

Briselē, 2019. gada 26. jūnijā
(OR. en)

10713/19

ENV 663
CHIMIE 93
COMPET 554
IND 199
PHARM 40
AGRI 366
RECH 391
ECOFIN 676
ECO 78
SOC 523
SAN 333
CONSOM 195
MI 547
ENT 161

DARBA REZULTĀTI

Sūtītājs: Padomes Ģenerālsēkretariāts

Datums: 2019. gada 26. jūnijs

Saņēmējs: delegācijas

Iepr. dok. Nr.: 10279/19

Temats: Virzībā uz ilgtspējīgu Savienības ķīmikāliju politikas stratēģiju
– Padomes secinājumi

Pielikumā pievienoti Padomes secinājumi par tematā minēto ilgtspējīgu Savienības ķīmikāliju politikas stratēģiju, kurus Padome pieņēma 3705. sanāsmē, kas notika 2019. gada 26. jūnijā.

Virzībā uz ilgtspējīgu Savienības ķīmikāliju politikas stratēģiju

- Padomes secinājumi -

EIROPAS SAVIENĪBAS PADOME,

ATGĀDINOT:

Eiropas Parlamenta un Padomes Lēmumu par vispārējo Savienības vides rīcības programmu līdz 2020. gadam "Labklājīga dzīve ar pieejamajiem planētas resursiem" (Septītā vides rīcības programma) ¹ resursu izmantošanas ziņā efektīvai, ekoloģiskai un konkurētspējīgai ekonomikai ar zemu oglekļa dioksīda emisiju līmeni un ŅEMOT VĒRĀ ziņojumu par programmas izvērtējumu ²;

piesardzības principu, preventīvas darbības principu un principu, ka piesārņojums novēršams izcelsmes vietā, kā arī principu "piesārņotājs maksā";

ANO Ģenerālās asamblejas 2015. gada 25. septembra Rezolūciju "Pārveidosim mūsu pasauli: ilgtspējīgas attīstības programma 2030. gadam" un ilgtspējīgas attīstības mērķus (IAM), kas tieši attiecas uz ES ķīmikāliju politiku, kura ietver cilvēka veselības un vides aizsardzību, virzoties uz ilgtspējīgu ražošanu un patēriņu, sekmējot ilgtspējīgas tehnoloģijas un nodrošinot resursu ilgtspējīgu pārvaldību;

Apvienoto Nāciju Organizācijas Vides asamblejas Rezolūciju 1/5 par ķīmikālijām un atkritumiem, Rezolūciju 3/4 par vidi un veselību, konkrēti, iedaļu par ķīmikālijām, Rezolūciju 2/7 un 4/8 par ķīmikāliju un atkritumu pareizu pārvaldību; ANO Vides asamblejas ceturtās sesijas ministru deklarāciju "Inovatīvi risinājumi attiecībā uz vides problēmām un ilgtspējīgu patēriņu un ražošanu";

¹ OV L 354, 28.12.2013., 171. lpp.

² Dok. 9416/19 – COM(2019) 233 final + ADD 1 un 2.

Globālo pārskatu par ķīmikālijām (II), kuram pilnvaras piešķir ANO Vides programma un kurā konstatēts, ka globālais mērķis – līdz minimumam samazināt ķīmikāliju un atkritumu negatīvo ietekmi – līdz 2020. gadam netiks sasniegts un ka steidzami ir vajadzīga vērienīgāka visu ieinteresēto personu rīcība pasaules mērogā;

Stratēģisko pieeju ķīmisko vielu apsaimniekošanai starptautiskā līmenī (*SAICM*) un tās darbības un mērķus, kas noteikti potenciālajos politikas jautājumos un citos problemātiskajos jautājumos, un starpsesiju procesu, kura mērķis ir pareiza ķīmikāliju un atkritumu pārvaldība pēc 2020. gada;

