. Rezultatele studiului (disponibile la adresa <http://ec.europa.eu/environment/biocides/study.htm>) au fost incluse în raportul Comisiei privind impacturile implementării Directivei 98/8/CE (disponibil la adresa http://ec.europa.eu/environment/biocides/impl_report.htm)

Evaluarea impactului efectuată de Comisie se axează pe cinci elemente ale politicii care necesită luarea de măsuri: extinderea domeniului de aplicare a regulamentului astfel încât să includă articole și materiale tratate cu produse biocide; ameliorarea procedurilor de autorizare a produselor prin introducerea posibilității de autorizare a anumitor produse la nivelul Uniunii; introducerea schimbului obligatoriu de date din stadiul autorizării produselor și al aprobării substanțelor active, în conformitate cu principiile Regulamentului REACH; o clarificare a datelor necesare, alături de o combinație de scutiri de la furnizarea anumitor date și utilizarea de informații existente, precum și o nouă abordare în privința produselor biocide cu risc scăzut; armonizarea parțială a structurii taxelor pentru a încuraja crearea mai multor substanțe active noi, precum și reținerea mai multor substanțe active existente.

1.5.4. *Coerența și posibilă sinergie cu alte instrumente relevante*

A se vedea 1.5.2.

1.6. **Durata acțiunii și impactul financiar al acesteia**

☐ Propunere/inițiativă cu **durată limitată**

– ☐ Propunere/inițiativă în vigoare din [ZZ/LL] AAAA până la [ZZ/LL]AAAA

– ☐ Impact financiar din AAAA până în AAAA

☒ Propunere/inițiativă cu **durată nelimitată**⁴

1.7. **Tipul (tipurile) de gestiune preconizat(e)**⁵

☒ **Gestiune centralizată directă** de către Comisie

☒ **Gestiune centralizată indirectă**, prin delegarea sarcinilor de execuție:

⁴ Durata acțiunii nu este limitată în timp, întrucât propunerea stabilește normele aplicabile introducerii pe piață a produselor biocide. Cu toate acestea, se estimează că impactul financiar va fi limitat la sprijinirea Agenției Europene pentru Produse Chimice (ECHA) în vederea preluării sarcinilor suplimentare aferente evaluării substanțelor active utilizate în produsele biocide și a anumitor produse biocide. ECHA va percepe, într-adevăr, de la sectorul industrial taxe specifice pentru unele dintre aceste activități, precum și o taxă anuală pentru produse autorizate de Uniune. Conform previziunilor, ECHA va fi implicată în aceste sarcini începând cu anul 2011. Întrucât 2013 este ultimul an al actualei programări financiare, estimările privind creditele de angajament și creditele de plată au fost limitate la cele pentru 2012 și 2013 în prezenta fișă financiară.

În anexele la fișa financiară revizuită pe anii 2012 și 2013, precum și pentru următorii opt ani (și anume până în 2021) este inclusă o analiză detaliată a bugetului ECHA pentru sarcinile suplimentare, pentru a corespunde calendarului atașat fișei financiare legislative revizuite REACH (SEC(2006)924).

⁵ Explicațiile privind tipurile de gestiune, precum și trimerterile la Regulamentul financiar sunt disponibile pe site-ul BudgWeb: http://www.cc.cec/budg/man/budgmanag/budgmanag_en.html

- ☐ agențiilor executive
 - ☒ organismelor instituite de Comunități⁶
 - ☐ organismelor publice naționale/organismelor cu misiune de serviciu public
 - ☐ persoanelor cărora li se încredințează executarea unor acțiuni specifice în temeiul titlului V din Tratatul privind Uniunea Europeană, identificate în actul de bază relevant în sensul articolului 49 din Regulamentul financiar
- ☐ **Gestiune partajată** cu state membre
- ☐ **Gestiune descentralizată** împreună cu țări terțe
- ☐ **Gestiune în comun** cu organizații internaționale (*de precizat*)

Dacă se indică mai multe tipuri de gestiune, se furnizează detalii suplimentare în secțiunea „Observații”.

Observații

Responsabilitatea generală pentru implementarea și asigurarea respectării legislației propuse va reveni serviciilor Comisiei. Cu toate acestea, Agenția Europeană pentru Produse Chimice va asigura sprijinul științific și tehnic. ECHA va trebui să furnizeze, în special, avize privind nivelul de risc prezentat de substanțele active utilizate în produse biocide, precum și autorizarea anumitor substanțe biocide. ECHA va furniza avize pe baza cărora Comisia va lua decizii.

2. MĂSURI DE GESTIONARE

2.1. Dispoziții în materie de monitorizare și raportare

A se preciza frecvența și condițiile aferente acestor dispoziții.

Pentru a evalua progresul implementării și efectele noii politici, indicatorii prevăzuți la punctul 1.4.4 vor fi colectați și monitorizați la intervale regulate. În mare parte, acest lucru va fi realizat anual ca parte din activitatea normală a ECHA.

În plus, statele membre vor înainta Comisiei, din trei în trei ani, un raport privind măsurile de asigurare a respectării și de control, precum și rezultatele acestora. De asemenea, Comisia elaborează un raport privind implementarea prezentului regulament, în special privind funcționarea procedurii de autorizare UE și implementarea dispozițiilor privind articolele tratate.

2.2. Sistemul de gestiune și control

2.2.1. Riscul (riscurile) identificat(e)

Având în vedere că textul Comisiei va spori semnificativ volumul de lucru pentru ECHA și Comisie, vor fi necesare resurse suplimentare pentru acoperirea sarcinilor suplimentare de îndeplinit.

⁶ Astfel cum sunt menționate la articolul 185 din Regulamentul financiar.

Resursele suplimentare sunt furnizate prin intermediul prezentei fișe financiare revizuite. Cu toate acestea, în decursul timpului va fi necesară o monitorizare pentru a vedea dacă aceste resurse corespund corect sarcinilor suplimentare.

