

Πρόγραμμα εργασιών 2014



ΑΠΟΠΟΙΗΣΗ ΕΥΘΥΝΗΣ

Οι απόψεις και οι θέσεις που εκφράζονται στο παρόν πρόγραμμα εργασιών δεν απηχούν κατ' ανάγκη την επίσημη θέση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων από νομικής άποψης. Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων δεν αναλαμβάνει καμία ευθύνη για τυχόν σφάλματα ή ανακρίβειες που ενδεχομένως περιέχονται στο παρόν πρόγραμμα εργασιών.

Το Europe Direct είναι μια υπηρεσία που θα σας βοηθήσει να βρείτε απαντήσεις στα ερωτήματά σας σχετικά με την Ευρωπαϊκή Ένωση.

Τηλέφωνο χωρίς χρέωση (*):
00 800 6 7 8 9 10 11

(*) Ορισμένοι πάροχοι κινητής τηλεφωνίας δεν επιτρέπουν την πρόσβαση σε αριθμούς 00 800 ή οι κλήσεις προς αυτούς τους αριθμούς ενδέχεται να χρεώνονται.

Περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την Ευρωπαϊκή Ένωση είναι διαθέσιμες στο Διαδίκτυο (<http://europa.eu>).

Πληροφορίες καταλόγου παρέχονται στο τέλος αυτής της δημοσίευσης.

Πρόγραμμα εργασιών 2014

Ελσίνκι, Σεπτέμβριος 2013
Έγγραφο: MB/39/2013 τελικό

Κωδ. αναφοράς: ECHA-14-A-04-EL
ISBN: 978-92-9244-412-9
ISSN: 1831-7332
Ημερομηνία δημοσίευσης: Φεβρουάριος 2014
Γλώσσα: EL

© Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων, 2014

Εξώφυλλο © Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

Επιτρέπεται η αναπαραγωγή υπό τον όρο ότι η πηγή αναφέρεται πλήρως με τη μορφή «Πηγή: Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων, <http://echa.europa.eu/>», και κατόπιν γραπτής κοινοποίησης προς τη Μονάδα Επικοινωνίας του ECHA (publications@echa.europa.eu).

Παραίτηση από κάθε ευθύνη: Το παρόν κείμενο αποτελεί μετάφραση εργασίας ενός εγγράφου που δημοσιεύθηκε αρχικά στην αγγλική γλώσσα. Το πρωτότυπο κείμενο διατίθεται στον δικτυακό τόπο του ECHA.

Το παρόν έγγραφο διατίθεται στις ακόλουθες 23 γλώσσες:

αγγλικά, βουλγαρικά, γαλλικά, γερμανικά, δανικά, ελληνικά, εσθονικά, ισπανικά, ιταλικά, κροατικά, λετονικά, λιθουανικά, μαλτέζικα, ολλανδικά, ουγγρικά, πολωνικά, πορτογαλικά, ρουμανικά, σλοβακικά, σλοβενικά, σουηδικά, τσεχικά και φινλανδικά

Εάν έχετε απορίες ή σχόλια σχετικά με το παρόν έγγραφο, μπορείτε να τα υποβάλετε (παραθέτοντας τον κωδικό αναφοράς και την ημερομηνία έκδοσης) χρησιμοποιώντας το έντυπο αίτησης πληροφοριών. Το έντυπο αίτησης πληροφοριών διατίθεται στην ιστοσελίδα «Contact» (Επικοινωνία) του δικτυακού τόπου του ECHA, στην ακόλουθη ηλεκτρονική διεύθυνση: <http://echa.europa.eu/contact>

Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

Ταχυδρομική διεύθυνση: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Φινλανδία
Διεύθυνση: Annankatu 10, Helsinki, Φινλανδία

Πίνακας περιεχομένων

Κατάλογος αρκτικόλεξων	5
Εισαγωγή	9
Στρατηγικοί στόχοι του ECHA για την περίοδο 2014-2018	10
Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2014	11
1. Εφαρμογή των κανονιστικών διαδικασιών	13
1.1. Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών (Δραστηριότητα 1)	13
1.2. Αξιολόγηση (Δραστηριότητα 2)	21
1.3. Διαχείριση κινδύνων (Δραστηριότητα 3)	26
1.4. Ταξινόμηση και επισήμανση (C&L) (Δραστηριότητα 4)	31
1.5. Βιοκτόνα προϊόντα (Δραστηριότητα 16)	34
1.6. Κανονισμός PIC (Δραστηριότητα 17)	37
1.7. Παροχή συμβουλών και βοήθειας μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης (Δραστηριότητα 5)	39
1.8. Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ (Δραστηριότητα 6)	43
1.9. Επιστημονικές δραστηριότητες και παροχή τεχνικών συμβουλών προς τα θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ (Δραστηριότητα 7)	46
2. Όργανα και υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA	50
2.1. Επιτροπές και φόρουμ (Δραστηριότητα 8)	50
2.2. Συμβούλιο Προσφυγών (Δραστηριότητα 9)	56
2.3. Επικοινωνία (Δραστηριότητα 10)	58
2.4. Διεθνής συνεργασία (Δραστηριότητα 11).	61
3. Διαχείριση, οργάνωση και πόροι	64
3.1. Διαχείριση (Δραστηριότητα 12)	64
3.2. Χρηματοοικονομικοί πόροι, προμήθειες και λογιστική (Δραστηριότητα 13)	67
3.3. Ανθρώπινοι πόροι και υπηρεσίες λειτουργίας (Δραστηριότητα 14)	71
3.4. Τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών (Δραστηριότητα 15)	74
4. Κίνδυνοι για τον Οργανισμό	77
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1: Οργάνωση του ECHA για το 2014	79
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2: Βασικές παραδοχές	80
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 3: Εκτιμώμενοι πόροι για το 2014	83
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 4: Σχέδιο προμηθειών	84

Κατάλογος αρκτικόλεξων

BPC	Επιτροπή βιοκτόνων
BPR	Κανονισμός για τα βιοκτόνα
C & L	Ταξινόμηση και επισήμανση
CA	Συμβασιούχος υπάλληλος
CG	Ομάδα συντονισμού
Chesar	Εργαλείο αξιολόγησης και υποβολής εκθέσεων χημικής ασφάλειας
CLH	Εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση
CLP	Ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία
KMT	Καρκινογόνο, μεταλλαξιγόνο ή τοξικό για την αναπαραγωγή
CoRAP	Κοινοτικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης
CSA	Αξιολόγηση χημικής ασφάλειας
CSR	Έκθεση χημικής ασφάλειας
DNA	Ορισθείσα εθνική αρχή
eChemPortal	Παγκόσμια Πύλη Πληροφόρησης για Χημικές Ουσίες του ΟΟΣΑ
ECA	Ευρωπαϊκό Ελεγκτικό Συνέδριο
ECHA	Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων
ECM	Διαχείριση επιχειρηματικού περιεχομένου
EDEXIM	Ευρωπαϊκή βάση δεδομένων για τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων
EFSA	Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων
EIES	Σύστημα διαδικασίας ηλεκτρονικής ανταλλαγής πληροφοριών
ENES	Δίκτυο ανταλλαγών για τα σενάρια έκθεσης μεταξύ του ECHA και των ενδιαφερόμενων παραγόντων
EE	Ευρωπαϊκή Ένωση
FAQ	Συχνές ερωτήσεις
Φόρουμ	Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής
HelpNet	Δίκτυο γραφείων υποστήριξης για τους κανονισμούς REACH και CLP
ΑΠ	Ανθρώπινοι πόροι
ΣΔΑΠ	Σύστημα διαχείρισης ανθρώπινων πόρων
IAS	Υπηρεσία εσωτερικού ελέγχου της Επιτροπής
ΜΠΒ	Μηχανισμός προενταξιακής βοήθειας
IQMS	Σύστημα ολοκληρωμένης διαχείρισης ποιότητας
ISO	Διεθνής Οργανισμός Τυποποίησης
ICT	Τεχνολογίες πληροφοριών και επικοινωνιών
IR	Απαιτήσεις πληροφοριών
ΤΠ	Τεχνολογία πληροφοριών
IUCLID	Διεθνής βάση δεδομένων ενιαίων χημικών πληροφοριών
ΚΚΕρ	Κοινό κέντρο ερευνών της Ευρωπαϊκής Επιτροπής
ΔΣ	Διοικητικό Συμβούλιο

KM	Κράτος μέλος
MSC	Επιτροπή των κρατών μελών
MSCA	Αρμόδιες αρχές των κρατών μελών
ΟΟΣΑ	Οργανισμός Οικονομικής Συνεργασίας και Ανάπτυξης
Odyssey	Εργαλείο του ECHA για την υποστήριξη των εργασιών αξιολόγησης
ABT	Ανθεκτική, βιοσυσσωρεύσιμη και τοξική ουσία
PIC	Συναίνεση μετά από ενημέρωση
PPORD	Έρευνα και ανάπτυξη προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής
(Q)SAR	(Ποσοτικές) σχέσεις δομής-δραστικότητας
R4BP 3	Μητρώο για τα βιοκτόνα
RAC	Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων
REACH	Καταχώριση, αξιολόγηση, αδειοδότηση και περιορισμοί των χημικών προϊόντων
REACH-IT	Κεντρικό σύστημα ΤΠ για την υποστήριξη του κανονισμού REACH
RIPE	Ενημερωτική πύλη για την εφαρμογή του κανονισμού REACH
ΕΔΚ	Επιλογή διαχείρισης κινδύνων
SEAC	Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης
ΦΑΠΟ	Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών για τις ουσίες
MME	Μικρομεσαίες επιχειρήσεις
SVHC	Ουσία που προκαλεί πολύ μεγάλη ανησυχία
ΤΑ	Έκτακτος υπάλληλος
ΠΔ	Προτάσεις δοκιμής
ΟΗΕ	Οργανισμός Ηνωμένων Εθνών
ΠΕΣ (του ΟΗΕ)	Παγκοσμίως εναρμονισμένο σύστημα ταξινόμησης και επισήμανσης των χημικών προϊόντων του ΟΗΕ
ΠΕ	Πρόγραμμα εργασιών

Νομοθετική εντολή του ECHA

Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων (ECHA) είναι οργανισμός της Ευρωπαϊκής Ένωσης (ΕΕ) που ιδρύθηκε την 1η Ιουνίου 2007 βάσει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για την καταχώριση, την αξιολόγηση, την αδειοδότηση και τους περιορισμούς των χημικών προϊόντων (REACH).

Ο ECHA ιδρύθηκε με σκοπό τη διαχείριση και, σε ορισμένες περιπτώσεις, την υλοποίηση των τεχνικών, επιστημονικών και διοικητικών πτυχών του κανονισμού REACH, καθώς και τη διασφάλιση της συνοχής σε επίπεδο ΕΕ. Μεταξύ των σκοπών του Οργανισμού συγκαταλέγεται επίσης η διαχείριση των αρμοδιοτήτων που σχετίζονται με την ταξινόμηση και την επισήμανση των χημικών ουσιών, οι οποίες, αρχής γενομένης από το 2009, διέπονται από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων (κανονισμός CLP).

Το 2012, η εντολή του ECHA διευρύνθηκε βάσει του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων – κανονισμός για τα βιοκτόνα (BPR).

Το 2012 τέθηκε επίσης σε ισχύ η αναδιτύπωση του αποκαλούμενου κανονισμού «PIC» (κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων). Ορισμένες αρμοδιότητες που σχετίζονται με τον κανονισμό PIC θα μεταβιβαστούν από το Κοινό Κέντρο Ερευνών της Ευρωπαϊκής Επιτροπής στον ECHA το 2014.

Οι νομοθετικές αυτές πράξεις ισχύουν σε όλα τα κράτη μέλη (ΚΜ) της ΕΕ χωρίς να απαιτείται μεταφορά τους στο εθνικό δίκαιο.

Αποστολή, όραμα και αξίες του ECHA

Αποστολή	Αξίες
<p>Ο ECHA αποτελεί την κινητήρια δύναμη μεταξύ των κανονιστικών αρχών όσον αφορά την εφαρμογή της καινοτόμου ευρωπαϊκής νομοθεσίας για τα χημικά προϊόντα προς όφελος της υγείας του ανθρώπου και του περιβάλλοντος αλλά και της καινοτομίας και της ανταγωνιστικότητας.</p> <p>Ο ECHA βοηθά τις επιχειρήσεις να συμμορφώνονται με τη νομοθεσία, προάγει την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων, παρέχει πληροφορίες σχετικά με αυτά και εξετάζει τα χημικά προϊόντα που προκαλούν ανησυχία.</p> <p>Όραμα</p> <p>Ο ECHA φιλοδοξεί να καταστεί η κορυφαία παγκοσμίως κανονιστική αρχή σχετικά με την ασφάλεια των χημικών προϊόντων.</p>	<p>Διαφάνεια Παρέχουμε ενεργητικά στους κανονιστικούς φορείς μας και στους ενδιαφερόμενους παράγοντες τη δυνατότητα συμμετοχής στις δραστηριότητές μας και διασφαλίζουμε τη διαφάνεια στο πλαίσιο της λήψης των αποφάσεών μας. Διευκολύνουμε την κατανόηση του έργου του Οργανισμού και την προσέγγισή του από τρίτους.</p> <p>Ανεξαρτησία Είμαστε ανεξάρτητοι από κάθε εξωτερικό πόλο συμφερόντων και αμερόληπτοι στο πλαίσιο της λήψης των αποφάσεών μας. Διαβουλευόμαστε με μέλη του κοινού ανοικτά πριν από τη λήψη πολλών από τις αποφάσεις μας.</p> <p>Εμπιστοσύνη Οι αποφάσεις μας είναι επιστημονικά τεκμηριωμένες και συνεπείς. Η λογοδοσία και η ασφάλεια των πληροφοριών εμπιστευτικού χαρακτήρα αποτελούν ακρογωνιαίους λίθους κάθε ενέργειάς μας.</p> <p>Αποτελεσματικότητα Κινούμαστε βάσει στόχων, δεσμευόμαστε για την επίτευξή τους και επιδιώκουμε πάντα την έξυπνη χρήση των πόρων. Εφαρμόζουμε υψηλά πρότυπα ποιότητας και τηρούμε τις προθεσμίες.</p> <p>Είμαστε αφοσιωμένοι στην επίτευξη της ευημερίας Ενθαρρύνουμε την ασφαλή και βιώσιμη χρήση των χημικών προϊόντων με σκοπό τη βελτίωση της ποιότητας της ανθρώπινης ζωής στην Ευρώπη και την προστασία και βελτίωση της ποιότητας του περιβάλλοντος.</p>

Εισαγωγή

Σκοπός της νομοθεσίας περί χημικών προϊόντων της ΕΕ είναι να διασφαλίσει υψηλό επίπεδο προστασίας της υγείας του ανθρώπου και του περιβάλλοντος, και να διευκολύνει την ελεύθερη κυκλοφορία των χημικών προϊόντων στην εσωτερική αγορά. Επιπλέον, στόχος είναι η ενίσχυση της ανταγωνιστικότητας και της καινοτομίας και η προώθηση εναλλακτικών μεθόδων που θα αντικαταστήσουν τις δοκιμές με χρήση ζώων για την αξιολόγηση της επικινδυνότητας των χημικών προϊόντων. Το κανονιστικό σύστημα της ΕΕ βασίζεται στην αρχή ότι οι παρασκευαστές, οι εισαγωγείς και οι μεταγενέστεροι χρήστες θα πρέπει να διασφαλίζουν ότι παρασκευάζουν, διαθέτουν στην αγορά ή χρησιμοποιούν ουσίες που δεν επηρεάζουν δυσμενώς την υγεία του ανθρώπου και το περιβάλλον. Οι διατάξεις βασίζονται στην αρχή της προφύλαξης.

Η εντολή του ECHA καλύπτει αρμοδιότητες βάσει τεσσάρων κανονισμών: κανονισμός REACH, κανονισμός CLP, κανονισμός για τα βιοκτόνα και κανονισμός PIC. Η επιτυχή εφαρμογή αυτών των κανονισμών απαιτεί έναν Οργανισμό που να λειτουργεί σωστά, να είναι σε θέση να εκδίδει ανεξάρτητες, υψηλής ποιότητας και επιστημονικά τεκμηριωμένες γνώμες εντός των αυστηρών προθεσμιών που ορίζει η νομοθεσία, καθώς και να παρέχει στους οικείους ενδιαφερόμενους φορείς, συμπεριλαμβανομένου του κλάδου, την απαραίτητη υποστήριξη για την εφαρμογή των κανονισμών, ούτως ώστε να διασφαλίζει την ομαλή εξέλιξη των λειτουργικών πτυχών της νομοθεσίας. Ωστόσο, η αποτελεσματική εφαρμογή των κανονισμών εξαρτάται επίσης από τους θεσμικούς εταίρους του ECHA, ιδίως τα κράτη μέλη της ΕΕ και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή (εφεξής «Επιτροπή»), αφενός, και από τη δέουσα εφαρμογή των κανονισμών από τον κλάδο, αφετέρου. Επιπλέον, απαραίτητη είναι και η συνεισφορά των διανομέων, των εμπόρων λιανικής πώλησης και των καταναλωτών, καθώς και των εργαζομένων και των εκπροσώπων τους.

Ο σχεδιασμός του παρόντος προγράμματος εργασιών βασίζεται στα αριθμητικά στοιχεία αναφοράς που παρουσιάζονται στο παράρτημα 3, τα οποία αποτελούν επικαιροποίηση των εκτιμήσεων στις οποίες προέβη η Επιτροπή κατά τον χρόνο εκπόνησης των κανονισμών. Μετά την εκπνοή τριών σημαντικών προθεσμιών καταχώρισης και κοινοποίησης στο πλαίσιο των κανονισμών REACH και CLP αντίστοιχα κατά την περίοδο 2010/2011 και 2013, ο ECHA είναι πλέον σε θέση να βασίζεται ορισμένες από τις προβλέψεις του σε πραγματικά δεδομένα. Ωστόσο, κάποια τμήματα των αριθμητικών στοιχείων αναφοράς συνεχίζουν να χαρακτηρίζονται από σημαντικό βαθμό αβεβαιότητας, ειδικότερα σε ό,τι αφορά τις αιτήσεις αδειοδότησης βάσει του κανονισμού REACH και του κανονισμού για τα βιοκτόνα. Καθώς ορισμένες από τις εκτιμήσεις επηρεάζουν άμεσα τα έσοδα από τέλη και την ικανότητα του ECHA να προσλαμβάνει προσωπικό, ο ECHA θα είναι ευέλικτος κατά την ανακατανομή προσωπικού, σε περίπτωση που ο αριθμός των εισερχόμενων φακέλων είναι σημαντικά χαμηλότερος από τον αναμενόμενο σε κάποιον τομέα.

Ο τελικός προϋπολογισμός και ο πίνακας προσωπικού του ECHA θα εγκριθούν τον Δεκέμβριο του 2013 από το Διοικητικό Συμβούλιο (ΔΣ) του Οργανισμού, μετά την τελική έγκριση του γενικού προϋπολογισμού της Ευρωπαϊκής Ένωσης από την αρμόδια για τον προϋπολογισμό αρχή (Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και Συμβούλιο). Σε περίπτωση που τα συνολικά έσοδα ή ο εγκεκριμένος αριθμός υπαλλήλων διαφέρουν σημαντικά από τις τρέχουσες εκτιμήσεις, το πρόγραμμα εργασιών θα προσαρμοστεί αναλόγως.

Στρατηγικοί στόχοι του ECHA για την περίοδο 2014-2018

Οι στρατηγικοί στόχοι του ECHA έχουν οριστεί στο πολυετές πρόγραμμα εργασιών για την περίοδο 2014-2018, το οποίο εγκρίθηκε από το Διοικητικό Συμβούλιο στις [26 Σεπτεμβρίου 2013]. Το παρόν πρόγραμμα εργασιών 2014 βασίζεται στους τέσσερις στρατηγικούς στόχους, τα επιτεύγματα των οποίων θα παρακολουθούνται μέσω ετήσιων μετρήσεων που αναπτύσσονται και τα αποτελέσματα των οποίων θα αναφερθούν στην ετήσια γενική έκθεση:

1. Μεγιστοποίηση της διαθεσιμότητας δεδομένων υψηλής ποιότητας με σκοπό τη διασφάλιση της ασφαλούς παρασκευής και χρήσης των χημικών προϊόντων

Στοιχεία προς μέτρηση:

Ποσοτικές/ποιοτικές πτυχές – Η πρόοδος της βελτίωσης της ποιότητας των φακέλων με εξέταση της διαθεσιμότητας των πληροφοριών (ποσότητα, τύπος), της συνέπειας των πληροφοριών, της συμμόρφωσης με τις απαιτήσεις και της χρηστικότητας των πληροφοριών.

2. Κινητοποίηση των αρχών ώστε να χρησιμοποιούν με έξυπνο τρόπο τα δεδομένα κατά τον προσδιορισμό και την εξέταση των χημικών προϊόντων που προκαλούν ανησυχία

Στοιχεία προς μέτρηση:

Ποσοτικές πτυχές - Η πρόοδος που σχετίζεται με τις ελεγκτικές δραστηριότητες και τα μέτρα διαχείρισης κινδύνου που προκύπτουν από τον έλεγχο.

Ποιοτικές πτυχές - Το κατά πόσο ήταν επιτυχής ο έλεγχος όσον αφορά την επιλογή των σωστών ουσιών για περαιτέρω ΕΔΚ και κανονιστική διαχείριση κινδύνου και το κατά πόσο προκύπτουν επαρκείς πληροφορίες για την έκδοση γνώμων και τη λήψη αποφάσεων.

3. Αντιμέτωπιση των επιστημονικών προκλήσεων διά της λειτουργίας του Οργανισμού ως κόμβου ανάπτυξης των επιστημονικών και κανονιστικών ικανοτήτων των κρατών μελών, των ευρωπαϊκών θεσμικών οργάνων και άλλων φορέων

Στοιχεία προς μέτρηση:

Ποιοτική πτυχή - Κατά πόσο το επίπεδο της επιστημονικής ικανότητας του ECHA οδηγεί σε επικαιροποιημένη καθοδήγηση, συμβουλές και άλλη επιστημονική συνδρομή.

4. Αποτελεσματική και αποδοτική διεκπεραίωση των νέων νομοθετικών αρμοδιοτήτων, με παράλληλη προσαρμογή στους επικείμενους περιορισμούς των πόρων

Στοιχεία προς μέτρηση:

Ποσοτικές/ποιοτικές πτυχές - Υλοποίηση των οροσήμων του πολυετούς προγράμματος εργασιών, πρόοδος στην αποτελεσματικότητα των διαδικασιών, αλλαγή της διαχειριστικής ικανότητας.

Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2014

Πρόγραμμα εργασιών 2014 – Χτίζοντας το μέλλον

Παρόλο που το 2014 είναι ένα έτος χωρίς σημαντικές νομοθετικές προθεσμίες, θα είναι δύσκολο από μια άλλη άποψη. Το πρόγραμμα εργασιών (ΠΕ) θα επικεντρωθεί λιγότερο στην επίτευξη ποσοτικών στόχων και περισσότερο στη δημιουργία των απαραίτητων βάσεων για την ποιότητα, χτίζοντας έτσι –με την αξιοποίηση των εμπειριών που έχουν αποκτηθεί έως τώρα– την επιτυχία της φιλόδοξης πενταετούς στρατηγικής. Αποτελεί ένα παράθυρο ευκαιρίας όπου ο Οργανισμός μπορεί να αποκομίσει διδάγματα από το παρελθόν και να προβεί σε αλλαγές προκειμένου να θέσει τις βάσεις για ένα επιτυχές πενταετές στρατηγικό σχέδιο, στο πλαίσιο του οποίου θα προσδιοριστούν τα απαραίτητα βήματα για την τελική προθεσμία καταχώρισης βάσει του κανονισμού REACH το 2018, τους πολιτικούς στόχους για την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων το 2020, και μια ομαλή διαδικασία αδειοδότησης των ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC) και των βιολογικών ουσιών και προϊόντων. Ο ECHA θα εξαγάγει επίσης πρακτικά συμπεράσματα από την επανεξέταση του κανονισμού REACH από την Επιτροπή και τις σχετικές ενέργειες παρακολούθησης. Οι πολυάριθμοι στόχοι που συνιστούν το παρόν πρόγραμμα δράσεων μπορούν να επιτευχθούν μόνο μέσω στενότερης συνεργασίας με τα κράτη μέλη, την Ευρωπαϊκή Επιτροπή και τις διαπιστευμένες οργανώσεις ενδιαφερόμενων παραγόντων του ECHA.

Προκειμένου να τεθούν οι βάσεις για τον πρώτο στρατηγικό στόχο –τη βελτίωση της ποιότητας των πληροφοριών– απαιτείται μια συνδυασμένη προσπάθεια εκ μέρους των αρχών και του κλάδου. Ο ECHA θα πρέπει να επεξεργαστεί περαιτέρω και να υλοποιήσει τις προσεγγίσεις και τα σχέδιά του σχετικά με τον τρόπο ενίσχυσης της συμμόρφωσης και αύξησης της ποιότητας των καταχωρίσεων. Όσον αφορά τις καταχωρίσεις που έχουν ληφθεί για τις προθεσμίες του 2010 και του 2013, αυτός ο μακροπρόθεσμος στόχος θα επιτευχθεί με έναν συνδυασμό κανονιστικών ενεργειών αξιολόγησης και βελτιώσεων των μεθόδων, των προτύπων και των εργαλείων για τη χημική ασφάλεια και την κοινοποίησή της στην αλυσίδα εφοδιασμού. Όσον αφορά τις καταχωρίσεις για την προθεσμία του 2018 οπότε πολύ περισσότερες μικρομεσαίες επιχειρήσεις (ΜΜΕ) πρέπει να εκπονήσουν τις καταχωρίσεις τους για πρώτη φορά –είτε ως κύριος καταχωρίζων είτε ως καταχωρίζων μέλος– ο ECHA επιθυμεί να προβεί σε έναν πολυετή προγραμματισμό για την αναθεώρηση των εργαλείων και της καθοδήγησής του προκειμένου οι καταχωρίσεις να γίνουν σαφέστερες και πιο εύχρηστες.

Ο ECHA θα δώσει επίσης έμφαση σε μέτρα εντατικοποίησης της ενημέρωσης και ανάπτυξης των ικανοτήτων εντός του κλάδου και των κρατών μελών, έτσι ώστε ο κλάδος να γνωρίζει τα καθήκοντα των μεταγενέστερων χρηστών που τον απαρτίζουν αναφορικά με την κοινοποίηση πληροφοριών στην αλυσίδα εφοδιασμού ως ανταπόκριση στα επικαιροποιημένα δελτία δεδομένων με σενάρια έκθεσης που προέκυψαν από τη δεύτερη προθεσμία καταχώρισης. Υπάρχει επίσης ανάγκη για δραστηριότητες εντατικοποίησης της ενημέρωσης, σε πανευρωπαϊκό επίπεδο, σχετικά με τις υποχρεώσεις για τα μείγματα του κανονισμού CLP, οι οποίες θα γίνουν υποχρεωτικές τον Ιούνιο του 2015. Τέλος, ο ECHA θα αρχίσει επίσης να εργάζεται πάνω στην επόμενη έκδοση της ενότητας περί διάδοσης πληροφοριών του δικτυακού του τόπου, η οποία θα πρέπει να είναι πολύ πιο φιλική προς τον χρήστη για τους επαγγελματίες και το ευρύ κοινό.

Προκειμένου να θέσει τις βάσεις για τον δεύτερο στρατηγικό στόχο, ο ECHA θα αρχίσει να εφαρμόζει στην πράξη το σχέδιο υλοποίησης του φιλόδοξου χάρτη πορείας για το 2020, σε στενή συνεργασία με τα κράτη μέλη και την Επιτροπή. Αυτός θα πρέπει να επικεντρώνεται όχι μόνο στις γνωστές ουσίες που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία, αλλά και σε αυτές που παραμένουν άγνωστες. Ο προσδιορισμός των τελευταίων θα βασιστεί σε έναν έξυπνο έλεγχο της βάσης δεδομένων καταχώρισης. Η ομαλή υιοθέτηση των πρώτων γνωμοδοτήσεων και των αποφάσεων της Επιτροπής σχετικά με τις αιτήσεις

αδειοδότησης θα βοηθήσει στην εξάλειψη των ανησυχιών σχετικά με εγγραφές του καταλόγου υποψήφιων ουσιών και του καταλόγου αδειοδότησης ενώ ταυτόχρονα θα δημιουργήσει κλίμα εμπιστοσύνης για την ορθή λειτουργία του συστήματος.

Για την επίτευξη του τρίτου στρατηγικού στόχου, ο ECHA θα πρέπει να επικαιροποιήσει και να συνεχίσει την υλοποίηση του προγράμματος εργασίας του για τα ναουϊλικά σύμφωνα με τα συμπεράσματα και τις προτάσεις της Επιτροπής ώστε να καταστεί ο κανονισμός REACH καταλληλότερος για την καταχώριση των ναουϊλικών και των χρήσεών τους. Ο ECHA θα πρέπει επίσης να δημιουργήσει μια ομάδα εμπειρογνομόνων για την υποστήριξη του προσδιορισμού των ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές. Ο Οργανισμός θα ρυθμίσει περαιτέρω το πλαίσιο για την ανάπτυξη της επιστημονικής ικανότητας, κάτι που θα του επιτρέψει να αναλάβει τον ρόλο του στην ανάπτυξη του κανονιστικού τομέα και να παράσχει επιστημονικές συμβουλές στον νομοθέτη σχετικά με περισσότερα κανονιστικά ερωτήματα πάνω σε τοπικά ζητήματα που σχετίζονται με τη χημική ασφάλεια.

Προκειμένου να τεθούν οι βάσεις για την επίτευξη του τέταρτου στρατηγικού στόχου, ο ECHA θα πρέπει να απλοποιήσει τις κανονιστικές διαδικασίες του βάσει του κανονισμού REACH και του κανονισμού CLP και να βελτιώσει την αποτελεσματικότητα και την αποδοτικότητά του. Αυτό θα βοηθήσει στην απορρόφηση της αναπόφευκτης μείωσης των πόρων που προορίζονται για τις εν λόγω νομοθεσίες. Ο ECHA θα πρέπει επίσης να μάθει από τις εμπειρίες του στο πλαίσιο των εν λόγω νομοθεσιών ώστε να αναπτύξει πιο έξυπνες και απλές διαδικασίες για τον κανονισμό για τα βιοκτόνα και τον κανονισμό PIC. Η επιτυχία του καθεστώτος έγκρισης της ΕΕ για τις δραστικές ουσίες θα καθοριστεί από την επιτάχυνση του προγράμματος επανεξέτασης.

1. Εφαρμογή των κανονιστικών διαδικασιών

1.1. Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών (Δραστηριότητα 1)

Η καταχώριση είναι ένας από τους ακρογωνιαίους λίθους του κανονισμού REACH καθώς είναι το πρώτο βήμα για τη διασφάλιση της ασφαλούς παρασκευής ή εισαγωγής και χρήσης χημικών προϊόντων. Οι επιχειρήσεις που παρασκευάζουν ή εισάγουν μια ουσία σε ποσότητες ενός τόνου ή άνω ετησίως πρέπει να καταγράφουν τις ιδιότητες και τις χρήσεις των ουσιών τους και να καταδείξουν ότι οι ουσίες μπορούν να χρησιμοποιηθούν με ασφάλεια σε έναν φάκελο καταχώρισης που υποβάλλεται στον ECHA. Πριν αντιστοιχίσει στον φάκελο αριθμό καταχώρισης, ο ECHA επαληθεύει την πληρότητα των πληροφοριών και την καταβολή του τέλους καταχώρισης. Οι περισσότερες από τις πληροφορίες γνωστοποιούνται στη συνέχεια στο κοινό μέσω του δικτυακού τόπου του ECHA.

Λόγω της διαδικασίας της καταχώρισης, ο ECHA τηρεί μια μοναδική βάση δεδομένων σχετικά με τα χημικά προϊόντα, η οποία μπορεί να χρησιμοποιηθεί με αποδοτικό τρόπο σε περαιτέρω κανονιστικές διαδικασίες, ιδιαίτερα στην εξακρίβωση του κατά πόσο απαιτείται για ορισμένα χημικά προϊόντα η λήψη μέτρων διαχείρισης κινδύνου και την ενημέρωση του γενικού κοινού σε επίπεδο ΕΕ. Οι πληροφορίες της καταχώρισης αποτελούν επίσης το σημείο αφετηρίας από το οποίο οι επιχειρήσεις θα εκπονήσουν τα δελτία δεδομένων ασφαλείας τους, μέσω των οποίων κοινοποιούν τις συνθήκες ασφαλούς χρήσης σε επόμενους φορείς της αλυσίδας εφοδιασμού και κάνουν την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων πραγματικότητα για δεκάδες χιλιάδες μεταγενέστερους χρήστες και τους πελάτες τους.

Το 2014, αυτά τα εκτεταμένα δελτία δεδομένων ασφαλείας θα εμφανιστούν στην αλυσίδα εφοδιασμού για τις ουσίες που καταχωρίστηκαν πριν από τη δεύτερη προθεσμία καταχώρισης του 2013. Η πρακτική εμπειρία που καθίσταται σταδιακά διαθέσιμη π.χ. μέσω του δικτύου ανταλλαγών για τα σενάρια έκθεσης μεταξύ του ECHA και των ενδιαφερόμενων παραγόντων (ENES), θα ενισχύει τα εκτεταμένα δελτία δεδομένων ασφαλείας για αυτές τις νέες ουσίες καθώς και για ουσίες που καταχωρίστηκαν το 2010. Είναι, επομένως, εξαιρετικά σημαντικό η ποιότητα των πληροφοριών καταχώρισης που βρίσκονται στην κορυφή αυτής της αλυσίδας επικοινωνίας να είναι κατάλληλη ώστε να επιτυγχάνονται οι βασικοί στόχοι του κανονισμού REACH. Στην πράξη, αυτό σημαίνει ότι οι πληροφορίες συμμορφώνονται προς τους κανονισμούς, είναι κατάλληλες για τον επιδιωκόμενο στόχο και εύκολα προσβάσιμες σε όλα τα μέρη. Για παράδειγμα, οι αρχές και οι μεταγενέστεροι χρήστες που λαμβάνουν τα σενάρια έκθεσης ως μέρος της έκθεσης χημικής ασφαλείας ή του δελτίου δεδομένων ασφαλείας, αντίστοιχα, είναι σε θέση να κατανοήσουν τη χρήση ή τις χρήσεις που καλύπτονται και τις συνθήκες ασφαλούς χρήσης.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Καταχώριση και υποβολή φακέλων

Καταχώριση

Το έργο του ECHA όσον αφορά την καταχώριση θα επικεντρωθεί σε δύο κύριους τομείς το 2014: σε δραστηριότητες με στόχο την αναβάθμιση της ποιότητας των φακέλων και στη θέση των βάσεων για την προετοιμασία για την προθεσμία καταχώρισης του 2018. Επιπλέον, οι επικαιροποιήσεις που αναμένονται το 2014 θα υποβληθούν εγκαίρως στους απαραίτητους διοικητικούς και κανονιστικούς ελέγχους.

Όσον αφορά τις δραστηριότητες που σχετίζονται με την ποιότητα των φακέλων, οι βάσεις έχουν ήδη τεθεί τα προηγούμενα έτη μέσω της ανάπτυξης μεθόδων και εργαλείων για τον έλεγχο των δεδομένων καθώς και του προσδιορισμού του βέλτιστου τρόπου δράσης, ο οποίος μπορεί να είναι από μια απλή επικοινωνία με τους καταχωρίζοντες, με την οποία θα τους ζητείται να διορθώσουν τους φακέλους τους, έως την έναρξη ελέγχων συμμόρφωσης. Το 2014, ο ECHA θα συνεχίσει να χρησιμοποιεί την πείρα που θα αποκτήσει για την επαλήθευση των φακέλων που καταχωρίστηκαν για την προθεσμία του 2013 με τρεις βασικές προτεραιότητες: 1) έλεγχος της εγκυρότητας των φακέλων που λαμβάνονται για τις ουσίες οι οποίες χρησιμοποιούνται ως ενδιάμεσα προϊόντα, προκειμένου να επαληθεύει κατά πόσο οι προσδιοριζόμενες χρήσεις τους συμμορφώνονται προς τον ορισμό της χρήσης ως ενδιάμεσου προϊόντος, καθώς και κατά πόσο εφαρμόζονται αυστηρά ελεγχόμενες συνθήκες· 2) επαλήθευση των πληροφοριών σχετικά με την ταυτότητα των ουσιών (βλ. λεπτομέρειες παρακάτω)· και 3) απόκτηση γνώσης σχετικά με το επίπεδο ποιότητας των φακέλων, συμπεριλαμβανομένων των παραμέτρων ανώτερης βαθμίδας, και προσδιορισμός εκείνων για τους οποίους απαιτούνται περαιτέρω κανονιστικά μέτρα.

Τα πορίσματα του ελέγχου, σε συνδυασμό με τις συμβουλές βέλτιστης πρακτικής σχετικά με τη βελτίωση της ποιότητας, θα κοινοποιούνται στους καταχωρίζοντες με σκοπό την ενθάρρυνση των αυθόρμητων επικαιροποιήσεων. Με τον τρόπο αυτό θα μειωθεί η ανάγκη για κανονιστικά μέτρα. Αυτό θα πρέπει να οδηγήσει σε συνεχή βελτίωση των φακέλων καταχώρισης και θα λειτουργήσει συμπληρωματικά στις υποχρεωτικές επικαιροποιήσεις που προκύπτουν από τις αποφάσεις αξιολόγησης. Ο αντίκτυπος των συγκεκριμένων τύπων δραστηριοτήτων έχει ήδη αποδειχτεί αποτελεσματικός στην άσκηση μεγάλης κλίμακας που πραγματοποιήθηκε το 2012 για ουσίες που έχουν καταχωριστεί ως ενδιάμεσα προϊόντα.

Καθώς ο πιο αποτελεσματικός τρόπος βελτίωσης της ποιότητας των φακέλων είναι ο επηρεασμός των καταχωριζόντων στη φάση κατά την οποία εκπονούν τους φακέλους, ο ECHA σχεδιάζει πολλές δραστηριότητες στον συγκεκριμένο τομέα για το 2014. Πρώτον, ο ECHA θα αναπτύξει περαιτέρω το εργαλείο «Βοηθός ποιότητας φακέλων», το οποίο κυκλοφόρησε για πρώτη φορά το 2013 για να παρέχει στους καταχωρίζοντες τη δυνατότητα να επαληθεύουν πριν από την υποβολή κατά πόσο έχουν καλυφθεί κατάλληλα οι ελλείψεις που διαπιστώνονται συνήθως από τον ECHA κατά τις δραστηριότητες ελέγχου του. Μετά την αντιμετώπιση ζητημάτων προσδιορισμού ουσιών και περιγραφής χρήσεων στην πρώτη έκδοση, το 2014 ο ECHA θα ασχοληθεί με τα δεδομένα επικινδυνότητας. Δεύτερον, ο ECHA θα αναθεωρήσει τη διαδικασία ελέγχου πληρότητας βάσει της πείρας που έχει αποκτήσει από τις πρώτες δύο προθεσμίες καταχώρισης και του αποτελέσματος των δραστηριοτήτων ελέγχου και αξιολόγησης. Η αναθεώρηση θα δείξει εάν θα πρέπει να επαληθεύονται περισσότερες πληροφορίες ή/και εάν οι πληροφορίες που περιλαμβάνονται στον φάκελο θα πρέπει να παρουσιάζονται με διαφορετικό τρόπο. Βάσει του αποτελέσματος της συγκεκριμένης εργασίας, θα εκπονηθεί ένα σχέδιο για την αναβάθμιση της διαδικασίας ελέγχου της τεχνικής πληρότητας, όπως απαιτείται.

Το 2014, ο ECHA θα ξεκινήσει προετοιμασίες για την προθεσμία καταχώρισης του 2018. Αναμένεται ότι η προθεσμία αυτή θα είναι αρκετά διαφορετική από τις δύο προηγούμενες, με πολύ περισσότερες καταχωρίσεις (περίπου 70.000, δηλ. σχεδόν τριπλάσιος αριθμός από αυτόν του 2010) οι οποίες θα εκπονηθούν από πληθώρα μικρών φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών για τις ουσίες (ΦΑΠΟ) ή μεμονωμένους καταχωρίζοντες και θα αφορούν πολύ περισσότερες ΜΜΕ απ' ό,τι στο παρελθόν. Αυτό σημαίνει ότι ο ECHA, σε συνεργασία με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες πρέπει να αναπτύξει διαφορετικές προσεγγίσεις επικοινωνίας με τους καταχωρίζοντες και να αναθεωρήσει την υποστήριξη και τα εργαλεία που τους παρέχει. Επιπλέον, ο ECHA πρέπει να αναβαθμίσει τα συστήματα υποβολής και τους πόρους του ώστε να μπορεί να χειρίζεται μεγάλους αριθμούς φακέλων εντός του χρονικού πλαισίου που προβλέπεται από τη νομοθεσία.

Καθώς οι φορείς του κλάδου έχουν δείξει ότι θα ξεκινήσουν να υποβάλλουν τις καταχωρίσεις τους ήδη από το 2016 προκειμένου να διαμοιραστεί ο φόρτος εργασίας σε μια περίοδο αρκετών ετών λόγω του μεγάλου όγκου φακέλων, οι προπαρασκευαστικές

δραστηριότητες πρέπει να ξεκινήσουν από το 2014. Σε συνεργασία με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες, ο ECHA σκοπεύει να δημιουργήσει έναν χάρτη πορείας για τα έτη 2015-2018, προκειμένου να προσαρμόσει και να απλοποιήσει τις διαδικασίες, τα εργαλεία ΤΠ και την υποστήριξη προς τους καταχωρίζοντες. Ο χάρτης πορείας θα περιλαμβάνει επίσης τρόπους για την υλοποίηση των συστάσεων που έχουν διατυπωθεί από την Επιτροπή στην έκθεσή της σχετικά με την επανεξέταση του κανονισμού REACH η οποία δημοσιεύτηκε το 2013, με έμφαση στις ειδικές ανάγκες των ΜΜΕ. Ο στόχος είναι να προσδιοριστούν έγκαιρα τυχόν πρακτικά εμπόδια που μπορεί να μην επιτρέψουν στις ΜΜΕ την επιτυχή και αποδοτική συμμετοχή στα ΦΑΠΟ ή την από κοινού υποβολή (βλέπε κοινοχρησία δεδομένων παρακάτω).

Τέλος, το 2014 ο ECHA θα παράσχει υποστήριξη προς τους κροάτες αρμόδιους παράγοντες με πρώτη προθεσμία καταχώρισης την 1η Ιουλίου 2014, για τις ουσίες KMT που παρασκευάζουν/εισάγουν σε ποσότητες ενός τόνου ή άνω ετησίως και τυχόν άλλες σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που παρασκευάζουν/εισάγουν σε ποσότητες 100 τόνων ή άνω ετησίως.

Άλλοι τύποι υποβολής φακέλων, συμπεριλαμβανομένων φακέλων για βιοκτόνα και κοινοποιήσεις βάσει του κανονισμού PIC

Με σκοπό την τόνωση της καινοτομίας σε ευρωπαϊκό επίπεδο, οι επιχειρήσεις μπορούν να ζητούν την προσωρινή εξαίρεση από τις υποχρεώσεις καταχώρισης όσον αφορά ουσίες που χρησιμοποιούνται στην έρευνα και ανάπτυξη προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής («κοινοποιήσεις PPORD»). Ο ECHA θα εντείνει τις προσπάθειές του για τη βελτίωση της ενημέρωσης σχετικά με την εξαίρεση PPORD, ιδίως για τις ΜΜΕ. Από λειτουργική σκοπιά, οι πρώτες εξαιρέσεις PPORD άρχισαν να λήγουν τον Ιούνιο του 2013 και αναμένεται ότι οι αιτήσεις παράτασής τους θα υποβάλλονται με σταθερό ρυθμό καθ' όλη τη διάρκεια του 2014. Αυτές οι διαδικασίες θα καταστήσουν, επομένως, το 2014 το πρώτο πλήρες έτος κατά το οποίο ο ECHA θα υλοποιήσει όλες τις διατάξεις του κανονισμού REACH περί PPORD.

Με στόχο την αποτελεσματική εφαρμογή του κανονισμού για τα χημικά προϊόντα στην Ευρώπη, ο ECHA έχει αναλάβει τον χειρισμό κανονιστικών υποβολών για δύο νέα νομοθετήματα, συγκεκριμένα τον κανονισμό για τα βιοκτόνα και τον κανονισμό σχετικά με τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση, επιπλέον των υποβολών για τους κανονισμούς REACH και CLP. Το 2014, βάσει των πρώτων εμπειριών χειρισμού των υποβολών για βιοκτόνα προϊόντα μέσα στο τελευταίο τρίμηνο του 2013, ο ECHA θα επιδιώξει να απλοποιήσει και να αυτοματοποιήσει περισσότερο τις διαδικασίες υποβολής για βιοκτόνα προϊόντα ώστε να είναι πιο αποδοτικές για τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών, τον κλάδο και τον ECHA. Η διαχείριση των κοινοποιήσεων βάσει του κανονισμού PIC θα γίνει αρχικά με χρήση του υπάρχοντος συστήματος της ευρωπαϊκής βάσης δεδομένων για τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων (EDEXIM), με μετάβαση στη νέα γενιά του συστήματος υποβολής ΤΠ αργότερα μέσα στο έτος. Περισσότερες λεπτομέρειες σχετικά με το έργο του ECHA για τον κανονισμό για τα βιοκτόνα και τον κανονισμό PIC παρέχονται στις Δραστηριότητες 16 και 17, αντίστοιχα.

Ο ECHA θα συνεχίσει επίσης να λαμβάνει εκθέσεις μεταγενέστερων χρηστών, κοινοποιήσεις για ουσίες σε αντικείμενα, αιτήσεις αδειοδότησης, αιτήσεις για εναλλακτικές ονομασίες και κοινοποιήσεις στο ευρετήριο του κανονισμού CLP, τις οποίες θα πρέπει να χειρίζεται κατάλληλα.

