



**Centrum pre chemické látky a prípravky**  
**Mierová 19, 827 15 B r a t i s l a v a**

---

## ***Výročná správa za rok 2012***

Bratislava  
apríl 2013

Predkladá:  
Ing. Peter Rusňák, CSc.  
riaditeľ

<b>1.</b>	<b>Identifikácia organizácie</b>	<b>4</b>
<b>2.</b>	<b>Poslanie a strednodobý výhľad organizácie</b>	<b>5</b>
2.1.	Poslanie Centra pre chemické látky a prípravky	5
2.2.	Právne postavenie Centra pre chemické látky a prípravky	5
2.3.	Hlavné činnosti	6
2.4.	Strednodobý výhľad	7
<b>3.</b>	<b>Činnosti organizácie a ich náklady</b>	<b>9</b>
3.1.	Použitie finančných prostriedkov	9
3.2.	Chemické látky a zmesi	9
3.2.1.	Hodnotenie látok	9
3.2.2.	Hodnotenie dokumentácií	11
3.2.3.	Výbor členských štátov (MSC)	13
3.2.4.	Výbor pre hodnotenie rizík (RAC)	14
3.2.5.	Zasadnutia kompetentných orgánov členských štátov pre implementáciu nariadení REACH a CLP (CARACAL)	16
3.2.6.	Látky vzbudzujúce veľké obavy (SVHC)	17
3.2.7.	Detergenty	18
3.2.8.	Pracovná skupina pre nanomateriály	19
3.2.9.	Klasifikácia a označovanie	21
3.2.10.	Asistenčné pracovisko	22
3.3.	Biocídy	25
3.3.1.	Legislatívne zázemie	25
3.3.2.	Registrácia biocídnych výrobkov v súlade s ustanoveniami § 33 a § 33a Zákona č. 217/2003 Z. z.	25
3.3.3.	Predĺženie registrácie biocídnych výrobkov v súlade s ustanoveniami § 33a zákona	26
3.3.4.	Prehľad celkového počtu podaní biocídnych výrobkov podľa krajiny žiadateľa v roku 2012	27
3.3.5.	Plnenie povinností CCHLP v programe hodnotenia účinných látok podľa čl. 16(2) Smernice 98/8/ES	28
3.3.6.	Plnenie povinností CCHLP v oblasti autorizácie biocídnych výrobkov a registrácie biocídnych výrobkov s nízkym rizikom po zaradení účinných látok do zoznamov príloh I/IA smernice, uvedenie na SR trh na základe vzájomného uznania	29
3.4.	Informatika	30

<b>4.</b>	<b>HOSPODÁRENIE S ROZPOČTOVÝMI PROSTRIEDKAMI</b>	<b>31</b>
4.1.	Rozpočet organizácie - záväzné ukazovatele	31
4.1.1.	Rozpočtové opatrenia - úpravy rozpočtu realizované v roku 2012	31
4.1.2.	Príjmy	32
4.1.3.	Hodnotenie výdavkovej časti rozpočtu podľa ekonomickej klasifikácie	32
4.1.4.	Kapitálové výdavky	36
4.1.5.	Vyhodnotenie výsledkov kontrol	36
<b>5.</b>	<b>Personálna činnosť</b>	<b>37</b>
5.1.	Počet a štruktúra zamestnancov	37
5.2.	Výberové konania	38
5.3.	Vzdelávanie zamestnancov	38
5.3.1.	Externé vzdelávanie	39
5.3.2.	Interné vzdelávanie na úrovni CCHLP	39
5.3.3.	Náklady na vzdelávanie	40
5.4.	Sociálny program	40
5.5.	Bezpečnosť a ochrana zdravia pri práci	40
<b>6.</b>	<b>Ciele a prehľad ich plnenia</b>	<b>41</b>
<b>7.</b>	<b>Hodnotenie hlavnej činnosti</b>	<b>41</b>
<b>8.</b>	<b>Hlavné skupiny užívateľov výstupov organizácie</b>	<b>42</b>
8.1.	Prehľad vybraných činností a výstupov CCHLP v roku 2012	42
8.1.1.	Pre potreby Európskej komisie	42
8.1.2.	Pre potreby Európskej chemickej agentúry a kompetentných orgánov členských štátov	43
8.1.3.	Pre potreby ústredných orgánov štátnej správy	43
8.1.4.	Pre iné orgány štátnej správy	45
8.1.5.	Pre iné subjekty	46
8.2.	Prednášky a pracovné stretnutia	46
8.3.	Doplňujúce informácie	46
<b>9.</b>	<b>Zverejnenie výročnej správy</b>	<b>48</b>

## 1. IDENTIFIKÁCIA ORGANIZÁCIE

**Názov:** Centrum pre chemické látky a prípravky  
**Sídlo:** Mierová 19, 827 15 Bratislava  
**Rezort:** Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky  
**Kontakt:** Tel.: +421 2 4854 4511  
<http://www.cchl.p.sk>

**Forma hospodárenia:** rozpočtová organizácia  
**Riaditeľ:** Ing. Peter Rusňák, CSc.

**Členovia vedenia:** Ing. Peter Rusňák, CSc.  
Doc. Dr. Ing. Viktor Prachar

## **2. POSLANIE A STREDNODOBÝ VÝHLAD ORGANIZÁCIE**

### **2.1. Poslanie Centra pre chemické látky a prípravky**

Poslaním Centra pre chemické látky a prípravky (ďalej len „CCHLP“) ako národného kompetentného orgánu je manažment chemických látok, chemických zmesí a detergentov v súvislosti s ich uvedením na trh a autorizácia a registrácia biocídnych výrobkov a biocídnych výrobkov s nízkym rizikom v súlade s princípmi ochrany života a zdravia ľudí a životného prostredia podľa harmonizovanej legislatívy Európskej únie (ďalej len „EÚ“).

### **2.2. Právne postavenie Centra pre chemické látky a prípravky**

CCHLP je orgán štátnej správy s postavením národného orgánu Slovenskej republiky na úseku uvádzania látok, zmesí, detergentov a biocídnych výrobkov na trh, klasifikácie, označovania a evidencie látok, ako aj hodnotenia látok pri ich uvádzaní na trh.

CCHLP bolo zriadené zákonom č. 163/2001 Z. z. o chemických látkach a chemických prípravkoch s účinnosťou od 1. júna 2001. Zákon transponoval právo EÚ v oblasti uvádzania chemických látok na trh. K 1. novembru 2008 nadobudla účinnosť novela tohto zákona (zákon č. 405/2008 Z. z.), ktorá ho uviedla do súladu s nariadením č. 1907/2006 (REACH) a ktorá ustanovila CCHLP ako kompetentný orgán v zmysle článku 121 REACH. 1. apríla 2010 nadobudol účinnosť zákon č. 67/2010 Z. z. o podmienkach uvedenia chemických látok a chemických zmesí na trh a o zmene a doplnení niektorých zákonov (chemický zákon). Zákon harmonizuje národnú legislatívu s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1272/2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí, o zmene, doplnení a zrušení smerníc 67/548/EHS a 1999/45/ES a o zmene a doplnení nariadenia (ES) č. 1907/2006 a nahrádza zákon č. 163/2001 Z. z.).

Dňa 1. júla 2003 nadobudol účinnosť zákon č. 217/2003 Z. z. o podmienkach uvedenia biocídnych výrobkov na trh a o zmene a doplnení niektorých zákonov, ktorý rozšíril pôsobnosť CCHLP aj na oblasť biocídnych výrobkov. Zákon transponuje právo EÚ v oblasti uvádzania biocídnych výrobkov na trh.

Uvedené zákony určujú CCHLP úlohy ako národnému orgánu Slovenskej republiky. Od vstupu SR do EÚ plní CCHLP povinnosti Slovenskej republiky vyplývajúce z členstva v EÚ v oblasti vymedzenej uvedenými zákonmi. Svoju prácu odborne a metodicky harmonizuje s prístupmi Európskej komisie (ďalej len „EK“) a od 1. júna 2007 aj s prístupmi Európskej chemickej agentúry (ďalej len „ECHA“).

CCHLP plní úlohy národného kompetentného orgánu (Competent Authority - CA) predovšetkým vo vzťahu k:

- Smernici európskeho parlamentu a rady č. 98/8/ES zo 16. februára 1998 o uvádzaní biocídnych výrobkov na trh,
- Nariadeniu komisie (ES) č. 1451/2007 zo 4. decembra 2007 o druhej fáze desaťročného pracovného programu uvedeného v článku 16 ods. 2 smernice Európskeho parlamentu a Rady 98/8/ES o uvádzaní biocídnych výrobkov na trh,
- Nariadeniu komisie (ES) č. 1849/2006 zo 14. decembra 2006 ktorým sa mení a dopĺňa nariadenie (ES) č. 2032/2003 o druhej fáze desaťročného pracovného programu uvedeného v článku 16 ods. 2 smernice Európskeho parlamentu a Rady 98/8/ES o uvádzaní biocídnych výrobkov na trh,
- Nariadeniu európskeho parlamentu a rady (ES) č. 648/2004 z 31. marca 2004 o detergentoch,
- Nariadeniu európskeho parlamentu a rady (ES) č. 1907/2006 z 18. decembra 2006 o registrácii, hodnotení, autorizácii a obmedzovaní chemikálií (REACH) a o zriadení

Európskej chemickej agentúry, o zmene a doplnení smernice 1999/45/ES a o zrušení nariadenia Rady (EHS) č. 793/93 a nariadenia Komisie (ES) č. 1488/94, smernice Rady 76/769/EHS a smerníc Komisie 91/155/EHS, 93/67/EHS, 93/105/ES a 2000/21/ES,

- Nariadeniu európskeho parlamentu a rady (ES) č. 1272/2008 zo 16. decembra 2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí (CLP), o zmene, doplnení a zrušení smerníc 67/548/EHS a 1999/45/ES a o zmene a doplnení nariadenia (ES) č. 1907/2006.

### 2.3. Hlavné činnosti

V roku 2012 sa zachovala kontinuita činnosti CCHLP v oblasti manažmentu chemických látok. V priamej nadväznosti na predchádzajúce roky bolo ťažisko práce zamerané na implementáciu a interpretáciu REACH a CLP. CCHLP naďalej plnilo úlohy asistenčného pracoviska na pomoc podnikateľom, podieľalo sa na príprave harmonizovanej interpretácie zložitých otázok REACH, zabezpečovalo plnenie úloh vo výboroch ECHA, implementovalo požiadavky na prístup do REACH IT, venovalo sa identifikácii látok vzbudzujúcich veľké obavy (SVHC), hodnoteniu látok a príprave legislatívnych materiálov.

Náročné práce boli vykonané pri hodnotení biocídnych výrobkov, predovšetkým v súvislosti s plnením úloh členského štátu spravodajcu v programe hodnotenia účinných látok EÚ podľa článku 16(2) Smernice 98/8/ES, pri zabezpečení preregistrácie biocídnych výrobkov uvedených dočasne na trh v SR do režimu v súlade so Smernicou 98/8/ES ako aj pri príprave novelizácie národnej legislatívy o biocídoch.

Činnosť CCHLP sa sústredila na tieto oblasti:

- plnenie úloh, ktoré mu vyplývajú zo zákona č. 67/2010 Z. z.,
- zabezpečenie medzinárodnej výmeny informácií s národnými orgánmi členských štátov EÚ, EK a ECHA a spolupráca s nimi pri hodnotení rizika látok a pri získavaní a poskytovaní relevantných údajov. Účasť na zasadnutiach výborov EK, pracovných stretnutiach organizovaných orgánmi členských štátov EÚ, EK a ECHA,
- spolupráca s ministerstvom hospodárstva pri príprave správy pre EK o implementácii právne záväzných aktov Európskych spoločenstiev a EÚ v oblasti chemických látok, zmesí a detergentov do právneho poriadku Slovenskej republiky a na príprave národnej legislatívy v oblasti uvádzania látok, zmesí, biocídnych výrobkov a detergentov na trh,
- spolupráca pri plnení úloh vyplývajúcich z osobitných predpisov s orgánmi štátnej správy a kontrolnými orgánmi a súčinnosť s nimi v rozsahu zákonom určených kompetencií,
- poskytovanie poradenstva podnikateľom pri plnení ich povinností podľa nariadení REACH a CLP a plnenie úloh v rámci siete národných asistenčných pracovísk pri príprave harmonizovanej interpretácie nariadení REACH a CLP.

CCHLP súčasne plní aj ďalšie úlohy v zmysle príslušných článkov nariadenia REACH, ktoré vyplývajú z jeho postavenia národného kompetentného orgánu pre REACH.

CCHLP ďalej plní úlohy, ktoré mu vyplývajú zo zákona č. 217/2003, a to najmä:

- a) vydáva rozhodnutia o autorizácii biocídneho výrobku a vydáva rozhodnutia o registrácii biocídneho výrobku s nízkym rizikom, vydáva rozhodnutia o zmene alebo zrušení rozhodnutí o autorizácii biocídneho výrobku a vydáva rozhodnutia o zmene alebo zrušení rozhodnutí o registrácii biocídneho výrobku s nízkym rizikom a uchováva počas 15 rokov všetku s tým súvisiacu dokumentáciu,
- b) prijíma návrhy na zaradenie účinných látok do zoznamu účinných látok vyhovujúcich na zaradenie do zoznamu biocídnych výrobkov, do zoznamu účinných látok s nízkym rizikom vyhovujúcich na zaradenie do zoznamu biocídnych výrobkov s nízkym rizikom a do zoznamu základných látok,
- c) vyhodnocuje dokumentáciu predloženú podľa písmena a) z hľadiska ochrany života a zdravia ľudí, zvierat a životného prostredia,

- d) zasiela colnému orgánu kópiu rozhodnutia o autorizácii biocídneho výrobku alebo kópiu rozhodnutia o registrácii biocídneho výrobku s nízkym rizikom, ako aj ich prípadné zmeny a zrušenia,
- e) vedie evidenciu autorizovaných biocídnych výrobkov alebo registrovaných biocídnych výrobkov s nízkym rizikom a zverejňuje ich zoznam,
- f) určuje rámcové zloženie biocídneho výrobku podľa § 7 ods. 9,
- g) prijíma oznámenia podľa § 14 ods. 4 a vydáva rozhodnutie podľa § 14 ods. 5 a 6,
- h) spolupracuje so Slovenskou obchodnou inšpekciou podľa § 28 písm. c),
- i) zabezpečuje medzinárodnú výmenu informácií s príslušnými orgánmi členských štátov a EK podľa tohto zákona,
- j) zúčastňuje sa na hodnotení účinných látok podľa článku 16 ods. 2 Smernice č. 98/8/ES,
- k) zabezpečuje hodnotenie účinných látok, pre ktoré je spravodajcom a spolupracuje pri ich hodnotení s navrhovateľom podľa osobitných predpisov,
- l) podáva EK žiadosti o predĺženie lehoty uvádzania tých biocídnych účinných látok na trh, ktoré sa majú nevyhnutne použiť podľa osobitného predpisu.

#### **2.4. Strednodobý výhľad**

Strategickým cieľom CCHLP je plnohodnotné plnenie funkcie národného kompetentného orgánu pre manažment chemických látok, chemických zmesí, detergentov v súvislosti s ich uvedením na trh a pri uvedení biocídnych výrobkov na trh. Pri plnení tohto cieľa CCHLP postupuje v súlade s legislatívou a prístupmi EÚ.

V strednodobom výhľade činnosť CCHLP súvisí so zásadnou zmenou chemickej legislatívy prijatím Nariadenia Európskeho parlamentu a rady (ES) č. 1907/2006 z 18. decembra 2006 o registrácii, hodnotení, autorizácii a obmedzovaní chemikálií (REACH) a Nariadenia Európskeho parlamentu a rady (ES) č. 1272/2008 z 16. decembra 2008 o klasifikácii, označovaní a balení látok a zmesí, o zmene, doplnení a zrušení smerníc 67/548/EHS a 1999/45/ES a o zmene a doplnení nariadenia (ES) č. 1907/2006 (CLP).

Významnou úlohou vyplývajúcou z nariadení REACH a CLP je zabezpečenie činnosti asistenčného pracoviska (helpdesk) na účel poradenstva pre výrobcov, dovozcov, následných užívateľov a každého, kto sa zaujíma o svoje zodpovednosti a povinnosti podľa REACH a CLP. Asistenčné pracovisko začalo svoju činnosť v roku 2007 v priamej nadväznosti na predchádzajúcu poradenskú činnosť CCHLP. Od roku 2009 sa činnosť asistenčného pracoviska rozšírila aj o úlohy vyplývajúce z CLP. Poradenská činnosť bude orientovaná na povinnosti výrobcov a dovozcov. Prechodné obdobie pre registráciu zavedených látok bude ukončené v roku 2018. Asistenčné pracovisko bude pokračovať v plnení úloh v medzinárodnej sieti asistenčných pracovísk, zriadenej v rámci ECHA (HelpNet).

Ďalšou úlohou bude návrh látok do priebežného akčného plánu Spoločenstva a hodnotenie látok zaradených do priebežného akčného plánu. Nariadenie REACH ukladá túto povinnosť kompetentným orgánom členského štátu.

#### **CCHLP v oblasti REACH a CLP zabezpečuje zastúpenie SR v týchto orgánoch:**

- Výbor členských štátov (MSC)
- Výbor pre hodnotenie rizík (RAC)
- HelpNet (REACH and CLP Helpdesk Network, Sieť asistenčných pracovísk pre REACH a CLP)
- Pracovná skupina pre nanomateriály
- Pracovná skupina pre bezpečnosť IT
- Pracovná skupina pre detergenty

- Stretnutie kompetentných orgánov členských štátov pre implementáciu REACH a CLP
- Spoločné stretnutie Chemického výboru a Pracovnej skupiny pre chémiu, OECD
- Pracovná skupina pre PBT látky
- Pracovná skupina RIME pre manažment rizika

Pre CCHLP vyplýva z nariadenia REACH viac ako 50 úloh. Implementácia novej chemickej legislatívy REACH a nariadenia CLP vyžaduje posilnenie CCHLP po personálnej aj finančnej stránke. Nové úlohy kladú zvýšené požiadavky na profesionálnu pripravenosť pracovníkov CCHLP a zvyšovanie ich odbornej úrovne.

CCHLP bude zabezpečovať úlohy vyplývajúce pre SR z nariadenia REACH a CLP. Dôležité bude zvládnuť interpretáciu a praktickú vykonateľnosť REACH a CLP v súlade s metodickými prístupmi EÚ.

### **Spolupráca a zabezpečenie výmeny informácií v oblasti biocídov**

CCHLP zabezpečuje účasť na rokovaníach

- Stáleho výboru pre biocídne výrobky podľa čl. 28 Smernice 98/8/ES
- Reprezentantov kompetentných autorít členských štátov EÚ a EK (CA meetings)
- Skupiny pre autorizáciu, registráciu a vzájomné uznanie autorizácií biocídnych výrobkov (PAR&MRFG)
- Odborných stretnutiach (TM meetings)
- Stredoeurópskej skupiny pre biocídne výrobky (MEGB).