2.2.2. *Metoda (metodele) de control preconizată(e)*

Astfel cum s-a indicat în secțiunea 2.1, ECHA va furniza anual informații cu privire la progresul implementării și la efectul noii politici. Statele membre vor raporta de asemenea, din trei în trei ani, măsurile de aplicare și de control. Aceste informații vor fi utilizate de către Comisie pentru a pregăti raportul privind implementarea regulamentului.

De asemenea, având în vedere numărul de ipoteze și gradul de nesiguranță cu privire la diversele estimări din cadrul prezentei fișe financiare, nivelurile de personal ECHA vor trebui revizuite anual, ținând cont de volumul real al activităților.

2.3. **Măsuri de prevenire a fraudelor și a neregulilor**

A se preciza măsurile de prevenire și de protecție existente sau preconizate.

Agencia Europeană pentru Produse Chimice dispune de mecanisme și proceduri specifice de control bugetar. Acestea se bazează pe Regulamentul (CE, Euratom) nr. 2343/2002.

Consiliul de administrație al ECHA, care cuprinde reprezentanți ai statelor membre, ai Comisiei și ai Parlamentului European [articolul 79 alineatul (1) din Regulamentul REACH] elaborează o estimare a veniturilor și a cheltuielilor ECHA [articolul 96 alineatul (5)] și adoptă bugetul definitiv [articolul 96 alineatul (9)]. În fiecare an, conturile provizorii și finale sunt trimise Curții de Conturi Europene [articolul 97 alineatele (4) și (7)]. Parlamentul European acordă directorului ECHA descărcarea de gestiune în ceea ce privește execuția bugetului [articolul 97 alineatul (10)].

În scopul combaterii fraudei, a corupției și a altor activități ilegale, dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 1073/1999 privind investigațiile efectuate de Oficiul European de Luptă Antifraudă (OLAF) se aplică fără restricții ECHA, în conformitate cu articolul 98 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1907/2006.

În conformitate cu articolul 98 alineatul (2), ECHA face obiectul Acordului Interinstituțional din 25 mai 1999 privind anchetele interne efectuate de Oficiul European de Luptă Antifraudă (OLAF).

3. IMPACTUL FINANCIAR ESTIMAT AL PROPUNERII/INIȚIATIVEI

3.1. Rubrica (rubricile) din cadrul financiar multianual și linia bugetară (liniile bugetare) afectată (afectate)

- Linii bugetare de cheltuieli existente

Rubrica din cadrul financiar multianual	Linia bugetară	Natura cheltuielilor	Contribuție			
	Număr [Descriere]	CD/CND ⁽⁷⁾	țări AELS ⁸	țări candidate ⁹	țări terțe	În sensul articolului 18 alineatul (1) litera (aa) din Regulamentul financiar
2	07 03 60 01 Agenția pentru Produse Chimice – activități în domeniul legislației privind produsele biocide — Subvenție în cadrul titlurilor 1 și 2 din rubrica 2	CD	DA	NU	NU	NU
2	07 03 60 02 Agenția pentru Produse Chimice – activități în domeniul legislației privind produsele biocide — Subvenție în cadrul titlului 3 din rubrica 2	CD	DA	NU	NU	NU

Aceste linii bugetare vor acoperi cheltuielile cu personalul și cheltuielile administrative ale ECHA (titlurile 1 și 2), precum și cheltuielile operaționale ale ECHA (titlul 3) în ceea ce privește activitățile care urmează a fi desfășurate în domeniul produselor biocide în conformitate cu prezentul regulament, ca parte din subvenția anuală acordată Agenției Europene pentru Produse Chimice (ECHA) din bugetul UE [pe lângă creditele din cadrul posturilor bugetare 02 03 03 01 și 02 03 03 02 pentru finanțarea activităților prevăzute în Regulamentul REACH (CE) nr. 1907/2006 și Regulamentul CLP (CE) nr. 1272/2008].

- Nu sunt solicitate noi linii bugetare.

⁷ CD = credite diferențiate

⁸ AELS: Asociația Europeană a Liberului Schimb.

⁹ țările candidate și, după caz, țările potențial candidate din Balcanii de Vest (IATE).

3.2. Impactul estimat asupra cheltuielilor

3.2.1. Sinteza impactului estimat asupra cheltuielilor

milioane EUR (cu 3 zecimale)

Rubrica din cadrul financiar multianual:	2	Conservarea și gestionarea resurselor naturale (inclusiv cheltuieli de piață și plăți directe)
---	----------	---

DG: ENV			2012 ¹⁰	2013	Estimările creditelor operaționale sunt limitate la perioada de programare financiară actuală care se desfășoară până în 2013.	TOTAL
• Credite operaționale						
Numărul liniei bugetare: 07 03 60 01	Angajamente	(1)	1,507	4,050		5,557
	Plăți	(2)	1,507	4,050		5,557
Numărul liniei bugetare: 07 03 60 02	Angajamente	(1a)	1,249	2,302		3,551
	Plăți	(2a)	1,249	2,302		3,551
Credite cu caracter administrativ finanțate din bugetul anumitor programe ¹¹						
Numărul liniei bugetare		(3)				
TOTAL credite pentru DG ENV	Angajamente	=1+1a+3	2,756	6,352		9,108
	Plăți	=2+2a	2,756	6,352		9,108

¹⁰ Cheltuielile pentru 2012 se bazează pe subvenții pentru ECHA începând cu data adoptării. Unele măsuri pregătitoare sunt de asemenea finanțate în 2011 și 2012 în conformitate cu Programul LIFE (linia bugetară 07 03 07) estimate la 1 500 ME.