Πρόγραμμα ανάπτυξης εργαλείου αξιολόγησης και υποβολής εκθέσεων χημικής ασφάλειας (CSA)

Ο ECHA δεσμεύεται για τη συνεργασία με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες του για τη μεγιστοποίηση της υλοποίησης και του αντίκτυπου της παροχής συμβουλών διαχείρισης

κινδύνου στην αλυσίδα εφοδιασμού. Οι πιο σημαντικές δράσεις στο πλαίσιο αυτού του στόχου έχουν καταγραφεί στον χάρτη πορείας για τα CSA/ES¹ το 2013, ο οποίος απηχεί τις συστάσεις από την επανεξέταση του κανονισμού REACH για τη βελτίωση της σύνταξης, της κοινοποίησης και της χρήσης των εκτεταμένων δελτίων δεδομένων ασφαλείας. Ο ECHA θα συνεργαστεί με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες για την υλοποίηση των δράσεων του χάρτη πορείας. Ο ECHA θα συνεχίσει επίσης να διαχειρίζεται το Δίκτυο ανταλλαγών για τα σενάρια έκθεσης μεταξύ του ECHA και των ενδιαφερόμενων παραγόντων (ENES) ως πλατφόρμα για τη διευκόλυνση της πρακτικής εφαρμογής και κοινοποίησης των αποτελεσμάτων των συγκεκριμένων δράσεων. Η αρχική φάση για την υλοποίηση του χάρτη πορείας για τα CSA/ES θα είναι σχετικά απαιτητική σε πόρους, γεγονός που δικαιολογείται από τα προβλεπόμενα σημαντικά οφέλη που θα επιφέρουν οι δράσεις του χάρτη πορείας για την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων σε όλη την Ευρώπη.

Το 2014, ο ECHA θα προβεί σε δράσεις που θα διευρύνουν το πεδίο των ουσιών για τις οποίες υπάρχει μια μέθοδος CSA στα εργαλεία ΤΠ του. Βάσει της ανάλυσης που διεξήχθη το 2013 σχετικά με τη διαθεσιμότητα μεθόδων για μη τυπικές περιπτώσεις CSA, οι προδιαγραφές για το εργαλείο αξιολόγησης και υποβολής εκθέσεων σχετικά με τη χημική ασφάλεια (Chesar) και τη Διεθνή Βάση δεδομένων Ενιαίων Χημικών Πληροφοριών (IUCLID) θα αναπτυχθούν περισσότερο προκειμένου να ενσωματώσουν τις υπάρχουσες συναφείς μεθόδους. Σε στενή συνεργασία με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες, ο ECHA θα συνεχίσει επίσης την ανάπτυξη διαδικασιών για μια δομημένη ηλεκτρονική μορφή έκθεσης χημικής ασφάλειας (CSR) καθώς και τα υποδείγματα που σχετίζονται με τα σενάρια έκθεσης, σε περιπτώσεις όπου απαιτούνται περισσότερες συμβουλές.

Για τη διασφάλιση της συνεχούς βελτίωσης στον τομέα της ασφαλούς χρήσης των χημικών προϊόντων στην αλυσίδα εφοδιασμού, ο ECHA θα αυξήσει την υποστήριξη του και, κατά περίπτωση, θα αναπτύξει ή θα ενισχύσει τα υπάρχοντα εργαλεία που είναι διαθέσιμα στους μεταγενέστερους χρήστες για την εκπλήρωση των υποχρεώσεών τους. Αυτό θα περιλαμβάνει υποστήριξη προς τους καταχωρίζοντες ώστε να εκπονοούν σαφή και ακριβή σενάρια έκθεσης προς κοινοποίηση και διασαφήνιση ζητημάτων που σχετίζονται με την εκπόνηση της CSR μεταγενέστερου χρήστη καθώς και την παροχή συμβουλών για την ασφαλή χρήση των μειγμάτων. Ο ECHA θα καταβάλει επίσης ειδική προσπάθεια για την αύξηση της επικοινωνίας με τους φορείς μεταγενέστερων χρηστών εκτός του κλάδου των χημικών προϊόντων, οι οποίοι έχουν επίσης υποχρεώσεις βάσει του κανονισμού REACH.

Τέλος, βάσει του προσδιορισμού του πεδίου εφαρμογής που έγινε το 2013, ο ECHA θα αναθεωρήσει επίσης το υπάρχον υποστηρικτικό υλικό του για την αξιολόγηση της έκθεσης σε χημικά προϊόντα και θα προτείνει μια στρατηγική για τη σταδιακή αναθεώρηση και βελτίωσή του εν όψει των αυξημένων γνώσεων σχετικά με τις υπάρχουσες και τις υπό ανάπτυξη μεθόδους CSA.

Κοινοχρησία δεδομένων και προσδιορισμός ουσιών

Όσον αφορά την κοινοχρησία δεδομένων, προβλέπονται δύο χωριστές διαδικασίες: η δημιουργία φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών (ΦΑΠΟ) για τις προκαταχωρισμένες σταδιακά εισαγόμενες ουσίες, και η διαδικασία διερεύνησης για τις άλλες ουσίες, σε περιπτώσεις όπου οι επιχειρήσεις υποβάλλουν ερώτημα στον ECHA προκειμένου να επικοινωνήσουν με άλλους καταχωρίζοντες την ίδια ουσία. Ο ECHA κατέχει ρόλο διαιτησίας στην επίλυση πιθανών διαφορών σε θέματα κοινοχρησίας δεδομένων. Το 2014, ο φόρτος εργασίας για την επεξεργασία των φακέλων διερεύνησης, συμπεριλαμβανομένης της παροχής δεδομένων παλαιότερων των 12 ετών σε δυνητικούς καταχωρίζοντες αναμένεται να παραμείνει σε

¹ Χάρτης πορείας για την καλή ποιότητα των πληροφοριών σχετικά με την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων στην έκθεση χημικής ασφάλειας βάσει του κανονισμού REACH και στο εκτεταμένο δελτίο δεδομένων ασφαλείας

σχετικά υψηλό επίπεδο, βάσει της πείρας που έχει αποκτηθεί τα τελευταία έτη. Ο αριθμός των διαφορών σε θέματα κοινοχρησίας δεδομένων που έχουν υποβληθεί στον ECHA αναμένεται να μειωθεί σε σχέση με τα επίπεδα του 2013 όπου παρατηρήθηκε μια κορύφωση λόγω της δεύτερης προθεσμίας καταχώρισης.

Η επιτυχής κοινοχρησία δεδομένων είναι εφικτή μόνον εάν όλα τα μέρη έχουν μια σαφή αντίληψη για τον προσδιορισμό ουσιών. Επιπλέον, η ταυτότητα των ουσιών αποτελεί τη βάση όλων των κανονιστικών διαδικασιών τις οποίες διαχειρίζεται ο ECHA, καθώς μόνο ο μονοσήμαντος προσδιορισμός της ουσίας εγγυάται τη σωστή λειτουργία του όλου πλαισίου. Ως εκ τούτου, η βελτίωση της ποιότητας του προσδιορισμού ουσιών είναι ένα από τα κύρια μέληματα του ECHA και ο φόρτος εργασίας στον συγκεκριμένο τομέα αναμένεται να παραμείνει πολύ υψηλός το 2014. Οι δράσεις που ξεκίνησαν το 2013 για τη συστηματική αντιμετώπιση ζητημάτων προσδιορισμού ουσιών στους φακέλους καταχώρισης θα κορυφωθεί το 2014. Συγκεκριμένα, ο ECHA θα προβεί σε ενέργειες παρακολούθησης των πρώτων επιστολών που απεστάλησαν μετά την προθεσμία του 2013 στους καταχωρίζοντες των οποίων οι φάκελοι επισημάνθηκαν αυτόματα για πιθανά προβλήματα στον συγκεκριμένο τομέα. Αυτό μπορεί να περιλαμβάνει στοχοθετημένους ελέγχους συμμόρφωσης της ταυτότητας των ουσιών στους φακέλους που υποβλήθηκαν από καταχωρίζοντες οι οποίοι δεν ανταποκρίθηκαν στις προκαταρκτικές παρατηρήσεις του ECHA και δεν προχώρησαν σε διόρθωση των ζητημάτων μη συμμόρφωσης. Ο στόχος είναι να επέλθει μια σταδιακή αλλαγή στη συνολική ποιότητα των πληροφοριών περί προσδιορισμού ουσιών στις τρέχουσες καταχωρίσεις. Η πείρα που έχει αποκτηθεί από τη συγκεκριμένη δραστηριότητα θα ληφθεί υπόψη κατά την εκπόνηση ενός σχεδίου, στο πλαίσιο του χάρτη πορείας για το 2018, για την επίτευξη του επιθυμητού επιπέδου ποιότητας στις καταχωρίσεις του 2018.

Κατά την προετοιμασία για την επικαιροποίηση της καθοδήγησης για τον προσδιορισμό και την ονομασία των ουσιών, ο ECHA θα συνεχίσει το έργο που ξεκίνησε το 2013 για την αποσαφήνιση της μεθόδου και των κριτηρίων για την τεκμηρίωση της ομοιότητας των ουσιών. Σημαντικά στοιχεία στα οποία θα βασιστεί θα είναι το αποτέλεσμα των δύο εργαστηρίων προσδιορισμού ουσιών του 2013 καθώς και η επικαιροποίηση του παραρτήματος VI του κανονισμού REACH –που η Ευρωπαϊκή Επιτροπή αναμένεται να προτείνει έως το τέλος του 2013– για την προσαρμογή ορισμένων απαιτήσεων για τις ουσίες σε νανομορφή.

Ένας ακόμη τομέας δραστηριότητας θα είναι η παρακολούθηση της έκθεσης περί επανεξέτασης του κανονισμού REACH, η οποία συμπέρανε ότι θα πρέπει να παρασχεθεί περισσότερη καθοδήγηση ή υποστήριξη, ειδικά για τις ΜΜΕ, σχετικά με τις κανονιστικές διαδικασίες, ιδιαίτερα για τη διαπραγμάτευση στο ΦΑΠΟ για την πρόσβαση σε δεδομένα και στην από κοινού υποβολή. Ο ECHA θα συνεργαστεί ως εταίρος με την Επιτροπή και άλλους ενδιαφερόμενους παράγοντες για την εξεύρεση πιθανών λύσεων και την παρακολούθηση της αποτελεσματικότητάς τους.

Διάδοση πληροφοριών – πρόσβαση του κοινού στις πληροφορίες μέσω διαδικτύου

Η διάδοση πληροφοριών από τους φακέλους καταχώρισης εξυπηρετεί δύο σημαντικούς σκοπούς. Πρώτον, επιτρέπει σε όλους τους πολίτες της ΕΕ να έχουν ελεύθερη πρόσβαση στις πληροφορίες για τις ουσίες στις οποίες μπορεί να εκτεθούν ώστε να λαμβάνουν τεκμηριωμένες αποφάσεις σχετικά με τα χημικά προϊόντα που θα χρησιμοποιούν. Δεύτερον, η προαγωγή της διαφάνειας των πληροφοριών στον δικτυακό τόπο του ECHA δίνει στις επιχειρήσεις κίνητρο να παρέχουν αξιόπιστα, επιστημονικά έγκυρα και κατανοητά δεδομένα, καθώς ο ECHA δημοσιεύει τις πληροφορίες όπως τις λαμβάνει, χωρίς να τις ελέγχει.

Για να επιτρέψει στο γενικό κοινό και την κοινωνία των πολιτών μέγιστη πρόσβαση στις πληροφορίες που υπάρχουν στη μοναδική βάση δεδομένων του ECHA, ο Οργανισμός σχεδιάζει να δημοσιεύσει τους υπόλοιπους φακέλους που έχουν υποβληθεί για την

προθεσμία του 2013 το 2014. Ο ECHA θα συνεχίσει επίσης να επικαιροποιεί το ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης (C&L) σε τακτά χρονικά διαστήματα στη διάρκεια του έτους (βλ. Δραστηριότητα 4). Όσον αφορά τους φακέλους για βιοκτόνα προϊόντα, η δημοσίευση πληροφοριών σχετικά με τις εγκεκριμένες δραστικές ουσίες και τα εγκεκριμένα προϊόντα, η οποία έχει ήδη ξεκινήσει από το 2013, θα επιταχυνθεί το 2014 με την αναβάθμιση των υπάρχοντων συστημάτων διάδοσης πληροφοριών έτσι ώστε να διευκολυνθεί η έγκαιρη επεξεργασία των εν λόγω νέων τύπων φακέλων. Όλες οι πληροφορίες θα συνδεθούν με τη δικτυακή πύλη eChemPortal του Οργανισμού Οικονομικής Συνεργασίας και Ανάπτυξης (ΟΟΣΑ) για να αποκτήσουν παγκόσμια προβολή.

Το 2014, ο ECHA θα αξιοποιήσει επίσης δύο μελέτες που έχουν ολοκληρωθεί το 2013: τη μελέτη σχετικά με τη συμμετοχή των ενδιαφερόμενων παραγόντων για τη χρηστικότητα της δικτυακής πύλης διάδοσης πληροφοριών και την επανεξέταση της αρχιτεκτονικής IT (βλ. Δραστηριότητα 6). Αυτό θα αποτελέσει τη βάση για την ανάπτυξη της επόμενης γενιάς διάδοσης πληροφοριών, η οποία αναμένεται να διατεθεί επιγραμματικά το 2015 και θα διαθέτει ένα «κεντρικό σημείο πρόσβασης» που θα συνδέει όλες τις πληροφορίες σχετικά με τα χημικά προϊόντα που δημοσιεύονται στον δικτυακό τόπο, ανεξάρτητα από την κανονιστική διαδικασία (κανονισμός REACH, κανονισμός CLP ή κανονισμός για τα βιοκτόνα) ενώ θα επιτρέπει την προσαρμογή της παρουσίασης των δεδομένων για διαφορετικά κοινά, για παράδειγμα με δημοσίευση στοχευμένων ενοτήτων ή περιλήψεων. Με τον τρόπο αυτόν αναμένεται να ενισχυθεί σημαντικά η χρηστικότητα και η αναγνωσιμότητα.

Προκειμένου οι επιχειρήσεις να προστατεύσουν τα εμπορικά συμφέροντά τους, έχουν τη δυνατότητα να ζητήσουν να μη δημοσιευθούν ορισμένες πληροφορίες από τους φακέλους καταχώρισής τους. Ο ECHA αξιολογεί το κατά πόσο τα αιτήματα αυτά είναι αιτιολογημένα και έγκυρα. Ο αριθμός των αιτημάτων για τους φακέλους που έχουν υποβληθεί για την προθεσμία του 2013 ήταν σε επίπεδο που μπορεί να επιτρέψει την επαλήθευσή τους το 2014. Προτεραιότητα θα δοθεί στην οριστική διεκπεραίωση των περιπτώσεων που ξεκίνησαν το 2013 και, όσον αφορά τα νέα αιτήματα, των περιπτώσεων που αφορούν ονομασίες κατά IUPAC, ιδίως όταν πρόκειται για φακέλους που περιλαμβάνουν προτάσεις δοκιμής σε σπονδυλωτά ζώα ώστε η ταυτότητα της ουσίας να προσδιορίζεται με σαφήνεια κατά τη διάρκεια της δημόσιας διαβούλευσης. Ο ECHA θα επαληθεύει επίσης το εάν η προτεινόμενη δημόσια ονομασία αποκαλύπτει επαρκείς εγγενείς ιδιότητες της ουσίας, ακόμη και αν αποκρύπτει την πλήρη χημική ταυτότητά της.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Διενέργεια των απαιτούμενων ελέγχων για όλους τους φακέλους που υποβάλλονται βάσει του κανονισμού REACH, του κανονισμού για τα βιοκτόνα και του κανονισμού PIC, τα αιτήματα διερεύνησης και τις διαφορές κοινοχρησίας δεδομένων, έκδοση των αντίστοιχων αποφάσεων, αξιολόγηση των αιτημάτων εμπιστευτικότητας σύμφωνα με τις τυποποιημένες διαδικασίες, διασφαλίζοντας τον έγκαιρο εντοπισμό των προβληματικών φακέλων ώστε να ξεκινά η επικαιροποίησή τους και να βελτιώνεται η ποιότητα των δεδομένων εντός των προβλεπόμενων από τον κανονισμό προθεσμιών ή βάσει των στόχων που έχει θέσει ο Οργανισμός.
2. Αποφάσεις δεόντως αιτιολογημένες και υψηλής τεχνικής και επιστημονικής ποιότητας.
3. Διασφάλιση εύκολης πρόσβασης των ενδιαφερόμενων παραγόντων και του κοινού στις πληροφορίες όλων των φακέλων των καταχωρισμένων ουσιών και των κοινοποιήσεων ταξινόμησης και επισήμανσης, καθώς και των φακέλων βάσει του κανονισμού για τα βιοκτόνα, εντός ευλόγου χρονικού διαστήματος μετά την καταχώριση/υποβολή των κοινοποιήσεων.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό καταχωρίσεων, κοινοποιήσεων PPORD, αιτήσεων για βιοκτόνα προϊόντα και κοινοποιήσεων βάσει του κανονισμού PIC που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός του χρονικού πλαισίου που προβλέπεται από την νομοθεσία.	100%	Καταγεγραμμένος χρόνος στο REACH-IT. Μηνιαία υποβολή έκθεσης.
Ποσοστό των αιτημάτων διερεύνησης που ολοκληρώθηκαν εντός του χρονικού πλαισίου που προβλέπεται εσωτερικά (20 εργάσιμες ημέρες).	80%	Καταγεγραμμένος χρόνος στο REACH-IT. Μηνιαία υποβολή έκθεσης.
Ποσοστό διαφορών κοινοχρησίας δεδομένων που ολοκληρώθηκαν εντός του χρονικού πλαισίου που προβλέπεται από την νομοθεσία/εσωτερικά.	100%	Καταγεγραμμένος χρόνος αξιολόγησης. Μηνιαία παρακολούθηση.
Ποσοστό δημοσίευσης φακέλων καταχώρισης που υποβλήθηκαν με επιτυχία εντός της προθεσμίας καταχώρισης της 31ης Μαΐου 2013.	98%	Καταγεγραμμένο ποσοστό δημοσίευσης. Μηνιαία παρακολούθηση
Βαθμός ικανοποίησης των ενδιαφερόμενων μερών από τις δραστηριότητες υποβολής φακέλων και διάδοσης πληροφοριών του ECHA, καθώς και από τις δραστηριότητες του ECHA για τη βελτίωση της ποιότητας των CSR και των σεναρίων έκθεσης προς κοινοποίηση.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα*Καταχώριση και υποβολή φακέλων*

- Κατά προσέγγιση, 6.000 φάκελοι καταχώρισης (κυρίως επικαιροποιήσεις) και 300 κοινοποιήσεις PPORD (συμπεριλαμβανομένων των αιτημάτων παράτασης) υποβάλλονται στον έλεγχο πληρότητας και λαμβάνουν έναν αριθμό καταχώρισης ή αριθμό κοινοποίησης PPORD, ανάλογα με την περίπτωση.
- Λήψη έως 40 αποφάσεων σχετικά με PPORD.
- Έως και 30 αιτήσεις για βιοκτόνα προϊόντα (αιτήσεις για νέες δραστικές ουσίες, ανανεώσεις ή αναθεώρηση, άδειες προϊόντων στην ΕΕ) υποβάλλονται σε επεξεργασία και διαβιβάζονται στα κράτη μέλη.
- Περίπου 4.000 κοινοποιήσεις βάσει του κανονισμού PIC υποβάλλονται σε επεξεργασία.

- Χάρτης πορείας για την προθεσμία καταχώρισης του 2018.

Ποιότητα φακέλων

- Πρόγραμμα για την αναβάθμιση του ελέγχου πληρότητας.
- Αναβάθμιση του εργαλείου «Βοηθός ποιότητας φακέλων».
- Επαλήθευση των φακέλων για τις ουσίες που καταχωρίστηκαν ως ενδιάμεσα προϊόντα το 2013 και ενημέρωση των καταχωριζόντων σχετικά με τα προβλήματα που έχουν διαπιστωθεί.
- Προσδιορισμός ουσιών για τους φακέλους που υποβλήθηκαν για την προθεσμία του 2013 και, κατά περίπτωση, επαλήθευση της προθεσμίας του 2010 και ενημέρωση των καταχωριζόντων σχετικά με τα προβλήματα που έχουν διαπιστωθεί, βάσει της στρατηγικής που ορίστηκε το 2013.
- Πρόγραμμα για τη διαχείριση ζητημάτων ποιότητας στον προσδιορισμό ουσιών στις καταχωρίσεις του 2018.
- Θέσπιση πλαισίου για τα εργαλεία ελέγχου/ιεράρχησης.

Πρόγραμμα CSA

- Δημοσίευση αναθεωρημένου πρακτικού οδηγού για μεταγενέστερους χρήστες σχετικά με τον τρόπο χειρισμού των σεναρίων έκθεσης, συμπεριλαμβανομένων νέων παραδειγμάτων «ορθών» σεναρίων έκθεσης.
- Δημοσίευση επεξηγηματικών παραδειγμάτων CSR μεταγενέστερων χρηστών.
- Πρόταση για διαρθρωμένα δεδομένα CSR.

Προσδιορισμός ουσιών και κοινοχρησία δεδομένων

- Κατά προσέγγιση, ολοκλήρωση 1.300 νέων αιτημάτων διερεύνησης εντός του στοχοθετημένου χρονικού πλαισίου και, εφόσον γίνουν αποδεκτά, αντιστοίχιση αριθμού αιτήματος διερεύνησης.
- Επίλυση περίπου επτά νέων και εκκρεμών διαφορών σχετικά με κοινοχρησία δεδομένων.

Διάδοση πληροφοριών

- Υποβολή έως και 750 αιτημάτων εμπιστευτικότητας από το 2013 σε αρχική αξιολόγηση.
- Δημοσίευση πληροφοριών από τους φακέλους καταχώρισης, ευρετηρίου ταξινόμησης και επισήμανσης (C&L) και κανονισμού για τα βιοκτόνα στον δικτυακό τόπο του ECHA και σύνδεση αυτών με την πύλη eChemPortal του ΟΟΣΑ.

1.2. Αξιολόγηση (Δραστηριότητα 2)

Η αξιολόγηση φακέλων περιλαμβάνει τόσο την εξέταση των προτάσεων δοκιμής όσο και τη διεξαγωγή ελέγχων συμμόρφωσης. Ο σκοπός του ελέγχου συμμόρφωσης είναι να εξετάσει κατά πόσον οι φάκελοι καταχώρισης συμμορφώνονται προς τις απαιτήσεις πληροφοριών του κανονισμού REACH, ενώ η εξέταση των προτάσεων δοκιμής έχει στόχο να διασφαλίσει ότι η παραγωγή πληροφοριών για μια δεδομένη ουσία ικανοποιεί τις πραγματικές ανάγκες σε πληροφορίες και ότι αποφεύγεται η διενέργεια περιττών δοκιμών σε ζώα.