Rozvoj CCHLP v súvislosti s prípravou na plnenie úloh v strednodobom výhľade predpokladá plnenie týchto zámerov:

- personálne posilnenie CCHLP,
- ďalšia úprava/prispôsobenie organizačnej štruktúry novým úlohám, súvisiacim s rozširovaním úloh CCHLP pri hodnotení látok, hodnotení biocídov, činností v súvislosti s CLP a z toho vyplývajúcim nárastom počtu zamestnancov,
- zabezpečenie sústavného rozvoja ľudských zdrojov v súvislosti s plnením úloh v rámci členstva SR v EÚ,
- priebežné budovanie informačného systému, vrátane personálneho zabezpečenia asistenčného pracoviska,
- zvyšovanie odbornej pripravenosti zamestnancov v oblasti posudzovania dokumentácie k registrácii chemických látok a k hodnoteniu chemických látok s využitím ďalšieho vzdelávania, tréningov a školení usporiadaných EK a ECHA,
- zvyšovanie odbornej úrovne v oblasti využitia netestovacích metód používaných na predikciu špecifických vlastností látok, zvyšovanie praktických odborných skúseností a znalostí v súvislosti s hodnotením biocídov,
- zavedenie nového systému klasifikácie a označovania chemických látok a zmesí, poskytovanie poradenstva a posudzovanie návrhov na harmonizovanú klasifikáciu a označovanie,
- stabilizácia zamestnancov cestou zabezpečenia ich profesionálneho rastu a zodpovedajúceho finančného ohodnotenia.



### **3. ČINNOSTI ORGANIZÁCIE A ICH NÁKLADY**

#### **3.1. Použitie finančných prostriedkov**

Rozpočtové hospodárenie CCHLP v roku 2012 je analyzované v kapitole č. 4. Vzhľadom na charakter činnosti organizácie CCHLP nekalkuluje priame ani nepriame náklady na jednotlivé úlohy a ani ich takto nesleduje. Náklady sú kalkulované a sledované podľa rozpočtovej klasifikácie na jednotlivé položky a podpoložky štátneho rozpočtu a sú súhrnom všetkých nákladov.

#### **3.2. Chemické látky a zmesi**

V súlade s požiadavkami REACH na činnosť národných kompetentných orgánov sa CCHLP naďalej sústredilo na zapojenie sa do práce príslušných výborov a ďalších orgánov ECHA. Zvláštny dôraz sa kládol na prácu vo výbore pre hodnotenie rizík (RAC). Pokračovala činnosť v oblasti nanočastíc a hodnotenia registračných dokumentácií. Vzhľadom na nedostatočné personálne obsadenie CCHLP nie je možné zabezpečiť účasť vo všetkých výboroch ECHA. Podobne ako v predchádzajúcom roku, ani v roku 2012 preto nebolo možné zúčastniť sa na práci výboru pre sociálno-ekonomickú analýzu (SEAC).

V roku 2011 začala ECHA intenzívnu prípravu na hodnotenie látok, ktoré majú kompetentné orgány členských štátov v zmysle REACH začať vykonávať od roku 2012. V roku 2012 ECHA v tejto súvislosti pripravila viaceré stretnutia pre zástupcov príslušných orgánov členských štátov (podrobnejšie v časti 3.2.1.).

Časť činnosti CCHLP je trvale venovaná poradenstvu pre domácich podnikateľov vo veciach súvisiacich s riešením problémov spojených vo všeobecnosti s uvádzaním látok a zmesí na trh. Vzhľadom na to, že ku koncu roku 2010 uplynul prvý termín povinnej registrácie látok v zmysle REACH, znížil sa počet dotazov súvisiacich priamo s registráciou. V porovnaní s rokom 2011 počet otázok v roku 2012 mierne vzrástol. Pozitívny trend zaznamenali najmä otázky týkajúce sa biocídov, ale aj oblasti detergentov (podrobnejšie v časti 3.2.10). Požiadavky na informácie boli podobne ako predchádzajúci rok zamerané predovšetkým na povinnosti následných užívateľov. V tomto roku sme zaznamenali aj nárast požiadaviek súvisiacich s dovozom chemikálií a uplatňovaním legislatívy pre látky vzbudzujúce veľké obavy (SVHC). Zdá sa, že zavedenie nových požiadaviek na informácie v kartách bezpečnostných údajov je oblasť, ktorá robí podnikateľskému prostrediu problémy najmä pri uvádzaní klasifikácií podľa pravidiel nariadenia CLP. Nie je to problém výhradne slovenských podnikateľov, pretože často ani karty bezpečnostných údajov prichádzajúce zo zahraničia neobsahujú tieto informácie.

##### **3.2.1. Hodnotenie látok**

V januári 2012 ECHA organizovala pracovné stretnutie k hodnoteniu dokumentácie a hodnoteniu látky, ktoré bolo pokračovaním v kontinuálnom a kooperatívnom dialógu k strategickým otázkam, ktoré sa týkajú hodnotenia dokumentácie a hodnotenia látky podľa nariadenia REACH. V máji ECHA pripravila tréning pre zástupcov príslušných orgánov členských štátov (ďalej len MS CA) k procedurálnym a právnym otázkam pri príprave návrhov rozhodnutí pre účely hodnotenia látky. V júni 2012 sa uskutočnilo ďalšie pracovné stretnutie k hodnoteniu látky, zamerané na aktualizáciu CoRAP (Community Rolling Action Plan, Priebežný akčný plán Spoločenstva) a hodnotenie látok v CoRAP. Okrem toho ECHA pripravila k hodnoteniu látky webináre zamerané na používanie softvérových nástrojov REACH IT, IUCLID 5, CSR plug-in a agregované dokumentácie z registrácií.

Účelom hodnotenia látky je získať informácie o látkach a odhaliť potenciálne riziká. Malo by poskytnúť dôležitý súbor informácií pre účely prípadného manažmentu rizík. Požiadavky súvisiace s hodnotením látky sú stanovené v kapitolách 2, 3 a 4 nariadenia REACH. Cieľom hodnotenia látky je posúdiť, či látka predstavuje riziko pre zdravie ľudí a životné prostredie resp. či látka vzbudzuje obavy z takého rizika. Ak látka predstavuje obavy, je potrebné zvážiť, či je možné toto podozrenie objasniť ďalšími údajmi. Hodnotenie môže byť cieleňé t.j. zamerané na určitú oblasť, alebo môže pokrývať viaceré oblasti. Regulačný výstup hodnotenia látky podľa čl. 46(1) nariadenia REACH je rozhodnutie, v ktorom sa požadujú od registrujúceho ďalšie informácie o expozícii a vnútorných vlastnostiach látky. Hodnotiaci štát má zvážiť, ako použije informácie získané v hodnotení látky – pre autorizáciu (identifikácia SVHC), reštrikcie alebo harmonizovanú klasifikáciu a označovanie.

Proces hodnotenia látky má tri fázy:

1. fáza zahŕňa:

- Prípravu, odsúhlasenie priebežného akčného plánu spoločenstva (CoRAP) a jeho zverejnenie na stránke ECHA;
- Hodnotenie látky príslušným orgánom členského štátu (MS CA) - do 12 mesiacov od zverejnenia CoRAP. Výstupom hodnotenia môže byť
  - a) návrh rozhodnutia MS CA, ktorým sa od registrujúceho/cich požadujú ďalšie informácie, aby sa objasnili obavy, alebo
  - b) oznámenie hodnotiaceho MS CA, že nie sú potrebné žiadne ďalšie informácie pre hodnotenú látku;

2. fáza zahŕňa spracovanie návrhu rozhodnutia a finálne rozhodnutie, ktoré ECHA zašle registrujúcim;

3. fáza zahŕňa dokončenie hodnotenia MS CA 12 mesiacov po prijatí informácií od registrujúceho – výstupom ktorého môže byť uzavretie hodnotenia, alebo nový návrh rozhodnutia.

Hodnotenie látky bude trvať minimálne 2,5 – 3 roky, môže však trvať aj dlhšie. Termín na predloženie záverov z hodnotenia podľa článku 48 REACH nie je stanovený.

Cieľom januárového pracovného stretnutia k hodnoteniu dokumentácie a hodnoteniu látky bolo získať spätnú väzbu pre aktualizáciu prvého CoRAP a pre proces hodnotenia látky a tiež na poskytovanie podpory členským štátom v tomto procese zo strany ECHA.

#### Príprava CoRAP

Pri príprave aktualizácie 1. CoRAP boli využité skúsenosti získané v súvislosti s prípravou 1. CoRAP. Nezmenený zostal časový plán, štruktúrovaný prístup, usmernenie viacerých spôsobov pri identifikácii kandidátskych látok a postupný dialóg medzi ECHA a príslušnými orgánmi členských štátov (MS CAs). V procese výberu kandidátskych látok je však potrebná spolupráca medzi MS CAs a ECHA, aby sa zabránilo duplicitnej práci.

V súlade s článkom 44 REACH, ECHA v spolupráci s MS CAs odsúhlasuje kritéria na prioritizáciu látok na ďalšie hodnotenie založené na princípe rizikovosti. Tieto kritéria zohľadňujú:

- Informácie o nebezpečenstve (štruktúrnú podobnosť s látkou známou ako CMR alebo PBT);
- Informácie o expozícii ľudí a životného prostredia;
- Tonáž, vrátane kumulatívnej tonáže vyplývajúcej z registrácií predložených viacerými registrujúcimi.

ECHA použije tieto kritériá na zostavenie návrhu CoRAP, ktorý pokrýva obdobie troch rokov a každý rok uvádza látky, ktoré sa majú hodnotiť. ECHA prijme konečný CoRAP na základe stanoviska výboru členských štátov a uverejní plán na svojej internetovej stránke, kde uvedie členský štát, ktorý vykoná hodnotenie látok tam uvedených.

Odsúhlasený časový plán pre aktualizáciu 1. CoRAP zahrnuje 3 fázy:

1. fáza – *identifikácia kandidátskych látok do CoRAP (15.02.2012 – 1.6.2012)*
2. fáza – *príprava predbežného návrhu CoRAP (1.6.2012 – 1.9.2012)*
3. fáza – *finalizácia CoRAP (1.9.2012- 02.2013)*

Identifikácia kandidátskych látok do CoRAP prebieha v niekoľkých stupňoch. Prvý výber látok pripravila IT skriningová skupina pre hodnotenie látok s podporou dobrovoľníkov z MS CA pod vedením ECHA. ECHA v spolupráci s MS CAs vytvorila zoznam potenciálnych látok pre manuálny skrining, v rámci ktorého prebiehala verifikácia tzv. spúšťačov obáv v registračných dokumentáciách a skúmali sa možnosti objasniť tieto obavy požadovaním ďalších informácií. Záverom manuálneho skriningu mohol byť návrh kandidátskej látky do CoRAP, označenie dokumentácie pre kontrolu súladu, alebo posúdenie v rámci procesov manažmentu rizík napr.: SVHC, CLH, reštrikcie alebo iné ako REACH.

V súvislosti s manuálnym skriningom mali kompetentné orgány členských štátov do 15. 2. 2012 vyjadriť záujem zúčastniť sa na tejto činnosti.

CCHLP si na manuálny skrining vybralo jednu látku, vyrábanú v Slovenskej republike v množstve viac ako 1 000 ton/rok, ktorá nemá harmonizovanú klasifikáciu. Samoklasifikácia a označovanie zaslaná výrobcami a dovozcami látky v rámci oznámenia klasifikácie a označovania látky do inventarizácie je odlišná. Na základe IT skriningu bola látka vybraná pre obavy týkajúce sa karcinogenity. CCHLP vykonalo manuálny skrining tejto látky v stanovenom termíne od 1.4. - 1.6.2012. Výstupom bol „Checklist for manual screening of human health endpoint“ s odporúčaním pre ECHA vykonať kontrolu súladu dokumentácie.

Na júnovom pracovnom stretnutí k hodnoteniu látky bol prerokovaný a odsúhlasený spôsob spolupráce medzi MS CAs a ECHA počas celého procesu hodnotenia látky, ako aj harmonizovaný prístup pre interakcie medzi hodnotiacim MS CA a registrujúcimi. Ďalej boli odsúhlasené výberové kritéria pre budúci CoRAP.

CCHLP, ako kompetentný orgán zodpovedný za hodnotenie látky za SR, pripravilo na základe odsúhlasených kritérií a postupov návrh na hodnotenie jednej látky, spolu s dokumentmi zdôvodňujúcimi výber látky. Látka je navrhnutá na hodnotenie v roku 2013 pre obavy týkajúce sa účinkov na zdravie ľudí (reprodukčná toxicita) a vzhľadom na obavy týkajúce sa potenciálnych perzistentných, toxických a bioakumulatívnych vlastností látky.

### **3.2.2. Hodnotenie dokumentácií**

Hodnoteniu dokumentácií bol venovaný workshop, ktorý organizovala ECHA v januári 2012 v Helsinkách. Zúčastnili sa ho zástupcovia MS CA vrátane zástupcu CCHLP, členovia výboru členských štátov, zástupcovia EK a ECHA. Cieľom stretnutia bolo dosiahnuť rovnaké chápanie hlavných princípov hodnotenia dokumentácie a úloh jednotlivých účastníkov hodnotenia (MS CAs, ECHA, MSC) so zameraním na budúcu stratégiu pre kontrolu súladu a na identifikáciu oblastí pre ďalšie zdokonalenie.

Hodnotenie dokumentácie tvoria dva hlavné procesy – kontrola súladu (Compliance Check, CCH) a preskúmanie návrhov na testovanie (TPE) (Články 40 a 41 Nariadenia REACH).

Účelom kontroly súladu je zabezpečiť, aby registrujúci splnil informačné požiadavky podľa nariadenia REACH, aby boli tieto informácie náležite zdokumentované v technickej dokumentácii IUCLID a aby hodnotenie bezpečnosti bolo riadne zhrnuté v Správe o chemickej bezpečnosti. Podľa článku 41(5) nariadenia REACH má prejsť kontrolou súladu 5 % dokumentácií v každom hmotnostnom pásme. V záujme zefektívnenia procesu vytvorila ECHA novú stratégiu pre výber dokumentácií pre kontrolu súladu na budúce 2 roky, ktorá spočíva v nasledujúcom rozdelení dokumentácií:

- **60 %** dokumentácií by mali predstavovať „**cielené kontroly súladu**“ („*targeted CCHs*“), ktoré sa zamerajú na nedostatky vo vybraných parametroch (tzv. „*Areas of concern*“ - *AoC*) týkajúcich sa bezpečného používania látok. Tieto dokumentácie budú vybrané hlavne na základe IT filtru v databáze IUCLID.
- **30 %** budú predstavovať „**úplné kontroly súladu**“ („*complete CCHs*“). Tieto budú vybrané náhodne s cieľom získať obraz o priemernej kvalite dokumentácií.
- dokumentácie „**všeobecného záujmu**“ („*CCH on dossiers of general concern*“) budú tvoriť **10 %**. Sú to „virtuálne prázdne“ dokumentácie t.j. tie, ktoré pre väčšinu parametrov neobsahujú konkrétne hodnoty alebo neobsahujú Správu o chemickej bezpečnosti.

Preskúmaním návrhov na testovanie sa kontroluje, či sa vykonaním nových testov doplnia chýbajúce údaje a či nie je možné zabrániť zbytočnému testovaniu na zvieratách. Registrujúci musí zdôvodniť, prečo predkladá návrh na testovanie. Úlohou ECHA je preveriť, či navrhovaný test je akceptovateľný pre účely REACH. ECHA zverejňuje návrh na testovanie na svojej internetovej stránke, aby mohli tretie strany poskytnúť informácie o danej látke. Na základe dostupných informácií ECHA pripraví návrh rozhodnutia, ktorý pošle na komentovanie registrujúcemu a následne MS CAs. MS CAs môžu zaslať pripomienky k návrhu rozhodnutia vo forme *návrhu na zmenu* alebo *komentáru* počas 30-dňového pripomienkovacieho obdobia. Výbor členských štátov (MSC) je zodpovedný za riešenie potenciálnych odchýlok v názore na návrh rozhodnutia, ktoré vyjadrili MS CAs formou *návrhu na zmenu*. Ak MSC dosiahne vo veci *návrhu na zmenu* jednomyseľnú zhodu, konečné rozhodnutie zašle registrujúcemu, ak nie - konečné rozhodnutie prijme EK.

V roku 2012 prebehlo šesť pripomienkových období, počas ktorých mohli MS CAs zaslať svoje pripomienky k návrhom rozhodnutí ECHA.

Počet návrhov rozhodnutí k návrhom na testovanie: 191 (TPE 001/2012 až TPE 191/2012)

Počet návrhov rozhodnutí ku kontrolám súladu: 66 (CCH 001/2012 až CCH 066/2012)

CCHLP zaslalo päť pripomienok vo forme komentárov k nasledujúcim návrhom rozhodnutí: TPE 123/2012, TPE 133/2012, TPE 142/2012, TPE 156/2012, TPE 181/2012.

- **TPE 123/2012**

Návrh rozhodnutia, ktorý pripravila ECHA, obsahoval požiadavku na vykonanie dvojgeneračnej štúdie reprodukčnej toxicity (B.35.). Išlo o látku, ktorá sa vyrába v množstve 100 – 1 000 ton/rok, preto je potrebné splniť informačné požiadavky podľa Prílohy IX, článok 8.7.3 Nariadenia REACH. Na základe toho navrhlo CCHLP testovaciu stratégiu, podľa ktorej by testovanie malo začať 90-dňovou štúdiou orálnej toxicity (B.26.), následne pokračovať metódou B.31. - Prenatálna vývojová toxicita, ktorá je štandardnou informačnou požiadavkou pre dané množstvo. Na základe výsledkov z uvedených štúdií registrujúci zväží potrebu vykonania dvojgeneračnej štúdie reprodukčnej toxicity (B.35.). Táto štúdia sa zaradiť do testovania iba v prípade, ak sa v predchádzajúcich štúdiách zistí nepriaznivý vplyv látky na reprodukčné orgány.

- **TPE 133/2012**

CCHLP navrhlo registrujúcemu testovaciu stratégiu, ktorá spočíva v postupnom vykonaní testov a zväžení následného testovania podľa výsledkov z predchádzajúcich testov. Ako prvý test sme navrhli vykonať test B.26. (90-dňovou štúdiou orálnej toxicity), následne test B.31. (prenatálna vývojová toxicita). Na základe výsledkov z uvedených testov registrujúci zväží ďalšie testovanie metódou B.35 (dvojgeneračnej štúdie reprodukčnej toxicity).

- **TPE 142/2012**

V našom komentári sme podporili pôvodný zámer registrujúceho doplniť 90 – dňovú štúdiu orálnej toxicity (B.26.) o rozšírené hodnotenie reprodukčných orgánov. Keďže išlo o látku, ktorá sa vyrába v množstve 100 – 1 000 ton/rok, bolo potrebné splniť informačné požiadavky podľa Prílohy IX, článok 8.7.3 Nariadenia REACH. Podľa uvedeného článku sa

dvojgeneračná štúdiá reprodukčnej toxicity zaradí iba v prípade ak sa v 28- alebo 90-dňovej štúdií zistí nepriaznivý vplyv látky na reprodukčné orgány.

- **TPE 156/2012**

Keďže išlo o registrujúceho zo Slovenska, venovali sme prípadu zvýšenú pozornosť.

Registrujúci vo svojej registračnej dokumentácii predložil jeden test s pozitívnym výsledkom - *in vitro* test génových mutácií u cicavcov (B.17.) - a jeden test s nejednoznačným výsledkom - *in vitro* test chromozómových aberácií u cicavcov (B.10.). Podľa Prílohy IX, odstavec 8.4., stĺpec 2 navrhol vykonať *in vivo* mikrojadrový test na cicavčích erythrocytoch (B.12).

ECHA v návrhu rozhodnutia súhlasila s vykonaním testu B.12. tak, ako navrhol registrujúci. Dodala však, že ak budú výsledky negatívne, registrujúci bude musieť vykonať aj *in vivo* UDS na potvrdenie alebo vyvrátenie klastogénneho účinku látky (pozitívny výsledok z B.17). CCHLP vo svojom komentári navrhlo zmenu testu na UDS *in vivo* (B.39), čím by sa zamedzilo možnosti ďalšieho testovania.