¹¹ Asistență tehnică și/sau administrativă și cheltuieli de sprijin pentru punerea în aplicare a programelor și/sau a acțiunilor UE (fostele linii „BA”), cercetare indirectă și cercetare directă

		+3				
--	--	----	--	--	--	--

• TOTAL credite operaționale	Angajamente	(4)	2,756	6,352				9,108
	Plăți	(5)	2,756	6,352				9,108
• TOTAL credite cu caracter administrativ finanțate din bugetul anumitor programe		(6)						
TOTAL credite în cadrul RUBRICII 2 din cadrul financiar multianual	Angajamente	=4+ 6	2,756	6,352				9,108
	Plăți	=5+ 6	2,756	6,352				9,108

Rubrica din cadrul financiar multianual:	5	„Cheltuieli administrative”
---	----------	-----------------------------

milioane EUR (cu 3 zecimale)

	2012	2013	Estimările creditelor administrative sunt limitate la perioada de programare financiară actuală care se desfășoară până în 2013.	TOTAL

		DG: ENV		
• Resurse umane				
• Alte cheltuieli administrative		0,204	0,204	0,408
TOTAL DG ENV	Credite	0,204	0,204	0,408

TOTAL credite în cadrul RUBRICII 5 din cadrul financiar multianual	(Total angajamente = Total plăți)	0,204	0,204		0,408
---	--------------------------------------	-------	-------	--	-------

milioane EUR (cu 3 zecimale)

		2012	2013	Estimările creditelor totale sunt limitate la perioada de programare financiară actuală care se desfășoară până în 2013.	TOTAL
TOTAL credite în cadrul RUBRICILOR 1 - 5 din cadrul financiar multianual	Angajamente	2,960	6,556		9,516
	Plăți	2,960	6,556		9,516

3.2.2. Impactul estimat asupra creditelor operaționale

- ☐ Propunerea/inițiativa nu implică utilizarea de credite operaționale
- ☒ Propunerea/inițiativa implică utilizarea de credite operaționale, conform explicațiilor de mai jos:

Credite de angajament în milioane EUR (cu 3 zecimale)

Obiectivele și realizările			2012		2013		Estimările creditelor operaționale sunt limitate la perioada de programare financiară actuală care se desfășoară până în 2013.										TOTAL		
	REALIZĂRI																		
	Tipul realizării ¹²	Costul mediu al realizării	Nr. realizări	Costuri	Nr. realizări	Costuri	Nr. realizări	Costuri	Nr. realizări	Costuri	Nr. realizări	Costuri	Nr. realizări	Costuri	Nr. realizări	Costuri	Număr total de realizări	Costuri totale	
OBIECTIVUL SPECIFIC nr. 1 ² Sprijin științific și tehnic ECHA			A se vedea apendicele 1 pentru o defalcare detaliată a costurilor ECHA și apendicele 2 pentru principalele ipoteze.																
TOTAL COSTURI				2,756		6,352												9,108	

¹² Realizările se referă la produsele și serviciile care vor fi furnizate (de exemplu, numărul de schimburi de studenți finanțate, numărul de km de străzi construiți etc.)

3.2.3. Impactul estimat asupra creditelor cu caracter administrativ

3.2.3.1. Sinteza

- ☐ Propunerea/inițiativa nu implică utilizarea de credite administrative
- ☒ Propunerea/inițiativa implică utilizarea de credite administrative, conform explicațiilor de mai jos:

milioane EUR (cu 3 zecimale)

	2012	2013	Estimările creditelor administrative sunt limitate la perioada de programare financiară actuală care se desfășoară până în 2013.	TOTAL
--	------	------	--	-------

RUBRICA 5 din cadrul financiar multianual				
Resurse umane				
07 01 02 11 01 – Misiuni	0,024 ¹³	0,024		
07 01 02 11 03 – Comitete	0,180 ¹⁴	0,180		
Alte cheltuieli administrative				
Subtotal RUBRICA 5 din cadrul financiar multianual	0,204	0,204		0,408

Resurse suplimentare vor fi necesare pentru acoperirea participării la ședințele organizate la ECHA și pentru organizarea unui număr sporit de ședințe ale Comitetului permanent pentru produse biocide.

TOTAL	0,204	0,204		0,408
--------------	-------	-------	--	-------

¹³ 20 2-misiuni de o zi la agenție pe an, 1 200 EUR per misiune

¹⁴ Comitetul permanent pentru produse biocide: 6 reuniuni de o zi pe an, 30 000 EUR/ședință

3.2.3.2. Necesarul de resurse umane estimat

- ☐ Propunerea/inițiativa nu implică utilizarea de resurse umane
- ☒ Propunerea/inițiativa implică utilizarea de resurse umane, conform explicațiilor de mai jos:

Estimarea trebuie exprimată în valoare întreagă (sau cel mult cu o zecimală)

	2012	2013	Estimările privind resursele umane sunt limitate la perioada de programare financiară actuală care se desfășoară până în 2013
• Posturi din schema de personal (posturi de funcționari și de agenți temporari)			
07 01 01 01 (la sediu și în birourile de reprezentare ale Comisiei)	0	3	
XX 01 01 02 (în delegații)			
XX 01 05 01 (cercetare indirectă)			
10 01 05 01 (cercetare directă)			
• Personal extern (în echivalent normă întreagă: ENI)¹⁵			
XX 01 02 01 (AC, INT, END din „pachetul global”)			
XX 01 02 02 (AC, INT, JED, AL și END în delegații)			
XX 01 04 yy ¹⁶	- la sediu ¹⁷		
	- în delegații		
XX 01 05 02 (AC, INT, END în cadrul cercetării indirecte)			
10 01 05 02 (AC, INT, END în cadrul cercetării directe)			
Altă linie bugetară (a se preciza)			
TOTAL	0	3	

Nu va fi necesar personal suplimentar în 2012. Vor fi necesare trei posturi suplimentare în 2013. Aceste posturi vor fi asigurate prin proceduri de realocarea internă. A se vedea appendicele IV pentru o defalcare amănunțită.

Descrierea sarcinilor care trebuie efectuate:

Funcționari și agenți temporari	Vor fi necesare resurse suplimentare pentru prelucrarea avizelor primite de la ECHA și pentru transformarea acestora în decizii ale Comisiei prin intermediul actelor delegate și de punere în aplicare.
---------------------------------	--

¹⁵ AC = agent contractual; INT= personal interimar („Intérimaire”); JED= „Jeune Expert en Délégation” (expert tânăr în delegații); AL= agent local; END= expert național detașat;

¹⁶ Sub plafonul pentru personal extern din credite operaționale (fostele linii „BA”).

¹⁷ În special pentru fonduri structurale, Fondul european agricol pentru dezvoltare rurală (FEADR) și Fondul european pentru pescuit (FEP).