Η αξιολόγηση ουσιών έχει στόχο να συλλέξει πληροφορίες προκειμένου να αποσαφηνίσει το κατά πόσον μια ουσία γεννά ανησυχία για την υγεία του ανθρώπου ή το περιβάλλον. Οι αξιολογήσεις ουσιών πραγματοποιούνται από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (MSCA) και περιλαμβάνουν την αξιολόγηση όλων των διαθέσιμων πληροφοριών και των αιτημάτων για πρόσθετες πληροφορίες από τους καταχωρίζοντες, κατά περίπτωση. Το σημείο εκκίνησης για την αξιολόγηση των ουσιών είναι το κοινοτικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης (CoRAP) για ουσίες που υποβάλλονται σε αξιολόγηση. Η αξιολόγηση των ουσιών γεφυρώνει με αποτελεσματικό τρόπο τον στρατηγικό στόχο του ECHA για βελτίωση της ποιότητας των φακέλων καταχώρισης με έναν άλλο στρατηγικό στόχο, τη διασφάλιση της έξυπνης χρήσης των δεδομένων για αποτελεσματική κανονιστική διαχείριση των χημικών προϊόντων.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Αξιολόγηση φακέλων

Στο πλαίσιο του ελέγχου πληρότητας, ο ECHA θα συνεχίσει να εστιάζει σε επιλεγμένα στοιχεία στους φακέλους τα οποία είναι ιδιαίτερα σημαντικά για την ασφαλή χρήση μιας ουσίας. Ο ECHA θα συνεχίσει επίσης να ελέγχει τη συμμόρφωση του συνόλου των φακέλων, είτε βάσει τυχαίας επιλογής είτε βάσει κριτηρίων ανάλογα με το διαπιστωθέν πρόβλημα. Ο κλάδος θα λαμβάνει αποτελεσματική ανατροφοδότηση σχετικά με τα ευρήματα με έμφαση στην ενθάρρυνση για εθελοντικές επικαιροποιήσεις από τον κλάδο δηλ. μέσω της ετήσιας έκθεσης αξιολόγησης και διαδικτυακών σεμιναρίων. Τα εργαλεία IT που αναπτύχθηκαν το 2013 για τομείς ενδιαφέροντος και στοχευμένους ελέγχους ποιότητας θα χρησιμοποιούνται πλέον πλήρως για τον αποτελεσματικό έλεγχο των δεδομένων επικινδυνότητας καθώς και για την ιεράρχηση και επιλογή των φακέλων για έλεγχο συμμόρφωσης. Κατά την επιλογή θα λαμβάνονται επίσης υπόψη οι ανάγκες για διαδικασίες αξιολόγησης ουσιών και κανονιστικής διαχείρισης κινδύνου.

Μετά την απόκτηση πείρας στην υλοποίηση των πιο στοχευμένων προσεγγίσεων περιελέγχου ποιότητας για τους στόχους του 2013, η αποδοτικότητα και η αποτελεσματικότητα της επιλεγμένης προσέγγισης θα αναθεωρηθεί το 2014 για να διασφαλιστεί ότι ανταποκρίνεται επίσης στις προσδοκίες του ECHA και των ενδιαφερόμενων παραγόντων του για τα επόμενα έτη. Επιπλέον, θα οριστικοποιηθεί ένα πρόγραμμα για τη συστηματική προσέγγιση ως προς τον έλεγχο συμμόρφωσης των CSR. Για την επίτευξη των παραπάνω στόχων, ο ECHA θα συνεχίσει, συγκεκριμένα, τον στενό διάλογό του με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (MSCA) και την Επιτροπή.

Μετά την επίτευξη του στόχου για την ολοκλήρωση ελέγχων συμμόρφωσης στο 5% των φακέλων για τις δύο μεγαλύτερες ποσοτικές κατηγορίες από την προθεσμία καταχώρισης του 2010, το 2014 το επίκεντρο των δράσεων του ECHA θα αρχίσει να μετατοπίζεται προς τους φακέλους της προθεσμίας του 2013. Ωστόσο, με στόχο τη χρήση των εργαλείων IT για τον έλεγχο όλων των φακέλων του 2010 ως προς τη συμμόρφωση και τη διαχείριση των περισσότερων από τους φακέλους όπου παρατηρείται σημαντική μη συμμόρφωση, ο ECHA θα συνεχίσει να επιλέγει φακέλους μεγάλου όγκου από το 2010 για έλεγχο συμμόρφωσης.

Όσον αφορά την εξέταση των προτάσεων δοκιμής, ο ECHA θα συνεχίσει να αποφαίνεται

σχετικά με συστηματικό τρόπο. Ο στόχος είναι να ολοκληρωθεί τουλάχιστον ένα τρίτο των 376 φακέλων με προτάσεις δοκιμής που έχουν υποβληθεί έως την προθεσμία καταχώρισης του 2013, με προτεραιότητα στις προτάσεις σχετικά με ουσίες που είναι ή μπορεί να είναι ανθεκτικές, βιοσυσσωρευσιμες και τοξικές (ABT), aAaB, ευαισθητοποιητικές ή KMT, ή που έχουν ταξινομηθεί ως επικίνδυνες με χρήσεις που έχουν ως αποτέλεσμα ευρεία ή διάχυτη έκθεση.

Ένα σημαντικό μέρος των πόρων θα πρέπει να διατεθεί στη διαδικασία λήψης αποφάσεων σχετικά με τα σχέδια απόφασης που εκδόθηκαν το 2013 και ακόμα και το 2012. Ο υψηλός αριθμός περιπτώσεων δημιουργεί μεγάλη πίεση στις MSCA αλλά και στην επιτροπή των κρατών μελών εάν οι MSCA συνεχίζουν να υποβάλλουν προτάσεις για τροποποιήσεις σε υψηλό ποσοστό των σχεδίων απόφασης.

Ένα αυξανόμενο μέρος των πόρων για την αξιολόγηση φακέλων θα πρέπει να διατεθεί για τις εξετάσεις παρακολούθησης των πληροφοριών που έχουν παρασχεθεί ως απάντηση στις αποφάσεις αξιολόγησης φακέλων του ECHA και για τη διασφάλιση της δημιουργίας μιας σταθερής βάσης που θα επιτρέπει στις εθνικές αρμόδιες για την εφαρμογή αρχές να αναλάβουν δράση για τους μη συμμορφούμενους φακέλους.

Ο ECHA θα βελτιώνει διαρκώς τις διαδικασίες του ώστε να διασφαλίζει αποδοτική χρήση των πόρων και αποδοτικά αποτελέσματα. Ο ECHA αναμένει επίσης να επιτύχει σημαντική βελτίωση στην ικανότητά του να αντιμετωπίζει αποτελεσματικά ζητήματα αξιολόγησης που θέτουν επιστημονικές προκλήσεις, όπως η τοξικότητα στην αναπαραγωγή, οι φάκελοι που βασίζονται σε συγκριτικές προσεγγίσεις ή προσεγγίσεις κατηγορίας, τα ναουϊλικά και οι ουσίες που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές. Για τον σκοπό αυτό θα χρειαστεί χρόνος και πόροι ειδικά για τα συγκεκριμένα ζητήματα.

Αξιολόγηση ουσιών

Ο ECHA συνεχίζει να διασφαλίζει την αποτελεσματική ενσωμάτωση στοιχείων από την αξιολόγηση ουσιών στις διαδικασίες διαχείρισης κινδύνου με την επιλογή περισσότερων υποψήφιων ουσιών CoRAP για τις οποίες απαιτείται ταξινόμηση όσον αφορά τους κινδύνους για την υγεία του ανθρώπου ή για το περιβάλλον ή περαιτέρω πληροφορίες που δεν μπορούν να ζητηθούν στο πλαίσιο της αξιολόγησης φακέλων. Μία από τις προϋποθέσεις για αυτό είναι η επιτυχής αλληλεπίδραση και συμμετοχή των MSCA σε μια σταδιακή προσέγγιση όσον αφορά την προετοιμασία της τέταρτης ετήσιας επικαιροποίησης του CoRAP (2015-2017) πριν από την επίσημη υποβολή στα κράτη μέλη και την επιτροπή των κρατών μελών. Αυτό συνεπάγεται το να δοθεί στις MSCA η δυνατότητα κοινοποίησης ουσιών ενδιαφέροντος και σχολιασμού σχετικά με προτάσεις του ECHA πριν από την οριστική υποβολή της ετήσιας επικαιροποίησης του CoRAP στα κράτη μέλη και την επιτροπή των κρατών μελών. Στόχος είναι επίσης η διασφάλιση μιας πιο ισορροπημένης κατανομής της συμμετοχής από τις MSCA στην αξιολόγηση ουσιών.

Τα κριτήρια για την ιεράρχηση των ουσιών για αξιολόγηση όπως συμφωνήθηκε το 2011 θα επανεξεταστούν και πιθανώς θα αναθεωρηθούν, βάσει των πρώτων εμπειριών από τη διαδικασία αξιολόγησης ουσιών και τυχόν αλλαγών στα παραρτήματα του κανονισμού REACH. Ένα σημαντικό στοιχείο στην περαιτέρω ανάπτυξη του CoRAP είναι να διασφαλιστεί μια αποδοτική και αποτελεσματική προσέγγιση στην αξιολόγηση ουσιών που σχετίζονται μεταξύ τους ως προς τη δομή. Η συγκεκριμένη δραστηριότητα θα ευθυγραμμιστεί με τις δραστηριότητες ελέγχου που προβλέπονται στον χάρτη πορείας για τις SVHC 2020 (βλ. Δραστηριότητα 3), όπου εξετάζονται ομάδες ουσιών.

Μετά τον δεύτερο γύρο αξιολογήσεων ουσιών, ο ECHA πρέπει να διαχειριστεί την επεξεργασία ενός αυξανόμενου αριθμού αξιολογήσεων καθώς και σχέδια απόφασης και τελικές αποφάσεις που λαμβάνονται από τις MSCA. Η πρόκληση για τον ECHA είναι η διασφάλιση της εναρμόνισης, της συνέπειας και της νομικής αρτιότητας των αποφάσεων,

των εκθέσεων αξιολόγησης και των συμπερασμάτων που συντάσσουν οι MSCA ενώ κατέχει έναν περιορισμένο μόνο συντονιστικό ρόλο στις αξιολογήσεις. Ο ECHA έχει ως στόχο να διασφαλίσει τον αποτελεσματικό συντονισμό της αξιολόγησης ουσιών με τις συνεχιζόμενες διαδικασίες αξιολόγησης φακέλων και τις κανονιστικές δραστηριότητες διαχείρισης κινδύνου που σχετίζονται με τις ίδιες ουσίες και θα δημοσιεύσει τις μη εμπιστευτικές εκδόσεις των αποφάσεων και εκθέσεων αξιολόγησης ουσιών. Μαζί με τις MSCA και την Επιτροπή, ο ECHA θα διερευνήσει περαιτέρω τον καλύτερο τρόπο εναρμόνισης των συμπερασμάτων της αξιολόγησης ουσιών και της ανάλυσης της επιλογής διαχείρισης κινδύνου (ΕΔΚ) στο πλαίσιο του χάρτη πορείας για τις SVHC.

Ο ECHA θα συνεχίσει να υποστηρίζει και να αλληλεπιδρά με τις MSCA που εργάζονται για την αξιολόγηση ουσιών οργανώνοντας εργαστήρια και τεχνικές συνεδριάσεις, εκδίδοντας πρακτικούς οδηγούς και διενεργώντας έλεγχο συνέπειας στα σχέδια απόφασης. Οι αποτελεσματικές διοικητικές πρακτικές αποτελούν προϋπόθεση για τη διατήρηση και την υποστήριξη της διαδικασίας αξιολόγησης ουσιών.

Υποβολή εκθέσεων

Η Έκθεση αξιολόγησης του ECHA² θα δημοσιευθεί έως το τέλος Φεβρουαρίου με συστάσεις προς τους δυνητικούς καταχωρίζοντες προκειμένου να βελτιωθεί η ποιότητα των μελλοντικών καταχωρίσεων. Επιπλέον, ο ECHA θα υποβάλει στην Επιτροπή τη δεύτερη έκθεση σχετικά με την κατάσταση της υλοποίησης και της χρήσης μεθόδων δοκιμών χωρίς τη χρήση ζώων και στρατηγικών δοκιμών.³

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Σύνταξη επιστημονικά και νομικά άρτιων σχεδίων αποφάσεων και οριστικών αποφάσεων σχετικά με την αξιολόγηση φακέλων, σύμφωνα με τις νομικές απαιτήσεις και τον πολυετή σχεδιασμό που προβλέπεται από τη στρατηγική προσέγγιση του ECHA.
3. Σχεδιασμός όλων των αξιολογήσεων ουσιών στο πλαίσιο του CoRAP, διεξαγωγή και υποβολή σε επεξεργασία βάσει επιστημονικών, τεχνικών και νομικών διαδικασιών υψηλής ποιότητας σύμφωνα με τις συμφωνημένες τυποποιημένες προσεγγίσεις και διαδικασίες και εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.
2. Παρακολούθηση της συμμόρφωσης προς τις αποφάσεις αξιολόγησης φακέλων και ουσιών χωρίς αδικαιολόγητη καθυστέρηση μετά την παρέλευση της προθεσμίας που προβλέπεται στην απόφαση και ενημέρωση των αρχών των κρατών μελών σχετικά με το αποτέλεσμα και τις περιπτώσεις για τις οποίες απαιτείται η κινητοποίησή τους.

² Κανονισμός REACH, άρθρο 54.

³ Κανονισμός REACH, άρθρο 117 (3).

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό αξιολογήσεων φακέλων και ουσιών που υφίστανται επεξεργασία εντός του προβλεπόμενου από τη νομοθεσία χρονικού πλαισίου.	100 %	Μηνιαία εσωτερική έκθεση.
Ποσοστό εξέτασης προτάσεων δοκιμής που ολοκληρώνονται για φακέλους που ελήφθησαν εντός της προθεσμίας του 2013 για λόγους συμμόρφωσης με τη νομική απαίτηση σύνταξης ενός σχεδίου απόφασης εντός της προθεσμίας της 1ης Ιουνίου 2016.	33 %	Μηνιαία εσωτερική έκθεση.
Ποσοστό ελέγχων συμμόρφωσης που ολοκληρώνονται για την επίτευξη του στόχου του 5% των φακέλων που υποβλήθηκαν εντός του 2013.	20 %	Μηνιαία εσωτερική έκθεση.
Ποσοστό αξιολογηθέντων φακέλων που παρακολουθούνται εντός έξι μηνών μετά την προθεσμία που ορίζεται στην οριστική απόφαση αξιολόγησης φακέλου, σε σχέση με τον ετήσιο στόχο παρακολούθησης.	75 %	Τριμηνιαία εσωτερική έκθεση.
Επίπεδο ικανοποίησης των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών από την υποστήριξη του ECHA στην αξιολόγηση ουσιών.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα.

3. Κύρια αποτελέσματα

- Επεξεργασία με λήψη αποφάσεων και έγκριση άνω των 300 οριστικών αποφάσεων αξιολόγησης φακέλων, προερχόμενων από το 2012 και το 2013.
- Ολοκλήρωση 275 ελέγχων συμμόρφωσης και κατάρτιση περίπου 150 νέων σχεδίων απόφασης.
- Ολοκλήρωση τουλάχιστον 200 εξετάσεων προτάσεων δοκιμής με σχέδιο απόφασης.
- Πρόγραμμα για τη συστηματική προσέγγιση ως προς τον έλεγχο συμμόρφωσης των CSR.
- Υποβολή στην επιτροπή των κρατών μελών της δεύτερης επικαιροποίησης του CoRAP έως το τέλος του Μαρτίου 2014 και του σχεδίου τρίτης επικαιροποίησης έως το τέλος του Οκτωβρίου 2014.
- Έκδοση τουλάχιστον 35 οριστικών αποφάσεων βάσει των οποίων ζητούνται πρόσθετες πληροφορίες ή συμπεράσματα στο πλαίσιο της αξιολόγησης ουσιών.

- 300 εξετάσεις παρακολούθησης αξιολόγησης φακέλων.
- Ετήσια έκθεση αξιολόγησης (άρθρο 54) και σχετικές κοινοποιήσεις.
- Επιστημονική, διοικητική και νομική υποστήριξη προς τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών για τις αρμοδιότητές τους στον τομέα της αξιολόγησης.
- Τουλάχιστον ένα εργαστήριο για την αξιολόγηση ουσιών και την αξιολόγηση φακέλων.
- Ολοκλήρωση της επανεξέτασης της στρατηγικής αξιολόγησης φακέλων και συμφωνία περί σχεδιασμού για την επίτευξη του στόχου του 5% για τους ελέγχους συμμόρφωσης για τους φακέλους του 2013.

1.3. Διαχείριση κινδύνων (Δραστηριότητα 3)

Οι αρμοδιότητες του ECHA που σχετίζονται με τη διαχείριση κινδύνου περιλαμβάνουν την επικαιροποίηση του καταλόγου υποψήφιας ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC), την τακτική σύνταξη συστάσεων προς την Επιτροπή σχετικά με ουσίες από τον κατάλογο υποψήφιας ουσιών προς συμπερίληψη στον κατάλογο αδειοδότησης – ο κατάλογος των ουσιών που υπόκειται σε αδειοδότηση (παράρτημα XIV του κανονισμού REACH)– και τον χειρισμό των αιτήσεων αδειοδότησης. Οι ουσίες ενδιαφέροντος που ενέχουν απαράδεκτους κινδύνους σε επίπεδο ΕΕ μπορεί να απαγορευτούν τελείως ή να τους επιβληθούν περιορισμοί για συγκεκριμένες χρήσεις (τίτλος VIII του κανονισμού REACH). Η Επιτροπή μπορεί να ζητήσει από τον ECHA να συντάξει προτάσεις για περιορισμούς ή να επανεξετάσει τους υπάρχοντες. Τα κράτη μέλη μπορούν επίσης να υποβάλουν προτάσεις για περιορισμούς, οι οποίες επαληθεύονται ως προς τη συμφωνία και διαβιβάζονται στη RAC και στη SEAC για διατύπωση γνώμης.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Προσδιορισμός των αναγκών για διαχείριση κινδύνου

Το 2014 θα είναι το πρώτο πλήρες έτος κατά το οποίο ο ECHA θα συνεργαστεί με τα κράτη μέλη και την Επιτροπή για την υλοποίηση του χάρτη πορείας SVHC έως το 2020⁴. Το έργο αυτό βασίζεται στο αναλυτικό σχέδιο εφαρμογής του χάρτη πορείας που αναπτύχθηκε το 2013 και θα επικεντρώνεται σε πέντε βασικές ομάδες ουσιών: ABT, ουσίες που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές, ευαισθητοποιητικά (του αναπνευστικού), ABT/aAaB και ρεύματα πετρελαίου. Για να επιτευχθεί ο στόχος πολιτικής για το 2020 –συμπερίληψη στον κατάλογο υποψήφιας ουσιών όλων αυτών που είναι επί του παρόντος γνωστές ως SVHC– και να εξασφαλιστεί μια καλή βάση για περαιτέρω έργο κανονιστικής διαχείρισης κινδύνου πέρα από το 2020, πρέπει να εδραιωθεί μια κοινή αντίληψη περί των δραστηριοτήτων που απαιτούνται και των μεθόδων που χρησιμοποιούνται στην εφαρμογή του εν λόγω χάρτη πορείας. Επιπλέον, θα γίνουν περισσότερες προσπάθειες για την επίτευξη της συμμετοχής περισσότερων κρατών μελών σε αυτή τη δραστηριότητα προκειμένου να διασφαλιστεί ο επαρκής διαμοιρασμός του υψηλού φόρτου εργασίας μεταξύ όλων των εταίρων. Αυτό είναι ιδιαίτερα δύσκολο δεδομένου του ενδιάμεσου στόχου που περιλαμβάνει ο χάρτης πορείας για τη διεξαγωγή αναλύσεων ΕΔΚ για 80 ουσίες έως το τέλος του 2014.

Ο ECHA θα υποστηρίξει ιδιαίτερος τον συντονισμό της εφαρμογής, συμπεριλαμβανομένου του έργου των ειδικών ομάδων συντονιστών και εμπειρογνομόνων καθώς και των συνεδριάσεων της ομάδας εμπειρογνομόνων διαχείρισης κινδύνου (RiME). Το 2014 θα αναλάβει το έργο της μια ομάδα εμπειρογνομόνων για την υποστήριξη του ελέγχου και του προσδιορισμού ουσιών που (δυσνητικά) προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές. Θα ξεκινήσει το έργο ανάπτυξης μιας προσέγγισης για τον χειρισμό ουσιών ρεύματος πετρελαίου και άνθρακα. Ο ECHA θα συνεχίσει επίσης να αναπτύσσει περαιτέρω την ανάλυση ΕΔΚ ως εργαλείο και μέσο υποστήριξης ούτως ώστε να καθοριστεί το καταλληλότερο κανονιστικό μέσο το οποίο, εκτός από την αδειοδότηση, θα μπορούσε επίσης να είναι περιορισμοί, εναρμόνιση ταξινόμησης και επισήμανσης ή άλλα κανονιστικά μέσα της ΕΕ. Εξακολουθεί να υπάρχει αβεβαιότητα σχετικά με τον αριθμό προτάσεων για τον προσδιορισμό ουσιών ως SVHC καθώς αυτό θα εξαρτηθεί από τον αριθμό αναλύσεων ΕΔΚ που θα εκπονηθούν και τον τύπο συμπερασμάτων που θα εξαχθούν. Ο ECHA θα συμβάλει σε αυτό το έργο υποστηρίζοντας την Επιτροπή στην εκπόνηση αναλύσεων ΕΔΚ και, κατά περίπτωση, προτάσεων για μέτρα διαχείρισης κινδύνου για έως και πέντε ουσίες.

Η συμβολή του ECHA θα επικεντρωθεί στον έλεγχο των ουσιών, διασφαλίζοντας ότι αυτός συντονίζεται με τις δραστηριότητες ελέγχου για άλλες διαδικασίες του κανονισμού REACH, όπως αξιολόγηση ουσιών, και στην παροχή επισκόπησης της κανονιστικής κατάστασης

⁴ Χάρτης πορείας για τον προσδιορισμό ουσιών SVHC και την εφαρμογή μέτρων διαχείρισης κινδύνου δυνάμει του κανονισμού REACH έως το 2020.

διαφόρων ομάδων ουσιών. Τα δεδομένα καταχώρισης του 2013, καθώς και οι πληροφορίες που δημιουργήθηκαν από τους ελέγχους συμμόρφωσης και τις αυθόρμητες επικαιροποιήσεις, θα υποβληθούν σε έλεγχο ώστε να προσδιοριστούν περαιτέρω ανάγκες πληροφοριών ή/και ανάγκες κανονιστικών ενεργειών.

Η ανάγκη για μια ανοικτή και διαφανή επικοινωνία σχετικά με την εφαρμογή του χάρτη πορείας έχει σαφώς αναγνωριστεί από τις εμπλεκόμενες αρχές. Επομένως, το σχέδιο επικοινωνίας, το οποίο είναι ένα από τα κρίσιμα μέρη του σχεδίου εφαρμογής του χάρτη πορείας, θα χρειαστεί ιδιαίτερη προσοχή κατά το πρώτο έτος της εφαρμογής. Ένα σημαντικό στοιχείο της επικοινωνίας θα είναι η πρώτη ετήσια έκθεση προόδου.

Αδειοδότηση

Προσδιορισμός ουσιών SVHC και συστάσεις του παραρτήματος XIV

Η εφαρμογή του χάρτη πορείας για το 2020 θα υποστηρίξει τη σταθερή αύξηση του καταλόγου υποψήφιων ουσιών με ουσίες που θα πρέπει να υποκατασταθούν βραχυπρόθεσμα ή μακροπρόθεσμα. Το έργο των ομάδων εμπειρογνομόνων στις ABT ουσίες και τις ουσίες που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές αναμένεται να ταυτοποιήσει πιθανές υποψήφιες ουσίες για συμπερίληψη στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών. Ωστόσο, επί του παρόντος φαίνεται πιθανό, σε πολλές περιπτώσεις, να χρειάζονται περισσότερες πληροφορίες μέσω αποφάσεων αξιολόγησης φακέλων ή ουσιών προκειμένου να υποστηριχθεί ο προσδιορισμός.

