

POROČILO

o letnih računovodskih izkazih Evropske agencije za kemikalije za proračunsko leto 2012 z odgovori Agencije

(2013/C 365/14)

UVOD

1. Evropska agencija za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Agencija ali ECHA) s sedežem v Helsinkih je bila ustanovljena z Uredbo (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽¹⁾. Njene glavne naloge so zagotoviti visoko raven varovanja zdravja ljudi in okolja ter prosti pretok snovi na notranjem trgu in pospeševati konkurenčnost in inovacije. Agencija prispeva tudi k razvoju alternativnih metod za oceno nevarnosti v zvezi s snovmi ⁽²⁾.

INFORMACIJE V PODKREPITEV IZJAVE O ZANESLJIVOSTI

2. Revizijski pristop Sodišča vključuje analitične revizijske postopke, neposredno preizkušanje transakcij in oceno ključnih kontrol nadzornega in kontrolnega sistema Agencije. Dopolnjujejo jih dokazi, pridobljeni z delom drugih revizorjev (kadar je smiselno) in analizo poslovodskih predstavitev.

IZJAVA O ZANESLJIVOSTI

3. Sodišče je v skladu z določbami člena 287 Pogodbe o delovanju Evropske unije (PDEU) revidiralo:

(a) letne računovodske izkaze Agencije, ki jih sestavljajo računovodski izkazi ⁽³⁾ in poročila o izvrševanju proračuna ⁽⁴⁾ za proračunsko leto, ki se je končalo 31. decembra 2012, ter

(b) zakonitost in pravilnost transakcij, povezanih s temi izkazi.

Odgovornost poslovodstva

4. V skladu s členoma 33 in 43 Uredbe Komisije (ES, Euratom) št. 2343/2002 ⁽⁵⁾ je poslovodstvo odgovorno za

pripravo in pošteno predstavitev letnih računovodskih izkazov Agencije ter za zakonitost in pravilnost transakcij, povezanih z njimi:

(a) naloge poslovodstva v zvezi z letnimi računovodskimi izkazi Agencije vključujejo zasnovano, izvajanje in vzdrževanje sistema notranje kontrole, ki se uporablja za pripravo in pošteno predstavitev računovodskih izkazov brez pomembno napačne navedbe zaradi goljufije ali napake, izbiro in uporabo ustreznih računovodskih usmeritev na podlagi računovodskih pravil, ki jih je sprejel računovodja Komisije ⁽⁶⁾, in pripravo okoliščinam primernih računovodskih ocen. Direktor odobri letne računovodske izkaze Agencije, potem ko jih računovodja Agencije pripravi na podlagi vseh razpoložljivih informacij in napiše pojasnilo, priloženo računovodskemu izkazom, v katerem med drugim izjavlja, da je pridobil razumno zagotovilo, da so informacije v vseh pomembnih pogledih resnične in pošten prikaz finančnega položaja Agencije;

(b) naloge poslovodstva v zvezi z zakonitostjo in pravilnostjo transakcij, povezanih z računovodskimi izkazi, in skladnostjo z načelom dobrega finančnega poslovanja vključujejo zasnovano, izvajanje in vzdrževanje uspešnega in učinkovitega sistema notranje kontrole, ki zajema ustrezen nadzor in primerne ukrepe za preprečevanje nepravilnosti in goljufij ter po potrebi sodne postopke za izterjavo nepravilno plačanih ali porabljenih sredstev.

Revizorjeva odgovornost

5. Sodišče je odgovorno, da na podlagi svoje revizije Evropskemu parlamentu in Svetu ⁽⁷⁾ predloži izjavo o zanesljivosti letnih računovodskih izkazov ter o zakonitosti in pravilnosti z njimi povezanih transakcij. Sodišče izvaja revizije v skladu z mednarodnimi standardi revidiranja in etičnim kodeksom MZRS ter mednarodnimi standardi za vrhovne revizijske institucije INTOSAI. Ti standardi določajo, da mora Sodišče revizijo načrtovati in opraviti tako,

⁽¹⁾ UL L 396, 30.12.2006, str. 1.

⁽²⁾ V Prilogi II, ki je predstavljena v informativne namene, so povzete pristojnosti in dejavnosti Agencije.

⁽³⁾ Ti zajemajo bilanco stanja in izkaz poslovnega izida, izkaz denarnih tokov, izkaz sprememb čistih sredstev ter povzetek pomembnih računovodskih usmeritev in druga pojasnila.