Personal extern	
-----------------	--

3.2.4. *Compatibilitate cu cadrul financiar multianual actual*

- ☐ Propunerea/inițiativa este compatibilă cu cadrul financiar multianual existent.
- ☒ Propunerea/inițiativa necesită o reprogramare a rubricii corespunzătoare din cadrul financiar multianual.

A se explica reprogramarea necesară, precizându-se liniile bugetare în cauză și sumele aferente.

2,960 M€ în 2012 (1,507 M€ pentru linia bugetară 07 03 60 01 și 1,249 M€ pentru linia bugetară 07 03 60 02)

6,556 M€ în 2013 (4,050 M€ pentru linia bugetară 07 03 60 01 și 2,302 M€ pentru linia bugetară 07 03 60 02)

- ☐ Propunerea/inițiativa necesită recurgerea la instrumentul de flexibilitate sau la revizuirea cadrului financiar multianual ¹⁸.

3.2.5. *Participarea terților la finanțare*

- Propunerea/inițiativa nu prevede cofinanțare din partea terților.

¹⁸ A se vedea punctele 19 și 24 din Acordul interinstituțional.

3.3. Impactul estimat asupra veniturilor

- ☒ Propunerea/inițiativa nu are impact financiar asupra veniturilor.
- ☐ Propunerea/inițiativa are următorul impact financiar:
 - ☐ asupra resurselor proprii
 - ☐ asupra diverselor venituri

Nu există implicații financiare asupra veniturilor din bugetul UE. În bugetul ECHA se prevede că veniturile acestea vor consta în taxe plătite de sectorul industrial, pe care ECHA este autorizată să le colecteze în virtutea sarcinilor care i-au fost încredințate prin prezentul regulament, și într-o subvenție de echilibrare de la bugetul UE.

Propunerea prevede că ECHA va percepe taxe (a se vedea appendicele II), în special pentru includerea și reînnoirea includerii substanțelor active, evaluarea cererii de autorizare, modificarea și reînnoirea autorizației pentru anumite produse biocide la nivelul Uniunii, precum și o taxă anuală care trebuie plătită de către deținătorii de autorizații UE și o taxă de depozit care trebuie plătită de către toți solicitanții pentru obținerea primei autorizații naționale pentru un anumit produs.

Deși se estimează că activitățile legate de includerea substanțelor active și de autorizația de produse biocide se vor autofinanța după câțiva ani, ar putea fi totuși necesară o subvenție de echilibrare din bugetul UE dacă sistemul de taxe nu acoperă cheltuielile.

Prezenta fișă financiară a fost întocmită în ipoteza că anumite sarcini nu vor fi acoperite prin taxe:

- Elaborarea de avize pe marginea întrebărilor adresate ECHA în temeiul articolului 30 din propunere în cazul unui dezacord între statele membre în cadrul procedurii de recunoaștere reciprocă
- Sarcini legate de schimbul de date și de confidențialitate
- Elaborarea unor documente de orientare generale și specifice
- Realizarea unui program de evaluare a substanțelor existente
- Reduceri pentru IMM-uri [astfel cum se propune la articolul 70 alineatul (2) litera (a)]
- Alte sarcini de interes comunitar neacoperite de taxe

De asemenea, articolul 68 din propunere prevede o separare clară a bugetului ECHA pe activități care trebuie realizate în conformitate cu dispozițiile Regulamentului REACH și cu noile sarcini suplimentare care decurg din prezenta propunere. Ca urmare, sistemului contabil al agenției trebuie să identifice în mod clar cheltuielile și veniturile din cadrul acestor sarcini suplimentare.

Apendice I

Proiect de buget pentru Agenția Europeană pentru Produse Chimice (în EUR)

Sarcini legate de produse biocide

Cheltuieli	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021
Titlul 1										
Salarii și indemnizații	1 014 600	4 109 400	6 388 100	6 568 500	6 708 000	7 565 300	8 168 600	9 786 900	12 530 100	13 774 200
Alte costuri pentru personal*	157 300	637 000	990 200	1 018 100	1 039 700	1 172 600	1 266 100	1 517 000	1 942 200	2 135 000
Titlul 1 Total	1 171 900	4 746 400	7 378 300	7 586 600	7 747 700	8 737 900	9 434 700	11 303 900	14 472 300	15 909 200
Titlul 2*										
20 Inchiriere de imobile și cheltuieli conexe	173 600	703 100	1 093 000	1 123 900	1 147 800	1 294 500	1 397 700	1 674 600	2 144 000	2 356 800
21 Tehnologia informației și comunicațiilor	115 100	466 100	724 500	745 000	760 800	858 100	926 500	1 110 000	1 421 200	1 562 300
22 Bunuri mobiliare și cheltuieli conexe	24 000	97 300	151 300	155 500	158 800	179 100	193 400	231 700	296 700	326 100
23 Cheltuieli de administrative curente	21 900	88 800	138 100	142 000	145 000	163 500	176 600	211 500	270 800	297 700
25 Cheltuieli pentru ședințe	400	1 700	2 700	2 800	2 800	3 200	3 500	4 100	5 300	5 800
Titlul 2 Total	335 000	1 357 000	2 109 600	2 169 200	2 215 200	2 498 400	2 697 700	3 231 900	4 138 000	4 548 700
Titlul 3*										
3003-3006 Substanțe, produse și echivalență tehnică	7 400	15 900	24 200	24 700	25 300	28 200	30 600	35 300	45 100	49 800
3007 Servicii de asistență și îndrumare prin helpdesk	50 000	59 500	90 800	92 400	94 600	105 400	114 500	132 200	169 000	186 500
3008 Instrumente științifice IT**	1 000 000	1 700 000	400 000	400 000	400 000	400 000	400 000	400 000	400 000	400 000
3009 Consiliere științifică și tehnică pentru instituțiile și organisme UE	8 300	17 900	27 300	27 800	28 400	31 700	34 400	39 700	50 800	56 000
3011 Comitetul pentru produse biocide	0	1 131 200	1 171 200	1 086 900	1 197 800	1 235 800	1 287 000	1 345 000	1 302 800	1 480 600
3011 Taxe plătite raporturilor	0	56 000	111 000	271 000	275 000	444 800	452 600	474 000	874 000	880 000
3012 Camera de recurs	0	22 400	34 200	34 900	35 700	39 800	43 200	49 900	63 800	70 300
3013 Comunicare ce include traducerea	100 000	300 000	200 000	200 000	200 000	200 000	200 000	200 000	200 000	200 000
3022 Consiliu de administrație și Administrația Agenției	44 300	95 500	145 600	148 300	151 800	169 200	183 700	212 100	271 200	299 200
3030 Misiuni	25 000	25 800	39 300	40 000	41 000	45 700	49 600	57 200	73 200	80 800
3031 Formare externă	3 700	8 000	12 300	12 500	12 800	14 200	15 500	17 900	22 800	25 200
38 Activități internaționale	10 900	46 900	71 500	72 800	74 500	83 000	90 200	104 100	133 100	146 900
Titlul 3 Total	1 249 600	3 479 100	2 327 400	2 411 300	2 536 900	2 797 800	2 901 300	3 067 400	3 605 800	3 875 300
Total	2 756 500	9 582 500	11 815 300	12 167 100	12 499 800	14 034 100	15 033 700	17 603 200	22 216 100	24 333 200
Venituri										
Subvenții comunitare	2 756 500	6 351 800	4 936 800	3 151 800	3 053 000	1 842 200	1 974 600	2 954 300	-322 800	-1 386 400
Impozit pe venit al agenției	0	3 230 700	6 878 500	9 015 300	9 446 800	12 191 900	13 059 100	14 648 900	22 538 900	25 719 600
Venituri reportate pentru anul următor	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Total	2 756 500	9 582 500	11 815 300	12 167 100	12 499 800	14 034 100	15 033 700	17 603 200	22 216 100	24 333 200