Ο ECHA θα συνεχίσει την ανάπτυξη μίας σύστασης ετησίως για τη συμπερίληψη ουσιών στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών. Ο αυξανόμενος κατάλογος υποψήφιων ουσιών μπορεί να χρειαστεί προσαρμογή της προσέγγισης ιεράρχησης του παραρτήματος XIV ώστε να απηχεί πλήρως την εφαρμογή του χάρτη πορείας για τις SVHC.

Αιτήσεις αδειοδότησης

Κατά τον χρόνο έγκρισης του παρόντος ΠΕ, ο ECHA είχε λάβει τις πρώτες αιτήσεις για αδειοδότηση και άλλες είχαν ανακοινωθεί από τον κλάδο. Ο ECHA είχε επίσης ξεκινήσει τη δύσκολη διαδικασία διατύπωσης γνώμων στην επιτροπή αξιολόγησης κινδύνων (RAC) και στην επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης (SEAC) που θα ολοκληρωθεί το 2014. Ο ECHA, μαζί με τις επιτροπές του, θα επιδιώξει τη διαχείριση των πρώτων αιτήσεων και τη διατύπωση γνώμων υψηλής ποιότητας με διαφανή και αποτελεσματικό τρόπο που θα στηρίξει ουσιαστικά τη διαδικασία λήψης αποφάσεων της Επιτροπής σχετικά με την έγκριση ή την απόρριψη μιας αίτησης αδειοδότησης. Ο ECHA σχεδιάζει να προωθήσει ενεργά τη συμμετοχή τρίτων στη διαδικασία διαβούλευσης για κάθε αίτηση προκειμένου να διασφαλίσει ότι θα ενσωματωθούν στη διαδικασία λήψης απόφασης κατάλληλες πληροφορίες σχετικά με εναλλακτικές ουσίες ή τεχνικές.

Φαίνεται ότι ο κλάδος σχεδιάζει το 2014 την προετοιμασία παρόμοιου αριθμού φακέλων αίτησης για υποβολή με αυτόν του 2013. Συνεπώς, ο ECHA προετοιμάζεται για τη λήψη έως και 20 νέων αιτήσεων για αδειοδότηση. Ο ECHA θα παρακολουθεί προσεκτικά τη διαδικασία προκειμένου να προσαρμόσει, εάν χρειάζεται, τις ενέργειές του και τις ενέργειες της επιτροπής του εγκαίρως πριν από την αναμενόμενη έντονη αύξηση στον αριθμό των αιτήσεων το 2015. Μια ιδιαίτερη δυσκολία που ανακύπτει είναι να επιβεβαιωθεί η λειτουργικότητα και να ολοκληρωθεί ο έλεγχος των εργαλείων για αποτελεσματική επικοινωνία με τους αιτούντες, τα τρίτα μέρη και τα μέλη της επιτροπής.

Με βάση τις κοινοποιήσεις της πρόθεσης υποβολής αιτήσεων από τους αιτούντες, ο ECHA θα συνεχίσει να προσφέρει στους αιτούντες τη δυνατότητα να ζητήσουν ενημερωτική συνεδρία. Οι συνεδρίες αυτές έχουν αποδειχτεί κατάλληλες για διευκρινίσεις σχετικά με τυχόν εναπομείναντα τεχνικά θέματα που αφορούν την προετοιμασία και υποβολή των αιτήσεων.

Το 2014, ιδιαίτερη πρόσκληση αποτελεί η διασφάλιση της ενημέρωσης των μεταγενέστερων χρηστών (συμπεριλαμβανομένων των ΜΜΕ) σχετικά με την ανάγκη να διαθέτουν ή να έχουν υποβάλει αίτηση για αδειοδότηση και των απαραίτητων γνώσεων για την πρακτική εφαρμογή των εν λόγω αιτήσεων. Για να αυξήσει τη γενική ενημέρωση όλων των ενδιαφερόμενων παραγόντων, ο ECHA θα συνεχίσει τη διοργάνωση σεμιναρίων για δυνητικούς αιτούντες καθώς και τη δημιουργία πιθανών εργαστηρίων ειδικά για συγκεκριμένες ουσίες για τις επιτροπές.

Ο ECHA θα συνεχίσει να επαληθεύει την ενδιάμεση κατάσταση των καταχωρισμένων χρήσεων των ουσιών που περιλαμβάνονται στον κατάλογο υποψήφιας ουσίας καθώς αυτό μπορεί να έχει άμεση επίπτωση στην ιεράρχηση για το παράρτημα XIV και παρέχει σαφήνεια για τον κλάδο ως προς το εάν θα πρέπει οι φορείς του να προετοιμαστούν για την υποβολή αιτήματος αδειοδότησης.

Περιορισμοί

Κάθε φάκελος επιβολής περιορισμού είναι κατά κάποιον τρόπο μοναδικός από την άποψη του πεδίου εφαρμογής του και των επιστημονικών και τεχνικών πτυχών που χρήζουν αξιολόγησης. Δεδομένης αυτής της ετερογένειας, ο ECHA –και, ειδικότερα, οι επιτροπές του– καλούνται να διατυπώνουν τις γνώμες και να διασφαλίζουν ότι αυτές τυχάνουν υψηλού βαθμού επιστημονικής, τεχνικής και νομικής ποιότητας, παρέχοντας έτσι μια στέρεα βάση για τη λήψη απόφασης από την Επιτροπή.

Ο ECHA θα υποστηρίξει τους εισηγητές των RAC και SEAC στην εκπόνηση γνωμών επί φακέλων επιβολής περιορισμών. Ο αριθμός των γνωμών το 2014 θα εξαρτηθεί από τον αριθμό των φακέλων επιβολής περιορισμών του παραρτήματος XV που ελήφθησαν το 2013 και στις αρχές του 2014⁵. Η γραμματεία του ECHA θα παρέχει έγκαιρη και υψηλού επιπέδου υποστήριξη στις RAC, SEAC και στο φόρουμ κατά την εκπόνηση των γνωμών τους. Θα παρέχει επίσης υποστήριξη στα κράτη μέλη κατά την εκπόνηση φακέλων επιβολής περιορισμών του παραρτήματος XV, π.χ. μέσω εργαστηρίων και της παροχής συγκεκριμένων παρατηρήσεων, εφόσον ζητηθεί. Ο ECHA θα παράσχει επίσης πιο φιλικά προς τον χρήστη μέσα ανάγνωσης του παραρτήματος XVII στον δικτυακό τόπο του και θα συνεχίσει να απαντά σε ερωτήματα που σχετίζονται με την ερμηνεία και την επιβολή περιορισμών.

Ο ECHA θα υποστηρίξει την Επιτροπή στον προσδιορισμό των πλέον κατάλληλων ουσιών καταρτίζοντας φακέλους επιβολής περιορισμών. Κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής, ο ECHA θα εκπονήσει έως και τρεις φακέλους επιβολής περιορισμών του παραρτήματος XV ή θα επανεξετάσει το 2014 τους υφιστάμενους περιορισμούς. Στον βαθμό που κάτι τέτοιο είναι εφικτό, ο ECHA θα συνεχίσει να παρέχει εξειδικευμένες συμβουλές και υπηρεσίες επί συγκεκριμένων αιτημάτων της Επιτροπής, για παράδειγμα στο πλαίσιο της επανεξέτασης υφιστάμενων περιορισμών του παραρτήματος XVII. Εφόσον του ζητηθεί, ο ECHA θα παράσχει τεχνική υποστήριξη στην Επιτροπή για την έγκριση των αποφάσεων επί των φακέλων επιβολής περιορισμών για τους οποίους οι συναφείς γνώμες των RAC και SEAC διαβιβάστηκαν στην Επιτροπή την περίοδο 2013-14.

Όσον αφορά τις ουσίες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα XIV, ο ECHA έχει την ειδική υποχρέωση να εξετάσει, μετά την ημερομηνία λήξης, εάν η χρήση της ουσίας αυτής σε αντικείμενα συνιστά κίνδυνο ο οποίος δεν ελέγχεται κατάλληλα. Στην περίπτωση αυτή,

⁵ Κατά τον χρόνο σύνταξης του παρόντος, η Σουηδία κοινοποίησε την πρόθεσή της να υποβάλει έκθεση περιορισμών του παραρτήματος XV σχετικά με τις ενώσεις αιθοξυλιωμένης εννεύλοφαινόλης στα υφάσματα, η Γαλλία σχετικά με τη δισφαινόλη-A στο θερμικό χαρτί, η δε Επιτροπή ανέφερε ότι πρόκειται να ζητήσει από τον ECHA να εκπονήσει εκθέσεις επιβολής περιορισμών επί του καδμίου και των ενώσεών του σε βαφές και πλαστικά, επί της χρυσοτίλης στα διαφράγματα και επί του δεκαβρωμοδιφαινυλαιθέρα.

πρέπει να καταρτίσει φάκελο ο οποίος είναι σύμφωνος προς τις απαιτήσεις του παραρτήματος XV. Δεδομένου ότι το 2014 θα έχουν παρέλθει οι ημερομηνίες λήξης για δύο ουσίες, ο ECHA θα πρέπει να καταγράψει στην ανάλυσή του τα συμπεράσματα σχετικά με το εάν απαιτείται περιορισμός για τις συγκεκριμένες ουσίες σε αντικείμενα.

Άλλες δραστηριότητες σχετικά με τη διαχείριση κινδύνου

Ο ECHA θα συνεχίσει τις προσπάθειές του για εμπλουτισμό των γνώσεών του σχετικά με την πρακτική εφαρμογή της κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης (ΚΟΑ). Τα αποτελέσματα μιας μελέτης εκτίμησης της υγείας για την αποφυγή των αρνητικών επιπτώσεων στην υγεία θα είναι διαθέσιμα στα τέλη του 2013 ή στις αρχές του 2014. Επομένως, οι τιμές αναφοράς για την προθυμία πληρωμής για το πρώτο σύνολο παραμέτρων υγείας του ανθρώπου θα είναι διαθέσιμες και θα κοινοποιηθούν προς συζήτηση με τους οικείους ενδιαφερόμενους φορείς. Ο ECHA θα συνεχίσει να αναπτύσσει μεθόδους για την εκτίμηση των δαπανών εφαρμογής και επιβολής που σχετίζονται με την κανονιστική διαχείριση κινδύνου. Ο ECHA θα συνεχίσει να υποστηρίζει τα εργαστήρια σχετικά με την κοινωνικοοικονομική ανάλυση μέσω του Network of REACH Socio-economic Analysis and Analysis of Alternatives Practitioners (NeRSAP – Δίκτυο επαγγελματιών κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης και ανάλυσης εναλλακτικών βάσει του κανονισμού REACH), με τους ενδιαφερόμενους φορείς για αιτήσεις αδειοδότησης, καθώς και με τις MSCA για τους περιορισμούς.

Σε συνεργασία με άλλα θεσμικά όργανα της ΕΕ, εθνικές αρχές και επιχειρήσεις του κλάδου, ο ECHA θα συνεχίσει να βελτιώνει την ενημέρωση των εισαγωγέων και των παραγωγών αντικειμένων σχετικά με τις υποχρεώσεις τους αναφορικά με τις SVHC σε αντικείμενα.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Προετοιμασία και επεξεργασία υψηλής επιστημονικής, τεχνικής και νομικής ποιότητας όλων των φακέλων που σχετίζονται με τις διαδικασίες αδειοδότησης και περιορισμών, σύμφωνα με τις τυποποιημένες προσεγγίσεις και διαδικασίες που έχουν εγκριθεί από τον ECHA και εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών. [Υποστήριξη προς την Επιτροπή].
2. Παροχή της καλύτερης δυνατής επιστημονικής και τεχνικής υποστήριξης και συμβουλών στον κλάδο, τα κράτη μέλη και την Επιτροπή με σκοπό τον προσδιορισμό ουσιών για τις οποίες απαιτούνται περαιτέρω μέτρα διαχείρισης κινδύνου και τον ορισμό της βέλτιστης προσέγγισης διαχείρισης κινδύνου, περιλαμβανομένης της περαιτέρω ανάπτυξης της χρήσης σεναρίων έκθεσης.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό καταχωρισμένων ουσιών που έχουν ελεγχθεί προκαταρκτικά για τη λήψη περαιτέρω μέτρων κανονιστικής διαχείρισης κινδύνου.	25 %	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Ποσοστό SVHC, φακέλων επιβολής περιορισμών και αιτήσεων αδειοδότησης που υφίστανται επεξεργασία εντός των προθεσμιών	100 %	Μηνιαία εσωτερική έκθεση

που προβλέπονται από τη νομοθεσία.		
Επίπεδο ικανοποίησης της Επιτροπής, των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών, των επιτροπών του ECHA, του κλάδου, ΜΚΟ και άλλων ενδιαφερόμενων φορέων από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα

- Πρώτη ετήσια έκθεση προόδου σχετικά με το Σχέδιο εφαρμογής του χάρτη πορείας SVHC για το 2020.
- Προκαταρκτική ανάλυση των δεδομένων καταχώρισης του 2013 για πιθανή κανονιστική διαχείριση κινδύνου.
- Κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής, διενέργεια έως και πέντε αναλύσεων ΕΔΚ.
- Δημοσίευση μίας έως δύο επικαιροποιήσεων του καταλόγου υποψήφιων ουσιών.
- Ανάπτυξη νέας σύστασης για συμπερίληψη SVHC στον κατάλογο αδειοδότησης (παράρτημα XIV).
- Διάθεση βάσης δεδομένων σχετικά με την κανονιστική κατάσταση των ABT.
- Παροχή επιστημονικής, διοικητικής και νομικής υποστήριξης τόσο στους υποβάλλοντες προτάσεις περιορισμών όσο και στις RAC και SEAC και στους εισηγητές τους για την εκ μέρους τους ανάπτυξη γνώμων σχετικά με περιορισμούς και αιτήσεις αδειοδότησης.
- Εκπόνηση έως και τριών φακέλων περιορισμών του παραρτήματος XV (συμπεριλαμβανομένων, ανάλογα με την περίπτωση, φακέλων ή εκθέσεων σχετικά με επανεξέταση υφιστάμενων περιορισμών).
- Καταγραφή συμπερασμάτων σχετικά με το εάν υπάρχει ανάγκη περιορισμού για ουσίες του παραρτήματος XIV σε αντικείμενα μετά τις ημερομηνίες λήξης.
- Διοργάνωση έως δύο εκδηλώσεων κατάρτισης, εργαστηρίων και παροχή συμβουλών στα κράτη μέλη εν είδει υποστήριξης ώστε να εκπληρώσουν τις υποχρεώσεις τους εκπόνησης φακέλων επιβολής περιορισμών του παραρτήματος XV, συμπεριλαμβανομένης της κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης.
- Τουλάχιστον μία εκστρατεία επικοινωνίας για τους εισαγωγείς αντικειμένων.
- Διοργάνωση τουλάχιστον ενός σεμιναρίου σχετικά με τις αιτήσεις αδειοδότησης, συμπεριλαμβανομένης της κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης, με τη συμμετοχή του κλάδου και άλλων ενδιαφερόμενων φορέων.
- Τουλάχιστον ένα εργαστήριο/σεμινάριο ΚΟΑ μέσω του NeRSAP.
- Τιμές αναφοράς για την προθυμία πληρωμής για το πρώτο σύνολο παραμέτρων υγείας του ανθρώπου.
- Εργαστήριο για τις διασυνδέσεις μεταξύ του κανονισμού REACH και άλλων νομοθεσιών της ΕΕ.

1.4. Ταξινόμηση και επισήμανση (C&L) (Δραστηριότητα 4)

Η ταξινόμηση και επισήμανση ουσιών και μειγμάτων επιτρέπει την ασφαλή παρασκευή και χρήση των χημικών προϊόντων. Αποτελεί υποχρέωση των παρασκευαστών, των εισαγωγέων και των μεταγενέστερων χρηστών να ταξινομούν και να επισημαίνουν τις ουσίες και τα μείγματα σύμφωνα με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας και να κοινοποιούν την ταξινόμηση των επικίνδυνων ουσιών. Ο ECHA διατηρεί μια βάση δεδομένων για όλες αυτές τις κοινοποιήσεις στο ευρετήριο C&L. Σε ορισμένες περιπτώσεις, τα κράτη μέλη ή ο κλάδος μπορούν να προτείνουν την εναρμόνιση της ταξινόμησης μιας ουσίας στην ΕΕ, υποχρεώνοντας με τον τρόπο αυτό όλους τους παρασκευαστές και τους εισαγωγείς ή τους μεταγενέστερους χρήστες να ταξινομήσουν τη συγκεκριμένη ουσία σύμφωνα με την εναρμονισμένη ταξινόμηση. Ο ECHA υποστηρίζει τα κράτη μέλη και τους εισηγητές της RAC κατά την εκπόνηση προτάσεων για αυτή την εναρμόνιση και την ανάπτυξη γνωμοδοτήσεων από τη RAC. Αυτό αφορά συνήθως καρκινογόνες, μεταλλαξιογόνες ή τοξικές για την αναπαραγωγή (KMT) ουσίες, καθώς και ευαισθητοποιητικά του αναπνευστικού, χωρίς να αποκλείεται και η εναρμόνιση άλλων τάξεων κινδύνου, εάν χρειαστεί.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Διαχείριση προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση

Όλες οι δραστικές ουσίες για φυτοπροστατευτικά προϊόντα (ΦΠ) και βιοκτόνα προϊόντα (ΒΠ) συνήθως υπόκεινται σε εναρμονισμένη ταξινόμηση. Η Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων (EFSA) αξιολογεί τον κίνδυνο που ενέχουν οι εν λόγω δραστικές ουσίες, ενώ την ευθύνη για την αξιολόγηση των κινδύνων που συνεπάγεται η ταξινόμησή τους έχει ο ECHA. Εντούτοις, όπως ορίζεται στον κανονισμό 1107/2009 σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά, η συνέπεια της ταξινόμησης μιας ουσίας στην κατηγορία 1A ή 1B ως καρκινογόνος, μεταλλαξιογόνος ή τοξικής για την αναπαραγωγή (KMT) είναι ότι η ουσία δεν εγκρίνεται, κατά κανόνα, για χρήση ως δραστική ουσία σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα. Η εκ παραλλήλου επεξεργασία των δραστικών ουσιών που περιέχονται σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα ενέχει δυσκολίες σε ό,τι αφορά την αποφυγή του κινδύνου διαμόρφωσης αποκλινουσών γνώμων και την προσαρμογή των διαδικασιών στις αντίστοιχες νομικές προθεσμίες για τη λήψη αποφάσεων, ενώ ενισχύει περαιτέρω την αποτελεσματικότητα. Σε στενή επαφή με την EFSA και την Επιτροπή, ο ECHA επιδιώκει την εναρμόνιση των διαδικασιών αυτών όσον αφορά τον χρονικό προγραμματισμό τους, την ανταλλαγή σχετικών πληροφοριών καθώς και προορατικές λύσεις για αμφιλεγόμενα ζητήματα που έχουν διαπιστωθεί κατά την εκτίμηση επικινδυνότητας από τη RAC, την EFSA και τους εμπειρογνώμονες των κρατών μελών.

Ήδη από το 2013, οι δραστικές ουσίες για τα φυτοπροστατευτικά και τα βιοκτόνα προϊόντα αποτελούν την πλειοψηφία των φακέλων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση. Αναμένεται ότι το ίδιο θα συμβεί και το 2014, αν και ο αριθμός των προτάσεων εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης για βιομηχανικά χημικά προϊόντα από τον κλάδο αναμένεται να αυξηθεί. Ο υψηλός αριθμός των προς επεξεργασία φακέλων (περίπου 100 το 2013) σε συνδυασμό με τις απαιτήσεις για εναρμόνιση με τους κανονισμούς για τα φυτοπροστατευτικά και τα βιοκτόνα προϊόντα συνιστά πραγματική πρόκληση για τη γραμματεία του ECHA. Για την αντιμετώπιση του υψηλού επιπέδου ζήτησης γίνονται συνεχείς προσπάθειες απλοποίησης των πρακτικών εργασίας (για παράδειγμα, μέσω συνεδριάσεων εμπειρογνομώνων, δραστηριοτήτων βελτίωσης της ενημέρωσης και κριτηρίων διαχείρισης των νέων πληροφοριών που λαμβάνονται καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας). Η γραμματεία του ECHA μεριμνά για την ενίσχυση της υποστήριξης που παρέχει στα κράτη μέλη που εκπονούν προτάσεις και στους εισηγητές της RAC ώστε να διασφαλίσει ότι η έκδοση γνώμων της RAC διαθέτει κατάλληλη βάση και ότι οι γνώμες που προκύπτουν υποστηρίζουν την τελική απόφαση από την Επιτροπή.

Ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης (Ευρετήριο C&L)

Το ευρετήριο C&L είναι μια μοναδική βάση δεδομένων ταξινόμησης και επισήμανσης σχεδόν όλων των ουσιών που διατίθενται στην αγορά της ΕΕ. Αυτού του είδους οι αναλυτικές γνώσεις δεν διατίθενται πουθενά αλλού στον κόσμο. Παρόλο που το ευρετήριο είναι διαθέσιμο από το 2012, η συντήρηση και επικαιροποίησή του θα συνεχίσει να αποτελεί σημαντική πρόκληση στη διάρκεια του 2014. Θα αναληφθούν περαιτέρω δράσεις προκειμένου να γίνει πιο φιλικό προς τους χρήστες.

Τα δεδομένα κοινοποίησης στο ευρετήριο, σε συνδυασμό με άλλες διαθέσιμες βάσεις δεδομένων θα χρησιμοποιούνται ολοένα και περισσότερο από τα κράτη μέλη ως υποστήριξη στη στοχοθέτηση ουσιών που θα πρέπει να λάβουν υψηλή προτεραιότητα για περαιτέρω διαχείριση κινδύνου.

Το 2013, για περίπου 25% των ουσιών είχαν κοινοποιηθεί διαφορετικές ταξινομήσεις. Για να είναι σε θέση ο κλάδος να εκπληρώσει την υποχρέωσή του για συμφωνία στις εγγραφές, ο ECHA έθεσε σε λειτουργία μια πλατφόρμα τεχνολογίας των πληροφοριών η οποία παρέχει τη δυνατότητα στους κοινοποιούντες την ίδια ουσία να συζητούν τις εγγραφές τους στο ευρετήριο χωρίς να αποκαλύπτουν την ταυτότητά τους. Ο ECHA θα συνεχίσει τις συζητήσεις με τις κλαδικές οργανώσεις προκειμένου να εξετάσει πιθανές δράσεις που θα ενθαρρύνουν τον κλάδο να κάνει βέλτιστη χρήση των παρεχόμενων εργαλείων.

Εναλλακτικές χημικές ονομασίες

Σε ορισμένες περιπτώσεις, οι παρασκευαστές, οι εισαγωγείς και οι μεταγενέστεροι χρήστες μπορούν να ζητήσουν να χρησιμοποιούν εναλλακτική χημική ονομασία ούτως ώστε να διατηρήσουν τον εμπιστευτικό χαρακτήρα της ακριβούς ονομασίας ορισμένων συστατικών στα μείγματά τους. Έως τον Ιούνιο του 2015, ο κλάδος μπορεί να ζητά εναλλακτική χημική ονομασία είτε από τα κράτη μέλη είτε από τον ECHA. Μετά τη συγκεκριμένη ημερομηνία, ο ECHA θα διαχειριστεί αυτές τις αιτήσεις.