⁽⁴⁾ Ti vsebujejo izkaz realizacije proračuna in njegovo prilogo.

⁽⁵⁾ UL L 357, 31.12.2002, str. 72.

⁽⁶⁾ Računovodska pravila, ki jih je sprejel računovodja Komisije, so izpeljana iz mednarodnih računovodskih standardov za javni sektor (MRSJS), ki jih je izdala Mednarodna zveza računovodskih strokovnjakov, ali, kadar je smiselno, iz mednarodnih računovodskih standardov (MRS) / mednarodnih standardov računovodskega poročanja (MSRP), ki jih je izdal Odbor za mednarodne računovodske standarde.

⁽⁷⁾ Člen 185(2) Uredbe Sveta (ES, Euratom) št. 1605/2002 (UL L 248, 16.9.2002, str. 1).

da pridobi razumno zagotovilo, da so letni računovodski izkazi Agencije brez pomembno napačnih navedb in da so z njimi povezane transakcije zakonite in pravilne.

6. Revizija zajema izvajanje postopkov za pridobitev revizijskih dokazov o zneskih in razkritjih v računovodskih izkazih ter o zakonitosti in pravilnosti z njimi povezanih transakcij. Postopki so odvisni od revizorjeve presoje, ki temelji na oceni tveganja pomembno napačne navedbe v računovodskih izkazih in pomembne neskladnosti med transakcijami, povezanimi z izkazi, in zahtevami pravnega okvira Evropske unije, ne glede na to, ali gre za goljufijo ali napako. Pri oceni tega tveganja revizor upošteva vse notranje kontrole, ki se izvajajo za pripravo in pošteno predstavitev računovodskih izkazov, ter nadzorne in kontrolne sisteme, s katerimi se zagotavljata zakonitost in pravilnost z njimi povezanih transakcij, da se pripravijo okoliščinam primerni revizijski postopki. Med revizijo se tudi ovrednotijo primernost računovodskih usmeritev, sprejemljivost računovodskih ocen in celotna predstavitev računovodskih izkazov.

7. Sodišče meni, da so pridobljeni revizijski dokazi zadosna in ustrezna osnova za njegovo izjavo o zanesljivosti.

Mnenje o zanesljivosti računovodskih izkazov

8. Po mnenju Sodišča letni računovodski izkazi Agencije v vseh pomembnih pogledih pošteno predstavljajo njen finančni položaj na dan 31. decembra 2012 ter njen poslovni izid in denarne tokove za tedaj končano leto v skladu z določbami njene finančne uredbe in računovodskimi pravili, ki jih je sprejel računovodja Komisije.

Mnenje o zakonitosti in pravilnosti z izkazi povezanih transakcij

9. Po mnenju Sodišča so transakcije, povezane z letnimi računovodskimi izkazi za proračunsko leto, ki se je končalo 31. decembra 2012, v vseh pomembnih pogledih zakonite in pravilne.

10. Zaradi naslednjih pripomb mnenji Sodišča nista vprašljivi.

PRIPOMBA O NOTRANJIH KONTROLAH

11. Rezultati fizičnega popisa so pokazali velike slabosti pri varovanju in sledenju osnovnih sredstev. Ni postopka sledenja za programsko opremo in notranje komponente (2 370 predmetov od 5 878 knjiženih osnovnih sredstev informacijske in komunikacijske tehnologije). Poleg tega 306 predmetov ni bilo mogoče najti, med njimi 93 prenosnih in 29 namiznih računalnikov.

PRIPOMBA O UPRAVLJANJU PRORAČUNA

12. Stopnji izvrševanja proračuna Agencije za leto 2012 sta bili za naslova I in II zadovoljivi. Stopnja prenosa odobrenih proračunskih sredstev za naslov III, za katera so bile prevzete obveznosti, v višini 50 % (11,3 milijona EUR) je bila sicer visoka, vendar je v glavnem povezana z večletnim značajem velikih razvojnih projektov za informacijsko tehnologijo (3,7 milijona EUR), letnimi evalvacijami snovi, za katere je kot zakonski rok določen februar N+1 (1,8 milijona EUR), prevodi, ki konec leta še niso bili končani (1,3 milijona EUR), ter začetkom dveh novih dejavnosti v zvezi z biocidi (1,2 milijona EUR) in soglasja po predhodnem obveščanju (PIC) (1,3 milijona EUR) v drugi polovici leta.