Dôvody nášho odporúčania boli nasledovné:

1.) pozitívne výsledky z B.17. naznačujú, že látka spôsobuje génové mutácie. Podľa testovacej stratégie ECHA, ktorá bola prezentovaná na MSC – 22. 6.–10. 2. 2012 (“*In vitro* and *in vivo* genotoxicity tests in dossier evaluation”), sa na základe mechanizmu účinku ako ďalší test vyberie buď UDS *in vivo*, alebo TGR *in vivo* (OECD 488).

2.) navrhli sme uprednostniť UDS *in vivo* pretože:

- výsledky 28-dňovej štúdie naznačujú vplyv na metabolizmus pečene
- na základe výsledkov z testu B.17. v prítomnosti metabolickej aktivácie boli zistené rozdiely vo veľkosti kolónií, ktoré indikujú klastogénny efekt.

- **TPE 181/2012**

ECHA podporila návrh registrujúceho vykonať *in vivo* mikrojadrový test na erythrocytoch u cicavcov (B.12.) v kombinácii s metódou FISH (Fluorescent *in-situ* hybridisation). Vo svojom komentári CCHLP ocenilo prístup ECHA, pretože táto kombinácia metód umožní odhaliť mechanizmus účinku látky (aneugénny alebo klastogénny efekt). Odporučili sme registrujúcemu použiť centromerickú prábu, ktorá umožňuje presnejšie rozlíšenie medzi dvoma hlavnými typmi mikrojadra.

### 3.2.3. Výbor členských štátov (MSC)

V roku 2012 sa uskutočnilo 6 zasadnutí. Medzi najdôležitejšie úlohy patrili identifikácia látok vzbudzujúcich veľké obavy (SVHC), hodnotenie dokumentácie, príprava CoRAP a návrh na zaradenie vybraných látok do Autorizačného zoznamu.

Výboru bolo predložených 28 návrhov na identifikáciu látok ako SVHC. Výbor posudzoval, či predložené dôkazy spĺňajú požiadavky článku 57 a v prípade PBT a vPvB kategórií aj kritériá prílohy XIII REACH. Dôležitým kritériom je klasifikácia látky v prílohe VI nariadenia CLP ako CMR látky. Dosiahol sa konsenzus o zaradení všetkých navrhovaných látok ako SVHC a tieto látky ECHA v súlade s článkom 59 REACH doplnila do Kandidátskeho zoznamu.

Výboru bolo predložených 150 návrhov na testovanie a kontrolu súladu na schválenie. 86 návrhov členovia výboru odsúhlasili písomným postupom. Na stretnutiach výbor odsúhlasil 60 návrhov, EK bolo postúpených na rozhodnutie 14 návrhov a 27 návrhov bolo rozdelených na dve časti.

Výbor prerokoval a pripravil podklady na schválenie CoRAP v zmysle článku 44 a 45 REACH. Do CoRAP sa nemajú predkladať známe SVHC látky, ale také, kde je určité podozrenie na ich SVHC vlastnosti. Cieľom hodnotenia je potvrdiť resp. vyvrátiť podozrenia.



ECHA na základe porovnania štruktúry registrovaných látok so štruktúrou známych SVHC identifikovala kandidátov do CoRAP. Na roky 2012 - 2014 bolo do CoRAP navrhnutých 91 látok.

Výbor začal pripravovať 2. návrh CoRAP na roky 2013 - 2015, ktorý má byť prijatý vo februári 2013. Návrh obsahuje 116 látok.

Výbor prerokoval prioritizáciu látok na Kandidátskom zozname na ich zaradenie do Autorizačného zoznamu. Kritériá vychádzajú z nariadenia REACH a výbor zdôraznil ich komplexné uplatňovanie v každom jednotlivom prípade. Pre prioritizáciu látok na ich zaradenie do Autorizačného zoznamu sa použil aj kalkulačný model, ktorý zohľadňuje PBT vlastnosti, objem a široko disperzné použitie. Pre prípravu stanoviska MSC k predloženému návrhu ECHA bol určený spravodajca a bola vytvorená pracovná skupina. Na základe stanoviska výboru ECHA v decembri 2012 zaslala EK 4. návrh na zaradenie 10 látok do Autorizačného zoznamu.

### **3.2.4. Výbor pre hodnotenie rizík (RAC)**

Výbor pre hodnotenie rizík je zodpovedný za vypracovanie stanoviska ECHA k návrhom na harmonizovanú klasifikáciu a označovanie, návrhom na reštrikcie, žiadostiam o autorizáciu látok vzbudzujúcich veľké obavy (SVHC) a k všetkým otázkam vyplývajúcim z implementácie nariadenia REACH v súvislosti s rizikami pre zdravie ľudí alebo životné prostredie. Konečné rozhodnutia prijíma EK.

Pracovník CCHLP bol na základe opätovnej nominácie SR menovaný riadiacou radou ECHA členom RAC na tri roky. Zasadnutia tohto výboru organizuje ECHA, zúčastňujú sa na nich členovia RAC, zástupcovia EK a zástupcovia ECHA. Zasadnutia RAC alebo jeho pracovných skupín sa môžu zúčastniť aj poradcovia (na základe požiadavky člena výboru), pozvaní experti odsúhlasení členmi výboru a pozorovatelia. V roku 2012 sa uskutočnili 4 zasadnutia výboru.

Medzi najdôležitejšie výstupy výboru patria:

#### **A) Stanoviská k návrhom na harmonizovanú klasifikáciu a označovanie**

Výbor sa v roku 2012 venoval úlohám, ktoré mu vyplývajú v procese harmonizovanej klasifikácie a označovania podľa čl. 37(4) nariadenia CLP. Na základe nariadenia CLP môže príslušný orgán členského štátu a za určitých okolností aj výrobca, dovozca alebo následný užívateľ navrhnuť harmonizovanú klasifikáciu a označovanie látky. Tieto návrhy ECHA publikuje prostredníctvom svojej internetovej stránky, aby zainteresované strany mohli vzniesť pripomienky v stanovenom termíne.

Úlohou RAC je hodnotiť predložený návrh a prijať stanovisko do 18 mesiacov od prijatia návrhu.

K 30. októbru 2012 bolo ECHA predložených 201 dokumentácií s návrhmi na harmonizovanú klasifikáciu a označovanie (14 v roku 2008, 33 v roku 2009, 76 v roku 2010, 56 v roku 2011 a 22 v roku 2012). Pre príslušné dokumentácie RAC odsúhlasil spravodajcov a spoluspravodajcov.

V priebehu roka 2012 ECHA zverejnila dokumentácie pre verejné konzultácie k návrhom na harmonizovanú klasifikáciu a označenie pre 35 látok. Publikovaniu dokumentácie na stránke ECHA predchádza kontrola súladu dokumentácie, ktorú vykonáva sekretariát ECHA a spravodajcovia. Spravodajcovia pri vypracovaní návrhu stanoviska k harmonizovanej klasifikácii berú do úvahy aj pripomienky zaslané počas 45-dňovej verejnej konzultácie. Členovia výboru prispievajú ku konečnému zneniu stanoviska formou diskusií na zasadnutiach, zaslaním pripomienok a podľa potreby aj prácou v pracovných skupinách. Prijatý návrh stanoviska ECHA zasiela EK.

V roku 2012 RAC prijal stanoviská k návrhom na harmonizovanú klasifikáciu a označenie pre 29 látok.

Pracovník CCHLP - člen RAC bol v roku 2012 ustanovený ako spoluspravodajca pre dokumentáciu k návrhu harmonizovanej klasifikácie a označovania pre dve látky a ako spravodajca pre jednu látku. Pre jednu dokumentáciu bola v roku 2012 vypracovaná kontrola súladu, požiadavka na vypracovanie kontroly súladu pre ďalšiu látku prišla koncom roka 2012.

#### Stanoviská na žiadosť EK.

V zmysle článku 77(3)(c) nariadenia REACH bol RAC výkonným riaditeľom ECHA poverený vypracovať stanovisko pre EK k látke Epoxiconazol - v súvislosti s návrhom na harmonizovanú klasifikáciu ako Repr. 1B a stanovisko k návrhu harmonizovanej klasifikácie pre arzenid galitý - v súvislosti s návrhom na harmonizovanú klasifikáciu Reprotox 1B.

RAC konsenzom prijal návrh stanoviska pre Epoxiconazol Repr. Cat 1B, H360Df.

#### **B) Stanoviská k návrhom na obmedzenie**

Obmedzeniami (reštrikciami) sa obmedzuje alebo zakazuje výroba, uvedenie na trh alebo používanie látok, ktoré predstavujú neprijateľné riziká pre zdravie ľudí a životné prostredie. K návrhu na obmedzenie látky je možné zaslať pripomienky počas verejnej konzultácie, ktorá trvá 6 mesiacov. Obmedzenie môže navrhnúť členský štát alebo ECHA na žiadosť EK. RAC má posúdiť, či je navrhované obmedzenie vhodným opatrením na zníženie rizík pre zdravie ľudí a prijať stanovisko do 9 mesiacov od zverejnenia návrhu. Boli vymenovaní spravodajcovia pre uvedené dokumentácie, prebehla kontrola zhody, po ktorej začala verejná konzultácia k návrhu a súčasne začali diskusie k návrhom stanoviska. V roku 2012 prebiehali v RAC diskusie k príprave stanovísk a tiež plenárne zasadnutia v spolupráci s výborom pre sociálno-ekonomickú analýzu.

Výbor sa zaoberal návrhmi na obmedzenie pre tieto látky:

- **Ftaláty (DEHP, DBP, BBP, DIBP)**

Návrh na obmedzenie predložili príslušné dánske orgány v roku 2011, s cieľom obmedziť expozíciu ľudí štyrmi ftalátmi vo výrobkoch. Dokumentácia podľa prílohy XV nariadenia REACH bola publikovaná na stránke ECHA, verejné pripomienkovanie prebiehalo od 16.9.2011 do 16.3.2012, pripomienky zaslalo 70 účastníkov. Hlavným problémom bolo, že tieto ftaláty sú súčasťou autorizačného procesu a zároveň je predložený návrh na obmedzenie z dôvodu rizík pri kumulatívnej expozícii. V tomto prípade sa po prvýkrát uplatnil princíp kombinovaného hodnotenia.

RAC nepodporil návrh reštrikcie ako dôsledok kumulatívneho účinku uvedených štyroch ftalátov, nakoľko dostupné údaje neindikujú, že v súčasnosti (2012) predstavujú neakceptovateľné riziko. RAC dospel k záveru, že existujúcimi regulačnými opatreniami a následným obmedzením použitia sa expozícia ešte viac obmedzí. Očakáva sa pokles expozície a rizík vzhľadom na autorizačný proces.

RAC odporúčal, aby sa vývojové trendy pre 4 ftaláty (t.j. obchodné trendy, biomonitring, obsah a migrácia z výrobkov) monitorovali počas vhodného časového obdobia.

- **Chróm VI vo výrobkoch z kože**

Návrh na obmedzenie predložili príslušné dánske orgány v roku 2012 s cieľom obmedziť expozíciu ľudí po dermálnej expozícii vzhľadom na senzibilizujúce účinky Cr(VI). Dokumentácia podľa prílohy XV nariadenia REACH bola publikovaná na stránke ECHA, verejné pripomienkovanie prebiehalo od 16.3.2012 do 16.9.2012.

Chróm VI sa tvorí pri činení koží oxidáciou Cr(III). Chróm (VI) spôsobuje senzibilizáciu. Kontakt kože s malým obsahom Cr(VI) s pokožkou môže indukovať alebo vyvolať alergické prejavy. Absolútna medza tohto účinku nie je známa.

RAC dospel k záveru, že dánsky návrh na obmedzenie Cr(VI) vo výrobkoch z kože je opodstatnený a že výrobky z kože obsahujúce Chróm (VI) predstavujú riziko pre zdravie ľudí.

Na základe pripomienok, ktoré boli predložené počas verejnej konzultácie a názoru Fóra pre výmenu informácií k presadzovaniu, RAC doplnil znenie textu na obmedzenie.

RAC prijal stanovisko, že výrobky z kože alebo ich časti, ktoré prichádzajú do kontaktu s pokožkou, sa nesmú uvádzať na trh, ak obsahujú Cr(VI) v koncentrácii rovnej a vyššej ako 3 mg Cr(VI)/kg kože (medza detekcie podľa ISO EN 17075).

- **1,4-Dichlórbenzén v osviežovačoch vzduchu a toaletných blokoch**

Návrh na obmedzenie týkajúce sa osviežovačov vzduchu a toaletných blokov s obsahom 1,4-dichlórbenzénu predložila ECHA na podnet EK. Tieto výrobky sa používajú hlavne na dezodoráciu verejných toaliet a toaliet v domácnostiach. 1,4-Dichlórbenzén je klasifikovaný ako karcinogén kategórie 2, je toxický pre pečeň, obličky a dýchacie cesty. Dokumentácia podľa prílohy XV nariadenia REACH bola publikovaná na stránke ECHA, verejné pripomienkovanie prebiehalo od 19.6.2012 do 19.12.2012.

Z dokumentácie vyplýva, že riziká, ktoré táto látka predstavuje, nie je možné primerane kontrolovať.

Finálne stanovisko má RAC prijať do júna 2013.

Výbor v roku 2012 pokračoval v príprave resp. úprave pracovných postupov, pravidiel, šablón a usmernení pre oblasť autorizácií a predbežne odsúhlasil spravodajcov a spoluspravodajcov pre látky v autorizačnom zozname.

### **3.2.5. Zasadnutia kompetentných orgánov členských štátov pre implementáciu nariadení REACH a CLP (CARACAL)**

V roku 2012 sa konali dve stretnutia. Zúčastnili sa na nich zástupcovia EK DG Environment a DG Enterprise, ECHA, kompetentných autorít členských štátov, ako aj zástupcovia priemyslu a mimovládnych organizácií. Cieľom stretnutí je zaujať harmonizovaný prístup k riešeniu otázok vyplývajúcich z implementácie REACH a CLP v členských štátoch. Pre členské štáty je to zásadné fórum pre ich ďalšie usmernenie pri plnení úloh podľa REACH. CCHLP pripravilo pripomienky a stanoviská k niektorým prerokovaným otázkam a prezentovalo ich písomne aj ústne na zasadnutiach.

Predmetom rokovania boli okrem iného:

- EOGRTS a jej uplatňovanie podľa REACH a kofinancovanie,
- vývoj IUCLID-u,
- testovacie metódy OECD,
- 3. návrh na doplnenie Prílohy XIV REACH,
- technické úpravy Prílohy XVII REACH,
- interpretácia čl. 33 REACH,
- zmesi a hodnotenie rizika,
- endokrinné disruptory,
- zoznam klasifikácie a označovania,
- proces harmonizácie klasifikácie a označovania,
- interpretácia pojmu umiestnenie na trh,
- povinnosť hlásenia o substitúciách lampových olejov,
- hodnotenie látok,
- predkladanie návrhov na identifikáciu SVHC,
- príprava korigenda k nariadeniu CLP,
- 3., 4. a 5. ATP k CLP,
- príprava usmernení pre implementáciu REACH a CLP,
- interpretácia čl. 69(5) REACH,



- návrh na nepredkladanie klasifikácie podľa DSD do RAC,
- výnimky pre označovanie aerosólov,
- zdôvodnenie potreby konať na úrovni Spoločenstva, čl. 36(3) CLP,
- modifikácia príloh REACH pre potreby nanomateriálov,
- registre nanomateriálov,
- identifikácia SVHC a Kandidátsky zoznam,
- kritéria pre použitie čl. 68 (2) pre výrobky,
- senzibilizátory v kontexte čl. 57(f) REACH,
- reštrikcie PAH vo výrobkoch,
- REACH a colné postupy,
- interpretácia položky 43 Prílohy XVII REACH.

### 3.2.6. Látky vzbudzujúce veľké obavy (SVHC)

Pre koordinovanie aktivít a výmenu skúseností v oblasti manažmentu rizík bola zriadená neformálna expertná skupina (RiME) zložená zo zástupcov členských štátov, EK a ECHA. CCHLP sa zapája do práce v RiME a zúčastňuje sa jej stretnutí. CCHLP sleduje tiež aktivity ostatných členských štátov a ECHA v tejto oblasti prostredníctvom komunikačného nástroja CIRCABC. V novembri sa uskutočnilo pre zástupcov členských štátov, EK a ECHA stretnutie s cieľom prediskutovať smerovanie autorizačného procesu - ako sa vyrovnáť s SVHC látkami v budúcnosti. Na stretnutí sa zástupca CCHLP nezúčastnil, zaslali sme vyplnený dotazník k uvedenej problematike. Ako výsledok stretnutia bol vypracovaný návrh dokumentu „Roadmap for SVHC assessment and identification of REACH risk management measures from now to 2020“, ku ktorému sme zaslali pripomienky.

Kompetentné orgány jednotlivých členských štátov môžu pripraviť v súlade s čl. 59 nariadenia REACH dokumentáciu podľa prílohy XV pre identifikáciu látky ako SVHC. Pred spracovaním dokumentácie podľa prílohy XV je odporúčané spracovať analýzu možností manažmentu rizík (Risk management option analysis, ďalej len RMO analýzu). CCHLP oznámilo jednotlivým členským štátom a ECHA zámer spracovať a predložiť dokumentáciu podľa prílohy XV pre identifikáciu látky ako SVHC pre 1,2-dietoxyetán. Pri výbere látky sme vychádzali z odporúčania RMO analýzy predloženej holandskou kompetentnou autoritou, ktorá deklarovala, že nemá záujem pokračovať v ďalšej práci s látkou. Zároveň odporučila predložiť pre látku dokumentáciu podľa prílohy XV s prihliadnutím na skupinový prístup k látke. 1,2-Dietoxyetán patrí do skupiny glykoléterov, spomedzi ktorých viaceré sú identifikované ako SVHC látky a sú zaradené do kandidátskeho zoznamu. Vyjadrili sme zámer predložiť pre 1,2-dietoxyetán dokumentáciu podľa prílohy XV s odôvodnením, aby sa zabránilo prípadnému použitiu tejto doposiaľ neidentifikovanej látky ako prípadnej novej náhrady za iné látky, ktoré sú už identifikované ako SVHC.

Na základe uvedeného záveru RMO analýzy CCHLP v spolupráci s poľskou a belgickou kompetentnou autoritou pripravilo pre látku dokumentáciu podľa prílohy XV pre identifikáciu ako SVHC. Dokumentácia podľa prílohy XV zahŕňa spracovanie technickej dokumentácie vo formáte IUCLID 5 a spracovanie správy podľa prílohy XV nariadenia REACH. Poľská kompetentná autorita spolupracovala na príprave IUCLID 5 dokumentácie a belgická kompetentná autorita na pripomienkovaní správy. Správa bola pripravená iba vo verejnej verzii (public) určenej pre verejné publikovanie, nakoľko neobsahovala údaje dôverného charakteru. Látka nebola doposiaľ registrovaná; priemysel predložil pre látku CLP oznámenia.

Po predložení dokumentácie pre 1,2-dietoxyetán ECHA vykonala kontrolu súladu (accordance check), na základe ktorého CCHLP dokumentáciu upravilo do finálnej podoby. Finálna dokumentácia bola zverejnená jednak na verejné pripomienkovanie a tiež na pripomienkovanie v rámci jednotlivých členských štátov. Po skončení pripomienkového procesu CCHLP spracovalo odpovede na vznesené pripomienky. Nakoľko neboli vznesené relevantné pripomienky, ktoré by poukazovali na nesplnenie kritérií pre identifikáciu látky ako

SVHC, dokumentácia podľa prílohy XV na identifikáciu 1,2-dietoxyetánu ako SVHC látky bola schválená výborom členských štátov písomnou procedúrou. Na základe toho ECHA zaradila 1,2-dietoxyetán na kandidátsky zoznam látok pre autorizáciu.