*Privind cheltuielile pentru resursele umane (în baza bugetului ECHA pe 2011)

**Între 2014 și 2021, costurile anuale de întreținere sunt fixate la 20% din costurile inițiale de elaborare

Apendicele II

Metodologia aplicată și principalele ipoteze subiacente pentru modelul financiar al Agenției Europene pentru Produse Chimice cu privire la activitățile legate de biocide

În momentul semnării acordului politic, Comisia a făcut o declarație indicând faptul că textul Consiliului ar spori semnificativ volumul de muncă pentru ECHA și Comisie, ceea ce ar conduce la necesitatea de a spori numărul de resurse pentru a acoperi sarcinile suplimentare de îndeplinit.

În ceea ce privește rolul ECHA, acordul politic al Consiliului a introdus unele modificări importante comparativ cu propunerea inițială a Comisiei:

- domeniul de aplicare a procedurii centralizate UE pentru autorizarea produselor a fost extins semnificativ, ceea ce înseamnă că Agenția – dar și Comisia – va trebui să trateze mult mai multe solicitări decât s-a prevăzut inițial;
- ECHA va avea o mai mare implicare în schimbul de date, în scopul de a evita testarea duplicat pe vertebre și va fi, de asemenea, solicitată să ia decizii cu privire la „echivalența tehnică” a substanțelor active similare;
- ECHA este în prezent identificată în mod explicit ca asigurând secretariatul pentru grupul de coordonare care supraveghează procedurile de recunoaștere reciprocă;
- ECHA este răspunzătoare cu ținerea Registrului pentru produse biocide, care va include de asemenea informații importante în vederea schimbului de date;
- În sfârșit, ECHA va primi doar taxele necesare pentru activitățile sale, inclusiv funcționarea Comitetului pentru produse biocide. Statele membre vor percepe propriile taxe în mod direct, inclusiv atunci când funcționează ca stat membru evaluator pentru o cerere la nivelul Uniunii.

Această fișă financiară revizuită ia în considerare volumul de muncă suplimentar atât pentru ECHA, cât și pentru Comisie.

Fișa financiară revizuită ia în considerare, de asemenea, calendarul revizuit pentru adoptarea regulamentului. Deoarece se estimează că regulamentul va fi adoptat aproximativ la mijlocul anului 2012, nivelurile de personal și resurse pentru 2012 au fost ajustate în mod corespunzător.

Va fi nevoie de 19 funcționari în 2012, număr care va spori rapid la 59 în 2013, pentru a ajunge în cele din urmă la 110 până în 2021 (detalii suplimentare sunt furnizate în apendicele III).

Majoritatea costurilor pentru resursele suplimentare ale ECHA vor fi acoperite prin venituri suplimentare provenite din taxe. Cu toate acestea, va fi necesară o subvenție UE pentru primii ani pentru a acoperi diferența până ce veniturile provenite din taxe vor atinge un nivel corespunzător. ECHA se va confrunta, de asemenea, cu costuri semnificative pentru investiții în sistemul informatic necesar pentru gestionarea fluxului de informații care conectează solicitanții, agenția, statele membre, Comisia și publicul larg.

Deși Uniunea se află într-adevăr într-o perioadă de constrângeri financiare severe, este totuși nerealist să se atribuie sarcini suplimentare ECHA și Comisiei fără a se aloca resursele necesare în vederea îndeplinirii acestora.

Titlul 1 costuri (costuri pentru resurse umane)

Datorită faptului că JRC din Ispra deține în prezent un rol major în funcționarea programului de examinare a substanțelor active utilizate în produsele biocide instituit prin Directiva 98/8/CE, există o experiență semnificativă în ceea ce privește timpul necesar îndeplinirii anumitor sarcini, precum și tipul de resurse necesare pentru îndeplinirea acestora (diferențierea între diferitele categorii de personal).

Pe baza acestei experiențe și conform modelului elaborat pentru funcționarea REACH, a fost dezvoltat un model de personal pentru funcționarea activităților privind biocidele. Rezultatul acestui model este numărul de resurse (în funcție de grad) necesar într-un anumit an pentru îndeplinirea sarcinilor ECHA (sarcini operaționale conform legislației privind biocidele).