Η διαδικασία υποβολής αιτήματος για χρήση εναλλακτικών χημικών ονομασιών ξεκίνησε το 2011. Η διαδικασία σχεδιάστηκε ώστε να είναι αποτελεσματική και ευέλικτη με σκοπό να διεκπεραιώνεται μεγάλος αριθμός αιτημάτων εντός των προθεσμιών που προβλέπονται από τη νομοθεσία και να μπορούν να αντιμετωπίζονται οι περίοδοι αιχμής από την άποψη της ποσότητας των αιτημάτων. Ο αριθμός των ετήσιων αιτημάτων προς τον ECHA αυξάνεται σταδιακά προς τον αναμενόμενο αριθμό των 100 περίπου αιτημάτων.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Διαχείριση μέσω διαφανούς και προβλεπόμενης διαδικασίας υψηλής επιστημονικής, τεχνικής και νομικής ποιότητας όλων των φακέλων που σχετίζονται με τις διαδικασίες εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης σύμφωνα με τις τυποποιημένες προσεγγίσεις και διαδικασίες που έχουν εγκριθεί από τον ECHA και εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.
2. Ολοκλήρωση οποιουδήποτε αιτήματος χρήσης εναλλακτικής χημικής ονομασίας εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.
3. Επικαιροποίηση του ευρετηρίου ταξινόμησης και επισήμανσης, της πλατφόρμας επικοινωνίας σχετικά με την ταξινόμηση και επισήμανση και περαιτέρω βελτίωση των λειτουργιών και του φιλικού προς τον χρήστη χαρακτήρα τους.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό επεξεργασθέντων προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση και αιτημάτων για χρήση εναλλακτικής χημικής ονομασίας εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100 %	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση
Επίπεδο ικανοποίησης της Επιτροπής, των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών, της RAC και του κλάδου από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα

- Παροχή επιστημονικής, διοικητικής και νομικής υποστήριξης προς τους υποβάλλοντες προτάσεις εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης, προς τη RAC και τους εισηγητές της για την εκ μέρους τους εκπόνηση γνωμών και υποστηρικτικών εγγράφων καθώς και προς την Επιτροπή για την υποστήριξη της περαιτέρω επεξεργασίας κατόπιν αιτήματός τους.
- Επικαιροποιημένο και τηρούμενο με συνέπεια ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης.
- Διαρκής επικαιροποίηση και, εάν χρειάζεται, βελτίωση της πλατφόρμας επικοινωνίας για κοινοποιούντες και καταχωρίζοντες.
- Εκπόνηση έως και 100 νομικά και επιστημονικά άρθρων αποφάσεων σχετικά με τη χρήση εναλλακτικών χημικών ονομασιών.
- Ανάλυση βάσεων δεδομένων με στόχο την παροχή πληροφοριών στα κράτη μέλη και τον κλάδο προκειμένου να προσδιοριστούν οι ουσίες προτεραιότητας σε εναρμονισμένη ταξινόμηση.

1.5. Βιοκτόνα προϊόντα (Δραστηριότητα 16)

Ο νέος κανονισμός για τα βιοκτόνα (BPR) τέθηκε σε ισχύ την 1η Σεπτεμβρίου 2013. Ο εν λόγω κανονισμός διευρύνει τις κανονιστικές αρμοδιότητες του ECHA όσον αφορά τα διοικητικά, τεχνικά και επιστημονικά του καθήκοντα για την εφαρμογή του κανονισμού για τα βιοκτόνα, ειδικότερα σε ό,τι αφορά την έγκριση δραστικών ουσιών και την αδειοδότηση βιοκτόνων προϊόντων στην Ένωση. Ο νέος κανονισμός εισάγει πολλές βελτιώσεις και νέα στοιχεία σε σύγκριση με την προηγούμενη οδηγία για τα βιοκτόνα. Στις βελτιώσεις περιλαμβάνονται, για παράδειγμα, απλοποιημένες και ορθολογικές διαδικασίες για τις διαδικασίες έγκρισης και αδειοδότησης, ειδική μέριμνα για την αποφυγή των πλέον επικίνδυνων δραστικών ουσιών, διατάξεις για τη μείωση των δοκιμών με χρήση ζώων και για την υποχρεωτική κοινοχρησία δεδομένων καθώς και για τα αντικείμενα που υποβάλλονται σε επεξεργασία με βιοκτόνα προϊόντα.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Κατά τη διάρκεια αυτής της περιόδου, ο ECHA θα προσπαθήσει να διασφαλίσει την αποδοτική και αποτελεσματική ανάπτυξη των λειτουργιών βάσει του νέου κανονισμού για τα βιοκτόνα. Ο ECHA θα συνεχίσει να βρίσκεται σε στενή επαφή με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών με στόχο τη διασφάλιση ενός κοινού οράματος και μιας άψογης συνεργασίας στην εφαρμογή του κανονισμού BPR. Αυτό εξασφαλίζεται με την καλύτερη δυνατή ανάπτυξη των νέων εργαλείων ΤΠ (R4BP 3 και IUCLID) που παρέχει ο Οργανισμός και συναπέγεται έκδοση αποφάσεων υψηλής ποιότητας, εφαρμογή μιας αποτελεσματικής συντονιστικής λειτουργίας για την εφαρμογή του κανονισμού και παροχή επαρκούς υποστήριξης στα κράτη μέλη και την Επιτροπή.

Μια ειδική και κρίσιμης σημασίας πρόκληση θα είναι η επιτυχής μεταβίβαση του προγράμματος επανεξέτασης από το κοινό κέντρο ερευνών της Επιτροπής και η διασφάλιση μιας σημαντικής επιτάχυνσης της αξιολόγησης σε σύγκριση με την προηγούμενη νομοθεσία: ο ετήσιος στόχος για το 2014 είναι η οριστικοποίηση της αξιολόγησης 50 δραστικών ουσιών, αριθμός πενταπλάσιος σε σχέση με τον ετήσιο μέσο όρο στο παρελθόν. Για την επίτευξη αυτού του πολύ φιλόδοξου στόχου, θα πρέπει να πληρούνται δύο προϋποθέσεις: οι αρμόδιες αρχές των κρατών μελών πρέπει να είναι σε θέση να αποδίδουν εγκαίρως τον αναμενόμενο όγκο εκθέσεων αξιολόγησης καλής ποιότητας και η διαδικασία αναθεώρησης από ομοτίμους πρέπει να καταστεί πιο αποτελεσματική από ό,τι είναι σήμερα. Ο ECHA θα συνεισφέρει μέσω της αυστηρής διαχείρισης της διαδικασίας, της αποτελεσματικής διαχείρισης των συνεδριάσεων, της επιστημονικής συνδρομής του στην επίλυση των προβλημάτων και την επαφή σε προγενέστερο στάδιο της αλυσίδας εφοδιασμού με τις αρμόδιες αρχές αξιολόγησης προκειμένου να διασφαλίσει την ποιότητα και τη συνέπεια των αξιολογήσεων.

Καθώς ο ECHA δεν ολοκλήρωσε όλες τις προετοιμασίες για τις νέες αρμοδιότητες και προκλήσεις βάσει του κανονισμού BPR, θα πρέπει να το κάνει το 2014 έτσι ώστε να καταστεί δυνατή η υποβολή όλων των τύπων υποβολών καθώς και να καταγραφούν και να υποστηριχθούν από οδηγίες όλες οι εναπομείνουσες κανονιστικές διαδικασίες. Για παράδειγμα, οι διαδικασίες για την αντιμετώπιση δραστικών ουσιών που είναι υποψήφιας για υποκατάσταση πρέπει να είναι σε πλήρη λειτουργία. Μετά την επεξεργασία των πρώτων αιτήσεων για χορήγηση άδειας της Ένωσης, ο Οργανισμός θα μπορεί επίσης να επεξεργαστεί περαιτέρω τις εν λόγω διαδικασίες.

Το 2014, ο ECHA θα απλοποιήσει επίσης τις διαδικασίες τεχνικής ισοδυναμίας και παροχής δεδομένων καθώς και τις διαδικασίες χειρισμού των διαφορών περί κοινοχρησίας δεδομένων για τα βιοκτόνα προϊόντα. Ο αριθμός των αιτήσεων για τεχνική ισοδυναμία αναμένεται να αυξηθεί με ταχείς ρυθμούς το 2014 αποτελώντας μια ιδιαίτερη πρόκληση για τον ECHA λόγω της σύντομης προθεσμίας που προβλέπεται από τη νομοθεσία για την έκδοση των απαραίτητων αποφάσεων. Επιπλέον, κατόπιν αιτήματος πολλών αρμόδιων αρχών των κρατών μελών, προκειμένου να καλυφθούν οι ανάγκες του κλάδου για

αξιολόγηση της χημικής ομοιότητας μεταξύ διαφόρων πηγών μιας δραστηρικής ουσίας που δεν έχει ακόμη εγκριθεί, ο ECHA προβλέπει την παροχή μιας υπηρεσίας έναντι διοικητικής χρέωσης. Η υπηρεσία αυτή απευθύνεται σε πιθανούς καταχωρίζοντες βάσει του άρθρου 95 που μπορεί να επιθυμούν να τεκμηριώσουν την ομοιότητα προτού ξεκινήσουν τις διαπραγματεύσεις κοινοχρησίας δεδομένων.

Επιπλέον, ο ECHA πρέπει να αναπτύξει την ικανότητά του να υποστηρίζει την αξιολόγηση της συμμόρφωσης των αιτήσεων από εναλλακτικούς προμηθευτές δραστηρών ουσιών. Μια ομάδα συντονισμού θα πρέπει να ξεκινήσει να εργάζεται τακτικά για την εξεύρεση λύσεων για τυχόν διαφορές σχετικά με τη διαδικασία αμοιβαίας αναγνώρισης, αλλά και να εργάζεται με τρόπο που να βοηθά στην πρόληψη διαφωνιών σε προηγούμενα στάδια της αλυσίδας εφοδιασμού. Ο ECHA θα παράσχει τη γραμματεία για την ομάδα συντονισμού.

Ο ECHA θα πρέπει να συμμετάσχει και να συμβάλει στις διαρκείς ευρωπαϊκές δραστηριότητες ώστε να διασφαλίσει συνέπεια και συντονισμό μεταξύ των αξιολογήσεων του ίδιου χημικού προϊόντος βάσει διαφορετικών νομοθετικών πεδίων (π.χ. φυτοπροστατευτικά προϊόντα, πρόσθετα για ζωοτροφές, καλλυντικά).

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Υποβολή όλων των φακέλων σε επεξεργασία σύμφωνα με τις τυποποιημένες διαδικασίες που ενέκρινε ο ECHA και εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών ή βάσει των καθορισμένων στόχων.
2. Ο ECHA έχει τη δυνατότητα να υποστηρίξει επιστημονικά και τεχνικά το έργο αξιολόγησης που αναλαμβάνουν οι MSCA.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό φακέλων που έχουν υποστεί επεξεργασία σύμφωνα με τις τυποποιημένες διαδικασίες και τις προβλεπόμενες από τη νομοθεσία προθεσμίες.	100 %	Τριμηνιαία παρακολούθηση (από την 1η Σεπτεμβρίου 2013)
Επίπεδο ικανοποίησης από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης στα μέλη της επιτροπής βιοκτόνων και της ομάδας συντονισμού, στην Επιτροπή, στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών και στον κλάδο.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα

- Επιστημονική, τεχνική, νομική και διοικητική υποστήριξη της αξιολόγησης των αιτήσεων για αδειοδότηση εντός της Ευρωπαϊκής Ένωσης και της αξιολόγησης δραστηρών ουσιών που διενεργείται από τις MSCA.
- Αξιολόγηση των αιτήσεων των προμηθευτών δραστηρών ουσιών και συντήρηση του καταλόγου εγκεκριμένων προμηθευτών: έως και 300 αποφάσεις.

- Αξιολόγηση των αιτήσεων τεχνικής ισοδυναμίας: έως και 50 αποφάσεις.
- Αξιολόγηση της χημικής ομοιότητας δραστικών ουσιών: έως και 100 περιπτώσεις.
- Εξέταση των ροών εργασίας και των διαδικασιών για τη διαχείριση των εισερχόμενων φακέλων ως προς τη χρηστικότητα τους και περαιτέρω ανάπτυξη εφόσον απαιτείται.
- Συμμετοχή και συνεισφορά σε επιστημονικές εκδηλώσεις και εργαστήρια για περαιτέρω ενίσχυση της κατανόησης της αξιολόγησης βιοκτόνων προϊόντων (δραστικές ουσίες και βιοκτόνα προϊόντα).
- Καθιέρωση συνεργασίας και βασικών διαδικασιών εργασίας με την EFSA, τον EMA και τις σχετικές υπηρεσίες της Επιτροπής για τη διασφάλιση της συνέπειας των αξιολογήσεων για ουσίες βάσει διαφορετικών νομοθεσιών.

1.6. Κανονισμός PIC (Δραστηριότητα 17)

Ο κανονισμός σχετικά με τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση (PIC, κανονισμός (ΕΕ) 649/2012) ρυθμίζει την εισαγωγή και την εξαγωγή ορισμένων επικίνδυνων χημικών προϊόντων και προβλέπει υποχρεώσεις για τις επιχειρήσεις που επιθυμούν να εξαγάγουν τα συγκεκριμένα χημικά προϊόντα σε χώρες εκτός ΕΕ. Έχει ως στόχο την προώθηση του επιμερισμού των ευθυνών και της συνεργασίας στο διεθνές εμπόριο των επικίνδυνων χημικών προϊόντων καθώς και την προστασία της υγείας του ανθρώπου και του περιβάλλοντος παρέχοντας στις αναπτυσσόμενες χώρες πληροφορίες σχετικά με τον τρόπο αποθήκευσης, μεταφοράς, χρήσης και απόρριψης των επικίνδυνων χημικών προϊόντων με ασφάλεια. Ο εν λόγω κανονισμός εφαρμόζει, εντός της Ευρωπαϊκής Ένωσης, τη σύμβαση του Ρότερνταμ σχετικά με τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση όσον αφορά ορισμένα επικίνδυνα χημικά προϊόντα και φυτοφάρμακα στο διεθνές εμπόριο.

Ο κανονισμός έχει εκχωρήσει την ευθύνη για τις διοικητικές και τις τεχνικές εργασίες από το κοινό κέντρο ερευνών (ΚΚΕρ) της Επιτροπής στον ECHA. Ο ECHA θα παρέχει επίσης βοήθεια καθώς και τεχνική και επιστημονική καθοδήγηση στον κλάδο, στις ορισθείσες εθνικές αρχές, τόσο από την ΕΕ όσο και από τρίτες χώρες, και στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Τον Μάρτιο του 2014, θα αρχίσει να εφαρμόζεται η αναδιτύπωση του κανονισμού σχετικά με τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση (PIC) και ο ECHA θα αναλάβει την ευθύνη για την εφαρμογή του κανονισμού σε ευρωπαϊκό επίπεδο, σε συνεργασία με τη ΓΔ περιβάλλοντος και τις σχετικές ορισθείσες εθνικές αρχές. Ο Οργανισμός θα ξεκινήσει να επεξεργάζεται και να αποστέλλει κοινοποιήσεις εξαγωγής στις χώρες εισαγωγής εκτός ΕΕ, ενώ θα διατηρεί τη βάση δεδομένων των κοινοποιήσεων και των ρητών συναινέσεων που έχουν παραχωρηθεί από τις χώρες εισαγωγής χρησιμοποιώντας το εργαλείο ΤΠ Edexim.

Ο ECHA στοχεύει στη διασφάλιση μιας επιτυχούς μετάβασης από την υπάρχουσα νομοθεσία, η οποία θα επιτρέψει την ομαλή συνέχιση των καθημερινών δραστηριοτήτων βάσει του κανονισμού Στην πράξη, αυτό σημαίνει ότι το προσωπικό του ECHA είναι πλήρως καταρτισμένο για τη διεκπεραίωση των καθηκόντων που σχετίζονται με τον κανονισμό· ότι υπάρχει επαρκής παρακολούθηση των κοινοποιήσεων που υποβάλλονται σε επεξεργασία από το ΚΚΕρ, για τις οποίες μπορεί να απαιτούνται συγκεκριμένες ενέργειες· και ότι ο ECHA είναι έτοιμος να επεξεργαστεί κοινοποιήσεις βάσει του νέου κανονισμού καθώς και να παράσχει κατάλληλη υποστήριξη στις επιχειρήσεις. Ο ECHA επίσης θα οριστικοποιήσει, σε συνεργασία με τους σχετικούς ενδιαφερόμενους παράγοντες, την ανάπτυξη του νέου εργαλείου ΤΠ για τη διαχείριση των κοινοποιήσεων βάσει του κανονισμού PIC και θα το θέσει σε λειτουργία το καλοκαίρι του 2014, έτσι ώστε για τις κοινοποιήσεις που θα αποσταλούν το φθινόπωρο να χρησιμοποιηθεί το νέο εργαλείο.

Ο ECHA θα διασφαλίσει επίσης ότι η τρέχουσα καλή συνεργασία με τις ορισθείσες εθνικές αρχές εντός και εκτός ΕΕ θα συνεχιστεί προκειμένου να διευκολυνθεί η εφαρμογή του κανονισμού. Ο ECHA είναι επίσης έτοιμος να παρέχει επιστημονικές και τεχνικές συμβουλές και βοήθεια στην Επιτροπή σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού PIC και της Σύμβασης του Ρότερνταμ, εφόσον του ζητηθεί.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Διασφάλιση ενός επιτυχούς ξεκινήματος για τις δραστηριότητες που σχετίζονται με τον κανονισμό PIC τον Μάρτιο του 2014 και της αποτελεσματικής διαχείρισης της πρώτης κορύφωσης κοινοποιήσεων στα τέλη του 2014.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό κοινοποιήσεων βάσει κανονισμού PIC που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός του χρονικού πλαισίου που προβλέπεται από τη νομοθεσία.	100 %	Μηνιαία υποβολή έκθεσης
Επίπεδο ικανοποίησης από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης στην Επιτροπή, τις ορισθείσες εθνικές αρχές των κρατών μελών και τον κλάδο.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα

- Ετοιμότητα διαδικασιών και ρών εργασίας για την υποβολή και τον χειρισμό των κοινοποιήσεων.
- Εκστρατεία για τη βελτίωση της ενημέρωσης σχετικά με την έναρξη ισχύος της αναδιατύπωσης.
- Επεξεργασία έως και 4.000 κοινοποιήσεων.

1.7. Παροχή συμβουλών και βοήθειας μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης (Δραστηριότητα 5)

Το γραφείο υποστήριξης του ECHA παρέχει στις επιχειρήσεις συμβουλές που είναι χρήσιμες για την κατάρτιση φακέλων, κοινοποιήσεων και εκθέσεων υψηλής ποιότητας. Αποσαφηνίζει τις υποχρεώσεις βάσει των κανονισμών και παρέχει υποστήριξη στους χρήστες των επιστημονικών εργαλείων ΤΠ του ECHA (όπως τα IUCLID, Chesar, REACH-IT και το μητρώο για τα βιοκτόνα (R4BP 3)), συμπεριλαμβανομένης βοήθειας για την υποβολή δεδομένων. Οι υπηρεσίες του γραφείου υποστήριξης του ECHA περιλαμβάνουν επίσης συνεδρίες ερωτήσεων και απαντήσεων στο πλαίσιο διαδικτυακών σεμιναρίων, συνεδρίες ενός προς έναν στο πλαίσιο των εργαστηρίων και της ετήσιας ημερίδας των ενδιαφερόμενων παραγόντων του ECHA καθώς και εκπαίδευσης στα επιστημονικά εργαλεία ΤΠ.

Το δίκτυο εθνικών γραφείων υποστήριξης για τους κανονισμούς REACH, CLP και BPR (HelpNet) αποσκοπεί στην προώθηση της κοινής μεταξύ των εθνικών γραφείων αντίληψης περί των υποχρεώσεων που απορρέουν από τους εν λόγω κανονισμούς και, ως εκ τούτου, την εναρμόνιση των απαντήσεων τους στα ερωτήματα του κλάδου. Μέσω του HelpNet, τα εθνικά γραφεία υποστήριξης θα αναπτύξουν περαιτέρω τις γνώσεις που είναι απαραίτητες ούτως ώστε να καταστούν το πρώτο σημείο επαφής για τις επιχειρήσεις. Ο ECHA διαχειρίζεται το HelpNet, προεδρεύει της σχετικής ομάδας καθοδήγησης, παρέχει στα εθνικά γραφεία υποστήριξης τη δυνατότητα χρήσης της πλατφόρμας ανταλλαγής πληροφοριών του γραφείου υποστήριξης (HelpEx) και διευκολύνει την επίτευξη συμφωνίας ως προς τις συχνές ερωτήσεις (FAQ) σχετικά με τους κανονισμούς REACH, CLP και BPR που θα δημοσιεύονται στη σχετική ενότητα του δικτυακού τόπου του ECHA.

Βάσει των κανονισμών REACH, CLP, BPR και PIC απαιτείται από τον ECHA να παρέχει τεχνική και επιστημονική καθοδήγηση και εργαλεία στον κλάδο, στις MSCA και σε άλλους ενδιαφερόμενους φορείς.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Γραφείο υποστήριξης και HelpNet του ECHA

Το 2014, οι ερωτήσεις σχετικά με τον κανονισμό BPR θα εξακολουθήσουν να είναι νέες για το γραφείο υποστήριξης του ECHA και τα εθνικά γραφεία υποστήριξης για τα βιοκτόνα προϊόντα. Αυτό θα δημιουργήσει δυσκολίες στις κατά τα άλλα καλά εδραιωμένες υπηρεσίες του ECHA και των κρατών μελών. Οι προετοιμασίες του κλάδου για την προθεσμία καταχώρισης βάσει του κανονισμού REACH του 2018 θα είναι ένας βασικός παράγοντας διαμόρφωσης της υποστήριξης του ECHA το 2014, με ιδιαίτερη έμφαση στην προσαρμογή των υπηρεσιών και των εργαλείων υποστήριξης στις ανάγκες των λιγότερο πεπειραμένων επιχειρήσεων, λαμβάνοντας υπόψη τα στοιχεία που έχουν ληφθεί από τους ενδιαφερόμενους παράγοντες, συμπεριλαμβανομένων των εκπροσώπων MME (βλ. Δραστηριότητα 1). Αυτό θα αναδείξει ιδιαίτερος τα εθνικά γραφεία υποστήριξης για τον κανονισμό REACH, τα οποία θα αποτελέσουν το πρώτο σημείο επαφής για τους μικρομεσαίους καταχωρίζοντες. Το γραφείο υποστήριξης του ECHA θα βοηθά επίσης όλους τους φορείς της αλυσίδας εφοδιασμού, και ιδιαίτερα τους μεταγενέστερους χρήστες, να εκπληρώσουν τις υποχρεώσεις τους με έμφαση στα σενάρια έκθεσης. Σε αυτή την υποστήριξη θα απευθυνθούν πιθανώς πολυάριθμες MME.

Το 2014, το γραφείο υποστήριξης του ECHA θα καλύψει ανάγκες υποστήριξης που προκύπτουν από τις πρώτες αιτήσεις αδειοδότησης το 2013 και το 2014, λαμβάνοντας επίσης υπόψη τη χρήση του REACH-IT για τη μεταφόρτωση αιτήσεων. Οι μεταγενέστεροι χρήστες θα χρειαστούν επίσης συμβουλές σχετικά με την αδειοδότηση καθώς ενδεχομένως θα πρέπει επίσης να υποβάλλουν αίτηση για αδειοδότηση. Το γραφείο υποστήριξης του ECHA θα λάβει μέρος στην προετοιμασία για την προθεσμία του Ιουλίου του 2015 για την ταξινόμηση και επισήμανση των μειγμάτων, καθώς και σε προσπάθειες

ενθάρρυνσης του κλάδου να κάνει βέλτιστη χρήση του ευρετηρίου και της πλατφόρμας C&L για λόγους συμφωνίας σχετικά με ταξινομήσεις.