V nadväznosti na činnosť CCHLP v roku 2011 (vypracovanie a predloženie dokumentácie podľa prílohy XV na identifikáciu 1,2-dichlóretánu ako SVHC látky, na základe ktorej ECHA zaradila 1,2-dichlóretán na kandidátsky zoznam látok pre autorizáciu), sme v rámci 4. odporúčania pre zaradenie prioritných látok do Prílohy XIV REACH sledovali proces návrhu zaradenia 1,2-dichlóretánu do Prílohy XIV REACH (látky podliehajúce autorizácii). V rámci navrhnutých desiatich prioritných látok výbor členských štátov odporučil zaradiť 1,2-dichlóretán do Prílohy XIV REACH.

#### Expertná skupina pre identifikáciu látok ako PBT/vPvB (PBT EG).

V roku 2012 bola vytvorená a začala svoju činnosť expertná skupina pre identifikáciu látok ako PBT/vPvB podľa Prílohy XIII REACH (ďalej len PBT EG). Členmi skupiny sú zástupcovia jednotlivých členských štátov, zástupca EK, JRC, priemyslu (CEFIC, ECETOC, CONCAWE) a zástupcovia NGOs (EEB, FOEN). CCHLP má zástupcu v PBT EG, zúčastňuje sa na jej stretnutiach a zapája sa do jej práce. Podľa mandátu má PBT EG poskytovať neformálne vedecké poradenstvo v otázkach vzťahujúcich sa k identifikácii PBT/vPvB vlastností látok, predovšetkým

- vo vzťahu k skríningovým aktivitám CoRAP/kandidátskeho zoznamu,
- vo vzťahu k príprave ITS a hodnotenia PBT/vPvB vlastností,
- vo vzťahu k spätnej väzbe a odporúčaniam pre komplexné vedecké otázky v prípade potreby testovania pre potenciálne PBT/vPvB, napr. pri hodnotení dokumentácie resp. hodnotení látok,
- v špecifických otázkach interpretácie testovacích a tiež netestovacích (alternatívnych a monitorovacích) údajov.

Problematika identifikácie a hodnotenia PBT/vPvB potenciálu látok je aktuálna v rámci hodnotiacich procesov REACH. Stretnutia a práca PBT EG prispievajú k zefektívneniu jednotlivých procesov REACH.

### **3.2.7. Detergenty**

V oblasti detergentov bolo v roku 2012 ukončené niekoľko rokov trvajúce hodnotenie vplyvu detergentov obsahujúcich fosfor na eutrofizáciu povrchových vôd. Počas tohto hodnotenia vypracovali viaceré vedecké a odborné inštitúcie správy zaoberajúce sa touto problematikou. Cieľom bolo nájsť čo najefektívnejšie a maximálne ekonomické riešenie pri minimalizácii vplyvu detergentov na vodnú zložku životného prostredia. Hodnotenie kvantifikovalo príspevok detergentov na celkovú eutrofizáciu vodného prostredia a identifikovalo regionálne rozdiely tohto príspevku. Legislatívnym výstupom bolo prijatie európskeho nariadenia č. 259/2012, ktoré obmedzuje používanie detergentov obsahujúcich fosfor a jeho zlúčeniny na celoeurópskej úrovni. Obmedzenie sa od júla 2013 týka používania fosfátov v spotrebiteľských detergentoch určených na pranie a od roku 2017 aj spotrebiteľských detergentov pre automatické umývačky riadu. Toto regulačné opatrenie tým zohľadňuje aj dopady na podnikateľské prostredie, najmä malé a stredné podniky tak, aby im umožnilo zmeniť zloženie detergentov použitím alternatív počas ich obvyklého cyklu zmien zloženia s cieľom minimalizovať ich náklady. K celoeurópskej regulácii sa pristúpilo z dôvodov nedostatočne účinných vnútroštátnych opatrení, ktoré nemôžu zabezpečiť celkové zlepšenie kvality vody prekračujúcej štátne hranice. To je možné efektívne dosiahnuť na úrovni EÚ.

V roku 2012 sa v novembri uskutočnilo v Bruseli stretnutie pracovnej skupiny pre detergenty. Na stretnutí sa diskutovalo o dôvodoch novelizácie nariadenia o detergentoch (648/2004) najmä v oblasti zavedenia nových definícií a prechodného obdobia, počas ktorého sa má

podnikateľská sféra pripraviť na uplatňovanie obmedzení používania zlúčenín fosforu v detergentoch.

V súvislosti s legislatívnym vývojom pripravilo združenie výrobcov detergentov (A.I.S.E.) aktualizovanú verziu usmernenia na implementáciu nariadenia o detergentoch, ktorú pracovná skupina vzala na vedomie a v diskusii identifikovala niektoré sporné interpretácie legislatívnych požiadaviek. Usmernenie A.I.S.E. je podľa našich skúseností zrozumiteľným dokumentom, ktorý významne uľahčuje podnikateľskej sfére implementáciu tejto časti legislatívy. Už roky je preklad tohto usmernenia zverejnený na internetovej stránke CCHLP a výrazne uľahčuje poradenstvo poskytované CCHLP v rámci asistenčného pracoviska. Po schválení novej aktualizovanej verzie bude slovenský preklad jednou z priorít CCHLP.

V roku 2012 pripravila HERA (Human & Environmental RA on ingredients of European household cleaning products) novú zdokonalenú správu o polykarboxylátoch používaných v detergentoch, ktorej závery boli diskutované aj na stretnutí pracovnej skupiny.

V súčasnosti sa pripravuje nová verzia otázok a odpovedí (Q&A) týkajúcich sa správnej implementácie nariadenia o detergentoch, ktorej preklad bude po schválení ďalšou z priorít CCHLP.

### **3.2.8. Pracovná skupina pre nanomateriály**

V roku 2012 sa konali dve pracovné stretnutia Podskupiny kompetentných orgánov (MS CA) pre nanomateriály, ktorej úlohou je poskytnúť odbornú podporu a vytvoriť odporúčania pre EK a národné kompetentné orgány v oblasti implementácie nanomateriálov (ďalej NM). Účastníkmi mítingov boli členovia EK, zástupcovia REACH kompetentných autorít členských štátov (vrátane zástupcu CCHLP) ako aj predstavitelia ECHA, JRC (Joint Research Centre), priemyslu a mimovládnych organizácií. Boli na nich zhrnuté a prerokované výsledky projektov a doterajších aktivít v oblasti NM.

#### **Hodnotenie dokumentácií obsahujúcich NM**

V roku 2012 pokračoval projekt NanoSUPPORT, ktorý riešili ECHA a JRC.

V prvej časti projektu sa vybrali dokumentácie obsahujúce nanoformy, ktoré sa hodnotili z hľadiska vplyvov na ľudské zdravie a životné prostredie. Na základe komplexnej analýzy boli vypracované návrhy zmien v REACH, ktoré obsahovali 21 hlavných odporúčaní na zmenu (identifikácia látky, fyzikálno-chemické vlastnosti, všeobecné aspekty parametrov pre sledovanie vplyvu na ľudské zdravie a životné prostredie) a 10 dodatkových odporúčaní (špecifické aspekty pre sledovanie vplyvu na ľudské zdravie a životné prostredie, expozičné hodnotenie a charakterizácia rizík).

V druhej časti projektu, ktorú vypracovala nezávislá firma, sa hodnotili následky možných zmien v REACH na priemysel, spotrebiteľov, ľudské zdravie a životné prostredie. Po zmapovaní situácie na nano-trhu sa vybrali možné scenáre pre prípadovú štúdiu. Pre jednotlivé scenáre boli vyčíslené náklady súvisiace s doplnením informácií podľa návrhu požiadaviek.

#### **Druhý prieskum regulačného rámca pre nanomateriály (*Second Regulatory Review on Nanomaterials*)**

EK ho zverejnila v októbri 2012 a je odpoveďou na Európsku rezolúciu 2008/2208(INI) z apríla 2009. Tá žiadala posúdiť legislatívu relevantnú pre NM počas dvoch rokov, predstaviť definíciu NM, zozbierať údaje o rôznych typoch a použitíach NM na európskom trhu, informovať o ich bezpečnosti a predstaviť označenie NM.

Spríevodný dokument ku Druhému prieskumu regulačného rámca pre NM - je zameraný na päť oblastí:

### 1. Definícia nanomateriálu:

Odporúčanie definície o NM bolo vydané v roku 2011. Odvoláva sa na veľkostný rozsah 1-100 nm, ktorý je najčastejšie používaný a je v súlade s ISO. Definícia je založená na veľkosti, ktorá je najvhodnejším parametrom pre regulačné účely. Zahŕňa agregáty aj aglomeráty. Ďalej je založená na početnej distribúcii častíc (hranica 50 %), ktorá je relevantným parametrom pre toxikologické vlastnosti. V prípade potreby bude definícia integrovaná do legislatívy EÚ, bude platná pre REACH a CLP.

### 2. Trh, použitie a výhody:

Na celosvetovom trhu sa ročne obchoduje s 11 milión tonami NM (približne 20bn €). V súčasnosti v EÚ pracuje v tejto oblasti 300 až 400 tisíc zamestnancov. Tri hlavné druhy NM na európskom trhu sú:

- komoditné materiály (carbon black (9,6 mil. ton/rok) a amorfný oxid kremičitý (silica, siloxid) (1,5 mil. ton/rok)) - viac ako 95 %;
- novo vyvinuté NM stredného objemu (napr. nano-TiO<sub>2</sub> - 10 000 ton/rok), uhlíkové nanorúrky a pod.);
- novo vyvinuté NM s nízkym objemom (rôzne látky) - používané v technických aplikáciách ako sú katalyzátory, batérie, solárne články a pod.).

### 3. Zdravotné a bezpečnostné hľadiská, 4. Hodnotenie rizík:

Pri sledovaní týchto hľadísk EK vychádzala zo stanoviska SCENIHR z roku 2009, ktorý potvrdil potenciálny toxický vplyv NM na človeka a životné prostredie. Nie všetky NM sú však toxické. Hypotézu, že menšie znamená reaktívnejšie, a teda toxickejšie, nemožno na základe uverejnených údajov potvrdiť. V tomto ohľade sú NM podobné konvenčným chemickým látkam v tom, že niektoré môžu byť toxické a niektoré nie. Preto je potrebné zvoliť individuálny prístup k jednotlivým NM.

4. Informácie a databázy: V súčasnosti sú k dispozícii nasledujúce databázy pre získanie informácií o NM: produktové databázy ako sú Woodrow Wilson, Nanowerk, REACH-IT, iné databázy ako OECD databáza o výskume bezpečnosti vyrábaných NM, JRC NANOhub.

Celkovo je EK aj naďalej presvedčená, že nariadenie REACH stanovuje najlepší možný rámec na manažment rizík NM. Tento rámec však musí obsahovať konkrétnejšie požiadavky pre NM. EK má v úmysle vykonať zmeny v niektorých prílohách nariadenia REACH. Základom pre modifikáciu budú výsledky projektu NanoSUPPORT.

### **Implementácia definície nanomateriálu.**

V júli 2012 bola zverejnená správa: *Requirements for the implementation of the European Commission definition of the term „nanomaterial“*, ktorá obsahuje najdôležitejšie informácie o vhodnosti dostupných metód na meranie veľkosti častíc pre účely implementácie definície.

V súčasnosti neexistuje univerzálna metóda pre všetky typy NM, ktorá by umožnila určiť, či materiál spĺňa definíciu. Problémy sa týkajú predovšetkým merania jednotlivých častíc v agregátoch a detekcie častíc menších ako 10 nm. Preto sa za týmto účelom odporúča použiť kombináciu niekoľkých metód.

### **Aktivity Európskej chemickej agentúry**

ECHA vytvorila internetovú stránku, kde informuje o svojich aktivitách v rámci hodnotenia dokumentácií s NM ako aj o podujatiach, ktoré v danej oblasti organizuje.

### Pracovné skupiny:

V roku 2012 vznikla Skupina na posudzovanie už registrovaných NM (The Group Assessing Already Registered Nanomaterials). Témou prvého stretnutia (máj 2012) bola otázka naplnenia informačných požiadaviek (identifikácia látky a fyzikálno-chemické vlastnosti)

v registračných dokumentáciách podľa nariadenia REACH. Druhé stretnutie v januári 2013 sa bude venovať eko/toxikologickým vlastnostiam v súvislosti s bezpečnosťou NM.

#### Pracovné stretnutia a školenia:

V máji 2012 organizovala ECHA Workshop on NanoMaterials. Jeho cieľom bolo podeliť sa o prvé skúsenosti s hodnotením dokumentácií pre NM, dohodnúť sa na ďalšom postupe v súvislosti s budúcimi regulačnými opatreniami a vytvoriť spätnú väzbu so žiadateľmi o registráciu. Na stretnutí bol predložený návrh na vytvorenie Pracovnej skupiny pre nanomateriály, ktorá bude slúžiť ako expertné fórum. Jej účelom bude prediskutovať vedecké a technické aspekty v procesoch REACH, ktoré súvisia s NM a poskytnúť odporúčania v strategických otázkach. Prvé stretnutie sa bude konať v januári 2013 za účasti zástupcu CCHLP.

#### Zabezpečenie informácií v registračných dokumentáciách

ECHA má tri možnosti, ako na právnom základe overuje charakterizáciu NM v dokumentácii:

- 1.) *kontrola súladu podľa článku 41*, ktorý poskytuje právny základ pre to, aby registrujúci poskytol aktualizovanú dokumentáciu s informáciami o aktuálnej veľkosti častíc látky a jej formách (granulometria). ECHA ponecháva registrujúcemu možnosť vybrať si metódu, pokiaľ nebude dosiahnutá harmonizácia metód;
- 2.) *overenie, či boli poskytnuté informácie o formách látky podľa článku 36*. ECHA pripravila pre registrujúcich dotazník na uľahčenie doplnenia požadovaných informácií o charakterizácii nanoformy. Prvé rozhodnutia na základe článku 36 boli zaslané registrujúcim látky Carbon Black;
- 3.) *hodnotenie látky* - v roku 2012 hodnotilo Holandsko syntetický amorfný oxid kremičitý (silica). V roku 2013 bude hodnotiť Holandsko nanostriebro a v roku 2014 Francúzsko oxid titaničitý.

#### Pomoc a spätná väzba s registrujúcimi, ktorí sa chystajú registrovať NM.

ECHA vydala dodatky k usmerneniam - kapitoly: R.7.a, R.7b, R.7c, R.8, R.10 a R.14.

#### IUCLID:

Od 5. júna 2012 je k dispozícii nová verzia IUCLID 5.4., ktorá obsahuje indikátory (flags) pre NM. Pripravovaný IUCLID 5.5. bude obsahovať 13 nových OECD harmonizovaných formulárov pre fyzikálno-chemické vlastnosti NM.

### **3.2.9. Klasifikácia a označovanie**

V oblasti klasifikácie a označovania (C&L) platí až do júna 2015 v prechodné obdobie, kedy koexistujú v právnom prostredí dva systémy C&L – jeden pre látky podľa nových pravidiel zavedených nariadením CLP (1272/2008) a druhý pre zmesi podľa starých pravidiel smerníc DSD (67/548) a DPD (1999/45). Tento stav kladie mimoriadne nároky na implementačné a kontrolné orgány, ale aj asistenčné pracovisko CCHLP. V roku 2012 vyšlo v Úradnom vestníku EÚ Nariadenie komisie (EÚ) č. 618/2012, ktorým sa na účely prispôsobenia technickému a vedeckému pokroku mení a dopĺňa nariadenie CLP. Týmto nariadením sa upravili a doplnili harmonizované klasifikácie niektorých látok. V súčasnosti prebieha legislatívny proces prípravy štvrtej novelizácie CLP. Legislatívne zmeny sú priebežne aktualizované na internetovej stránke CCHLP.

V oblasti usmernení týkajúcich sa klasifikácie, označovania a balenia boli zverejnené v roku 2012 dve aktualizované verzie Usmernenia o aplikácii kritérií CLP – v apríli 2012 bola aktualizovaná časť týkajúca sa environmentálnych kritérií v súvislosti so zmenami podľa 2. novelizácie CLP (nariadenie 286/2011) a v novembri 2012 časť týkajúca sa zdravotných nebezpečenstiev. Tieto zmeny zohľadňujú platný právny stav v súvislosti s účinnosťou 2. novelizácie CLP od 1. decembra 2012.



Mimoriadne dôležitým zdrojom informácií o uplatňovaní ustanovení nariadenia CLP sú často kladené otázky vznikajúce v rámci siete asistenčných pracovísk. Tieto dokumenty nie sú v ECHA prekladané a preto ich preklady zabezpečuje CCHLP. V júli 2012 CCHLP zverejnilo na svojej internetovej stránke preklad často kladených otázok o CLP a pripravuje ďalšie doplnenie prekladu, ktoré bude zohľadňovať ďalšie zmeny tohto dokumentu.

V roku 2012 zverejnila ECHA na svojej internetovej stránke zoznam klasifikácií a označovania, ktoré boli nahlásené podnikateľskými subjektmi v zmysle povinnosti podľa nariadenia CLP. Táto databáza je dôležitým zdrojom informácií o nebezpečnosti chemických látok pre podnikateľov aj verejnosť. K týmto informáciám treba ale pristupovať obozretne, pretože v tomto prípade nejde o overené informácie ako v prípade harmonizovaných klasifikácií a označovania. Pre jednu látku môže byť v databáze viacero klasifikácií tak, ako boli nahlásené. Rozdiely môžu súvisieť jednak s rozdielnym profilom nečistôt vznikajúcich pri výrobe, rôznou kvalitou dostupných údajov pre podnikateľský subjekt alebo nedôsledným aplikovaním kritérií CLP. Napriek uvedenému je databáza významným krokom pri naplňovaní jedného z cieľov chemickej legislatívy sprístupňovať verejnosti dôležité informácie o vlastnostiach chemických látok.

### 3.2.10. Asistenčné pracovisko

Činnosť asistenčného pracoviska je trvale jednou zo základných úloh CCHLP, ako vyplýva z článku 124 nariadenia REACH. Pri komunikácii s verejnosťou CCHLP kladie dôraz na rýchlosť, kvalitu a ústretovosť. Využíva na to v súčasnosti dostupné technické prostriedky informačných a komunikačných technológií. Pre činnosť asistenčného pracoviska je kľúčová najmä internetová stránka [www.cchlp.sk](http://www.cchlp.sk).

CCHLP prijíma požiadavky a poskytuje poradenstvo prostredníctvom elektronického systému asistenčného pracoviska – [helpdesk.ccsp.sk](http://helpdesk.ccsp.sk). Prostredníctvom systému je možné odoslať požiadavku pre konkrétnu oblasť platnej legislatívy „REACH“, „Biocídy“, „Detergenty“ a „CLP“. Cieľom činnosti asistenčného pracoviska je uľahčiť implementáciu chemickej legislatívy. CCHLP neposkytuje právne poradenstvo a nezodpovedá za akékoľvek právne dôsledky vyplývajúce z aplikácie svojich stanovísk.