La cifrele privind personalul, s-au adăugat cerințe suplimentare privind resursele, în vederea gestionării și formării acestora, luând în considerare economiile de scară care pot fi realizate, în special pentru sarcinile de asistență și personalul din aranjamentele existente prevăzute pentru implementarea Regulamentului REACH (de exemplu, pentru relații internaționale, comunicare externă, serviciile helpdesk, Departamentul Juridic, Audit și Control intern, resurse umane (RH), Finanțe, Gestionarea Elaborării Tehnologiei Informației (TI)). Pe baza raportului curent al personalului ECHA, resursele suplimentare se ridică la 30% din cele necesare pentru sarcinile operaționale referitoare la legislația privind biocidele.

Pentru personalul științific, raportul procentual între gradele AD și AST este în conformitate cu modelul pentru personalul REACH. La fel ca în cazul personalului care îndeplinește sarcinile legate de REACH, complexitatea sarcinilor științifice justifică un număr mai mare de resurse AD decât AST.

Pentru 2012, se propune ca ECHA să recruteze personal pentru a pregăti terenul înainte de data intrării în funcțiune a sarcinilor ECHA privind produsele biocide.

Începând din 2013, ECHA ar fi așadar răspunzătoare cu diferitele sarcini stabilite în propunere.

Începând din 2014, responsabilitatea coordonării programului de reexaminare a substanțelor existente va fi transferată de la JRC către ECHA. ECHA ar avea astfel nevoie de resurse suplimentare pentru îndeplinirea acestei sarcini suplimentare. În temeiul ipotezelor actuale, ECHA ar avea nevoie de 5 funcționari științifici suplimentari pentru îndeplinirea sarcinii (care ar putea fi deja recrutați în al doilea semestru al anului 2013 în vederea pregătirii activităților și pentru a asigura un transfer fără probleme). S-a luat de asemenea în considerare faptul că, în funcție de ritmul actual de mai puțin de 30 dosare finalizate în fiecare an de către statele membre, programul de reexaminare va dura până în 2024, presupunând că ritmul de evaluare ar crește până la 50 de dosare finalizate în fiecare an, deoarece unele dosare ar putea fi grupate pentru substanțele acceptate în mai multe tipuri de produse.

Apendicele III stabilește schema propusă de personal referitoare la prezenta propunere. Bugetul stabilit în apendicele I include personalul permanent/temporar (și anume, care apare

în schema de personal) și agenții contractuali (luați în considerare pentru cheltuielile privind resursele umane, dar care nu apar în schema de personal).

Toate resursele calculate au fost înmulțite cu costul mediu anual în funcție de grad, ceea ce a condus la costurile totale privind personalul. În plus, s-a aplicat factorul de ponderare pentru Helsinki (121,3% - ajustare a costului vieții aplicabilă întregului personal) și o indexare anuală de 2%.

Celelalte costuri pentru personal de la titlul 1 au fost considerate ca reprezentând 15,5% din costurile salariale ale personalului permanent/temporar – bazate pe raportul actual dintre articolele 110, 111, 119 și alte articole din titlul 1 al bugetului agenției pentru 2011.

Cheltuielile medii anuale care se aplică personalului permanent/temporar per grad (sursa ECHA)

Grad	Salariu
AD 13	243 156
AD 12	195 900
AD 5-11	120 288
AST 7-11	104 778
AST 1-6	66 872

Cheltuielile medii anuale care se aplică agenților contractuali per grupă de funcții (sursa ECHA)

Grad	Salariu
FG IV	55 632
FG III	54 648
FG II	34 992

În scopul estimării personalului necesar, s-a presupus că ar fi necesare următoarele resursele anuale:

- un funcționar pentru 8 cereri de autorizare a unui produs;
- un funcționar pentru 8 cereri de evaluare a unei noi substanțe active;
- un funcționar pentru 20 de cereri de stabilire a echivalenței tehnice;
- un funcționar pentru 30 de cereri de modificare a unei autorizații existente a unui produs;
- un funcționar pentru 20 de avize necesare în caz de dezacord în timpul procedurii de recunoaștere reciprocă.

Titlul 2 costuri (imobile, echipamente și alte cheltuieli de funcționare)

Toate cheltuielile cu imobilele, echipamentele, mobilierul, tehnologia informațiilor, precum și alte cheltuieli administrative sunt direct proporționale cu numărul de resurse umane necesare și s-a preconizat că reprezintă – în baza raportului actual dintre titlul 1 și titlul 2 din bugetul agenției pentru 2011 – 28,6% din totalul de la titlul 1.

Titlul 3 costuri (cheltuieli de funcționare)

Indicatorul major al costurilor pentru cheltuielile generale de funcționare este reprezentat de cheltuielile legate de Comitetul pentru produse biocide. Costul mediu actual al unei reuniuni de trei zile a Comitetului statelor membre ECHA este de 70.000 EUR.

Pentru Comitetul pentru produse biocide și grupurile de experți ale acestuia, costurile cuprind rambursarea cheltuielilor de deplasare, de cazare și diurnele calculate în funcție de nivelul aplicat în prezent de Comisie.

Numărul de zile de reuniune/an a Comitetului pentru produse biocide a fost stabilit la 17 în 2013. Ulterior, numărul de reuniuni va crește pentru a reflecta creșterea proporțională a numărului de avize care urmează să fie furnizate.

Costurile pentru reuniunile sub-grupurilor au fost de asemenea luate în considerare, presupunând că vor exista 4 sub-grupuri, fiecare reunindu-se de 7 ori pe an, în medie, timp de 2 zile, cu 15 experți prezenți în 2013 și 2014. Ulterior, numărul de reuniuni va crește, de asemenea, pentru a reflecta creșterea proporțională a numărului de avize care urmează să fie furnizate.

Nu există nici o acoperire pentru reuniunile Grupului de coordonare, deoarece acestea vor fi organizate la ECHA, în legătură back+to+back cu ședințele Comitetului pentru produse biocide.