Komisijas paziņojumus "Ķīmisko vielu kombinētā ietekme – Ķīmisko vielu maisījumi" ³, "Aprites ekonomikas paketes īstenošana – iespējas novērst ķīmisko vielu, produktu un atkritumu jomas tiesību aktu saskarē konstatētās problēmas" ⁴, "Komisijas vispārējais ziņojums par *REACH* darbību un dažu elementu pārskatīšanu" ⁵, "Preī daudzpusīgam Eiropas Savienības regulējumam attiecībā uz endokrīnajiem disruptoriem" ⁶, "Eiropas Savienības stratēģiskā pieeja attiecībā uz farmaceitiskiem līdzekļiem vidē" ⁷ un "Fakti, kas konstatēti nozīmīgāko ķīmikālijas reglamentējošo tiesību aktu (izņemot *REACH*) atbilstības pārbaudē, kā arī identificētās problēmas, trūkumi un nepilnības" ⁸;

Eiropas Parlamenta 2018. gada 13. septembra rezolūciju par aprites ekonomikas paketes īstenošanu: iespējas novērst ķīmisko vielu, produktu un atkritumu jomas tiesību aktu saskarē konstatētās problēmas ⁹ un 2019. gada 18. aprīļa rezolūciju par visaptverošu Eiropas Savienības satvaru attiecībā uz endokrīniem disruptoriem ¹⁰;

³ Dok. 10923/12 – COM(2012) 252 final.

⁴ Dok. 5479/18 - COM(2018) 32 final + ADD 1.

⁵ Dok. 6916/18 - COM(2018) 116 final + ADD 1–7.

⁶ Dok. 14204/18–COM(2018) 734 final.

⁷ Dok. 7680/19–COM(2019) 128 final.

⁸ Dok. 10705/19 + ADD 1–ADD 3.

⁹ 2018/2589(RSP).

¹⁰ 2019/2683 (RSP).

Padomes secinājumus:

- Noslēgt aprites loku – ES rīcības plāns pārejai uz aprites ekonomiku;
- Cilvēka veselības un vides aizsardzība, pareizi apsaimniekojot ķīmiskas vielas;
- Ekoinovācija: veicināt pāreju uz aprites ekonomiku;
- ES rīcības plāna pārejai uz aprites ekonomiku īstenošana;
- Virzībā uz arvien ilgtspējīgāku Savienību līdz 2030. gadam;
- Konvencija par bioloģisko daudzveidību (KBD) (2018. gads);

UZSVEROT Septītajā vides rīcības programmā nolemto, proti, līdz 2018. gadam izstrādāt Savienības netoksiskas vides stratēģiju, ko Padome uzsvēra savos 2016. gada 19. decembra secinājumos, kuros Komisiju arī aicināja atjaunināt 1999. gada Stratēģiju par vielām, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus, un ar bažām ATZĪMĒJOT, ka Komisija šīs saistības nav izpildījusi;

ATZĪMĒJOT arī, ka attiecībā uz darbībām, kas saistītas ar ķīmikālijām, Komisija nav pilnībā izpildījusi Septītajā vides rīcības programmā minētās saistības, jo īpaši attiecībā uz vielām, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus, nanomateriāliem, ķīmikāliju kombinēto ietekmi un riskiem, kas saistīti ar produktos esošo bīstamo vielu un ķīmikāliju izmantošanu un iedarbību;

ATZĪSTOT, cik svarīgi ir pastāvīgi padziļināt zināšanas par ķīmikāliju bīstamību un (eko)toksisko ietekmi un pienācīgi risināt neskaidros jautājumus attiecībā uz ķīmikāliju iedarbību, ATGĀDINOT, cik svarīgs ir vides monitorings un cilvēku biomonitorings, lai reģistrētu vides un cilvēku kombinēto eksponētību ķīmikālijām, un cik unikāla nozīme ir šiem instrumentiem, lai noteiktu līdz šim nezināmu tādu vielu iedarbību, kas ir problemātiskas cilvēka veselībai un videi, un lai kontrolētu tādu noteikumu un regulējuma efektivitāti, kuru mērķis ir mazināt šādu iedarbību; UZSVEROT, ka steidzami vajadzīga ilgtspējīgi finansēta struktūra lietišķo pētījumu veikšanai šajā jomā; tam cita starpā būtu jāietver esošo iniciatīvu turpināšana cilvēku biomonitoringa jomā, testēšanas metožu izstrādes un pielāgošanas toksikoloģijā jomā un ķīmikāliju riska novērtēšanas un riska pārvaldības zinātniskās bāzes jomā;