CCHLP pomocou tohto systému za rok 2012 eviduje spolu viac ako 160 požiadaviek:

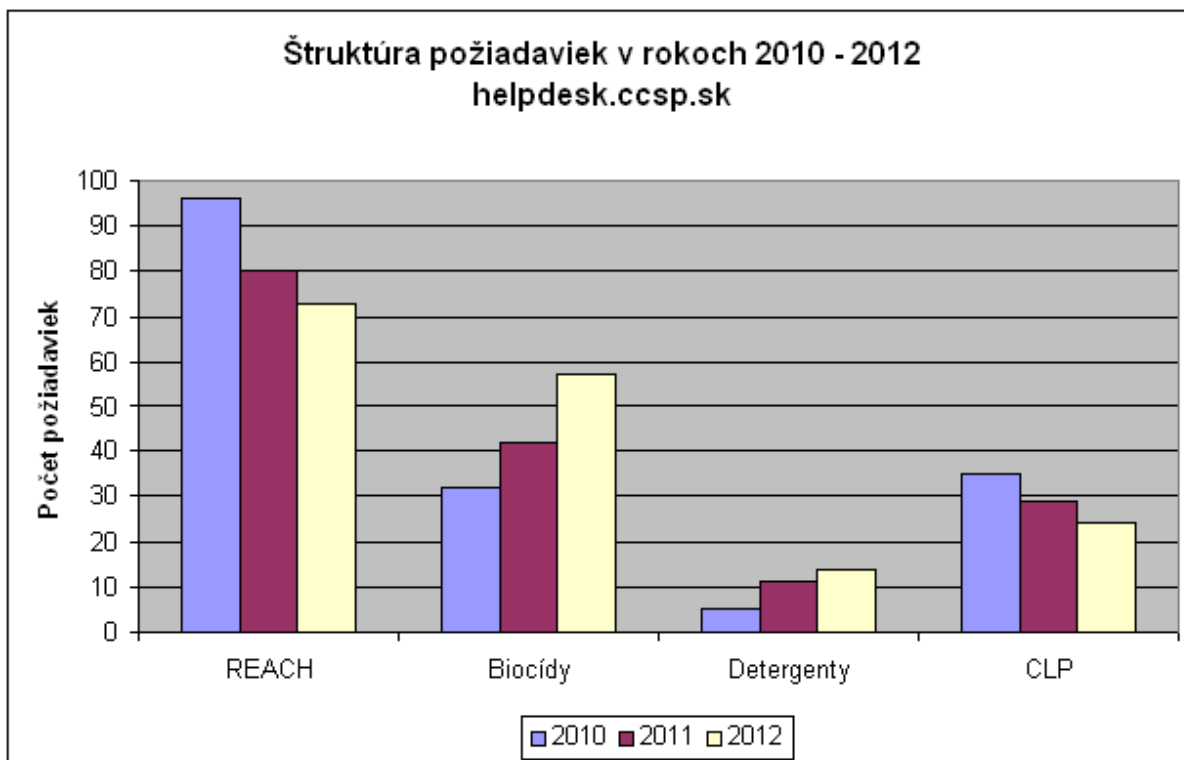
- 44 % požiadaviek z oblasti „REACH“
- 34 % požiadaviek z oblasti „Biocídy“
- 08 % požiadaviek z oblasti „Detergenty“
- 14 % požiadaviek z oblasti „CLP“

Konzultácie pre žiadateľov v oblasti biocídov:

- osobné konzultácie: celkový počet asi 450-550.
- telefonické konzultácie: celkový počet asi 1 800.
- písomná komunikácia (e-mail): celkový počet asi 650.

Asi 20 – 25 % z celkového počtu konzultácií tvorili konzultácie so zástupcami priemyslu z ostatných členských štátov EU.

CCHLP za ostatné tri roky eviduje v systéme postupný nárast požiadaviek pre oblasti „Biocídy“ a „Detergenty“ a pokles požiadaviek pre oblasti „REACH“ a „CLP“ (graf „Štruktúra požiadaviek v rokoch 2010 - 2012“).



CCHLP vedie evidenciu registrovaných biocídnych výrobkov a zverejňuje ich zoznam prostredníctvom svojej internetovej stránky ([register](#)). V roku 2012 bolo uskutočnených viac ako 25 aktualizácií tohto registra, ktorý ku koncu roku obsahoval viac ako 3 900 záznamov.

CCHLP pred časom uviedlo do prevádzky systém elektronickej rezervácie návštev klientov zaoberajúcich sa biocídnymi výrobkami ([kalendár](#)). Systém umožňuje rezerváciu vopred zvoleného dňa a časového úseku v danom mesiaci, kedy by sa mala návšteva v CCHLP uskutočniť za účelom osobného rokovania. V roku 2012 využilo systém rezervácie návštev viac ako 50 subjektov.

CCHLP zverejnilo na internetovej stránke aktualizovaný „Autorizačný zoznam“ a „Kandidátsky zoznam“ látok vzbudzujúcich veľmi veľké obavy (SVHC). Cieľom autorizácie v zmysle REACH je ochrana zdravia a životného prostredia pred látkami s nebezpečnými vlastnosťami.

CCHLP zverejnilo na internetovej stránke informáciu o nástroji, vyvinutom pracovnou skupinou OECD v spolupráci s ECHA (QSAR Toolbox). Nástroj využíva princíp kvantitatívneho vzťahu štruktúry a aktivity chemických látok na ich zoskupovanie do kategórií, na dopĺňanie chýbajúcich údajov a analýzy trendov pri posúdení nebezpečnosti chemických látok. Prispieva sa tak k zníženiu nákladov na testovanie a k obmedzeniu testovania na stavovcoch. Takisto bola zverejnená informácia o aktualizácii nástrojov na vytvorenie a predkladanie registračnej dokumentácie (IUCLID, REACH-IT), ako aj o nástroji (Chesar), pomocou ktorého je možné vykonať hodnotenie chemickej bezpečnosti (CSA), pripraviť správu o chemickej bezpečnosti (CSR) a expozičné scenáre (ES).

V oblasti legislatívy CCHLP zverejnilo na internetovej stránke nariadenie o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní, ktoré je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch od 1. septembra 2013 a novelu národného zákona o podmienkach uvedenia biocídnych výrobkov na trh. Takisto boli zverejnené aktualizácie legislatívy z oblasti REACH, CLP a detergentov.

V oblasti informovania verejnosti CCHLP zverejnilo všeobecne užitočné informácie o chemických látkach, ktoré môžu byť predmetom aktuálneho záujmu. V roku 2012 boli

zverejnené informácie o metanole ako jednej z najrozšírenejších priemyselných chemických látok, o styrene, ktorá sa používa prevažne na výrobu plastov a o anilíne ako veľmi rozšírenej priemyselne vyrábanej látke, ktorá sa používa na ďalšie spracovanie v chemickom priemysle.

V oblasti informovania verejnosti v súlade so zákonom o slobode informácií CCHLP taktiež zverejňuje v štruktúrovanej a prehľadnej forme údaje o zmluvách, o vyhotovených objednávkach tovarov, služieb a prác a údaje o faktúrach za tovary, služby a práce.

### **Činnosť asistenčného pracoviska CCHLP v rámci siete HelpNet**

Sieť národných asistenčných pracovísk HelpNet (REACH and CLP Helpdesk Network) vyvíjala aj v roku 2012 aktivity súvisiace s koordináciou práce národných asistenčných pracovísk, so školeniami zástupcov jednotlivých členských štátov potrebnými pri činnosti asistenčných pracovísk a so zvyšovaním informovanosti najmä malých a stredných podnikov v súvislosti s druhým konečným termínom registrácie v roku 2013. Okrem toho počas celého roku sekretariát HelpNet rozsiahlo informoval spravodajcov z členských štátov o aktivitách ECHA prostredníctvom informačných kanálov HelpNet.

V roku 2012 sa uskutočnili dve pracovné stretnutia Riadiacej skupiny HelpNet (HelpNet Steering Group) a po druhom jesennom stretnutí opäť prebehlo školenie o IT nástrojoch používaných pri predkladaní údajov zo strany priemyslu. Počas roka sa dosiahlo významné urýchlenie riešení otázok vyžadujúcich si konzultáciu právneho servisu EK a zefektívnil sa postup prijímania nových verzií často kladených otázok (FAQ) tým, že bolo pevne stanovené množstvo rozsiahlejších aktualizácií FAQ. Malé zmeny sa naďalej prijímajú priebežne podľa potreby (napr. ak si zmenu malého množstva odpovedí vyžaduje nový právny stav alebo potreba okamžitého zásahu z dôvodu aktuálnosti). V roku 2012 boli zverejnené dve rozsiahle verzie FAQ pre REACH a dve pre CLP a päť malých aktualizácií pre REACH a štyri pre CLP. Flexibilita je pri zverejňovaní nových verzií FAQ najúčinnjším spôsobom ako reagovať na vzniknutú situáciu. To nie je možné dosiahnuť u novelizácií právnych predpisov a aktualizácií usmernení z dôvodu nevyhnutného legislatívneho procesu alebo nutných rozsiahlych konzultácií v rámci všetkých členských štátov, ECHA a EK. Dokumenty FAQ ako účinný nástroj implementácie chemickej legislatívy z tohto dôvodu predstavujú najrýchlejší spôsob informovania verejnosti o nových prístupoch pri implementácii. CCHLP sa snaží na svojej internetovej stránke priebežne zverejňovať slovenské preklady často kladených otázok, avšak nie je to vždy možné behom niekoľkých dní či týždňov.

Sekretariát HelpNet monitoruje činnosť národných asistenčných pracovísk a pripravuje súhrnné správy o svojich zisteniach. Tieto správy umožňujú porovnávať aktivity jednotlivých členských štátov. Okrem toho sa sekretariát snaží identifikovať najväčšie problémy súvisiace s poradenstvom v jednotlivých štátoch a prispôsobuje program stretnutí Riadiacej skupiny HelpNet týmto problémom. Zástupcom členských štátov dáva na stretnutiach priestor na komunikáciu problémov a témy školení v rámci stretnutia prispôsobuje aj požiadavkám členských štátov.

Asistenčné pracovisko ECHA sa snaží pravidelne navštevovať národné asistenčné pracoviská a získať tak lepší prehľad o potrebách a možnostiach v jednotlivých štátoch. CCHLP v októbri zorganizovalo 2. návštevu zástupcu asistenčného pracoviska ECHA v priestoroch CCHLP. Súčasťou návštevy bola prezentácia Helpdesk-u CCHLP a informovanie o aktivitách ECHA zo strany zástupkyne ECHA. V neformálnej diskusii zástupkyňa ECHA pozorne vypočula pracovníkov CCHLP, ktorí ju informovali o problémoch „malých“ členských štátov, a snažila sa hľadať východiská pri konkrétnych problémoch. Návšteva bola spojená s účasťou zástupkyne ECHA na konferencii „Chémia 2012“, ktorú zorganizoval Zväz chemického a farmaceutického priemyslu SR.

Asistenčné pracovisko CCHLP plní svoje úlohy poradenstva pre priemysel efektívne a podpora siete asistenčných pracovísk je pri jeho činnosti mimoriadne dôležitá.



### 3.3. Biocídy

#### 3.3.1. Legislatívne zázemie

Uvedenie biocídnych výrobkov na trh v Slovenskej republike upravuje Zákon č. 217/2003 o podmienkach uvedenia biocídnych výrobkov na trh a o zmene a doplnení niektorých zákonov (ďalej len zákon). Tento zákon stanovuje práva a povinnosti fyzických alebo právnických osôb, ktoré chcú uviesť biocídne výrobky na trh, zodpovednosť a kompetencie orgánov štátnej správy, ako aj podmienky autorizácie a registrácie biocídnych výrobkov. Zákon je transpozíciou Smernice Európskej Komisie č. 98/8/ES týkajúcej sa uvedenia biocídov na trh (ďalej len smernica). Národný orgán pre uvedenie biocídnych výrobkov na slovenský trh je CCHLP. CCHLP v súlade s ustanoveniami § 30 zákona autorizuje a registruje biocídne výrobky a biocídne výrobky s nízkym rizikom, prijíma oznámenia, uchováva dokumentáciu, spolupracuje s ostatnými národnými orgánmi EK a zabezpečuje hodnotenie účinných látok v programe podľa osobitných predpisov EÚ.

Biocídne výrobky, ktoré obsahujú notifikované účinné látky podľa Nariadenia EK č. 1451/2007 možno uviesť na trh podľa prechodných ustanovení zákona v súlade s § 33 a 33a. Uvedené ustanovenia sú transpozíciou článku 16(1) smernice. Súvisiace informácie a kompletný zoznam biocídnych výrobkov uvedených na trh podľa § 33 ods. 2 a § 33a ods. 1 zákona sú dostupné na internetovej stránke <http://www.ccsp.sk/biocides/>.

Od 1. septembra 2013 nadobudne účinnosť Nariadenie Európskeho parlamentu a rady (EÚ) č. 528/2012 z 22. mája 2012 o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trhu a ich používaní, ktoré prináša zásadné zmeny v uvedení biocídnych výrobkov na trh v členských štátoch EÚ. CCHLP v roku 2012 iniciovalo prípravné práce a spolupracovalo s MH SR pri príprave návrhu novej právnej úpravy, ktorá v SR adaptuje uvedené nariadenie. Nariadenie (EÚ) č. 528/2012 upravuje nové povinnosti a nové náročné úlohy pre členské štáty, čo si vyžaduje zásadnú zmenu koncepcie a úpravu personálnych kapacít príslušných orgánov štátnej správy tak, aby mohli efektívne plniť úlohy vyplývajúce z tohto nariadenia.

#### 3.3.2. Registrácia biocídnych výrobkov v súlade s ustanoveniami § 33 a § 33a Zákona č. 217/2003 Z. z.

CCHLP na základe kompletného registra údajov o biocídnych výrobkoch vykonalo štatistickú analýzu o výrobkoch uvedených na trh v Slovenskej republike. Na slovenskom trhu bolo do konca roka 2012 oznámených 5 705 biocídnych výrobkov. Priemerný počet podaní za rok bol 571 výrobkov.

Najvyšší počet oznámení, celkom 932, prijalo CCHLP v roku 2003 v dôsledku nadobudnutia účinnosti zákona. Podnikatelia boli povinní oznámiť všetky biocídne výrobky uvádzané na trh. V roku 2004 bolo oznámených 291 a v roku 2005 bolo oznámených 300 biocídnych výrobkov. V roku 2006 počet oznámených výrobkov značne stúpol v porovnaní s rokom 2005 na celkový počet 480 výrobkov (o 60% viac). V roku 2007 sa zaznamenal rovnaký percentuálny nárast, celkový počet oznámených výrobkov sa zvýšil na 768, čo je o 60 % viac ako v roku 2006. V roku 2008 sa zaznamenal pokles počtu oznámení na 536 výrobkov. V roku 2009 sa zaznamenal mierny nárast v porovnaní s predošlým rokom o 13,2 % (o 71 podaní). Počet oznámení v roku 2009 bol 607. Nárast bol zaznamenaný aj v roku 2010. Počet oznámení sa zvýšil na 737, čiže o 21,4 %. V roku 2011 klesol počet oznámení biocídneho výrobku v porovnaní s predošlým rokom o 36,4 % v dôsledku nadobudnutia účinnosti EU legislatívy pre zaradenie látok do zoznamov Príloh I/IA Smernice č. 98/8/ES. V roku 2012 bol celkový počet podaní 587.

	2003	2004	2005	2006	2007	2008	2009	2010	2011	2012	Celkom
Počet podaní biocídnych výrobkov	932	291	300	480	768	536	607	737	467	587	5 705

## Prehľad registrácií v prechodnom období za rok 2012

Celkový počet oznámených biocídnych výrobkov v roku 2012 dosiahol 440. V roku 2012 CCHLP vydalo súhlasné rozhodnutie pre 381 výrobkov. 44 konaní bolo zastavených správnym orgánom pre nedostatky v podaní a to predovšetkým z dôvodu nezaplatenia správneho poplatku alebo pre nekompletnosť dokumentácie. Konanie vo veci 11 výrobkov bolo zastavené na žiadosť žiadateľa. Konanie vo veci 4 výrobkov bolo zamietnuté. Pre 222 výrobkov CCHLP prerušilo konanie a určilo lehotu pre doplnenie podania. Konanie nie je ukončené vo veci 29 biocídnych výrobkov.

### Prehľad oznámení podľa krajiny žiadateľa

V roku 2012 podalo 132 žiadateľov oznámenia pre 440 biocídnych výrobkov. Z tohto počtu 69 žiadateľov má sídlo na území Slovenskej republiky, 61 na území EÚ a 2 na území USA.

Zastúpenie podnikateľov podľa jednotlivých členských štátov EÚ je uvedené v tabuľke:

	počet žiadateľov	% zastúpenie
Belgicko	5	3,8
Česká republika	23	17,4
Holandsko	1	0,8
Francúzsko	5	3,8
Maďarsko	1	0,8
Nemecko	10	7,6
Rakúsko	2	1,5
Poľsko	4	3,0
Spojené Kráľovstvo	4	3,0
Dánsko	1	0,8
Slovensko	69	52,3
Slovinsko	2	1,5
USA	2	1,5
Švajčiarsko	3	2,3

Ak porovnáme štáty EÚ, po žiadateľoch zo Slovenska najvyšší podiel majú spoločnosti z Českej republiky, potom z Nemecka. V tomto smere neprišlo k zmenám v porovnaní s predošlými rokmi, keď najväčšie množstvo podaní bolo takisto zo Slovenska a potom z Českej republiky.

CCHLP zaznamenalo stúpajúci trend v počte žiadateľov so sídlom na území Európskeho spoločenstva ako i v počte výrobkov uvedených na trh v SR žiadateľmi z iných členských štátov EÚ.

### 3.3.3. Predĺženie registrácie biocídnych výrobkov v súlade s ustanoveniami § 33a zákona

V nadväznosti na Smernicu Európskeho parlamentu a rady 2009/107/ES zo 16. septembra 2009, ktorou sa mení a dopĺňa smernica 98/8/ES o uvádzaní biocídnych výrobkov na trh v súvislosti s predĺžením určitých lehôt, nadobudla dňa 2. marca 2010 účinnosť novela zákona 217/2003 Z. z. Podľa ust. § 33a ods. 1, podnikatelia, ktorí uviedli na trh biocídny výrobok pred nadobudnutím účinnosti zákona, môžu za stanovených podmienok požiadať o predĺženie registrácie. V roku 2012 bolo CCHLP doručených 147 žiadostí o predĺženie dočasného uvedenia biocídneho výrobku na trh v súlade s § 33a. V 125 prípadoch CCHLP

so žiadosťou súhlasilo, v 6 prípadoch žiadosť zamietlo. Konanie bolo CCHLP zastavené v 9 prípadoch a konanie je prerušené v prípade 7 výrobkov, kde CCHLP čaká na doplnenie podania žiadateľom v stanovenej lehote.

### Prehľad predĺžení podľa krajiny žiadateľa

V roku 2012 podalo 50 žiadateľov žiadosť o predĺženie dočasného uvedenia na trh pre 147 biocídnych výrobkov. Z toho má 32 žiadateľov má sídlo na území Slovenskej republiky, a zvyšných 18 na území EÚ. Zastúpenie žiadateľov o predĺženie z jednotlivých členských štátov EÚ je uvedené v tabuľke:

	počet žiadateľov	% zastúpenie
Česká republika	9	18,0
Maďarsko	2	4,0
Poľsko	1	2,0
Taliansko	2	4,0
Slovinsko	1	2,0
Slovensko	32	64,0
Švajčiarsko	1	2,0
Nemecko	1	2,0
Rakúsko	1	2,0

### 3.3.4. Prehľad celkového počtu podaní biocídnych výrobkov podľa krajiny žiadateľa v roku 2012

Celkový počet podaní pre oznámenie biocídneho výrobku (§33 Zákona) a pre predĺženie dočasného uvedenia biocídneho výrobku (§ 33a zákona) v roku 2012 bol 587. Celkový počet žiadateľov bol 182, z toho 55,5 % boli spoločnosti so sídlom na území SR.