SPREMLJANJE UPOŠTEVANJA LANSKIH PRIPOMB

13. Pregled sprejetih popravljalnih ukrepov v zvezi z lanskimi pripombami Sodišča je v *Prilogi I*.

To poročilo je sprejel senat IV, ki ga vodi dr. Louis GALEA, član Evropskega računskega sodišča, v Luxembourgju na zasedanju 9. julija 2013.

Za Računsko sodišče

Vítor Manuel da SILVA CALDEIRA

Predsednik

PRILOGA I

Spremljanje upoštevanja lanskih pripomb

Leto	Pripomba Sodišča	Status popravljalnega ukrepa (zaključen / se izvaja / neizveden / ni relevantno)
2011	Proračun Agencije za leto 2011 je znašal 93,2 milijona EUR, od tega je bilo 14,9 milijona EUR (16 %) prenesenih v leto 2012. Prenosi, povezani z naslovom III (operativni odhodki), so znašali 11,5 milijona EUR (55 %). Ta raven prenosov je prekomerna in v nasprotju s proračunskim načelom enoletnosti.	se izvaja
2011	Rezultati zadnjega fizičnega popisa, izvedenega leta 2011, kažejo več pomanjkljivosti, predvsem v zvezi s preverjenim deležem sredstev IKT, ki je bil glede na njihovo vrednost majhen. Agencija nima nobene uradne politike o popisu osnovnih sredstev.	se izvaja
2011	Agencija evidentira stroške, povezane s projekti IKT, ki se že uporabljajo, kot odhodke, namesto da bi jih pripoznala kot osnovna sredstva.	zaključen
2011	Sodišče je ugotovilo pomanjkljivosti v postopkih za zaposlovanje. Ni dokazov, da so bili pragovi za uspešno opravljene posamezne stopnje postopkov ali vprašanja za ustne ali pisne preizkuse določeni pred pregledom prijav. Prijave interesov niso bile ustrezne za odkrivanje in preprečevanje navzkrižja interesov pri članih izbirne komisije. V enem primeru je bil izbirni postopek nepravilen, ker uslužbenec ni bil zaposlen na delovno mesto, za katerega je bil objavljen razpis.	zaključen

PRILOGA II

Evropska agencija za kemikalije (Helsinki)

Pristojnosti in dejavnosti

<p>Področja pristojnosti Unije, ki izhajajo iz Pogodbe</p>	<p>Zbiranje informacij</p> <ul style="list-style-type: none"> — Pravna podlaga za ustanovno uredbo ECHA – uredbo REACH (ES) št. 1907/2006 – je člen 114 Pogodbe o delovanju EU.
<p>Pristojnosti Agencije</p> <p><i>(kot so opredeljene Uredbi (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta (uredba REACH), Uredbi (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta (uredba o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi), Uredbi (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta (uredba o biocidnih proizvodih) ter Uredbi (EU) št. 649/2012 Evropskega parlamenta in Sveta (uredba o soglasju po predhodnem obveščanju))</i></p>	<p>Cilji</p> <ul style="list-style-type: none"> — Namen uredb REACH in CLP je zagotoviti visoko raven zaščite zdravja ljudi in okolja, vključno z razvijanjem alternativnih metod za ocenjevanje nevarnosti snovi, ter prosti pretok snovi na notranjem trgu ob pospeševanju konkurenčnosti in inovacij (člen 1(1) uredbe REACH, člen 1 uredbe CLP). — ECHA se ustanovi za upravljanje ter v nekaterih primerih za izvajanje tehničnih, znanstvenih in upravnih vidikov uredbe REACH ter za zagotavljanje usklajenosti na ravni Unije v zvezi s temi vidiki (člen 75 uredbe REACH), poleg tega pa tudi za upravljanje nalog, povezanih z razvrščanjem in označevanjem kemičnih snovi, ki izhajajo iz uredbe CLP. <p>Naloge</p> <ul style="list-style-type: none"> — Sprejemanje registracij in druge dokumentacije za kemične snovi in pregledovanje njihove popolnosti (naslov II uredbe REACH). — Obdelava poizvedb v zvezi z registracijami in odločanje o sporih v zvezi s souporabo podatkov (naslov III uredbe REACH). — Preverjanje skladnosti registracijske dokumentacije z uredbo REACH in preverjanje predlogov za testiranje, ki jih vsebuje, ter usklajevanje procesa evalvacije snovi (naslov VI uredbe REACH). — Obdelava predlogov snovi, ki vzbujajo veliko zaskrbljenost, za uvrstitev na seznam potencialnih snovi za avtorizacijo in priprava priporočil za nekatere od teh snovi, ki bi lahko bile vključene na seznam snovi, za katere je potrebna avtorizacija, ter obravnavanje vlog za avtorizacijo (naslov VII uredbe REACH). — Obdelava dokumentacije za omejitve (naslov VIII uredbe REACH). — Vzpostavitev in vzdrževanje javne zbirke (zbirk) podatkov z informacijami o vseh registriranih snoveh in javno objavljane nekaterih informacij na internetu (člena 77 in 119 uredbe REACH). — Zagotavljanje tehničnih in znanstvenih smernic ter orodij, kadar je ustrezno (člen 77 uredbe REACH, člen 50(2) uredbe CLP). — Zagotavljanje najboljšega možnega znanstvenega in tehničnega svetovanja za vprašanja o kemikalijah, ki spadajo v pristojnost Agencije in se ji predložijo v skladu z določbami uredb REACH in CLP (člen 77(1) uredbe REACH, člen 50(1) uredbe CLP), za države članice in institucije EU. — Prejemanje prijav za razvrščanje in označevanje, vzdrževanje javnega popisa razvrstitev in označitev, obravnavanje zahtevkov za druga imena in obdelava predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje snovi (CLP). — Izvajanje tehničnih in znanstvenih nalog v skladu z uredbo o biocidnih proizvodih, ko bo začela veljati. — Izvajanje nalog v okviru uredbe o soglasju po predhodnem obveščanju (PIC), ko bo začela veljati.