ATZĪSTOT, ka citu ķīmisko vielu, piemēram, pesticīdu, ietekmes uz vidi, klimatu vai veselību izvērtēšanu veic, izmantojot īpašus procesus, piemēram, tādus, kas paredzēti Regulā (EK) Nr. 1107/2009 par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū, kurai patlaban piemēro *REFIT* izvērtēšanu, un Regulā (EK) Nr. 396/2005, ar ko paredz maksimāli pieļaujamās pesticīdu atlieku līmeņus;

UZSVEROT, ka regulatīvajā sadarbībā ķīmikāliju nozarē būtu jāievēro ES standarti un principi un tiesības noteikt regulējumu, jo īpaši attiecībā uz cilvēka veselību un vidi, un ka brīvās tirdzniecības nolīgumiem būtu jāveicina iespējami augstākie starptautiskie standarti, jo īpaši attiecībā uz veselību un vidi;

1. UZSVER, cik svarīgs ir process saskaņā ar *SAICM*, lai izstrādātu jaunu veicinošu satvaru pareizai ķīmikāliju un atkritumu pārvaldībai pēc 2020. gada, arī lai palīdzētu īstenot ilgtspējīgas attīstības mērķus; UZSVER, cik svarīgas ir sinerģijas starp visām esošajām starptautiskajām un reģionālajām konvencijām par ķīmikālijām un atkritumiem; MUDINA Komisiju un dalībvalstis turpināt aktīvi iesaistīties šajā procesā, cita starpā, sagatavojot skaidras kopējās nostājas starpsesiju sanāksmēm, lai panāktu transversālu un holistisku ilgtermiņa pieeju pareizai ķīmikāliju un atkritumu pārvaldībai starptautiskā līmenī, kas ņemama vērā visām attiecīgajām organizācijām un ieinteresētajām personām Ilgtspējīgas attīstības programmas 2030. gadam īstenošanas procesā, tostarp Starptautiskās konferences par ķīmikāliju pārvaldību piektajā sanāksmē (*ICCM 5*); tas sniedz iespēju ES sekmēt šo procesu saskaņā ar saviem politiskajiem mērķiem un noteikumiem, un, no otras puses, to var izmantot, lai gūtu labumu no efektīvas pareizas ķīmikāliju un atkritumu pārvaldības;