Zastúpenie krajiny žiadateľov z jednotlivých členských štátov EÚ je uvedené v tabuľke:

	počet žiadateľov	% zastúpenie
Belgicko	5	2,7
Česká republika	32	17,6
Holandsko	1	0,5
Francúzsko	5	2,7
Maďarsko	3	1,6
Nemecko	11	6,0
Rakúsko	3	1,6
Poľsko	5	2,7
Spojené Kráľovstvo	4	2,2
Taliansko	2	1,1
Slovensko	101	55,5
Slovinsko	3	1,6
Dánsko	1	0,5
Švajčiarsko	4	2,2
USA	2	1,1

Slovenská Obchodná Inšpekcia každoročne predkladá správu CCHLP o porušení povinností pri uvádzaní biocídnych výrobkov na trh.

V poslednej dobe narastá počet výrobkov ošetrovaných biocídnymi účinnými látkami. Keďže Smernica 98/8 doteraz neupravuje takéto prípady, CCHLP vo svojej kompetencii postupuje podľa Príručky rozhodnutí na implementáciu BPD (<http://ec.europa.eu/environment/biocides/manual.htm>).

### **Prehľad počtu rozhodnutí o obmedzení výrobkov v uvádzaní na trh.**

Bolo poslaných celkovo 24 rozhodnutí o obmedzení výrobkov na trh z dôvodu toho, že účinná látka bola zaradená do Prílohy I ešte počas doby platnosti daných rozhodnutí a neboli doručené potrebné dokumenty potrebné k povoleniu uvedenia na trh aj po dátume zaradenia účinnej látky.

Na 7 rozhodnutí o obmedzení bolo troma žiadateľmi poslané odvolanie. Druhostupňový orgán potvrdil rozhodnutia vo veci 6 výrobkov a 1 rozhodnutie zrušil.

### **3.3.5. Plnenie povinností CCHLP v programe hodnotenia účinných látok podľa čl. 16(2) Smernice 98/8/ES**

Jednou z najnáročnejších úloh CCHLP je plnenie povinností podľa ust. § 30 písm. k) zákona, pre ktoré je členských štátom spravodajcom podľa Prílohy II Nariadenia (EK) 1451/2007, ktoré sa týka hodnotenia účinných látok členskými štátmi EÚ v programe podľa čl. 16(2) smernice 98/8/ES. Proces hodnotenia a zaraďovania účinných látok do zoznamov podľa prílohy 1, 1A a 1B k smernici 98/8/ES je rozdelený na štyri etapy. Prvá etapa hodnotenia začala v roku 2004 a zahŕňa typ biocídnych výrobkov č. 8 a 14. Druhá etapa hodnotenia začala v roku 2006 a zahŕňa typy výrobkov č. 16, 18, 19 a 21. Členské štáty, ktoré pristúpili do EÚ 1. mája 2004, hodnotia účinné látky v 3. a 4. etape.

Podľa čl. 9(2) písm. c) nariadenia bol v 3. fáze hodnotiaceho programu CCHLP predložený na hodnotenie dokumentačný súbor pre

Názov účinnej látky	ES číslo	Typ výrobku				
Active chlorine	Mixture	1	2	3	4	5

CCHLP úspešne obhájilo prvý návrh hodnotiacej správy pre uvedenú účinnú látku a pokračuje na príprave záverečnej hodnotiacej správy v zmysle požiadaviek rokovania technického mítingu expertov členských krajín pre biocídne výrobky TMI/2012.

CCHLP pokračovalo v hodnotení dokumentačného súboru podaného žiadateľom podľa čl. 9 (2) písm. d) pre látku

Názov účinnej látky	ES číslo	CAS číslo	Typ výrobku		
Terbutryn	212-950-5	886-50-0	7	9	10

a začalo konanie podľa ust. § 12 ods. 4 zákona č. 217/2003 Z. z. týkajúce sa dokumentačného súboru podľa Rozhodnutia EK 2010/77/EU

Názov účinnej látky	ES číslo	CAS číslo	Typ výrobku	
Terbutryn	212-950-5	886-50-0	7	10

### 3.3.6. Plnenie povinností CCHLP v oblasti autorizácie biocídnych výrobkov a registrácie biocídnych výrobkov s nízkym rizikom po zaradení účinných látok do zoznamov príloh I/IA smernice, uvedenie na SR trh na základe vzájomného uznania

Po zaradení účinných látok do zoznamov príloh I/IA smernice žiadateľa v súlade s lehotami podľa príslušného nariadenia predložia kompletný dokumentačný súbor pre biocídny výrobok alebo biocídny výrobok s nízkym rizikom kompetentnej autorite jedného (prvého) členského štátu. Členský štát následne vykoná hodnotenie a pripraví hodnotiacu správu pre daný výrobok. Žiadateľ zároveň informuje kompetentné orgány iných členských štátov, v ktorých po prvom uvedení na trh mieni výrobok uviesť na trh na základe vzájomného uznania. CCHLP zabezpečuje túto povinnosť v súlade s ustanoveniami § 10 zákona. Zároveň sa tým zabezpečí kontinuita v uvádzaní biocídneho výrobku alebo biocídneho výrobku s nízkym rizikom na SR trh.

CCHLP vykoná hodnotenie dokumentačného súboru pre biocídny výrobok v súlade s ustanoveniami § 7 zákona. V prípade žiadosti o vzájomné uznanie autorizácie biocídneho výrobku alebo registrácie biocídneho výrobku s nízkym rizikom CCHLP postupuje v súlade s ustanoveniami § 10 zákona.

Záujemcovia o uvedenie biocídnych výrobkov na trh, po zaradení účinných látok do zoznamov príloh I/IA smernice 98/8/ES, sú povinní sa registrovať v centrálnom elektronickom EU registri „R4BP“, ktorý je zriadený v súlade s ustanoveniami Rozhodnutia komisie (EK) 2010/296. Pre Slovenskú republiku je v registri R4BP2 do konca r. 2012 zaregistrovaných 213 výrobkov. CCHLP podľa rozhodnutia komisie (EK) 2010/296 má povinnosť spravovať registrácie výrobkov zaradených pre Slovenskú republiku po predložení žiadosti žiadateľom. Registrácie R4BP sú pre autorizáciu biocídneho výrobku alebo vzájomné uznanie autorizácie biocídneho výrobku.

V roku 2012 bolo CCHLP doručených celkom 25 žiadostí o vzájomné uznanie autorizácie biocídneho výrobku podľa § 10 zákona. CCHLP v prípade 17 biocídnych výrobkov rozhodlo kladne a súhlasilo s uvedením výrobkov na SR trh, a konanie začalo vo veci ďalších 8 biocídnych výrobkov.

O vzájomné uznanie autorizácie biocídneho výrobku podľa § 10 zákona požiadali 3 spoločnosti so sídlom na území Slovenska, všetky žiadosti boli predložené žiadateľmi so sídlom v inom ČS EU.

Zastúpenie žiadateľov o autorizáciu biocídneho výrobku na základe vzájomného uznania z jednotlivých členských štátov EÚ je uvedené v tabuľke:

	počet podaní	% zastúpenie
Dánsko	3	12,0
Belgicko	1	4,0
Francúzsko	2	8,0
Slovensko	6	24,0
Nemecko	8	32,0
Spojené Kráľovstvo	1	4,0

### 3.4. Informatika

Nadväzne na predchádzajúce roky sa zvyšovalo povedomie zamestnancov CCHLP o správnom používaní technických prostriedkov informačných a komunikačných technológií, predovšetkým so zreteľom na bezpečnosť a s cieľom ochrániť citlivé údaje primeraným spôsobom.

Na zabezpečenie podpory procesov REACH a CLP boli vyvinuté nástroje informačných technológií, ktoré slúžia na výmenu informácií. Systém REACH-IT je centrálny systém spustený vo výpočtovom stredisku ECHA a portál RIPE (REACH Information Portal for Enforcement) umožňuje prístup kontrolným orgánom k informáciám, ktoré boli predložené ECHA podľa nariadenia REACH a CLP. Do konca roku 2012 zabezpečilo CCHLP podporu pre prístup používateľom RIPE pre tri kontrolné orgány Slovenskej republiky, ktoré splnili odporúčania ECHA v oblasti bezpečnostných opatrení.

Podľa odporúčania a usmernenia ECHA v súlade so záväzným vyhlásením a štandardnými bezpečnostnými požiadavkami sa v novembri 2012 v CCHLP uskutočnil audit zameraný na fyzické bezpečnostné opatrenia pre budovu a miestnosti, v ktorých majú autorizovaní používatelia prístup do systému REACH-IT, ďalej na bezpečnostné opatrenia týkajúce sa informačných a komunikačných technológií a na obmedzenia týkajúce sa zaobchádzania s neverejnými informáciami sprístupnenými v súvislosti s nariadením REACH a CLP. V tomto roku sa uskutočnil audit za účelom overenia dodržiavania bezpečnostných odporúčaní týkajúcich sa RIPE. CCHLP sa významným spôsobom podieľa na zabezpečení prístupu na národnej úrovni.

Zástupca CCHLP sa v roku 2012 zúčastnil na stretnutí pracovnej skupiny pre spoluprácu v procese implementácie harmonizovaných bezpečnostných opatrení v súvislosti s REACH-IT a RIPE, ktoré sa uskutočnili na pozvanie ECHA.

## 4. HOSPODÁRENIE S ROZPOČTOVÝMI PROSTRIEDKAMI

### 4.1. Rozpočet organizácie - záväzné ukazovatele

Na zabezpečenie plnenia úloh, ukazovateľov a chodu organizácie boli v roku 2012 rozpísané záväzné ukazovatele štátneho rozpočtu v nasledovnom programe a štruktúre:

**Program 07L**                    **Tvorba a implementácia politik**  
**Podprogram 05**                **Administrácia rozpočtových organizácií rezortu MH SR**

	Schválený rozpočet v EUR	Upravený rozpočet v EUR
<b>VÝDAVKY spolu</b>	<b>385 257</b>	<b>407 270</b>
v tom:		
<b>Bežné výdavky (600)</b>	<b>385 257</b>	<b>407 270</b>
<b>A.2.</b> mzdy, platy, služobné príjmy a ostatné osobné vyrovnania (610)	206 836	206 836
Počet zamestnancov podľa prílohy č. 1 k uzneseniu vlády SR č. 651/2011	19 osôb	18 osôb
<b>A.3. Kapitálové výdavky spolu (700)</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
z toho: obstaranie kapitálových aktivít (710)	0	0

#### 4.1.1. Rozpočtové opatrenia - úpravy rozpočtu realizované v roku 2012

V priebehu hodnoteného obdobia boli vykonané 2 rozpočtové opatrenia, ktoré ovplyvnili limit výdavkov zvýšením výdavkovej časti oproti rozpisu:

- Navýšenie výdavkov spolu a bežných výdavkov v kategórii 630 – tovary a služby o 15 013 EUR, v dôsledku pokrytia zmluvne dohodnutých finančných operácií za služby poskytované Ministerstvom hospodárstva SR, v súlade so zmluvou platnou od 1. júla 2011 o výpožičke nebytových priestorov,
- Zároveň v nadväznosti na časť E, bod E.1. uznesenia vlády SR č. 651 zo dňa 12.10.2011 k návrhu rozpočtu verejnej správy na rok 2012 až 2014, Ministerstvo hospodárstva SR znížilo počet zamestnancov CCHLP na rok 2012 o 1 osobu od 11. 04. 2012,
- Zvýšenie výdavkov spolu a bežných výdavkov o 7 000 EUR na finančné zabezpečenie zahraničných pracovných ciest a na nákup výpočtovej techniky a kancelárskych potrieb.

Po premietnutí úprav z rozpočtových opatrení do záväzných ukazovateľov rozpočtu bol rozpočet CCHLP v roku 2012 nasledovný (v EUR):

Záväzné ukazovatele na rok 2012	Schválený rozpočet	Upravený rozpočet	Skutočnosť k 31.12.2012
<b>Príjmy</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>356,00 *</b>
<b>Výdavky spolu, v tom:</b>	<b>385 257</b>	<b>407 270</b>	<b>407 261,99</b>
Mzdy, platy, služobné príjmy a ostatné osobné vyrovnania	206 836	206 836	206 835,49
Počet zamestnancov	19 osôb	18 osôb	16 osôb
<b>Kapitálové výdavky spolu</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
z toho: obstaranie kapitálových aktivít	0	0	0

\* iné nedaňové príjmy – refundácie zo ZPC



#### 4.1.2. Príjmy

CCHLP nemalo na rok 2012 rozpočtované príjmy.

Vykazované náhodné príjmy v úhrnnej čiastke 356,00 EUR, predstavujú „Iné nedaňové príjmy“, ktoré pozostávajú z prijatých refundácií časti cestovných výdavkov na zahraničné pracovné cesty zamestnancov za predchádzajúci rozpočtový rok.

V roku 2012 organizácia nedostala žiadne granty a ani iné transfery.

#### 4.1.3. Hodnotenie výdavkovej časti rozpočtu podľa ekonomickej klasifikácie

Upravený rozpočet vo výške 407 270,00 EUR bol čerpaný vo výške 407 261,99 EUR, čo je oproti upravenému rozpočtu nižšie čerpanie o 8,01 EUR a predstavuje 100 %-né čerpanie.

Čo sa týka bežných výdavky, keďže kapitálové výdavky na rok 2012 neboli rozpísané, výška čerpania je rovnaká ako u výdavkov celkom.

##### Čerpanie celkových výdavkov podľa ekonomickej klasifikácie v EUR

Ukazovateľ	Rozpočet 2012		Skutočnosť		% plnenia rozpočtu	Index 2012/2011
	schválený	upravený	2012	2011		
600 – Bežné výdavky	385 257,00	407 270,00	407 261,99	472 756,65	100,0	86,1
610 – Mzdy, platy a ostatné OOV	206 836,00	206 836,00	206 835,49	206 835,11	100,0	100,0
620 – Poistné a príspevok do poisťovní	72 291,00	70 844,42	70 844,42	70 649,56	100,0	100,3
630 – Tovary a služby	104 736,00	129 198,68	129 191,18	193 178,32	100,0	66,9
640 – Bežné transfery	1 394,00	390,90	390,90	2 093,66	100,0	18,7
700 – Kapitálové výdavky	0	0	0	0	0	0
<b>Výdavky spolu</b>	<b>385 257,00</b>	<b>407 270,00</b>	<b>407 261,99</b>	<b>472 756,65</b>	<b>100,0</b>	<b>86,1</b>

##### Čerpanie výdavkov spolu podľa jednotlivých štvrt'rokov v EUR

Obdobie	Rozpočet 2012		Skutočnosť		% plnenia rozpočtu	Index 2012/2011
	schválený	upravený	2012	2011		
k 31. 03. 2012	385 257,00	385 257,00	65 020,97	61 963,86	16,88	104,9
k 30. 06. 2012	385 257,00	400 270,00	156 222,04	144 551,50	39,03	108,1
k 30. 09. 2012	385 257,00	407 270,00	236 830,26	233 834,06	59,17	101,3
k 31. 12. 2012	385 257,00	407 270,00	407 261,99	472 756,65	100,0	86,1

#### Bežné výdavky (kategória 600)

Bežné výdavky boli k 31.12.2012 čerpané spolu vo výške 407 261,99 EUR, čo je oproti upravenému rozpočtu nižšie čerpanie o 8,01 EUR a predstavuje 100 %-né čerpanie rozpočtu.

V štruktúre bežných výdavkov za rok 2012 má najvyšší podiel na čerpanom objeme kategória 610 – Mzdy, platy, služobné príjmy a ostatné osobné vyrovnania s 50,8 %-ným podielom, kategória 630 – Tovary a služby s 31,3 %-ným podielom, ďalej kategória 620 – Poistné a príspevky do poisťovní s 17,4 %-ným podielom a kategória 640 - Bežné transfery s 0,1%-ným podielom.



Nedočerpanie rozpočtu bežných výdavkov celkom o 8,01 EUR bolo ovplyvnené nedočerpaním mzdových prostriedkov v podpoložke 611 - tarifný plat o 0,51 EUR a v kategórii 630 - tovary a služby v položke 637004 všeobecné služby, z toho na podpoložke viazanie Zbierok zákonov o 7,50 EUR.

Na poklese v štruktúre bežných výdavkov podľa ekonomickej klasifikácie má v porovnaní s rokom 2011 najväčší podiel nižšie čerpanie výdavkov v položke 637 - služby na podpoložke 637011 – štúdie, expertízy a to o 64 000 EUR. V roku 2011 bola podpoložka čerpaná vo výške 80 000 EUR, v súvislosti s plnením povinností vyplývajúcich z Nariadenia Európskej komisie č. 1451/2007 o hodnotení niektorých látok.

V porovnaní s rokom 2011 bol zaznamenaný aj medziročný pokles v položke 640 - Bežné transfery v dôsledku nevyplatenia odstupného ani v jednom prípade zamestnancom pre výkon práce vo verejnom záujme.

### 610 – Mzdové prostriedky

Rozpočtovaný objem finančných prostriedkov určený na mzdy, platy, služobné príjmy a ostatné osobné vyrovnania v celkovej výške 206 836,00 EUR, pri limite počtu zamestnancov 18 osôb, bol čerpaný vo výške 206 835,49 EUR pri skutočnom evidenčnom počte vo fyzických osobách 16 zamestnancov a predstavuje 100 %-né čerpanie rozpočtu.

#### Čerpanie mzdových prostriedkov podľa kategórie zamestnancov:

v kategórii štátna služba čerpanie vo výške 154 709,90 EUR      počet zamestnancov 10  
v kategórii verejná služba čerpanie vo výške 52 125,59 EUR      počet zamestnancov 6

### 620 - Poistné a príspevky zamestnávateľa do poisťovní

Odvodová povinnosť voči zdravotným poisťovniam a sociálnej poisťovni vo výške 70 844,42 EUR predstavuje 100 % čerpanie z upraveného rozpočtu a zodpovedá objemu vyplatených miezd.

### 630 - Tovary a služby

Čerpanie výdavkov na tovary a služby v roku 2012 predstavuje sumu 129 191,18 EUR, čo je 100 % čerpanie z upraveného rozpočtu. V porovnaní s predchádzajúcim rokom, kedy bolo čerpanie vo výške 193 178,32 EUR, sme zaznamenali zníženie o 33,1 %. Súvisí to najmä s položkou 637 – služby, kedy na podpoložke 637011 – štúdie, expertízy bolo potrebné vynaložiť v predchádzajúcom roku za tieto činnosti finančné prostriedky vo výške 80 000,00 EUR, t. j. o 64 000 EUR viac, ako v roku 2012.