Campaniile de sensibilizare menite să tragă un semnal de alarmă la adresa întreprinderilor cu privire la responsabilitățile acestora vor trebui să aibă loc în primii ani de la intrarea în vigoare a regulamentului - o campanie specifică va trebui să fie planificată și executată. Deși necesitățile de personal pentru această activitate sunt acoperite de către personalul orizontal și de asistență, lucrările vor necesita, de asemenea, un buget pentru acoperirea costurilor pentru cel puțin un eveniment (100 000 EUR); elaborarea și traducerea (în 22 de limbi) a orientărilor, un manual TI, publicații de popularizare pentru explicarea legislației și a implicațiilor acestora (400 000 EUR); seminarii online pentru întreprinderi (10 000 EUR); publicitate și sprijin relații publice (80 000 EUR); precum și un studiu de referință la începutul campaniei, în scopul evaluării (10 000 EUR). Costurile pentru aceste activități sunt acoperite de bugetul pentru comunicare pentru 2012, 2013 și 2014.

Costurile de misiune reflectă varietatea activităților (sprijin pentru serviciile Comisiei, dezvoltarea sistemului informatic, monitorizarea programului actual de reexaminare, sensibilizarea opiniei publice), care vor necesita contacte intense cu serviciile Comisiei, autoritățile competente ale statelor membre, sectorul industrial și alte părți interesate.

Costurile privind tehnologia informației (TI) reflectă necesitățile viitoare. 1 milion EUR și 1,7 milioane EUR vor fi necesare, în 2012 și, respectiv, 2013 ca urmare a complexității operațiunilor, a numărului de utilizatori activi și a elementelor noi. Aceasta ar duce, de asemenea, sumele viitoare la un nivel de 400 000 EUR pe an, deoarece întreținerea ar trebui să fie calculată ca reprezentând 20% din investiția inițială. Acest nivel de întreținere este justificat mai ales deoarece nu se poate preconiza un sistem stabil după investiția inițială fără evoluția semnificativă a elementelor sale.

În scopul calculării cheltuielilor ECHA, s-a estimat, de asemenea, că un procent de 12,5% din taxa plătită ECHA va fi returnată raportorului responsabil cu coordonarea evaluării științifice *inter pares* realizată de către autoritatea competentă evaluatoare.

Estimarea venitului din taxe preconizat:

Se presupune că ECHA va avea o structură tarifară foarte simplă pentru sarcinile legate de produsele biocide.

În scopul estimării venitului din taxe preconizat, se presupune că:

- Taxele percepute pentru aprobarea unei substanțe active se ridică la 80 000 EUR.
- Taxele pentru reînnoirea aprobării se ridică la 20 000 EUR atunci când este necesară o evaluare temeinică, însă acestea se pot reduce la 5 000 EUR atunci când nu este necesară o asemenea evaluare.
- Taxele pentru modificarea autorizării unui produs variază între 5 000 EUR și 20 000 EUR în funcție de tipul de modificare și măsura în care datele trebuie modificate.
- Taxele pentru stabilirea echivalenței tehnice se ridică la 20 000 EUR.
- Taxele percepute pentru autorizarea unui produs se ridică la 80 000 EUR, dar pot crește până la 120 000 EUR în cazul în care este necesară o evaluare comparativă a riscurilor.
- Taxele anuale se ridică la 20 000 EUR,
- Taxele de depunere a cererii în vederea obținerii unei autorizații naționale inițiale a unui produs se ridică la 4 000 EUR.

Nevoile specifice ale IMM-urilor vor fi luate în considerare, după caz.

Valorile taxelor de mai sus au fost calculate pentru a se asigura că agenția va funcționa pe baza unui program de recuperare a costurilor integrale și se va auto-finanța până în 2021.

Trebuie avut în vedere faptul că statul membru evaluator va percepe de asemenea o taxă. Prin urmare, pentru o autorizație de produs emisă la nivelul Uniunii, candidații vor avea de plătit ECHA suma de 80.000 EUR și o altă taxă statului membru evaluator. Dacă se compară aceste taxe cu taxele care trebuie plătite în cazul procedurilor de recunoaștere reciprocă (o taxă de evaluare plătită statului membru de referință și taxe de prelucrare plătite statului membru în cauză), se preconizează că taxele percepute pentru procedura centralizată vor fi la nivelul celor practicate pentru o procedură de recunoaștere reciprocă care implică 18 sau, eventual, mai puține state membre, deoarece ar trebui să se aibă în vedere, de asemenea, toate costurile de asistență asociate cu depunerea solicitărilor în diferite state membre, care vor fi economisite de către întreprinderile care optează pentru procedura centralizată.

Taxa de depunere, care urmează să fie plătită de către toți solicitanții unei autorizații naționale inițiale pentru un produs, este destinată să acopere costurile de sprijin ECHA pentru autorizațiile naționale și recunoașterea reciprocă a acestor autorizații. ECHA va furniza, într-adevăr, secretariatul grupului de coordonare care supraveghează recunoașterea reciprocă și o platformă informatică, care va fi utilizată de către solicitanții pentru depunerea cererilor, precum și pentru difuzarea solicitărilor acestora către statele membre.

Una dintre ipotezele care stau la baza calculării venitului din taxe preconizat este numărul de produse pentru care se vor depune cererile de autorizație UE.

Calculul este destul de complex și include mai mulți parametri și ipoteze:

- numărul de produse aflate în prezent pe piață (20 000);
- proporția de produse care urmează să fie sprijinite și autorizate în cele din urmă în conformitate cu regulamentul propus (2/3);
- punerea în aplicare a noului concept de familie de produse biocide, care va facilita procesul de autorizare a produselor foarte asemănătoare prin intermediul unei singure cereri și decizii (s-a estimat că familiile de produse biocide vor conține 6 produse, în medie, pentru PT 1 la 5);
- calendarul deciziilor care urmează să fie adoptate cu privire la aprobarea substanțelor active în cadrul programului de reexaminare pentru substanțele active existente;
- obligația ca produsele care conțin substanțe active existente să fie autorizate în conformitate cu regulamentul propus în termen de doi ani de la aprobarea substanțelor active;
- tipurile de produse incluse în domeniul de aplicare și termenele pentru aceste tipuri de produse, care urmează să fie eligibile pentru procedura centralizată propusă de către Consiliu;
- 30% din întreprinderi vor opta pentru procedura centralizată atunci când vor fi în măsură să facă acest lucru.