Καθοδήγηση

Η επόμενη προθεσμία καταχώρισης βάσει του κανονισμού REACH (1 Ιουνίου 2018) αφορά ουσίες σε ποσοτική κατηγορία έως και 100 φορές μικρότερη σε σχέση με την προθεσμία καταχώρισης του 2013 (δηλ. ένας τόνος έως 100 τόνοι, αντί 100 έως 1000 τόνοι). Έτσι, οι καταχωρίζοντες για το 2018 θα περιλαμβάνουν κατά πάσα πιθανότητα ένα μεγαλύτερο ποσοστό λιγότερο έμπειρων καθώς και μικρότερων επιχειρήσεων σε σχέση με την προθεσμία του 2013. Καθώς η συγκεκριμένη ομάδα θα αποτελεί το επίκεντρο καθ' όλη τη διάρκεια της περιόδου 2014-2017, το 2014 ο ECHA θα αυξήσει τον αριθμό των απλούστερων επεξηγηματικών εγγράφων που συμπληρώνουν την καθοδήγηση, όπως τα έγγραφα Συνοπτική καθοδήγηση και οι Πρακτικοί οδηγοί. Ο ECHA προτίθεται να συνεχίσει να υποστηρίζει τις ΜΜΕ παρέχοντας μεταφράσεις κατάλληλων εγγράφων από τα αγγλικά σε άλλες 22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ.

Μετά την προθεσμία καταχώρισης του 2013, οι προμηθευτές χημικών ουσιών υποχρεούνται να ενισχύσουν τα δελτία δεδομένων ασφαλείας που παρέχουν στους πελάτες τους. Αυτό θα οδηγήσει σε βελτίωση των οδηγιών ασφαλείας σε ολόκληρες τις αλυσίδες εφοδιασμού για το σύνολο του παρασκευαστικού κλάδου στην Ευρώπη. Η μετάφραση των επικαιροποιημένων εγγράφων «Καθοδήγηση για μεταγενέστερους χρήστες» και «Καθοδήγηση σχετικά με τη σύνταξη των δελτίων δεδομένων ασφαλείας» σε όλες τις γλώσσες της ΕΕ είναι συγκεκριμένα ορόσημα που έχουν οριστεί για το 2014 και το 2015, αντίστοιχα. Μια ακόμη επικαιροποίηση του εγγράφου «Καθοδήγηση σχετικά με την εκπόνηση φακέλων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση» («Καθοδήγηση CLH») θα αποτελέσει για το 2014 το ορόσημο της επιπλέον εκστρατείας βελτίωσης της ενημέρωσης για την επιβολή εναρμόνισης των αυτοταξινομήσεων (και για το 2015 το ορόσημο της μείωσης του μέσου χρόνου επεξεργασίας της πρότασης C&L κατά 20%) διασαφηνίζοντας τις προσδοκίες του ECHA και των αρμόδιων αρχών ως προς το συγκεκριμένο ζήτημα. Η προετοιμασία και η ολοκλήρωση των συγκεκριμένων εργασιών θα χαρακτηρίσει το αντίστοιχο έργο του ECHA το 2014.

Η υφιστάμενη καθοδήγηση σχετικά με τους κανονισμούς REACH και CLP θα συνεχίσει να επικαιροποιείται ώστε να ευθυγραμμίζεται με τις νέες εξελίξεις στον τομέα των νανοϋλικών και τις πιθανές προσαρμογές στην τεχνική πρόοδο ή άλλες σχετικές επικαιροποιήσεις στις διαθέσιμες μεθόδους. Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στις δραστηριότητες όπου οι νέες πληροφορίες που καθίστανται διαθέσιμες οδηγούν δυνητικά σε μείωση της ανάγκης για δοκιμές με χρήση ζώων ή/και μείωση του αριθμού ζώων που χρειάζονται για δοκιμές.

Μετά την ολοκλήρωση του πρώτου συνόλου εγγράφων καθοδήγησης για τα βιοκτόνα προϊόντα αμέσως μετά την έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα την 1η Σεπτεμβρίου 2013, ο ECHA σκοπεύει να επεκτείνει τη διαθέσιμη καθοδήγηση για τον κανονισμό για τα βιοκτόνα ώστε αυτή να περιλαμβάνει μεγαλύτερη ανάπτυξη για τις διαδικαστικές και τις επιστημονικές πτυχές το 2014. Η έναρξη ισχύος της αναδιτύπωσης του κανονισμού PIC (διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση) προγραμματίζεται για την 1η Μαρτίου 2014. Στο πλαίσιο των νέων ευθυνών του, ο ECHA προτίθεται να παράσχει υποστηρικτική καθοδήγηση κατά τη διάρκεια του 2014.

Επιπλέον, ο ECHA θα συνεχίσει να βελτιώνει την προσβασιμότητα της καθοδήγησης σε όλους τους ενδιαφερόμενους φορείς, παράγοντας και διατηρώντας υποστηρικτική τεκμηρίωση και ιστοσελίδες (ζεύγη ερωτήσεων και απαντήσεων, απλοποιημένα έγγραφα «Συνοπτική καθοδήγηση», ιστοσελίδες για συγκεκριμένες διαδικασίες των κανονισμών REACH και CLP, το εργαλείο Navigator για τον κανονισμό REACH, και τη βάση ορολογίας του κανονισμού REACH (ECHA-term) σε 23 γλώσσες της ΕΕ.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Παροχή έγκαιρης και αποτελεσματικής υποστήριξης από το γραφείο υποστήριξης του ECHA προς τον κλάδο (αρμόδιες μονάδες) μέσω εγγράφων καθοδήγησης υψηλής ποιότητας, για την εκπλήρωση των υποχρεώσεών τους που απορρέουν από τους κανονισμούς REACH, CLP, BPR και PIC.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό ερωτημάτων προς το γραφείο υποστήριξης του ECHA που απαντήθηκαν εντός της καθορισμένης προθεσμίας (15 εργάσιμες ημέρες).	90% (REACH/CLP) 70% (BPR)	Έκθεση για το επιχειρηματικό αντικείμενο/μηνιαίως
Επίπεδο ικανοποίησης των χρηστών από την ποιότητα των υπηρεσιών του γραφείου υποστήριξης του ECHA.	Υψηλό	Έρευνες πελατών
Επίπεδο ικανοποίησης των χρηστών από την παρεχόμενη καθοδήγηση, όπως αυτή εκφράζεται στο πλαίσιο ανατροφοδότησης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα πελατών

3. Κύρια αποτελέσματα

Γραφείο υποστήριξης του ECHA

- Απαντήσεις σε όλες τις ερωτήσεις που λαμβάνονται (έντυπο επικοινωνίας γραφείου υποστήριξης ECHA, συνεδρίες ενός προς έναν και συνεδρίες ερωτήσεων και απαντήσεων στο πλαίσιο διαδικτυακών σεμιναρίων).
- Τουλάχιστον μία συνεδρίαση της ομάδας καθοδήγησης του HelpNet, τρεις επικαιροποιήσεις των συχνών ερωτήσεων (μία για κάθε έναν από τους κανονισμούς REACH, CLP και BPR), εκδηλώσεις κατάρτισης για τα εθνικά γραφεία υποστήριξης για τους κανονισμούς REACH, CLP και BPR (με διάφορα μέσα).

Καθοδήγηση

- Ολοκλήρωση των δραστηριοτήτων καθοδήγησης που ξεκίνησαν το 2013 (επικαιροποίηση όλων, εκτός εάν υπάρχει η ένδειξη «νέο»)
 - Καθοδήγηση σχετικά με την εκπόνηση φακέλων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση (προδιαγραφές για τους φορείς του κλάδου που υποβάλλουν φακέλους)
 - Καθοδήγηση σχετικά με τον κανονισμό PIC (νέο)
 - Καθοδήγηση σχετικά με PPORD (για την κάλυψη, μεταξύ άλλων, της ενσωμάτωσης του κανονισμού REACH σε δραστηριότητες E&A και καινοτομίας)
 - Καθοδήγηση σχετικά με τις απαιτήσεις για παρόμοιες συνθήκες χρήσης για αδειοδοτήσεις βιοκτόνων προϊόντων στην Ευρωπαϊκή Ένωση.

- Έναρξη εκπόνησης των έργων καθοδήγησης τα οποία θα οδηγήσουν στην κατάρτιση σχεδίων εγγράφων διαβούλευσης στη διάρκεια του 2014 (επικαιροποίηση όλων, εκτός εάν υπάρχει η ένδειξη «νέο»):
 - Καθοδήγηση σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας, Κεφάλαιο R.6: (Ποσοτικές) σχέσεις δομής-δραστικότητας (QSAR) και ομαδοποίηση των χημικών προϊόντων [(Quantitative) Structure-Activity Relationships (QSARs) and grouping of chemicals]
 - Καθοδήγηση σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας, ανάλογα με το αποτέλεσμα της μελέτης προσδιορισμού του πεδίου εφαρμογής που ξεκίνησε το 2013
 - Καθοδήγηση σχετικά με τον προσδιορισμό ουσιών
 - Καθοδήγηση σχετικά με τα βιοκτόνα προϊόντα για δραστικές ουσίες και βιοκτόνα προϊόντα (νέο)
 - Μέρος Β Εκτίμηση
 - Μέρος Γ Αξιολόγηση
 - Καθοδήγηση σχετικά με την τοξικότητα των μειγμάτων.

1.8. Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ (Δραστηριότητα 6)

Ο ECHA αναπτύσσει, συντηρεί και υποστηρίζει συστήματα και εργαλεία ΤΠ που επιτρέπουν στον Οργανισμό και τους ενδιαφερόμενους παράγοντές του να εκπληρώνουν τις κανονιστικές υποχρεώσεις τους βάσει των σχετικών νομοθεσιών με αποδοτικό και αποτελεσματικό τρόπο.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Κατά τη διάρκεια του 2014 θα αναπτυχθεί μια σημαντική νέα, τεχνικά αναθεωρημένη έκδοση του IUCLID. Η ανάπτυξη θα ολοκληρωθεί το 2014 και θα δοκιμαστεί εντατικά με εσωτερικό προσωπικό του ECHA και εξωτερικούς ενδιαφερόμενους παράγοντες κατά τη διάρκεια του έτους. Όταν το IUCLID 6 διατεθεί στο κοινό στις αρχές του 2015, θα διαθέτει βελτιωμένη υποστήριξη για τις ανάγκες διαφόρων τύπων και μεγεθών οργανισμών, σημαντικά βελτιωμένη δυνατότητα ενσωμάτωσης με άλλες εφαρμογές, υψηλότερες επιδόσεις και ενισχυμένο μοντέλο ασφάλειας.

Σε στενό συντονισμό με την ανάπτυξη του IUCLID, το Chesar θα αναπτυχθεί περαιτέρω σε εναρμόνιση με τις προτεραιότητες που έχουν τεθεί στο πρόγραμμα ανάπτυξης CSA (βλ. περισσότερες λεπτομέρειες στη Δραστηριότητα 1).

Στο πλαίσιο του χάρτη πορείας για την προετοιμασία για την προθεσμία καταχώρισης του 2018 (βλ. Δραστηριότητα 1), έχει ξεκινήσει μια σημαντική προσπάθεια ανάπτυξης του REACH-IT για την αξιοποίηση της δυνατότητας κοινής χρήσης επιλεγμένων λειτουργικών στοιχείων και τεχνικών λύσεων που είχαν αρχικά παρουσιαστεί στις νέες εφαρμογές R4BP 3 και PIC. Με στόχο επίσης την προσαρμογή του REACH-IT στις διαφορετικές ανάγκες που προκύπτουν από την προθεσμία του 2018, θα αναλυθούν οι τεχνικές λύσεις για τη βελτίωση της χρηστικότητας και της πολυγλωσσίας του REACH-IT.

Το 2013, ο ECHA παρουσίασε την αναθεωρημένη εφαρμογή R4BP 3 (μητρώο βιοκτόνων προϊόντων) για να υποστηρίξει την έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα. Στην αρχική έκδοση, δεν υποστηρίζονται ακόμη όλες οι διαδικασίες βάσει του κανονισμού BPR και το 2014 ο ECHA θα συνεχίσει την ανάπτυξη του R4BP 3 προκειμένου να καλύψει τις υπόλοιπες διαδικασίες, να προσφέρει νέες και βελτιωμένες λειτουργίες και να αυξήσει το επίπεδο αυτοματισμού για χρήστες αρχών βάσει της πείρας που έχει αποκτηθεί από το νέο σύστημα και τις νέες διαδικασίες. Επίσης, θα παρασχεθεί εγκαίρως κατάρτιση στους χρήστες.

Για την υποστήριξη του κανονισμού PIC θα παραδοθεί κατά τη διάρκεια του έτους ένα νέο σύστημα, έτσι ώστε όλες οι κοινοποιήσεις για το 2015 να μπορούν να υποβληθούν σε επεξεργασία σε αυτό το νέο σύστημα ενώ το υφιστάμενο σύστημα EDEXIM θα χρησιμοποιηθεί για την επεξεργασία των κοινοποιήσεων για το 2014. Το νέο σύστημα θα χρησιμοποιεί ίδια λειτουργία και τεχνική αρχιτεκτονική με την εφαρμογή R4BP και, σε σύγκριση με το υφιστάμενο σύστημα, θα παρέχει περισσότερη υποστήριξη για διαδικασίες, βελτιωμένες δυνατότητες επικοινωνίας και παρακολούθηση περιπτώσεων καθώς και ενισχυμένη ασφάλεια.

Βάσει των αποτελεσμάτων της μελέτης σχετικά με τη συμμετοχή των ενδιαφερόμενων παραγόντων, ο ECHA ξεκίνησε να αναπτύσσει το σύστημα διάδοσης πληροφοριών επόμενης γενιάς το 2013. Η ανάπτυξη αυτή θα συνεχιστεί έως το 2015 και οι βελτιώσεις θα ενταχθούν σταδιακά. Η δικτυακή πύλη διάδοσης πληροφοριών θα χρησιμοποιήσει την πρόσβαση στα δεδομένα και τη λειτουργία που έχει αναπτυχθεί βάσει της πρωτοβουλίας ενοποίησης δεδομένων και τον πίνακα ελέγχου της πύλης.

Η πρωτοβουλία ενοποίησης δεδομένων θα αποδώσει τα τελικά αποτελέσματα της φάσης εφαρμογής η οποία ξεκίνησε το 2013. Η νέα πλατφόρμα θα παρέχει εναρμονισμένους,

ολοκληρωμένους, συνεπείς και τεχνικά απλοποιημένους τρόπους για την αξιολόγηση των δεδομένων στις βάσεις δεδομένων του ECHA –αλλά στους διαφόρους κανονισμούς– ενώ θα υποστηρίζει τις ανάγκες πολλών άλλων εφαρμογών όπως ο πίνακας ελέγχου δικτυακής πύλης, η διάδοση πληροφοριών, η υποβολή αναφορών και ο έλεγχος.

Ο πίνακας ελέγχου δικτυακής πύλης αναπτύσσεται περαιτέρω βάσει της πείρας που έχει αποκτηθεί από την πρώτη έκδοση που κυκλοφόρησε το 2013 ώστε να παρέχει στις MSCA πρόσβαση σε όλες τις σχετικές πληροφορίες περί ουσιών στον ECHA και να υποστηρίζει τις δραστηριότητές τους βάσει του κανονισμού REACH.

Ο ECHA θα επιδιώξει την εφαρμογή του προγράμματός του για διαχείριση επιχειρηματικού περιεχομένου (ECM) για την υποστήριξη των κανονιστικών και διοικητικών διαδικασιών με ροές εργασίας ΤΠ και την καταγραφή του συστήματος διαχείρισης. Βάσει της πείρας που έχει αποκτηθεί από τη χρήση του ECM_DEP (ροές εργασίας αξιολόγησης φακέλων), η εφαρμογή θα βελτιωθεί παρέχοντας καλύτερη ενσωμάτωση με άλλα συστήματα ΤΠ. Το 2013, ο ECHA ξεκίνησε ένα νέο πρόγραμμα που ονομάζεται Dynamic Case για την επέκταση των προαναφερθεισών λύσεων ECM στις διαδικασίες βάσει των κανονισμών REACH και CLP. Η χρήση του Dynamic Case για τις εν λόγω διαδικασίες θα ξεκινήσει το 2014 και οι βελτιώσεις θα πραγματοποιούνται σταδιακά.

Ο ECHA θα συνεχίσει να βελτιώνει και να εξελίσσει το σύστημα υποστήριξης της λήψης αποφάσεων Odyssey προκειμένου να βελτιώσει την απόδοση και την αποτελεσματικότητα της αξιολόγησης φακέλων και της αξιολόγησης φακέλων διερεύνησης. Ο κύριος στόχος το 2014 θα είναι η ενσωμάτωση του Odyssey με άλλα συστήματα ΤΠ του ECHA. Άλλες βελτιώσεις της εφαρμογής του 2014 θα περιλαμβάνουν την υποστήριξη ταυτότητας ουσιών για τη διαδικασία PPORD και περαιτέρω βελτίωση του μοντέλου ασφαλείας του Odyssey.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Ο ECHA παρέχει εξειδικευμένα εργαλεία ΤΠ και σχετικές υπηρεσίες για αποτελεσματική υποστήριξη προς τις MSCA και τους ενδιαφερόμενους παράγοντες του κλάδου κατά την κατάρτιση και την υποβολή φακέλων στον ECHA.
2. Η καλή λειτουργία των εργαλείων ΤΠ επιτρέπει στον ECHA να λαμβάνει και να επεξεργάζεται με επιτυχία υποβολές, να διενεργεί αξιολογήσεις και δραστηριότητες εκτίμησης κινδύνου καθώς και να διαδίδει τις δημόσιες πληροφορίες σύμφωνα με τη σχετική νομοθεσία.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Επίπεδο ικανοποίησης εξωτερικών χρηστών των εργαλείων ΤΠ (IUCLID, REACH-IT, R4BP 3, CHESAR και Διάδοση πληροφοριών).	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα

- Ανάπτυξη και δοκιμή με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες της επόμενης γενιάς IUCLID με στόχο τη διάθεση στο κοινό το 2015.

- Κυκλοφορία νέων εκδόσεων του R4BP 3 για την κάλυψη περισσότερων λειτουργιών και εναπομεινασών διαδικασιών.
- Ανάπτυξη ενός συστήματος για τη διάδοση πληροφοριών σχετικά με βιοκτόνες ουσίες και πληροφοριών προϊόντων, καθώς και των σχετικών αποφάσεων.
- Κυκλοφορία ενός νέου συστήματος υποστήριξης του κανονισμού PIC το οποίο θα είναι έτοιμο να διαχειριστεί τις κοινοποιήσεις για το 2015.
- Περαιτέρω ανάπτυξη μιας δικτυακής πύλης πληροφόρησης για τις MSCA του κανονισμού REACH.
- Περαιτέρω ανάπτυξη του Chesar βάσει των αποτελεσμάτων από τη μελέτη σχετικά με τη συμμετοχή των ενδιαφερόμενων παραγόντων.
- Απόδοση των τελικών αποτελεσμάτων από την πλατφόρμα ενοποίησης δεδομένων και λειτουργία της ως κόμβος για βασικές πληροφορίες σχετικά με ουσίες.
- Το Dynamic Case ενσωματώνει κοινές λειτουργίες για την υποστήριξη πολλών ρών εργασιών στον ECHA.

1.9. Επιστημονικές δραστηριότητες και παροχή τεχνικών συμβουλών προς τα θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ (Δραστηριότητα 7)

Ένας από τους στρατηγικούς στόχους του ECHA είναι να καταστεί κόμβος διαμόρφωσης επιστημονικής και κανονιστικής γνώσης των κρατών μελών, των ευρωπαϊκών θεσμών και άλλων φορέων, η οποία θα χρησιμοποιηθεί για τη βελτίωση της εφαρμογής της νομοθεσίας για τα χημικά προϊόντα.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2014

Ο ECHA ξεκινά να εφαρμόζει μια συστηματική προσέγγιση για την ανάδειξη του ως κόμβου για την ανάπτυξη των επιστημονικών και κανονιστικών ικανοτήτων των κρατών μελών, των ευρωπαϊκών θεσμικών οργάνων και άλλων παραγόντων. Αυτές οι ικανότητες είναι απαραίτητες για την παροχή επικαιροποιημένων γνώσεων κατά την εφαρμογή της νομοθεσίας και κατά την περαιτέρω ανάπτυξή της. Για να το επιτύχει αυτό ο ECHA θα πρέπει:

- ο να σημειώσει σημαντική πρόοδο στην ανάπτυξη ενός συστηματικού πλαισίου διαχείρισης γνώσεων έτσι ώστε να μπορεί να προσαρμόσει τις επιστημονικές και κανονιστικές ικανότητές του στις εξελισσόμενες ανάγκες και προκλήσεις
- ο να εντατικοποιήσει τις τακτικές δραστηριότητές του σε συνεργασία με τους εταίρους του για την ανάπτυξη ικανοτήτων στην κανονιστική επιστήμη και να μεριμνήσει ιδιαίτερα για τη δημιουργία μιας στρατηγικής σύμπραξης με το κοινό κέντρο ερευνών της Επιτροπής
- ο να αναπτύξει την προσέγγισή του για αμφίδρομη αλληλεπίδραση με την επιστημονική κοινότητα – για να καθοδηγήσει την επιστημονική ανάπτυξη με στόχο τη βέλτιστη κανονιστική σημασία και για να διαβιβάσει τις τελευταίες επιστημονικές γνώσεις στο κανονιστικό έργο.

Ο ECHA θα συνεχίσει να προωθεί την ανάπτυξη και χρήση εναλλακτικών μεθόδων και προσεγγίσεων για την αποφυγή περιττών δοκιμών με χρήση ζώων. Ο ECHA θα διενεργήσει τη δεύτερη αξιολόγηση και θα συντάξει την έκθεση βάσει του άρθρου 117 παράγραφος 3 του κανονισμού REACH σχετικά με τη χρήση μεθόδων και στρατηγικών δοκιμών χωρίς τη χρήση ζώων που χρησιμοποιούνται προς παραγωγή πληροφοριών για τις εγγενείς ιδιότητες και για την αξιολόγηση του κινδύνου.

Ο ECHA θα εντατικοποιήσει επίσης την υποστήριξη στη διεθνή ανάπτυξη μεθόδων δοκιμών, συμπεριλαμβανομένων εναλλακτικών μεθόδων δοκιμών και ολοκληρωμένων στρατηγικών δοκιμών, προκειμένου να βελτιώσει τη διαθεσιμότητα των πιο επικαιροποιημένων μεθόδων για τους καταχωρίζοντες που πληρούν τις απαιτήσεις πληροφοριών οι οποίες προβλέπονται από τη νομοθεσία. Η ενέργεια αυτή θα είναι χρήσιμη για την τρίτη προθεσμία καταχωρίσεων το 2018, όπου αναμένεται ότι η χρήση προσαρμογών που δεν βασίζονται σε δοκιμές ή με δοκιμές *in vitro* θα αυξηθεί. Ο ECHA προετοιμάζεται για τη μεταβολή αυτή εξελίσσοντας τις γνώσεις και τα εργαλεία σε συνεργασία με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες. Ο ECHA επιθυμεί επίσης να διασφαλίσει ότι η κανονιστική σημασία θα λαμβάνεται πλήρως υπόψη εγκαίρως κατά την εκπόνηση των κατευθυντήριων οδηγιών και των εναλλακτικών μεθόδων για τις δοκιμές.