<p>Vodenje</p>	<p>Upravni odbor</p> <p>Po en predstavnik iz vsake države članice, ki jih imenuje Svet, in največ šest predstavnikov, ki jih imenuje Komisija, vključno s tremi predstavniki zainteresiranih strani, ki nimajo glasovalne pravice, ter še dva neodvisna člana, ki ju imenuje Evropski parlament (člen 79 uredbe REACH).</p> <p><i>Naloge</i></p> <p>V skladu s členom 78 uredbe REACH in okvirno finančno uredbo za agencije predvsem sprejema letne in večletne delovne programe, končni proračun, splošno poročilo in interna pravila Agencije ter imenuje izvršnega direktorja in izvaja disciplinski nadzor nad njim. Poleg tega imenuje komisijo za pritožbe in člane odborov.</p> <p>Izvršni direktor</p> <p><i>Naloge</i></p> <p>Člen 83 uredbe REACH.</p> <p>Odbori</p> <p>Agencija ima tri znanstvene odbore (odbor za oceno tveganja, odbor držav članic in odbor za socialno-ekonomsko analizo).</p> <p><i>Naloge</i></p> <p>Člen 76(1)(c)–(e) uredbe REACH.</p> <p>Forum za izmenjavo informacij o izvrševanju</p> <p><i>Naloge</i></p> <p>Člen 76(1)(f) uredbe REACH.</p> <p>Sekretariat</p> <p><i>Naloge</i></p> <p>Člen 76(1)(g) uredbe REACH.</p> <p>Odbor za pritožbe</p> <p><i>Naloge</i></p> <p>Člen 76(1)(h) uredbe REACH.</p> <p>Zunanja revizija</p> <p>Evropsko računsko sodišče.</p> <p>Notranja revizija</p> <p>Služba Evropske komisije za notranjo revizijo.</p> <p>Organ za razrešnico</p> <p>Evropski parlament na priporočilo Sveta (člen 97(10) uredbe REACH).</p>
<p>Viri, ki so bili Agenciji na voljo v letu 2012 (2011)</p>	<p>Proračun (vključno s spremembami proračuna)</p> <p>— 98,9 milijona EUR (93,2 milijona EUR), vključno s:</p> <p>— prihodki iz pristojbin: 26,6 milijona EUR (33,5 milijona EUR)</p>