#### Čerpanie výdavkov podľa jednotlivých položiek kategórie 630 v EUR

Ukazovateľ	Skutočnosť rok 2011	Schválený rozpočet 2012	Upravený rozpočet 2012	Skutočnosť	% plnenia k uprav. rozpočtu	Index 2012/2011
630 – Tovary a služby	193 178,32	104 736,00	129 198,68	129 191,18	100,0	66,9
631 – Cestovné náhrady	14 494,62	17 290,00	18 236,17	18 236,17	100,0	125,8
632 – Energie, voda a komunikácie	14 233,36	11 677,00	18 078,09	18 078,09	100,0	127,0
633 – Materiál	17 038,02	17 479,00	18 277,04	18 277,04	100,0	107,3
635 – Rutinná a štandardná údržba	6 337,55	4 680,00	3 174,39	3 174,39	100,0	50,1
637 – Služby	141 074,77	53 610,00	71 432,99	71 425,49	100,0	50,6

### 631 - Cestovné náhrady

Na celkovom čerpaní položky vo výške 18 236,17 EUR sa podieľali najmä náhrady na zahraničné pracovné cesty, čerpanie v objeme 18 047,89 EUR, tuzemské pracovné cesty sa podieľali čiastkou 188,28 EUR.

V porovnaní s predchádzajúcim rokom je v absolútnej čiastke čerpanie vyššie o 3 741,55 EUR, z toho na zahraničné pracovné cesty o 3 756,05 EUR, pričom na tuzemské pracovné cesty sa čerpalo o 14,50 EUR menej. Nárast náhrad na zahraničné pracovné cesty súvisí s ich počtom, oproti predchádzajúcemu roku je to o 7 ciest viac.

#### Zahraničné pracovné cesty

Účasť pracovníkov CCHLP na zahraničných pracovných cestách (ZPC) vyplýva z plnenia povinností uložených zákonom č. 67/2010 Z. z. o podmienkach uvedenia chemických látok a chemických zmesí na trh a zákona č. 217/2003 Z. z. o podmienkach uvedenia biocídnych výrobkov na trh.

Európska chemická legislatíva a legislatíva pre oblasť biocídnych výrobkov ukladá okrem iného aj povinnosť výmeny medzinárodných informácií na úrovni kompetentných orgánov členských štátov EÚ a EK, ako aj so stálymi výbormi EK. EK metodicky usmerňuje prácu národných kompetentných orgánov pri harmonizácii a implementácii európskej chemickej a biocídnej legislatívy v jednotlivých členských štátoch. Nemenej dôležitým aspektom účasti na ZPC je aj odborné vzdelávanie, ktoré nie je možné získať na národnej úrovni.

Celkom sa uskutočnilo 56 ZPC, na ktorých sa zúčastnilo 56 odborných zamestnancov organizácie. Z uvedeného počtu boli náhrady čerpané na 32 ciest do rôznych štátov EÚ. U 24 ciest organizovaných ECHA v jej sídle v Helsinkách boli náklady v plnej výške hradené ECHA.

Na zahraničné pracovné cesty mimo ECHA, ktoré boli realizované do Bruselu a do Ispra (Taliansko), EK refundovala náklady na letenky, čo v roku 2012 predstavovalo čiastku 2 199,30 EUR. Oproti predchádzajúcemu roku je to menej o 1 401,41 EUR v dôsledku toho, že na počte 32 ciest sa Brusel a Ispra podieľali 15 cestami.

#### Prehľad realizovaných zahraničných pracovných ciest

Miesto konania pracovnej cesty	počet ciest	počet účastníkov
Fínsko – Helsinki	24	24
Belgicko – Brusel	11	11
Rakúsko – Viedeň	8	8
Taliansko – Somma Lombardo, Ispra, Rím	4	4
Slovinsko – Ljubljana, Bled	3	3
Spolková republika Nemecko – Berlín, Kolín n/Rýnom	2	2
Francúzsko – Paríž	2	2
Holandsko – Haag-Scheveningen	1	1
Poľsko – Varšava	1	1
<b>Spolu:</b>	<b>56</b>	<b>56</b>

#### Tuzemské pracovné cesty

Na tuzemské pracovné cesty sa čerpali prostriedky vo výške 188,28 EUR, z toho na 2 pracovné cesty 115,58 EUR a na cestovné miestnou hromadnou dopravou 49,00 EUR.

### 632 - Energia, voda a komunikácie

Čerpanie výdavkov vo výške 18 078,09 EUR bolo v súlade s rozpočtovanými prostriedkami. V porovnaní s predchádzajúcim rokom vykazujeme vyššie čerpanie celkom o 3 844,73 EUR, najmä v dôsledku zvýšenia nákladov v II. polroku 2011 za služby poskytované Ministerstvom hospodárstva SR v súlade so zmluvou o výpožičke nebytových priestorov uzatvorenou medzi CCHLP a MH SR. Ostatné náklady na služby položky boli čerpané v rovnakej výške ako v roku 2011.

### 633 - Materiál

Čerpanie položky za rok 2012 vo výške 18 277,04 EUR, bolo oproti roku 2011 vyššie celkom o 1 239,02 EUR, a to najmä v 3 podpoložkách;

63302 – výpočtová technika – nákup nových monitorov a notebooku, 633004 – nákup kancelárskych stoličiek a kávovaru a 633006 – všeobecný materiál – nákup kancelárskych a hygienických potrieb, spolu vyššie čerpanie o 6 629, 84 EUR.

Oproti roku 2011 sme naopak výrazne šetrili v podpoložkách 633009 - knihy, časopisy, 633013 – softvér a 633006 - všeobecný materiál, spolu o 5 390,82 EUR.

### 635 - Rutinná a štandardná údržba

Čerpanie v súlade s rozpočtovanými prostriedkami spolu vo výške 3 174,39 EUR predstavuje 100 % plnenie.

### 637 – Služby

V tejto položke vykazujeme čerpanie celkom vo výške 71 425,49 EUR, v porovnaní s rokom 2011 sme zaznamenali nižšie čerpanie celej položky o 69 649,28 EUR, čo bolo ovplyvnené najmä nižším čerpaním v podpoložke – 637011 štúdie, expertízy o 64 000,00 EUR, keďže niektoré fázy hodnotenie biocídnych účinných látok bolo nutné vykonať v roku 2011.

Rovnako oproti roku 2011 vykazujeme nižšie čerpanie aj v položkách 637004 – všeobecné služby o 2 394,13 EUR, 637027 – odmeny zamestnancom mimo pracovného pomeru o 4 296,00 EUR, spolu 6 690,19 EUR. Súčasne vykazujeme prekročenie čerpania rozpočtu v niektorých podpoložkách o 1 040,91, najmä v podpoložke 637001 - školenia, kurzy.

Ostatné položky a podpoložky 637 – Služby boli čerpané v súlade s rozpočtovanými prostriedkami.

### 640 - Bežné transfery v EUR

Názov	Skutočnosť rok 2011	Schválený rozpočet 2012	Upravený rozpočet 2012	Skutočnosť 2012	% plnenia	Index 2012/2011
640 – Bežné transfery	2 093,66	1 394,00	390,90	<b>390,90</b>	100,0	18,7
z toho:						
642 012	1 659,00	0,00	0,00	<b>0,00</b>	–	–
642 015	434,66	800,00	390,90	<b>390,90</b>	100,0	89,9

Čerpanie celkom vo výške 390,90 EUR na rozpočtovanej podpoložke 642 015 - nemocenské dávky: oproti roku 2011 bolo nižšie čerpanie nemocenských dávok o 43,76 EUR, čo predstavuje medziročný pokles chorobnosti o 10,1 %.

#### **4.1.4. Kapitálové výdavky**

Kapitálové výdavky sme v roku 2012 nenárokovali.

#### **4.1.5. Vyhodnotenie výsledkov kontrol**

V roku 2012 v CCHLP nebola vykonaná kontrola hospodárenia s finančnými prostriedkami žiadnym kontrolným orgánom.

## 5. PERSONÁLNA ČINNOSŤ

### 5.1. Počet a štruktúra zamestnancov

Rozpisom záväzných ukazovateľov štátneho rozpočtu verejnej správy na rok 2012 bol pôvodne schválený limit v prepočítanom priemernom evidenčnom stave 19 osôb, ktorý bol 11. 04. 2012 znížený o 1 osobu, t. j. na 18 zamestnancov.

Skutočný počet zamestnancov v evidenčnom stave vo fyzických osobách k 31.12.2012 evidujeme 16, z toho v kategórii štátna služba 10 a 6 zamestnancov pri výkone práce vo verejnom záujme. V tejto kategórii evidujeme 2 zamestnancov na kratší pracovný čas.

V mimoevidenčnom stave k 31.12.2012 evidujeme 3 zamestnankyne, ktoré počas roku 2012 nastúpili na materskú dovolenku.

#### Priemerný evidenčný prepočítaný stav zamestnancov za rok 2012

Priemerný evidenčný prepočítaný stav celkom – plán:		18
Priemerný evidenčný prepočítaný stav spolu – skutočný:		16
z toho:	štátna služba	11
	verejná služba	5

#### Veková štruktúra zamestnancov k 31.12.2012

Vekové rozpätie	Počet	v %	v mimoevidenčnom stave
do 20 rokov	0	0	0
20 až 29 rokov	2	12,5	0
30 až 39 rokov	4	25,0	2
40 až 49 rokov	3	18,8	0
50 až 59 rokov	6	37,5	1
60 rokov a viac	1	6,2	0
Spolu	16	100,0	0

Priemerný vek zamestnancov k 31.12.2012: 44 rokov.

V porovnaní s rokom 2011 zostal na rovnakej úrovni.

#### Štruktúra zamestnancov podľa pohlavia k 31.12.2012

Ukazovateľ	Štátna služba	Verejný záujem	Spolu
Ženy	7	4	11
Muži	3	2	5
Spolu	10	6	16

### Vzdelanostná štruktúra zamestnancov k 31.12.2012

Vzdelanie	Štátna služba	Verejný záujem	Spolu
Vysokoškolské vzdelanie III. stupňa	4	0	4
Vysokoškolské vzdelanie II. stupňa	6	3	9
Vysokoškolské vzdelanie I. stupňa	0	0	0
Úplné stredné odborné vzdelanie	0	3	3
Počet zamestnancov			16

### Pohyb zamestnancov v roku 2012

Nástup		Skončenie		Vyradenie z evidenčného stavu	Zaradenie do evidenčného stavu
Štátni zamestnanci	Zamestnanci pri výkone práce vo verejnom záujme	Štátni zamestnanci	Zamestnanci pri výkone práce vo verejnom záujme		
3	2	2	1	3	0

V roku 2012 boli prijatí celkom štyria zamestnanci, z toho dvaja do dočasnej štátnej služby na voľné štátnozamestnanecké miesta v zmysle ustanovenia § 17 ods. 3 písm. b) zákona o štátnej službe a dvaja zamestnanci na výkon práce vo verejnom záujme.

Služobný pomer v sledovanom období ukončili dvaja štátni zamestnanci a jeden zamestnanec pri výkone práce vo verejnom záujme.

#### Dôvody ukončenia služobných a pracovného pomeru:

Zamestnanec v stálej štátnej službe skončil štátnozamestnanecký pomer v zmysle § 46 ods.1 písm. b) zákona č. 400/2009 Z. z. o štátnej službe a o zmene a doplnení niektorých zákonov.

Zamestnanec v dočasnej štátnej službe skončil štátnozamestnanecký pomer na základe zákona v zmysle § 46 ods.1 písm. d) zákona.

Zamestnanec pri výkone práce vo verejnom záujme ukončil pracovný pomer dohodou v zmysle ustanovenia § 59 ods. 1 písm. a) zákona č. 311/2001 Z. z. Zákonník práce.

#### Zaradenie mimo činnnej štátnej služby

K 31.12.2012 nevidujeme žiadneho zamestnanca zaradeného mimo činnnej štátnej služby t.j. národného experta.

### 5.2. Výberové konania

V roku 2012 boli realizované celkom dva výbery na voľné štátnozamestnanecké miesta v stálej štátnej službe v súlade so zákonom č. 400/2009 Z. z. o štátnej službe a o zmene a doplnení niektorých zákonov. Na výber pre oblasť biocídov sa prihlásil jeden uchádzač, ktorý bol úspešný a prijatý na voľné štátnozamestnanecké miesto. Na výber pre oblasť chemických látok sa prihlásili dvaja uchádzači, z ktorých jeden bol úspešný a rovnako prijatý na voľné štátnozamestnanecké miesto.

### 5.3. Vzdelávanie zamestnancov

CCHLP považuje vzdelávanie za jeden z najdôležitejších činiteľov odborného rastu a zvyšovania výkonnostného potenciálu zamestnancov v súlade s potrebami organizácie v súvislosti s aktuálnym vývojom legislatívy EÚ a meniacej sa domácej legislatívy. Odborné vzdelávanie je preto nevyhnutnou podmienkou pre zamestnancov CCHLP.

Ťažiskovou oblasťou bola špecializovaná príprava odborných zamestnancom na úseku biocídov a chemických látok, predovšetkým s ohľadom na sledovanie aktuálneho stavu doplnení a interpretácií v oblasti nariadení REACH a CLP, ako aj harmonizovaných postupov pri plnení konkrétnych povinností národného kompetentného orgánu.

Vzdelávacie aktivity zamestnancov CCHLP v roku 2012 boli z hľadiska organizovania vzdelávania zabezpečované na dvoch úrovniach:

### 5.3.1. Externé vzdelávanie

**Prostredníctvom ECHA a iných zahraničných subjektov** pre zamestnancov úsekov biocídov a chemických látok formou účasti na workshopoch, špecializovaných odborných seminároch a konferenciách, ktoré sa konali v rámci zahraničných pracovných ciest.

V roku 2012 sa na 10 podujatiach zúčastnilo 11 zamestnancov. V 10 prípadoch náklady na vzdelávanie touto formou boli zahrnuté do nákladov na zahraničné pracovné cesty, v jednom prípade sme náklady za účasť na konferencii vo výške 1 746,09 EUR zahrnuli do nákladov vzdelávania.

Okrem priamej fyzickej účasti na uvedených aktivitách sa pracovníci zainteresovaní do špecializovaných činností vzdelávali aj formou webinárov, organizovaných ECHA, a to

- webinár o používaní IUCLID: "How to work with the aggregated dataset?"
- webinár "Targeted Compliance Checks (CCH) and pilot Areas of Concern (AoC)"
- webinár o uplatňovaní princípov "read across" pri hodnotení dokumentácie a látky.

**Prostredníctvom tuzemských vzdelávacích inštitúcií**, seminárov a konferencií, najmä pre zamestnancov vo verejnej službe. Zamestnanci pri výkone práce vo verejnom záujme sa zúčastnili na nasledovných odborných seminároch so zameraním na zmeny v zákonoch:

	počet účastníkov
– zákon č.283/2002 Z. z. o cestovných náhradách – cestovné náhrady v roku 2012	1
– zákon č.428/2002 Z. z. o ochrane osobných údajov – správna aplikácia v praxi	1
– zákon č. 211/2000 Z. z. o slobodnom prístupe k informáciám – zmeny v povinnosti zverejňovania zmlúv, objednávok a faktúr od 1.1.2012	2
– zákon č. 431/2002 Z. z. o účtovníctve – zmeny v individuálnej účt. závierke za rok 2012	1
– zákon č. 595/2003 Z. z. o dani z príjmov – príjmy zo závislej činnosti, novela zákona s účinnosťou od 1.1.2013	1
– zákony z oblasti soc. a zdravotného postenia, Zákonník práce – ukončenie roka 2012 a začiatok roka 2013 v mzdovej a personálnej oblasti	2

### 5.3.2. Interné vzdelávanie na úrovni CCHLP

Vzdelávanie sa realizovalo na interných seminároch podľa aktuálnych potrieb zamestnancov. Na interných seminároch zamestnanci prezentovali poznatky a informácie, získané na zahraničných pracovných cestách.

Prehľad interných seminárov CCHLP v roku 2012:

- Hodnotenie látky a hodnotenie dokumentácie
- Identifikácia PBT látok
- Výbor pre hodnotenie rizika
- Risk Management Expert Meeting
- Hodnotenie dokumentácie návrh na testovanie č. 040/2012
- Legislatívne a procedurálne aspekty hodnotenia látok
- Nová verzia IUCLID 5.4
- Workshop o nanomateriáloch



- ECHA - IUCLID
- Manažment rizika
- Stretnutie kompetentných autorít pre implementáciu REACH a CLP
- 25. stretnutie Výboru členských štátov
- Informácia z 11. stretnutia kompetentných autorít pre implementáciu REACH a CLP
- Úvodné stretnutie k hodnoteniu Dusantoxu L.

### **5.3.3. Náklady na vzdelávanie**

Celkové náklady na vzdelávanie zamestnancov organizácie boli v roku 2012 čerpané vo výške 2 120,09 EUR, čo je oproti rovnakému obdobiu minulého roka, kedy bolo čerpanie vo výške 441,60 EUR, vyššie o 1 678,49 EUR. Vyššie čerpanie bolo spôsobené účasťou jedného štátneho zamestnanca na 2 dňovej medzinárodnej konferencii v Kolíne n/Rýnom v NSR so zameraním na hodnotenia expozície a rizík pre agrochemikálie, biocídy a iné chemické látky z hľadiska ohrozenia ľudského zdravia.

### **5.4. Sociálny program**

Sociálna starostlivosť o zamestnancov bola v roku 2012 zabezpečovaná a realizovaná v súlade so „Zásadami tvorby a čerpania sociálneho fondu na rok 2012“ a ďalšími všeobecne záväznými predpismi.

CCHLP poskytovalo zamestnancom počas roka v rámci sociálnej starostlivosti príspevky na stravovanie a na konci roka poskytlo darčkové poukážky na nákup tovaru.

Stravovanie zamestnancov bolo zabezpečované prostredníctvom stravovacích poukážok. Príspevok na stravovanie bol poskytnutý pre obe kategórie zamestnancov organizácie, t.j. v štátnej službe a vo verejnej službe, spolu vo výške 979,61 EUR.

Darčkové poukážky na nákup tovaru v obchodnom systéme TESCO boli poskytnuté zamestnancom celkom vo výške 920,00 EUR.

S ohľadom na možnosti pri tvorbe sociálneho fondu a jeho skutočnej výšky v roku 2012 iné použitie fondu organizácia nemohla poskytnúť.

### **5.5. Bezpečnosť a ochrana zdravia pri práci**

CCHLP v roku 2012 zabezpečovalo plnenie úloh v oblasti bezpečnosti a ochrany zdravia pri práci zmysle zákona č. 124/2006 Z. z. o bezpečnosti a ochrane zdravia pri práci v znení neskorších predpisov a zákona č. 314/2001 Z. z. o ochrane pred požiarimi v znení neskorších predpisov a ďalších platných právnych predpisov (Vyhláška Ministerstva vnútra SR č. 121/2002 Z. z. o požiarnej prevencii).

Všetci zamestnanci, vrátane novoprijatých, boli v zmysle uvedených zákonov preškolení a oboznámení s predpismi o bezpečnosti a ochrane zdravia pri práci a ochrane pred požiarimi.

V priestoroch organizácie je zakázané fajčiť, požívať alkoholické nápoje, omamné a psychotropné látky, ako i prichádzať pod ich vplyvom do práce. Porušenie zákazov zamestnancami v roku 2012 nebolo zistené.



## 6. CIELE A PREHĽAD ICH PLNENIA

Úlohy CCHLP sú vymedzené zákonom č. 67/2010 Z.z. o podmienkach uvedenia chemických látok a chemických zmesí na trh, zákonom č. 217/2003 Z. z. o podmienkach uvádzania biocídnych výrobkov na trh a nariadeniami REACH a CLP.

CCHLP v roku 2012 splnilo úlohy národného orgánu SR na národnej úrovni, na úrovni EÚ a OECD v rámci schváleného a upraveného rozpočtu na rok 2011.

Prehľad plnenia úloh je uvedený v bode 3 Činnosti organizácie a ich náklady.