2. UZSVER nepieciešamību uzlabot un integrēt ķīmikāliju riska novērtēšanu un ķīmikāliju pārvaldību visos ES tiesību aktos, lai izvairītos no nevajadzīga sloga un palielinātu ar ķīmikālijām saistītu ES tiesību aktu saskaņotību un efektivitāti nolūkā panākt augstu cilvēka veselības un vides aizsardzības līmeni, jo īpaši attiecībā uz piesardzības principu un efektīvu darba ņēmēju aizsardzību; ATBALSTA tādas agrīnās brīdināšanas sistēmas izstrādi un īstenošanu ES līmenī jaunu, potenciālu ķīmisko risku noteikšanai, kas ļauj veikt atbilstošas darbības, lai aizsargātu cilvēku veselību un vidi, un īstenot pasākumus, kuru mērķis ir novērst vai kontrolēt problēmjautājumus;
3. UZSVER, cik svarīgi ir vajadzības gadījumā pārskatīt un pārstrādāt esošās testēšanas prasības, lai nodrošinātu, ka veselības aizsardzības mērķi, kas ir jo īpaši svarīgi attiecībā uz bērniem un citām neaizsargātām grupām, tiktu pienācīgi, konsekventi un saskaņoti risināti (piemēram, neirotoksicitāte, ietekme uz imūnsistēmas attīstību, endokrīnās sistēmas darbības traucējumi, toksikokinētika utt.) visos ES tiesību aktos par ķīmikālijām; UZSVER, ka ir jāizstrādā attiecīgs mehānisms, ar ko koordinē tādu neaizsargāto grupu aizsardzību kā bērni, grūtnieces un ar krūti barojošas sievietes, tostarp, ieviešot saskaņotas riska pārvaldības prasības attiecīgajos ES tiesību aktos attiecībā uz vielām, kas rada bažas, tostarp neirotoksīniem un vielām, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus;
4. UZSVER nepieciešamību stiprināt zinātnes un politikas saskarni ķīmikāliju un atkritumu jautājumos, tostarp starptautiskā līmenī; UZSVER, cik svarīgs ir ilgtspējīgs pētniecības un inovācijas finansējums nolūkā uzlabot zinātnisko izpratni par bīstamu ķīmikāliju ietekmi uz vidi, veselību, bioloģisko daudzveidību un ekosistēmu noturību, kā arī veicināt pētījumus par to, kā uzlabot metodes ar ķīmikālijām saistītas bīstamības noteikšanai;

5. ATZĪST pētniecības programmu cilvēku biomonitoringa jomā *HBM4EU* zinātnes un Eiropas ķīmikāliju politikas saskarnē, kā arī iniciatīvu *IPChem* (Ķīmikāliju monitoringa informācijas platforma) un MUDINA izveidot līdzīgu pētniecības programmu vides monitoringa jomā, kā arī uzlabot apmaiņu ar vietējiem, reģionāliem, valsts un ES līmeņa monitoringa datiem un labāk tos izmantot gan starp valstīm, gan arī starp politikas jomām (piemēram, ūdens, ķīmikālijas, gaiss, biomonitorings, veselība utt.) un attiecīgajām institūcijām; ATZINĪGI VĒRTĒ progresu, kas līdz šim panākts Eiropas cilvēku biomonitoringa darbību apvienošanā un turpmākā attīstīšanā; PRASA Komisijai nodrošināt, ka šīs darbības var turpināt saskaņā ar jauno pamatprogrammu "Apvārsnis Eiropa"; AICINA dalībvalstis un Komisiju stimulēt piemērotas infrastruktūras attīstību nolūkā pilnībā nodrošināt datu atrodamību, pieejamību, savietojamību un vairākkārtēju izmantojamību (*FAIR*), lai veicinātu to vairākkārtēju izmantošanu un novērstu nevajadzīgu dublēšanos;
6. MUDINA veicināt tādas pieejas kā zaļā un ilgtspējīgā ķīmija un neķīmiskas alternatīvas un nostiprināt šo jēdzienu svarīgākos elementus ES ķīmikāliju politikā, izmantojot regulatīvus pasākumus, kas jo īpaši pastiprina centienus rast alternatīvas vielām, kuras rada bažas, un neregulatīvus pasākumus, kuru mērķis ir sekmēt drošu un ilgtspējīgu ķīmisko un neķīmisko risinājumu izstrādi, tostarp, cita starpā veicinot netoksisku aprites ekonomiku; šajā sakarā AICINA dalībvalstis un Komisiju stimulēt tehnisko pētniecību un piemērotu metodoloģiju, uz pakalpojumiem balstītu darījumdarbības modeļu un citu drošas izstrādes pieeju izveidi visā inovācijas procesa vērtības ķēdē; UZSVER, ka jo īpaši jāatbalsta mazo un vidējo uzņēmumu (MVU) centieni aizstāt vielas, kas rada bažas, šajā nolūkā ar ES programmu, tostarp pamatprogrammas "Apvārsnis Eiropa", palīdzību sekmējot pētniecību un izstrādi, investīcijas ilgtspējīgās ķīmikālijās un tehnoloģiskajā inovācijā; UZSVER tiesības uz informāciju nolūkā patērētājiem dot iespēju izdarīt apzinātu izvēli, kā arī ražotājiem, mazumtirgotājiem un pārstrādātājiem tiekties uz netoksisku materiālu aprites ciklu un nodrošināt, ka sekundāro materiālu izmantošana ir ilgtspējīga;