	<ul style="list-style-type: none"> — prispevkom Unije: 4,9 milijona EUR (0,0 milijona EUR) za podporo izvajanju Uredbe (EU) št. 528/2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov (3,2 milijona EUR), Uredbe (EU) št. 649/2012 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 4. julija 2012 o izvozu in uvozu nevarnih kemikalij (1,5 milijona EUR) in instrumenta za predpristopno pomoč – IPA (0,2 milijona EUR). <p>Število zaposlenih 31. decembra 2012</p> <ul style="list-style-type: none"> — Število delovnih mest v načrtu delovnih mest: 470 (456) — Število zasedenih delovnih mest: 447 (441) — Drugi zaposleni: 65 (90) (pogodbeni uslužbenci in napoteni nacionalni strokovnjaki) — Skupno število zaposlenih: 506 (537), ki opravljajo naslednje naloge: <ul style="list-style-type: none"> — operativne naloge: 352 (333) — upravne in podporne naloge: 185 (173)
<p>Dejavnosti in storitve, zagotovljene v letu 2012 (2011)</p>	<p>Delovni program Agencije je bil razdeljen na naslednjih 16 dejavnosti:</p> <p>Registracija, predregistracija in souporaba podatkov</p> <ul style="list-style-type: none"> — Število obdelanih registracijskih spisov: 9 773 (6 100) — Število zaključenih ocen zahtevkov za zaupnost: 871 (630) [opozorilo: 639 (229) zahtevkov za zaupnost v skladu s členom 119(2)] — Število prejetih poizvedb: 1 632 (1 970) — Število izdanih sklepov o sporih v zvezi s souporabo podatkov: 1 (3) — Število snovi, za katere so bile informacije javno objavljene (brez zaupnih informacij): 7 884 (4 100) <p>Evalvacija</p> <ul style="list-style-type: none"> — Število zaključenih postopkov preverjanja skladnosti: 198 (146) — Število končnih odločitev o predlogih za teste: 171 (22) <p>Obvladovanje tveganja</p> <ul style="list-style-type: none"> — Število snovi, določenih za vključitev na seznam potencialnih snovi za avtorizacijo: 67 (28) — Število priporočil za vključitev snovi na seznam potencialnih snovi za avtorizacijo: 0 (1) — Število dokumentacij za omejitve, predloženih v odločanje Komisiji: 1 (4) — Število prejetih vlog za avtorizacijo: 0 (0) — Število obvestil o snoveh na seznamu potencialnih snovi za avtorizacijo v izdelkih: 31 (203) <p>Razvrščanje in označevanje (R&O)</p> <ul style="list-style-type: none"> — Število prejetih prijav za razvrščanje in označevanje: 5,7 milijona za več kot 120 000 snovi — Število prejetih predlogov za usklajeno razvrščanje in označevanje: 27 (56) — Število zahtevkov za druga imena za snovi v zmesih: 13 (0) <p>Svetovanje in pomoč</p> <ul style="list-style-type: none"> — Število vprašanj, na katera je odgovorila služba za pomoč uporabnikom: 5 684 — Število novih izdanih smernic: 0 (3) in število izdanih posodobitev smernic: 30, vključno s 17 popravki (14)

Strokovna orodja IT

- Spremembe orodja REACH-IT z rokom v letu 2013.
- Dodatno izboljšanje in izdaja orodij IT: IUCLID, CHESAR, Odyssey.
- Rešitve IT, ki državam članicam omogočajo dostop do dokumentacije in podatkov o snoveh.
- Dodatno povečanje obsega širjenja informacij o snoveh.
- Objava in vzdrževanje popisa razvrstitev in označitev.
- Razvoj platforme za sodelovanje v zvezi z razvrstitvami in označitvami.
- Izdaja IT podpore za potek evalvacijskih procesov.

Znanstvene dejavnosti in tehnično svetovanje institucijam in organom EU

- Podpis pogodbe za podpiranje nadaljnega razvoja metodologij za oceno tveganja za kompleksne snovi.
- Računalniške metode se rutinsko uporabljajo za podporo različnih procesov.
- Organizacija prvega srečanja GAARN (Skupina za ocenjevanje že registriranih nanomaterialov).
- Objava dokumenta *Best Practices on physicochemical and substance identity information for nanomaterials* in drugih posodobljenih smernic.
- Organizacija srečanja strokovnjakov OECD, na katerem je bil pripravljen osnutek strategije testiranja dražilnih snovi za kožo.
- Prispevki k razvoju temeljnih testnih metod za genotoksičnost iz REACH ITS (integrirana strategija testiranja) in k dejavnostim PARERE (predhodna analiza regulativne ustreznosti).