## 7. HODNOTENIE HLAVNEJ ČINNOSTI

Odborná činnosť CCHLP plynule nadväzovala na činnosť v predchádzajúcom roku. Ťažiskom zostáva odborne mimoriadne náročná činnosť v oblasti hodnotenia chemických látok a biocídov. Vyžaduje systematické sledovanie a aplikáciu vedeckého vývoja a trendov v relevantných oblastiach. Okrem vysokých nárokov na profesionálnu zdatnosť vyžaduje aj dobrú znalosť anglického jazyka a dobré komunikačné schopnosti na medzinárodnej úrovni. Získanie a udržanie skutočne kvalitných odborníkov je podmienené motiváciou odborného rastu a náležitým finančným ohodnotením. Pretrváva však neadekvátne finančné ohodnotenie pracovníkov, ktoré neodráža požiadavky na ich odbornú zdatnosť a pracovný výkon.

Hlavné činnosti vykonané v roku 2012 súviseli s plnením povinností stanovených zákonom pri uvádzaní chemických látok, chemických zmesí, detergentov a biocídov na trh a s postavením CCHLP ako národného kompetentného orgánu. CCHLP sa v rozsahu svojich kapacitných možností aktívne zapojilo do riešenia úloh koordinovaných ECHA, ktoré národným kompetentným orgánom určuje nariadenie REACH. CCHLP tiež profesionálne a zodpovedne plnilo povinnosti vyplývajúce z biocídnej legislatívy. Vzhľadom na pretrvávajúci problém poddimenzovaného počtu odborných pracovníkov sa podobne ako v predchádzajúcich rokoch nevykonávala činnosť v programe OECD pre vysoko objemové látky a aktivity na pôde OECD sa obmedzili na informatívnu účasť na vybraných podujatiach.

## 8. Hlavné skupiny užívateľov výstupov organizácie

Zákon č. 67/2010 Z. z. (chemický zákon) a zákon č. 217/2002 Z. z. o podmienkach uvedenia biocídnych výrobkov na trh v znení neskorších predpisov priamo upravujú úlohy CCHLP a hlavných užívateľov výstupov.

CCHLP pri výkone svojej činnosti na národnej úrovni intenzívne spolupracovalo s:

- Ministerstvom hospodárstva SR - hlavne s odborom priemyslu a inovácií,
- Ministerstvom životného prostredia SR - hlavne s odborom manažmentu environmentálnych rizík,
- ďalšími ústrednými orgánmi štátnej správy,
- orgánmi kontroly a inšpekcie,
- priemyslom.

Na úrovni EÚ CCHLP spolupracovalo s EK a jej inštitúciami a s ECHA.

### 8.1. Prehľad vybraných činností a výstupov CCHLP v roku 2012

Hlavné činnosti CCHLP sú uvedené v časti 3.

V tejto časti sú uvedené prehľady vybraných výstupov organizácie v roku 2012. Ide hlavne o poskytovanie informácií, konzultácií, podkladov, stanovísk, pripomienok, prednášok, vypracovanie materiálov a správ v súvislosti s chemickými látkami, zmesami, biocídmi a detergentmi, ako aj s klasifikáciou a označovaním podľa CLP, ktoré CCHLP vykonalo na základe vyžiadania relevantných orgánov, prípadne boli súčasťou spolupráce viacerých zainteresovaných strán v procese prípravy právnych predpisov.

#### 8.1.1. Pre potreby Európskej komisie

- Príprava a zaslanie hlásenia EK (DG Enterprise and Industry a DG Environment) podľa položky 3 nariadenia Komisie (EÚ) č. 276/2010 z 31. marca 2010 o lampových olejoch a pevných zapaľovačoch,
- Zaslanie hlásenia EK o pozícii SR vo veci výnimky zo zákazu používania dichlórmétánu v odstraňovačoch farieb podľa ods. 1 položky 59 Prílohy XVII REACH,
- Príprava návrhu odpovede ministra hospodárstva SR na list A. Tajániho, podpredsedu EK (podnikanie a priemysel) a J. Potočnika, člena EK (životné prostredie),
- Príprava stanoviska EK (DGENTR) o poskytovaní národnej finančnej podpory malým a stredným podnikom pri implementácii REACH a CLP,
- Kontrola textu slovenskej verzie Nariadenia o biocídoch,
- Príprava stanoviska k dokumentom EK "Expected number of additional employees for MS CAs" a "Assessment of costs for Competent Authorities", predloženým v rámci pracovnej podskupiny pre nanomateriály (CASGNano),
- Na vyžiadanie organizačnej zložky EK (Direction Générale de Traduction) pre preklady návrhov európskych legislatívnych dokumentov bolo spracovaných 6 stanovísk k prekladu niektorých názvov chemických látok;

### 8.1.2. Pre potreby Európskej chemickej agentúry a kompetentných orgánov členských štátov

- Príprava informácie (na žiadosť ECHA) o mzdových nákladoch na zamestnancov CCHLP pracujúcich v oblasti implementácie REACH a vypracovanie stanoviska k spôsobu výpočtu výšky platieb pre jednotlivé členské štáty,
- Poskytnutie požadovaných informácií o kadmii a jeho zlúčeninách,
- Hlásenie o predpokladanom počte látok, ktoré CCHLP plánuje hodnotiť v rámci CoRAP na roky 2013 - 2015,
- Príprava návrhu na zmenu a doplnenie brožúry pripravovanej ECHA "Substance evaluation leaflet - Tips for Registrants and downstream users",
- Zaslanie informácie o pláne prípravy dokumentácie podľa prílohy XV REACH, návrhov na identifikáciu SVHC látok, reštrikcií a harmonizovanej klasifikácie na roky 2013 až 2016, ako podklad na stretnutie riaditeľov kompetentných orgánov členských štátov pre implementáciu REACH a CLP,
- Spracovanie informácie (na žiadosť ECHA) týkajúcej sa predbežného zriadenia národného asistenčného pracoviska REACH, CLP&BPR Helpdesk "Biocides MS CAs and REACH/CLP National Helpdesks Survey",
- Dve správy o činnosti asistenčného pracoviska (Helpdesku) CCHLP za obdobie september 2011 až február 2012 a za obdobie január až jún 2012,
- Príprava stanoviska k použitiu obmedzeného biocídneho výrobku CCA (Copper-Chromium-Arsenic formulation) pre vykonanie testu "standard EN 252" na základe dotazu FR CA,
- Príprava stanoviska k otázke HU CA o klasifikácii zmesi obsahujúcej dve zlúčeniny bóru a k otázke prípravy biocídneho výrobku - izolačného materiálu obsahujúceho zlúčeniny bóru s funkciou retardantu horenia a ochrany proti plesniam,
- Poskytnutie informácií (po konzultácii s NTIC) o dostupnosti prostriedkov na umývanie okien a ostrekovacích kvapalín na automobilové sklá obsahujúcich metanol pre PL CA,
- Poskytnutie informácie pre PL CA o uplatňovaní Bernského dohovoru o zákaze použitia bieleho a žltého fosforu pri výrobe zápaliek na Slovensku;

### 8.1.3. Pre potreby ústredných orgánov štátnej správy

- Vypracovanie stanoviska k stanovisku Kancelárie Národnej rady Slovenskej republiky, Odbor legislatívy a aproximácie práva, Číslo: 1520/2012, Stanovisko k vládnemu návrhu zákona, ktorým sa mení a dopĺňa zákon č. 217/2003 Z. z. o podmienkach uvedenia biocídnych výrobkov na trh a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov a ktorým sa menia dopĺňajú niektoré zákony (tlač 166),
- Poskytnutie stanoviska k žiadosti o vysvetlenie k sťažnosti vo veci obchodovania s chemickými látkami pre NR SR;

### Ministerstvo hospodárstva SR

- Príprava stanoviska, vyhodnotenie a predloženie návrhov na riešenie pripomienok MF SR, MZ SR, ÚVZ SR, MŽP SR, MP SR a Úradu pre verejné obstarávanie k návrhu novely zákona č. 217/2003 Z. z. (na žiadosť Sekcie stratégie MH SR),
- Na základe žiadosti Odboru priemyslu a inovácií MH SR pripomienkovanie slovenskej verzie prekladu nariadenia EP a Rady (EÚ) o sprístupňovaní biocídnych výrobkov na trh a ich používaní, so zameraním na odbornú terminológiu,

- Vypracovanie posudku k spoločnej správe výborov NR SR k návrhu novelizácie zákona č. 217/2003 Z. z. o biocídoch,
- Rokovanie so zástupcami MH SR vo veci prípravy stanoviska k odvolaniu podnikateľa k rozhodnutiu CCHLP ukončiť uvádzanie biocídnych výrobkov na trh,
- Vypracovanie podkladov a návrhu nového zákona o biocídoch podľa nariadenia BPR a návrhu novelizácie chemického zákona a ich predloženie sekcii stratégie MH SR,
- Príprava a predloženie návrhu nariadenia vlády SR o poplatkoch podľa biocídneho zákona GRS stratégie MH SR,
- Vypracovanie stanoviska k Návrhu nariadenia vlády SR, ktorým sa dopĺňa nariadenie vlády Slovenskej republiky č. 336/2011 Z. z., ktorým sa vydáva zoznam účinných látok vyhovujúcich na zaradenie do biocídnych výrobkov a zoznam účinných látok s nízkym rizikom vyhovujúcich na zaradenie do biocídnych výrobkov s nízkym rizikom v znení nariadenia vlády č. 190/2012 Z. z. (na základe žiadosti odboru priemyslu a inovácií MH SR),
- Vypracovanie návrhu novelizácie výnosu MH SR č. 3/2010 ktorým sa ustanovujú podrobnosti o všeobecných požiadavkách na klasifikáciu, označovanie a balenie nebezpečných látok a zmesí (v spolupráci s MH SR) a poskytnutie stanoviska k 1. a k 2. verzii návrhu novelizácie výnosu MH SR č. 3/2010 pre odbor priemyslu a inovácií MH SR,
- Vypracovanie stanoviska k návrhu novelizácie smernice Komisie č. 75/324/EHS o aerosólových rozprašovačoch, ktorá ju prispôsobuje nariadeniu č. 1272/2008 (CLP) (pre oddelenie priemyselných stratégií MH SR),
- Spolupráca pri implementácii novej Deklarácie o prístupe do REACH IT rozšírenej o prístup do súborov IUCLID a nových Štandardných bezpečnostných požiadaviek,
- Príprava stanoviska pre Chemical Watch (na žiadosť Odd. priemyselných stratégií MH SR a Komunikačného odd. MH SR),
- Poskytnutie informácií a príprava odpovede riaditeľovi ECHA vo veci prehodnotenia transferu poplatkov členským štátom za hodnotenie látok a výkony spravodajcu (na žiadosť Odboru priemyslu a inovácií MH SR),
- Stanovisko k žiadosti Odboru ochrany spotrebiteľa a vnútorného trhu MH SR o vykonanie hodnotenia rizika výrobku,
- Kontrola a úprava prekladu stanoviska Odboru priemyslu a inovácií MH SR k požiadavke EK doplniť preklad výstražných a bezpečnostných upozornení k Prílohe III a IV 3. návrhu 4. ATP CLP,
- Revízia odbornej terminológie slovenskej verzie štyroch nariadení EK, ktorými sa mení a dopĺňa príloha XVII k nariadeniu (ES) č. 1907/2006 („REACH“), pokiaľ ide o olovo, ortuť, zlúčeniny fenylortuti a kadmium (na žiadosť Odboru priemyslu a inovácií MH SR),
- Spracovanie dotazníka WHO o chemickej bezpečnosti (na žiadosť Odboru koordinácie a záležitostí EÚ, Sekcia stratégie, MH SR pre ÚVZ SR),
- Spracovanie informácie pre Komunikačné oddelenie MH SR o dodávke denného monitoru médií a vyhodnocovaní mediálneho obrazu CCHLP,
- Preverenie stavu predregistrácie vybraných produktov pyrolýzy na žiadosť odboru priemyslu a inovácií MH SR,
- Spracovanie informácie SR o štatistických informáciách, ktoré poskytuje CCHLP orgánom EÚ (na žiadosť GRS stratégie MH),
- Príprava stanoviska k nóte gruzínskej ambasády k obmedzeniam dovozu kyanidu sodného do SR (pre Odbor obchodnej politiky MH SR),

- Príprava stanoviska k zámeru na výrobu anilínu, ktorý predložil navrhovateľ v zmysle zákona č. 24/2006 Z. z. o posudzovaní vplyvov na životné prostredie (na žiadosť odboru priemyslu a inovácií MH SR),
- Vypracovanie stanoviska k žiadosti ECHA o nomináciu zástupcu CCHLP do Výboru pre biocidy (na žiadosť Odboru priemyslu a inovácií MH SR),
- Na žiadosť MH SR poskytnutie stanoviska k sprístupneniu zoznamu nebezpečných látok a nebezpečných zmesí pre súkromnú osobu,
- Príprava stanoviska k návrhu podkladov a úloh rezortu MH SR pri príprave Národného akčného plánu pre problémy s alkoholom (na žiadosť Osobného úradu MH SR),
- Stanovisko k žiadosti o určenie živnostenského oprávnenia pre dovoz látok z Českej republiky (pre Odd. vnútorného trhu MH SR);

#### **Ministerstvo životného prostredia SR**

- Konzultácie s MŽP SR k určaniu priorít jednotlivých podprogramov časti II. chemického programu OECD, ako je uvedené v dokumente ENV/JM(2012)14 predloženom na rokovanie 48. JM OECD,
- Spracovanie relevantných častí dotazníka OECD v dokumente ENV/EPOC(2012)1/ANN2 - Environmental Programme of Work and Budget 2013 – 2014,
- Príprava stanoviska k vybraným častiam Národného realizačného plánu Štokholmského dohovoru o perzistentných organických látkach (POPs),
- Konzultácia pre MŽP SR o možných spoločných projektoch medzi SR a OECD v roku 2013,
- Príprava stanoviska pre MŽP SR na základe dotazu SZ SR pri OECD - "Prečo je pre nás potrebné zotrvať v Programe OECD“;

#### **Ministerstvo pôdohospodárstva a rozvoja vidieka**

- Príprava stanoviska k dokumentu EK o endokrinných disruptoroch č. ED-AD-HOC-4/2012/02 (pre GR sekcie poľnohospodárstva);

#### **Ministerstvo práce, sociálnych vecí a rodiny**

- Vypracovanie odborného stanoviska ku klasifikácii ropy, pre odbor ochrany práce;

#### **8.1.4. Pre iné orgány štátnej správy**

- Spolupráca pri tvorbe správy o uplatňovaní nariadenia EP a Rady (ES) č. 764/2008 na základe žiadosti ÚNMS SR,
- Poskytnutie súčinnosti v trestnom konaní pre Úrad boja proti organizovanej kriminalite Prezídia Policajného zboru SR,
- Stanovisko k obchodovaniu s psychotropnými látkami, ktoré nepodliehajú platným právnym predpisom, pre zložku Policajného zboru SR,
- Stanoviska k uvádzaniu na trh a dovozu chemických látok z hľadiska REACH pre Colný úrad Bratislava SCÚ Bratislava – centrála,
- Poskytnutie informácie o nesúlade národnej legislatívy s európskou legislatívou pre SOI;

### 8.1.5. Pre iné subjekty

- Poskytnutie konzultácie k podmienkam výberu detergentu na čistenie tunela pre Národnú diaľničnú spoločnosť,
- Súhlas s použitím alternatívneho názvu látky obsiahnutej v nebezpečnej zmesi pre právny subjekt,
- Oznámenie k utajovaniu identity látky, pre ktorú bol udelený súhlas s použitím alternatívneho názvu,
- Poskytnutie piatich potvrdení o prijatí oznámenia o používaní alternatívneho názvu schváleného v iných členských štátoch EÚ,
- Posúdenie a pripomienkovanie zámeru „Zmiernenie dopadov na malé a stredné podniky v dôsledku uplatňovania chemickej legislatívy EÚ. Pomoc malým a stredným podnikom pri plnení legislatívnych požiadaviek“ (predloženého a vypracovaného ZCHFP SR),
- Stanovisko k návrhu obmedzenia a určenie limitu PAH v pneumatikách, na žiadosť ZCHFP SR.

### 8.2. Prednášky a pracovné stretnutia

- RNDr. Ján Čepček, PhD.: prednáška „Detergenty“, pracovné stretnutie členov SZZV, Bratislava, január 2012,
- RNDr. Ján Čepček, PhD.: prednáška „Úlohy CCHLP pri implementácii nariadení REACH a CLP“, seminár „Chemická legislatíva – aktuálne povinnosti 2012“, ZCHFP SR, Šoporňa, marec 2012,
- RNDr. Ján Čepček, PhD.: prednáška „Činnosť CCHLP vyplývajúca z chemického zákona a príslušnej európskej legislatívy“, konferencia „REACH“, Bratislava, apríl 2012,
- RNDr. Ján Čepček, PhD.: prednáška „SK CA - Centre for Chemical Substances and Preparations (CCSP)“ v rámci 2. návštevy zástupcu Helpdesku ECHA na pôde CCHLP, Bratislava, október 2012,
- Ing. Viktor Prachar: prednáška "Prechod od Smernice 98/8 k nariadeniu o biocídoch", konferencia CHÉMIA 2012, Liptovský Ján, október 2012,
- Pracovné stretnutia s generálnou sekretárkou ZCHFP SR a vedúcim oddelenia inovácií MH SR k príprave projektu pomoci malým a stredným podnikom pri implementácii REACH,
- Pracovné stretnutie so zástupcami FCHPT STU o požiadavkách na uvádzanie chemických látok a biocídov na trh, obmedzenia a požiadavky "zelenej chémie", ako podklad k výskumu a práci FCHPT STU,
- Pracovné stretnutie so zástupcom FCHPT STU vo veci zriadenia nového študijného programu a výskumu s ohľadom na dopady a požiadavky chemickej legislatívy EÚ,
- Účasť na pracovnom stretnutí "ECHA workshop on the issue of oils and waxes derived from genetically modified plants",
- Pracovné stretnutie u GR sekcie stratégie MH SR vo veci zabezpečenia plnenia úloh podľa nariadení o biocídoch a REACH;

### 8.3. Doplnujúce informácie

- Vypracovanie návrhu na vyradenie registratúrnych záznamov v súlade so zákonom č. 395/2002 Z. z. o archívoch a registratúrach a vyhláškou Ministerstva vnútra SR č. 628/2002 Z. z., a jeho predloženie Slovenskému národnému archívu,



- Vypracovanie a zaslanie údajov Osobnému úradu MH SR, na základe žiadosti ministra vnútra SR a na základe bodu C.2 uznesenia vlády SR č. 164 z 27. 4. 2012 k Programu ESO (Efektívna, Spoľahlivá a Otvorená štátna správa),
- Splnenie úloh vyplývajúcich z uznesenia vlády Slovenskej republiky č. 127: kontrola zmlúv, vrátane dodatkov, na dodanie tovarov, uskutočnenie stavebných prác a poskytnutie služieb uzavretých v čase od 19. októbra 2011 do 4. apríla 2012, predloženie vyplnených tabuliek a fotokópií uzavretých zmlúv a správa o výsledku overenia uzavretých zmlúv so zdôvodnením uzavretia zmlúv (na žiadosť Odboru kontroly a vládneho auditu MH SR),
- Predloženie údajov o petíciách a sťažnostiach za rok 2011, Odboru kontroly a vládneho auditu MH SR.

## **9. ZVEREJNENIE VÝROČNEJ SPRÁVY**

Výročná správa za rok 2012 sa zverejňuje na internetovej stránke CCHLP – [www.cchlp.sk](http://www.cchlp.sk).