7. AICINA Komisiju izklāstīt iespējas, kā attiecīgajos ES tiesību aktos par ķīmikālijām ieviest prasības, kas nodrošina, ka ķīmikāliju kombinētā ietekme ("kokteiļietekme") un kombinētā cilvēku un vides eksponētība visiem attiecīgajiem avotiem tiek pienācīgi un konsekventi izskatīta riska novērtēšanas un riska pārvaldības procesos;
8. UZSVER, ka ir jānodrošina efektīvs un lietderīgs Eiropas Ķīmikāliju aģentūras (*ECHA*) darbs, ieviešot aģentūrai ilgtspējīgu finansēšanas un resursu nodrošinājumu; UZSVER, ka ir svarīgi pastiprināt pārredzamību un zinātnisko sadarbību ar ES institūcijām un institūcijām, kas nav saistītas ar ES, kā arī citām decentralizētām aģentūrām, lai nodrošinātu saskaņotību un ieguvumus no sinerģijām, un iesaistīt *ECHA* citās likumdošanas jomās;
9. AICINA Komisiju izvērtēt iespēju nodrošināt mehānismu, ar kura palīdzību Eiropas aģentūras – izņēmuma kārtā un ļoti retos gadījumos – spētu neatkarīgi veikt pētījumus, kas papildina nozares sniegtos pētījumus, jo īpaši strīdīgos gadījumos vai ja rodas nopietnas šaubas, neapdraudot piesardzības principu un principu "piesārņotājs maksā", lai stiprinātu sistēmas noturību, vienlaikus neapdraudot rūpnieciskās atbildības principu;
10. ATGĀDINA Padomes 2016. gada decembra secinājumus attiecībā uz 7. VRP noteikumiem par skaidri definētas Savienības netoksiskas vides stratēģijas izstrādi līdz 2018. gadam; tāpēc MUDINA Komisiju bez turpmākas kavēšanās ciešā sadarbībā ar dalībvalstīm un Savienības iestādēm izstrādāt tādu Savienības netoksiskas vides stratēģiju, kas piedāvā skaidrus vidēja līdz ilgtermiņa mērķus visaptverošai ilgtermiņa ilgtspējīgai ES ķīmikāliju politikai, saskaņā ar visiem attiecīgajiem 7. VRP noteikumiem, plašākiem ilgtspējīgas attīstības mērķiem un globālo mērķi par pareizu ķīmikāliju un atkritumu pārvaldību un saistībā ar esošo ES politiku, kuras mērķis ir aizsargāt vidi, jo īpaši aprites ekonomikas paketi un ES politiku attiecībā uz izaugsmi, nodarbinātību un konkurētspēju;