Având în vedere toate acestea, se preconizează că numărul de cereri va crește de la 10 în 2014 la 140 în 2021, după cum reiese din tabelul următor:

	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021
Cereri/an	0	10	40	50	70	70	70	140	140

În mod similar, numărul de cereri preconizat pentru stabilirea echivalenței tehnice a fost stabilit la 50 pe an în primii ani de la intrarea în vigoare a regulamentului, iar apoi la 20, având în vedere că se preconizează atingerea unui apogeu al cererilor în cursul acestor ani, deoarece întreprinderile vor urmări stabilirea echivalenței tehnice a substanței active de care dispun cu o substanță activă acceptată în cadrul programului de reexaminare pentru substanțele active existente, înainte de a începe să negocieze acordurile privind schimbul de date.

	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021
Cereri / an	50	50	50	20	20	20	20	20	20

Nu în ultimul rând, având în vedere numărul de ipoteze și gradul de incertitudine între diferitele estimări, nivelurile de personal vor trebui revizuite anual, ținând cont de volumul real al activităților.

De exemplu, o creștere a veniturilor din taxe de 200 000 EUR ar permite o creștere ENI de 1 la nivel de personal și 40 000 EUR în plus la titlul 3. Pe de altă parte, în cazul în care taxele nu se materializează conform estimărilor, atunci costurile pentru personal și pentru titlul 3 vor trebui, de asemenea, ajustate în consecință.

Apendicele III

Resurse umane în echivalent normă întreagă (ENI)

		2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021
Încheierea programului de evaluare	AD		5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0
	AST			1,3	1,3	1,3	1,3	1,3	1,3	1,3	1,3
Aprobarea noilor substanțe active	AD		0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6	0,6
	AST		0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Reînnoirea aprobării substanțelor active	AD		0,3	0,3			0,2	0,4	4,0	6,0	6,0
	AST								1,4	2,1	2,1
Echivalență tehnică	AD	2,0	2,5	2,5	2,5	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
	AST		0,9	0,9	0,9	0,4	0,4	0,4	0,4	0,4	0,4
Autorizarea produselor biocide	AD		1,0	1,3	5,0	5,0	8,8	8,8	8,8	17,5	17,5
	AST			0,4	1,8	1,8	3,1	3,1	3,1	6,1	6,1
Modificări ale autorizărilor comunitare	AD				0,2	0,8	1,5	2,7	3,8	5,0	6,0
	AST				0,1	0,3	0,5	0,9	1,3	1,8	2,1
Dezacorduri între proceduri de recunoaștere reciprocă	AD		2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0
	AST		0,7	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7	0,7
Schimb de date și confidențialitate	AD		3,0	3,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0
	AST		0,8	0,8	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5
Comunicare și orientare	AD	5,0	8,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0	5,0
	AST		2,0	2,8	2,8	2,8	2,8	2,8	2,8	2,8	2,8
Comitete și cameră de recurs	AD	1,0	4,1	4,2	4,1	4,2	4,2	4,3	4,3	4,3	4,5
	AST		0,8	0,8	0,7	0,8	0,8	0,8	0,9	0,9	0,9
Dezvoltare și întreținere TI	AD	4,0	4,0	4,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0
	AST	2,0	2,0	2,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Personal de suport	AD	3,0	10,0	9,0	10,0	9,0	11,0	11,0	14,0	18,0	17,0
	AST	1,0	2,0	3,0	2,0	3,0	4,0	4,0	6,0	7,0	7,0
Administrare generală	AD	1,0	5,3	5,2	5,3	5,2	5,5	5,6	10,2	11,0	11,1
	AST		2,0	3,0	3,0	3,0	3,0	3,0	5,0	5,0	5,0
Total resurse umane	AD	16	47	43	45	44	50	52	63	81	81
	AST	3	12	16	14	15	19	20	28	29	29
TA		11	47	50	50	50	60	60	80	100	100
CA		8	12	9	9	9	9	12	9	10	10
Total		19	59	59	59	59	69	72	87	110	110

Proiect de schemă de personal

2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021
11	47	50	50	50	60	60	80	100	100

Apendicele IV

Resurse UE

Se estimează că numărul de avize care urmează a fi emise de către agenție va crește de la 85 în 2013 la mai mult de 400 în 2021 (a se vedea tabelul de mai jos).

	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021
Aprobarea noilor substanțe active		5	5	5	5	5	5	5	5	5
Aprobarea substanțelor active existente		50	50	50	50	50	50	50	50	50
Reînnoirea aprobării substanțelor active		0	0	3	3	0	0	2	4	40
Autorizarea produselor biocide		0	0	10	40	40	70	70	70	140
Modificări ale autorizărilor comunitare		0	0	0	5	25	45	80	115	150
Aviz în cazul dezacordului între procedurile de recunoaștere reciprocă		30	30	30	30	30	30	30	30	30
Total		85	85	98	133	150	200	237	274	415

Avizele vor fi transformate în decizii ale Comisiei prin acte delegate sau de punere în aplicare.

Aceasta va reprezenta o creștere semnificativă a volumului actual de muncă, pentru care vor fi necesare resurse suplimentare.

În baza practicii actuale și a experienței altor servicii ale Comisiei, se preconizează că la 40 de avize va fi necesar un post AST. Posturi AD vor fi de asemenea necesare pentru gestionarea și coordonarea echipei AST.

Numărul de posturi suplimentare va crește așadar de la 2 în 2013 la 12 în 2021.

	2012	2013	2014	2015	2016	2017	2018	2019	2020	2021
AD		1	1	1	1	1	1	1	1	2
AST		1	1	1	3	3	5	6	7	10
Total		2	2	2	4	4	6	7	8	12

Posturile suplimentare pentru 2013 vor fi furnizate prin realocări interne. Evoluția necesităților va fi evaluată în cadrul exercițiului anual de alocare a resurselor.