Odbori in forum

- Število soglasno sprejetih dogovorov odbora držav članic: 179 (2)
- Število mnenj odbora za oceno tveganja: 34 (36)
- Število mnenj odbora za socialno-ekonomsko analizo: 1 (0)

Odbor za pritožbe

- Število vloženih pritožb: 8 (6)
- Število sklepov o pritožbah: 1 (6) in število postopkovnih sklepov: 6 (10)

Komunikacija

- Organizacija 4 dogodkov za zainteresirane strani:
 - 1. delavnica za vodilne registracijske zavezanca v februarju (74 + 175 udeležencev prek spletnega prenosa v živo);
 - 2. delavnica za vodilne registracijske zavezanca v oktobru (76 + 200 udeležencev prek spletnega prenosa v živo);
 - 7. dan za interesne skupine v maju (287 zunanjih udeležencev + 353 prek spletnega prenosa v živo);
 - delavnica za akreditirane zainteresirane strani v novembru (21 udeležencev).
- Organizacija 16 spletnih seminarjev z 2 999 udeleženci.
- 276 prevedenih dokumentov.

<ul style="list-style-type: none">— 92 publikacij.— 39 sporočil za javnost, 62 novic, 6 glasil.— 3 milijone obiskov spletne strani. <p>Mednarodno sodelovanje</p> <ul style="list-style-type: none">— Znanstveno in tehnično sodelovanje z OECD (npr. eChemPortal; QSAR Toolbox). <p>Upravljanje</p> <ul style="list-style-type: none">— Stalni razvoj in izboljševanje upravnih in kontrolnih sistemov, vključno z IQMS. <p>Finance, javno naročanje in računovodstvo</p> <ul style="list-style-type: none">— Strogo upravljanje proračuna in gotovinske rezerve.— Veliko število izvedenih postopkov za oddajo javnih naročil, npr. za vzpostavitev nove generacije okvirnih pogodb za storitve IT in okvirnih pogodb na področju znanstvenih storitev, komunikacij in upravnih storitev.— Skupno število podjetij, pri katerih je bil preverjen status MSP: 315. <p>Kadrovske zadeve in skupne službe</p> <ul style="list-style-type: none">— 23 (24) zaključenih izbirnih postopkov, 65 (93) na novo zaposlenih uslužbencev (začasni in pogodbeni). <p>Informacijska in komunikacijska tehnologija</p> <ul style="list-style-type: none">— Zagotavljanje storitev za delovanje infrastrukture IKT in virov IKT ter ohranjanje ustrezne stopnje učinkovitosti.— Uvedba rešitve za neprekinjenost poslovanja v zvezi s sistemi IT, ki so ključni za naloge Agencije, pri čemer se izkoristijo storitve gostovanja.— Uvajanje sistema evidentiranja časa.— Migracija programske opreme vseh delovnih mest na posodobljene različice. <p>Biocidi</p> <ul style="list-style-type: none">— Analiza, zasnova in uvedba registra biocidnih proizvodov (R4BP).— Priprava prvih osnutkov ključnih smernic.— Predhodni delovni načrt za odbor za biocidne proizvode.— Poziv državam članicam, naj imenujejo člane, predsednika in sekretariat novega odbora in pripravijo skupino za usklajevanje. <p>PIC</p> <ul style="list-style-type: none">— Pripravljalne dejavnosti.

Vir: Podatki, ki jih je posredovala Agencija.

ODGOVORI AGENCIJE

11. Nova funkcija/različica sistema za upravljanje sredstev ABAC (različica 2.7.2) se je začela uporabljati julija 2012 in omogoča boljše sledenje notranjim elementom, ki jih ni mogoče fizično oceniti. Vendar pa je pri tem postopku potrebnega precej ročnega dela, zato ga ni bilo mogoče zaključiti v okviru popisa sredstev za leto 2012. Agencija potrjuje, da bo upravljanje popisa osnovnih sredstev okrepljeno. Tako bo fizični popis leta 2013 izveden bolj zgodaj, kar bo omogočilo boljšo analizo in popolno sledenje vseh sredstev. Poleg tega se je že začel izvajati projekt za razvoj sistema programske opreme za licenčno upravljanje, ki bo omogočal ustrezno spremljanje neopredmetenih sredstev.

12. Agencija ceni zadevno pripombo Sodišča in bo še naprej natančna pri zagotavljanju utemeljitev za prenose v naslovu III.