11. UZSVER, ka Savienības netoksiskas vides stratēģijai cita starpā vajadzētu būt vērstai uz to, lai novērstu vai līdz minimumam samazinātu eksponētību visām vielām, kas rada bažas, jo īpaši vielām, kas rada ļoti lielas bažas (*SVHC*) un kas tiek laistas tirgū vai nonāk vidē, nolūkā novērst vai būtiski samazināt bīstamo ķīmikāliju ietekmi uz cilvēku veselību un vidi; šajā stratēģijā būtu jāiekļauj zaļās un ilgtspējīgas ķīmijas principi ES politikā, tostarp starpnozaru politikas pieejas, un cita starpā būtu jāņem vērā *REACH* pārskata ziņojums, ķīmikāliju, produktu un atkritumu saskarne un turpmākie pasākumi pēc tā apspriešanas, un fakti, kas konstatēti nozīmīgāko ķīmikālijas reglamentējošo tiesību aktu (izņemot *REACH*) atbilstības pārbaudē;
12. AICINA Komisiju savā priekšlikumā 8. VRP, kas jāpieņem vēlākais 2020. gada sākumā, iekļaut saistības īstenot Savienības netoksiskas vides stratēģijas pēcpasākumus un pievērsties uz nākotni vērstiem, ar ķīmiskajām vielām saistītiem risināmajiem uzdevumiem;
13. PRASA, lai Komisija izskatītu priekšrocības, ko dotu definīciju, datu prasību un testēšanas metožu saskaņošana visos tiesību aktos par vielām nolūkā uzlabot to konsekvenci, efektivitāti un pārredzamību;
14. UZSVER pieaugošās bažas par veselību un vidi, ko izraisa ļoti noturīgas ķīmikālijas; NORĀDA jo īpaši uz aizvien pārliecinošākiem pierādījumiem par nelabvēlīgo ietekmi, ko izraisa eksponētība savienojumiem ar augstu fluora saturu (*PFAS*), pierādījumiem par *PFAS* plašo izplatību ūdenī, augsnē, izstrādājumos un atkritumos un apdraudējumu, ko tas var izraisīt mūsu dzeramā ūdens krājumiem; AICINA Komisiju izstrādāt rīcības plānu jebkādas nebūtiskas *PFAS* izmantošanas izskaušanai.

Farmaceitiskie līdzekļi

15. ATZINĪGI VĒRTĒ Komisijas paziņojumu par ES stratēģisko pieeju attiecībā uz farmaceitiskiem līdzekļiem vidē, kurā noteiktas sešas darbības jomas, kas attiecas uz visiem farmācijas aprites cikla posmiem, kuros var veikt uzlabojumus; UZSVER, ka ir arvien vairāk pierādījumu par to, ka specifiski farmaceitiskie līdzekļi un to atliekas augsnē un ūdenī apdraud vidi un cilvēku un dzīvnieku veselību;
16. UZSVER, ka ir svarīgi paātrināt konkrētu un vērienīgu rīcību ar mērķi samazināt risku, ko vidē rada farmaceitiskie līdzekļi un to atliekas, vienlaikus atzīstot, ka ir vajadzīgi turpmāki pētījumi, lai labāk izprastu, kāda var būt farmaceitisko līdzekļu un to atlieku ietekme uz cilvēku veselību un vidi apmēru; AICINA Komisiju novērtēt un definēt visefektīvākos pasākumus, tostarp likumdošanas pasākumus, lai mazinātu farmaceitisko līdzekļu ietekmi vidē un apkarotu mikrobu rezistences attīstību, un šajā sakarībā pastiprināt saikni ar veselības nozari;

REACH

17. ATZINĪGI VĒRTĒ Komisijas ziņojumu par *REACH* pārskatīšanu un AICINA ātri īstenot tajā noteiktos rīcības punktus;

18. ATKĀRTOTI PAUŽ, ka ļoti svarīga ir konkrēta Komisijas rīcība, lai panāktu *REACH* reģistrācijas dokumentācijas atbilstību un lai uzlabotu tās kvalitāti, jo, pamatojoties uz šiem datiem, tiks veikti visi nepieciešamie pasākumi, lai aizsargātu cilvēku veselību un vidi; PIENĒM ZINĀŠANAI *ECHA* integrēto regulatīvo stratēģiju un AICINA Komisiju uzraudzīt tās savlaicīgu īstenošanu; UZSVER, ka *ECHA* līdz 2028. gadam būtu jāpārbauda visa attiecīgā reģistrācijas dokumentācija, piemēram, tā, kas šajā procesā ir noteikta kā prioritāra datu ģenerēšanai, – vai tā atbilst *REACH* standarta datu prasībām; UZSVER, ka reģistrācijas dokumentācijas atjaunināšanai ir nepieciešams efektīvs mehānisms, tostarp, piemēram, *ECHA* atjaunināšanas vaicājumi gadījumā, ja reģistrācija ilgi nav tikusi atjaunināta, kā arī pasākumi *REACH* izvērtēšanas procedūru paātrināšanai un racionalizēšanai; AICINA Komisiju un *ECHA* ciešā sadarbībā ar visām ieinteresētajām personām līdz 2019. gada decembrim izstrādāt rīcības plānu par dokumentācijas atbilstību;
19. AICINA Komisiju uzlabot *REACH* licencēšanas un ierobežošanas procedūras, pastiprināti analizējot alternatīvas, ar ko aizstāt *SVHC*, un jo īpaši nodrošināt, ka alternatīvas vielas vai tehnoloģijas, kas rūpniecības nozarei ES ir vispārēji pieejamas, tiek ātri ieviestas, un izvairīties no nevēlamas aizstāšanas ar tādām vielām, kas var radīt nepieņemamus riskus, un pastiprināti vācot un daloties ar vērtīgu informāciju starp nozari un *ECHA*; AICINA Komisiju un *ECHA* atteikt licencēšanu, ja pieejamā informācija ir nepietiekama; un arī AICINA Komisiju uzsākt vispārēju diskusiju par sociālekonomisko analīzi, alternatīvu, tostarp tādu, kas nav ķīmikālijas, noteikšanu un izvērtēšanu, pieņemamo riska līmeni, kas savietojams ar augstu aizsardzības līmeni visos regulatīvajos procesos, par lietojumu kritisko nozīmi un piemērotu riska pārvaldības pasākumu izvēli, lai licencēšanu un ierobežošanu pilnībā izmantotu kā līdzekļus, ar ko panākt pakāpenisku tādu vielu izskaušanu, kas izraisa bažas; veicināt to, lai *REACH* un darba aizsardzības tiesību akti tiktu efektīvi piemēroti, UZSVER, ka īpaša uzmanība jāpievērš saskaņotības nodrošināšanai starp abu tiesību aktu sistēmu saskarnēm;

20. ATGĀDINA, ka līdz 2020. gadam visas attiecīgās *SVHC*, tostarp vielas, kam piemīt endokrīnās sistēmas darbības traucējumus izraisošas īpašības un kas rada līdzvērtīgas bažas, būtu jāiekļauj *REACH* kandidātvielu sarakstā, un UZSVER, ka arī pēc 2020. gada būs vajadzīgi centieni, lai atklātu vēl citas iespējamās *SVHC* un arī turpmāk nodrošinātu pilnīgu reģistrācijas dokumentācijas atbilstību;
21. LŪDZ Komisiju vērsties pret apdraudējumu no tādām vielām, kas izraisa bažas, saistībā ar atgūtiem materiāliem, un pievērsties to regulatīvai pārvaldībai *REACH* satvarā ar mērķi panākt netoksiskus materiālu ciklus un labāku saskaņošanu starp ķīmikāliju, produktu un atkritumu politiku, lai stimulētu augstas kvalitātes otrreizējo izejvielu tirgu, kuru izmantošana ir nekaitīga cilvēku veselībai un videi;
22. UZSVER, ka būs nepieciešami papildu centieni, lai izveidotu patiesi vienlīdzīgus konkurences apstākļus importētajiem izstrādājumiem un ES ražotiem izstrādājumiem, lai nodrošinātu augstu cilvēku veselības un vides aizsardzības līmeni, ierobežojot *SVHC* izmantošanu importētos izstrādājumos, ja šāda izmantošana ES nav atļauta, un lai izvairītos no neizdevīgiem konkurences apstākļiem starp ES un trešo valstu uzņēmumiem; AICINA kompetentās iestādes stiprināt *REACH* īstenošanu un LŪDZ Komisiju izpētīt iespējas, kā atvieglot muitas iestāžu darbu, jo īpaši jautājumā par *TARIC* kodu vielām, maisījumiem un izstrādājumiem; UZSVER, ka ir svarīgi arī globālā līmenī apkarot nelikumīgu tirdzniecību ar kaitīgām vielām un atkritumiem un to kontrabandu;
23. AICINA Komisiju apsvērt iespēju vienkāršot paplašinātās drošības datu lapas, jo īpaši nosakot minimālās prasības iedarbības scenārijiem, un AICINA *ECHA* izstrādāt metodikas attiecībā uz maisījumu iedarbības scenārijiem;
24. LŪDZ Komisiju regulāri sniegt jaunāko informāciju dalībvalstīm un ieinteresētajām personām par veiktajām darbībām un paziņojumā par *REACH* pārskatīšanu izklāstīto pasākumu īstenošanā panākto progresu līdz 2020. gada martam;

Nanomateriāli

25. UZSVER, ka ir jāvāc informācija par lietojumiem un iedarbību attiecībā uz nanomateriāliem un šajā sakarā jāatjaunina un jāuzlabo riska novērtēšana un testēšanas metožu validācija; MUDINA Komisiju pabeigt izskatīt ieteikumu par nanomateriālu definēšanu, vajadzības gadījumā pārskatīt to un nodrošināt, lai nanomateriāli visos tiesību aktos tiktu konsekventi identificēti un pieminēti ar juridiski saistošu definīciju;
26. NORĀDA, ka *ECHA* 2017. gadā izveidoja ES Nanomateriālu observatoriju (*EUON*) ar pilnvarām līdz 2020. gadam; LŪDZ Komisiju paplašināt *ECHA* pilnvaras vākt un darīt pieejamus pētniecības datus par tādu vielu nanoformu raksturojumu, izraisīto apdraudējumu un potenciālo iedarbību, kas līdz šim nav bijušas reģistrētas *REACH*, jo to ikgadējā tonnāža ir zemāka par robežvērtību 1 tonna/gadā, un regulāri prasīt *ECHA* novērtēt *EUON* darbību un ietekmi;

Vielas, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus

27. MUDINA Komisiju nodrošināt augstu cilvēku veselības un vides aizsardzības līmeni, līdz minimumam samazinot vielu, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus, iedarbību, kā noteikts 7. VRP, un, cik vien tehniski un praktiski iespējams, veicināt to aizstāšanu ar drošākām ķīmikālijām un bez liekas kavēšanās sagatavot rīcības plānu ar skaidriem un konkrētiem pasākumiem un minēto darbību izpildes stingru grafiku;

28. ATZINĪGI VĒRTĒ Komisijas ierosmi atjaunināt datu prasības visos attiecīgajos tiesību aktos, lai uzlabotu un paātrinātu vielu, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus, identificēšanu, un MUDINA Komisiju piešķirt tam augstu prioritāti un rīkoties ar vērienu, kas ļautu identificēt vielas, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus; AICINA Komisiju palielināt zināšanu bāzi attiecībā uz endokrīnās sistēmas darbības traucējumu rašanās mehānismiem, izstrādājot un ieviešot negatīva iznākuma iegūšanas veidus, kas ir endokrīnās sistēmas darbības traucējumu bioloģiskās ticamības pamatā; Šajā sakarā atzinīgi vērtē Endokrīnās sistēmas traucējumus izraisošo darbīgo vielu informācijas sistēmas (*EASIS*) izveidi;
29. MUDINA Komisiju izstrādāt vispārēju pieeju vielu, kas izraisa endokrīnās sistēmas darbības traucējumus, uz apdraudējumu balstītai identificēšanai un riska pārvaldībai, ņemot vērā neskaidrības attiecībā uz tādu ķīmikāliju, kam piemīt endokrīnās sistēmas darbību traucējošas īpašības, apdraudējumu identificēšanu un riska pārvaldību; un UZSVER, ka steidzami jāpievērš īpaša uzmanība visu attiecīgo avotu kokteiļietekmei un kombinētai iedarbībai uz cilvēkiem un vidi.
-