Ο ECHA συνεχίζει με πολλές δραστηριότητες για την προώθηση της χρήσης εναλλακτικών για την αποφυγή των περιττών δοκιμών (με χρήση ζώων). Σε συνδυασμό με την περαιτέρω ανάπτυξη και προώθηση της μεθόδου QSAR, θα εξακολουθήσει να δίδεται ιδιαίτερη έμφαση στην προαγωγή της συγκριτικής προσέγγισης και της προσέγγισης κατηγορίας. Στον τομέα των μεθόδων που δεν βασίζονται σε δοκιμές, ιδιαίτερη μέριμνα

δίδεται, σε συνεργασία με τον ΟΟΣΑ, στο δυναμικό των οδών δυσμενούς έκβασης (AOP), οι οποίες υποστηρίζονται ευρέως σε διεθνές επίπεδο.

Ο ECHA θα συνεχίσει τις προσπάθειες για τον αποτελεσματικό προσδιορισμό ουσιών παρόμοιων με ABT και ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές βάσει των κανονισμών REACH, CLP και BPR, με τη βοήθεια της ομάδας εμπειρογνομώνων ABT και της συμβουλευτικής ομάδας εμπειρογνομώνων ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές. Θα ληφθεί μέριμνα για τη διασφάλιση συνέπειας μεταξύ των αξιολογήσεων βάσει των συγκεκριμένων κανονισμών και για την τήρηση των κριτηρίων που προβλέπονται από την Επιτροπή για τον προσδιορισμό των ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές.

Ο ECHA θα συνεχίσει να ασχολείται με ουσίες σε νανομορφή εντός του πεδίου εφαρμογής των κανονισμών REACH, CLP και BPR με τη βοήθεια της ομάδας εργασίας νανοϋλικών. Θα υποστηρίξει περαιτέρω τις κανονιστικές διαδικασίες διεξάγοντας αξιολογήσεις από εμπειρογνώμονες προσδιορισμού, χαρακτηρισμού, επικινδυνότητας, έκθεσης και κινδύνων, συμπεριλαμβανομένων μέτρων διαχείρισης και μετριασμού των κινδύνων για τις ουσίες σε νανομορφή. Ταυτόχρονα, ο ECHA θα συνεχίσει να παρέχει καθοδήγηση και συμβουλές στους καταχωρίζοντες. Ο ECHA αναμένει ότι η Επιτροπή θα προχωρήσει στην τροποποίηση των παραρτημάτων του κανονισμού REACH αναφορικά με τις ουσίες σε νανομορφή και θα συνεχίσει να συμβάλλει σε αυτή τη διαδικασία. Ο ECHA σχεδιάζει να επικαιροποιήσει τα έγγραφα καθοδήγησης και τα εγχειρίδια ΤΠ του. Επιπλέον, ο ECHA θα αποκομίσει διδάγματα από τους πρώτους ελέγχους συμμόρφωσης και τις αξιολογήσεις ουσιών σε νανομορφή στο πλαίσιο των καταχωρήσεων. Επίσης, ο ECHA θα προαγάγει περαιτέρω τη συζήτηση για τη συνολική ασφάλεια των νανοϋλικών ενεργώντας ως συντονιστής μεταξύ των κανονιστικών αρχών στην ΕΕ και θα συμβάλει στις διεθνείς δραστηριότητες με στόχο την εναρμόνιση των δοκιμών, των μεθόδων αξιολόγησης και των στρατηγικών δοκιμών.

Ο ECHA θα παράσχει επιστημονική και κανονιστική εμπειρογνομοσύνη στην Επιτροπή με την περαιτέρω ανάπτυξη του κανονισμού REACH και άλλων νομοθεσιών περί χημικών προϊόντων, ιδιαίτερα ως παρακολούθηση της επανεξέτασης του κανονισμού REACH το 2012. Αναμένεται ότι θα καλυφθούν με αυτόν τον τρόπο, δηλ. συνεισφορά για τον προσδιορισμό της χημικής ομοιότητας, πιθανώς μέσω της εφαρμογής νομοθεσίας, για την αναθεώρηση των απαιτήσεων καταχώρισης για ουσίες σε μικρές ποσότητες και για την αναθεώρηση της ανάγκης για καταχώριση ορισμένων τύπων πολυμερών.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Παροχή από τον ECHA επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών σχετικά με την ασφάλεια των χημικών προϊόντων, συμπεριλαμβανομένων των νανοϋλικών, των ουσιών παρόμοιων με ABT και των ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές, της τοξικότητας των μειγμάτων, της αξιολόγησης της έκθεσης, των μεθόδων δοκιμής και της χρήσης εναλλακτικών μεθόδων.
2. Δυνατότητα του ECHA να συμβαδίζει με τις επιστημονικές εξελίξεις και τις προκύπτουσες κανονιστικές ανάγκες.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Επίπεδο ικανοποίησης από την ποιότητα της παρεχόμενης στην Επιτροπή και στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα

- Ανάπτυξη ενός πλαισίου διαχείρισης γνώσεων για την υποστήριξη της συστηματικής και διαρκούς ανάπτυξης των επιστημονικών και κανονιστικών ικανοτήτων του ECHA.
- Έως και δύο τοπικά επιστημονικά εργαστήρια.
- Δημοσίευση της δεύτερης έκθεσης του ECHA βάσει του άρθρου 117 παράγραφος 3 έως την 1η Ιουνίου 2014.
- Επικαιροποιημένο διετές πρόγραμμα εργασίας του ECHA για τα νανοϋλικά.
- Δύο συνεδριάσεις της ομάδας εργασίας νανοϋλικών του ECHA.
- Συμμετοχή ή/και συνεισφορά σε διεθνή προγράμματα ανάπτυξης στον τομέα του χαρακτηρισμού, της επικινδυνότητας, της έκθεσης και του κινδύνου των νανοϋλικών.
- Συνεισφορά στην ανάπτυξη των κατευθυντήριων γραμμών για τις δοκιμές και των στρατηγικών δοκιμών του ΟΟΣΑ, ειδικά στους τομείς του οφθαλμικού ερεθισμού/της δερματικής διάβρωσης, της ευαισθητοποίησης του δέρματος, της γονιδοτοξικότητας, των ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές, της τοξικότητας στην αναπαραγωγή και της οικοτοξικότητας στο υδάτινο περιβάλλον και στο έδαφος.
- Συνεδρίαση παρακολούθησης για ενημέρωση σχετικά με την ανάπτυξη από τον ΟΟΣΑ μιας στρατηγικής δοκιμής *in vitro* «πλήρους υποκατάστασης» για την ευαισθητοποίηση του δέρματος με απώτερο στόχο μια επικαιροποίηση εγγράφων καθοδήγησης.
- Ενημέρωση των καταχωριζόντων σχετικά με τις νέες κατευθυντήριες γραμμές περι δοκιμών και προώθηση της χρήσης τους για την εκπλήρωση των απαιτήσεων πληροφοριών βάσει του κανονισμού REACH.
- Αύξηση της συλλογής επεξηγηματικών παραδειγμάτων για χρήση σε συγκριτικές προσεγγίσεις ή προσεγγίσεις κατηγορίας.
- Συνεισφορά στην παρακολούθηση της επανεξέτασης του κανονισμού REACH από την Επιτροπή και της δεύτερης κανονιστικής επανεξέτασης των νανοϋλικών.
- Συνεισφορά στις τρέχουσες πρωτοβουλίες της Επιτροπής αναφορικά με τις ουσίες που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές και τις συνδυασμένες επιδράσεις.
- Συνεισφορά στα νέα έγγραφα καθοδήγησης σχετικά με τις κατηγορίες που επικαιροποιούνται μέσω ΟΟΣΑ.

-
- Οδός δυσμενούς έκβασης: συνεισφορά μέσω του ΟΟΣΑ και του ΠΟΥ και εφαρμογή μέσω της εφαρμογής Toolbox του ΟΟΣΑ.
 - Εναλλακτικές μέθοδοι: ολοκλήρωση των παραδειγμάτων εναλλακτικών προσεγγίσεων με χρήση της εφαρμογής QSAR Toolbox.

2. Όργανα και υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA

2.1. Επιτροπές και φόρουμ (Δραστηριότητα 8)

Οι επιτροπές –επιτροπή των κρατών μελών (MSC), επιτροπή αξιολόγησης κινδύνων (RAC) και επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης (SEAC)– αποτελούν αναπόσπαστο τμήμα του ECHA και διαδραματίζουν ουσιαστικό ρόλο, ιδίως σε ό,τι αφορά την παροχή επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών (ήτοι, συμφωνίες και γνώμες) ως βάση για τη διαδικασία λήψης αποφάσεων του ECHA και της Επιτροπής. Το φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής αποτελεί ένα δίκτυο των αρχών των κρατών μελών οι οποίες είναι αρμόδιες για την εφαρμογή των κανονισμών REACH και CLP, με στόχο την εναρμόνιση των συναφών προσεγγίσεων.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Συνολικά, η βασική πρόκληση για το 2014 είναι η συνέχιση της παροχής επιστημονικών γνωμοδοτήσεων και συμφωνιών ως βάσεων για τις διαδικασίες λήψης αποφάσεων του ECHA και της Επιτροπής. Συγκεκριμένα, οι επιτροπές και η γραμματεία τους θα πρέπει να διαχειρίζονται έναν υψηλό φόρτο εργασίας τηρώντας τις αυστηρές προθεσμίες που προβλέπονται από τη νομοθεσία· να διατηρούν την υψηλή ποιότητα των παρεχόμενων επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών· να διασφαλίζουν ότι οι γνωμοδοτήσεις και άλλα παραδοτέα επικεντρώνονται σε σχετικά στοιχεία εντός του κανονιστικού πλαισίου· να διατηρούν ενεργή επικοινωνία μεταξύ των μελών και της γραμματείας και με τις MSCA· να παρέχουν υψηλό επίπεδο διαφάνειας, εκπληρώνοντας παράλληλα τις απαιτήσεις εμπιστευτικότητας· και να διαχειρίζονται αποτελεσματικά πιθανές συγκρούσεις συμφερόντων των επιτροπών. Λόγω του αυξανόμενου φόρτου εργασίας, η ιδιότητα του ενεργού μέλους των επιτροπών του ECHA απαιτεί την ανάληψη του ρόλου του εισηγητή σε τακτική βάση. Με στόχο την αύξηση του αριθμού ενεργών εισηγητών, η γραμματεία θα συνεχίσει να ζητά από τις αρμόδιες αρχές να δεσμευτούν ότι θα διασφαλίσουν τη διαθεσιμότητα των εντεταλμένων/διορισμένων μελών τους ώστε να ενεργούν τακτικά ως εισηγητές και ότι θα τους παρέχουν επαρκή υποστήριξη. Η γραμματεία θα συνεχίσει να παρακολουθεί τη συμμετοχή των μελών στο έργο των επιτροπών.

Επιτροπή των κρατών μελών (MSC)

Όλες οι διαδικασίες της MSC (δηλαδή ο προσδιορισμός SVHC, η γνώμη σχετικά με το σχέδιο σύστασης του ECHA για το παράρτημα XIV, η αξιολόγηση φακέλων, η αξιολόγηση ουσιών) εντείνονται το 2014. Η εφαρμογή του χάρτη πορείας SVHC για το 2020 αναμένεται να επιφέρει μεγαλύτερο αριθμό προτάσεων SVHC.

Τα κράτη μέλη αναμένεται να προτείνουν τροποποιήσεις σε ένα σημαντικό ποσοστό των ολοκληρωμένων και των στοχευμένων ελέγχων συμμόρφωσης ενώ ένα σαφώς χαμηλότερο ποσοστό σχεδίων απόφασης σχετικά με ελέγχους συμμόρφωσης που ανακλύπουν βάσει μιας λογικής «τομέων ανησυχίας» αναμένεται να οδηγήσουν σε συμμετοχή MSC. Η εξέταση προτάσεων δοκιμής διενεργείται πλέον σε κανονικότερη βάση, αλλά με μικρότερη συχνότητα. Αναμένεται ότι οι MSC θα έχουν τη δυνατότητα, μετά από δύο έτη στασιμότητας, να συνάπτουν επίσης συμφωνίες σχετικά με τη δοκιμή της τοξικότητας στην αναπαραγωγή μετά την προβλεπόμενη προσαρμογή των σχετικών απαιτήσεων πληροφοριών βάσει του κανονισμού REACH από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.

Η MSC θα συνεχίσει να διεκπεραιώνει τα καθήκοντά της που σχετίζονται με την αξιολόγηση ουσιών παρέχοντας τη γνώμη της σχετικά με τη δεύτερη επικαιροποίηση του κοινοτικού κυλιόμενου σχεδίου δράσης (CoRAP) στα τέλη του Φεβρουαρίου 2014 και, εφόσον απαιτείται, με την επιδίωξη συμφωνίας ως προς τα σχέδια απόφασης ζητώντας

πρόσθετες πληροφορίες για ουσίες από τον πρώτο και τον δεύτερο κατάλογο CoRAP. Τα σχέδια απόφασης σχετικά με την αξιολόγηση ουσιών θα γίνουν πιο περίπλοκα κατά την εξέταση ουσιών UVCB⁶ και ομάδων ουσιών, γεγονός που θα οδηγήσει στην παραπομπή δύσκολων περιπτώσεων στην MSC.

Επιτροπή αξιολόγησης κινδύνων (RAC) και επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης (SEAC)

Οι επιτροπές θα ασχολούνται με έναν αυξανόμενο αριθμό αιτήσεων αδειοδότησης ενώ ο αριθμός των προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση και για επιβολή περιορισμών αναμένεται να παραμείνει στο ίδιο επίπεδο με το 2013. Συνεπώς, θα χρειαστεί αυξημένη υποστήριξη από μέρους της γραμματείας προς τους εισηγητές. Θα γίνουν συνεχείς προσπάθειες για τη διασφάλιση της καλής αλληλεπίδρασης και συνεργασίας μεταξύ της RAC και της SEAC σε ό,τι αφορά τη γνωμοδότηση σχετικά με τις προτάσεις επιβολής περιορισμών και τις αιτήσεις αδειοδότησης. Είναι επίσης σημαντικό να εξεταστεί ο βέλτιστος τρόπος για την ενσωμάτωση των συμβουλών του φόρουμ, ιδιαίτερα κατά τις τελικές φάσεις της γνωμοδότησης και της έγκρισης γνώμης.

Οι επιτροπές θα συνεχίσουν τη συνεργασία με άλλες επιστημονικές επιτροπές (SCOEL, SCCS, SCHER και SCHENIHR), την επιστημονική επιτροπή της EFSA και ομάδες αξιολόγησης κινδύνων της ΕΕ, προκειμένου να αποφεύγονται και να επιλύονται άμεσα πιθανές διαφορές απόψεων στις γνώμες που εκδίδει.

Επιτροπή βιοκτόνων (BPC)

Η βασική πρόκληση για τον κανονισμό BPC το 2014 θα είναι να διασφαλιστεί μια πολύ αποτελεσματική γνωμοδότηση για τις βιοκτόνες δραστικές ουσίες βάσει του προγράμματος επανεξέτασης που αναμένεται να επιταχυνθεί σημαντικά όταν ο ECHA αναλάβει τη διαχείρισή του από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή. Ταυτόχρονα, η επιτροπή θα πρέπει να προετοιμάσει το έδαφος για τη διαχείριση των πρώτων αιτήσεων για αδειοδότηση στην Ευρωπαϊκή Ένωση και να ορίσει τις διαδικασίες για τη διαχείριση δραστικών ουσιών που είναι υποψήφιες προς αντικατάσταση. Λόγω του υψηλού αναμενόμενου φόρτου στα επερχόμενα έτη, η γραμματεία θα συνεχίσει να υποστηρίζει τον κανονισμό BPC καθιερώνοντας και διενεργώντας πολύ απλοποιημένες διαδικασίες τόσο για τις συνεδριάσεις της ολομέλειας όσο και για τις ομάδες εργασίας. Αυτό θα περιλαμβάνει επίσης τη δημιουργία τακτικών διαδικασιών για την κατάλληλη συμμετοχή των παρατηρητών των ενδιαφερόμενων παραγόντων και των αιτούντων στις διαδικασίες.

Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής

Το φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής συντονίζει ένα δίκτυο των αρχών των κρατών μελών οι οποίες είναι αρμόδιες για την εφαρμογή των κανονισμών REACH, CLP και PIC, με στόχο την εναρμόνιση των συναφών προσεγγίσεων. Η γραμματεία του ECHA για το φόρουμ διαδραματίζει καταλυτικό ρόλο στην υποστήριξη του φόρουμ όσον αφορά τις δραστηριότητες του συντονισμού του ελέγχου εφαρμογής των κανονισμών.

Έως το 2014 θα λειτουργούν περισσότερες διασυνδέσεις μεταξύ του ECHA, των MSCA και των NEA (εθνικές αρμόδιες για την εφαρμογή αρχές), συνεπώς θα ενισχυθεί η εφαρμογή των αποφάσεων του ECHA. Η γραμματεία του ECHA για το φόρουμ θα συνεχίσει να παρέχει τεχνική, επιστημονική και διοικητική υποστήριξη στο φόρουμ σε ό,τι αφορά τη διοργάνωση των συνεδριάσεων της ομάδας εργασίας του, του ετήσιου εργαστηρίου του ενδιαφερόμενων παραγόντων και των συνεδριάσεων της ολομέλειάς του.

Το 2014, το φόρουμ θα διοργανώσει εκδηλώσεις κατάρτισης για τους υπεύθυνους του

⁶ Ουσίες άγνωστης ή ασταθούς σύνθεσης, προϊόντα πολύπλοκων αντιδράσεων ή βιολογικά υλικά.

ελέγχου. Η επικοινωνία μεταξύ του ECHA και των ΝΕΑ σχετικά με συγκεκριμένες περιπτώσεις εφαρμογής μέσω ειδικών συντονιστικών κέντρων θα συνεισφέρει στη στρατηγική του ECHA. Το συντονιστικό κέντρο του ECHA στη γραμματεία του φόρουμ θα αποστέλλει πληροφορίες, συμπεριλαμβανομένων μεταφράσεων αποφάσεων κατόπιν αιτήματος, μεταξύ του Οργανισμού και των συντονιστικών κέντρων των ΝΕΑ για την εφαρμογή των αποφάσεων του ECHA και τη διασφάλιση της ροής πληροφοριών μεταξύ φορέων όπως προσδιορίζεται στο ευρετήριο διασυνδέσεων, χρησιμοποιώντας ως εκ τούτου την ενημερωτική πύλη για την εφαρμογή του κανονισμού REACH (RIPE) για ασφαλή επικοινωνία. Ο ECHA θα συλλέγει τακτικές εκθέσεις προόδου από τις MSCA και τις ΝΕΑ σχετικά με την εφαρμογή από αυτές των αποφάσεων του ECHA, οι οποίες θα παρέχονται μέσω του συντονιστικού κέντρου του ECHA.

Ο ECHA θα συνεχίσει να αναπτύσσει και να βελτιώνει το RIPE ώστε να ανταποκρίνεται στις αυξανόμενες ανάγκες των επιθεωρητών. Το RIPE θα παραμείνει ως μια προσωρινή λύση για χρήση ως ηλεκτρονικού συστήματος ανταλλαγής πληροφοριών (EIES) που θα διασφαλίζει τελικά την επικοινωνία μεταξύ των αρμόδιων για την εφαρμογή αρχών των διαφόρων κρατών μελών. Έως το 2014, το φόρουμ θα έχει λάβει απόφαση σχετικά με το εάν θα υιοθετήσει το σύστημα ICSMS της Επιτροπής ως μόνιμο σύστημα EIES, το οποίο θα προσαρμόσει βάσει των αναγκών των επιθεωρητών για τους κανονισμούς REACH και CLP.

Το 2014, το φόρουμ θα ολοκληρώσει το τρίτο συντονισμένο έργο ελέγχου της εφαρμογής του κανονισμού REACH –REF-3– σχετικά με τις υποχρεώσεις καταχώρισης, τη διαδικασία επαλήθευσης των καταχωρίσεων που έγιναν από αποκλειστικούς αντιπροσώπους και τη συνεργασία με τις τελωνειακές αρχές.

Θα δημιουργηθεί μια νέα μόνιμη ομάδα εργασίας φόρουμ για την ιεράρχηση των εναρμονισμένων έργων εφαρμογής η οποία θα διασφαλίζει έναν τακτικό κύκλο έργων REF. Χρησιμοποιώντας μια εναρμονισμένη μεθοδολογία σχετικά με την επιλογή, ιεράρχηση, εκτέλεση και αξιολόγηση συντονισμένων έργων του φόρουμ, το φόρουμ θα έρθει σε συμφωνία σχετικά με ένα τέταρτο έργο φόρουμ το 2014.

Ανάλογα με τη χρηματοδότηση από την Επιτροπή ή τους εθνικούς προϋπολογισμούς, οι επισκέψεις μελέτης καθώς και η παρακολούθηση προγραμμάτων κατάρτισης για επιθεωρητές από τα κράτη μέλη θα συνεχιστούν για λόγους ανταλλαγής ορθών πρακτικών. Η συνεργασία μεταξύ του ECHA και των ΝΕΑ θα ενισχυθεί μέσω κοινών προτύπων εφαρμογής και ειδικών στοχευμένων εργαστηρίων.

Το φόρουμ θα συνεχίσει να προωθεί την εναρμονισμένη εφαρμογή μέσω της συνεχούς επέκτασης του εγχειριδίου συμπερασμάτων του. Θα συλλέγει και θα συνοψίζει τα συμπεράσματα του φόρουμ σχετικά με πρακτικές περιπτώσεις εφαρμογής και θα τα καθιστά διαθέσιμα σε όλους τους επιθεωρητές.

Το φόρουμ θα συνεχίσει να παρέχει συμβουλές σχετικά με την εφαρμοσιμότητα των προτεινόμενων περιορισμών για ουσίες. Προς τούτο, κατά τη διαχείριση των προτάσεων δοκιμής απαιτείται καλός συντονισμός, λαμβάνοντας υπόψη τον διάλογο με τα μέλη των επιτροπών, τα ερωτήματα και τις γνώμες των RAC και SEAC. Επιπλέον, θα ζητηθεί από το φόρουμ να θέσει σε εφαρμογή το πιλοτικό έργο για την αδειοδότηση, οι προετοιμασίες για το οποίο είχαν ξεκινήσει στα τέλη του 2013.

Το φόρουμ θα συνεχίσει να συνεργάζεται με διαπιστευμένους ενδιαφερόμενους παράγοντες προσκαλώντας τους στις ετήσιες ανοικτές συνεδριάσεις της ολομέλειας του φόρουμ. Επιπλέον, το φόρουμ θα προτείνει στα κράτη μέλη τη διεξαγωγή του επόμενου έργου εναρμονισμένης εφαρμογής βάσει των προτάσεων που υποβάλλονται από τα μέλη του φόρουμ, τον ECHA, την Επιτροπή και τους ενδιαφερόμενους οργανισμούς.

Το φόρουμ, καθώς και η γραμματεία του φόρουμ, θα εκπροσωπούνται στην επιτροπή καθοδήγησης σχετικά με τη μελέτη της Επιτροπής με τίτλο "Development of enforcement

indicators for REACH and CLP” (Ανάπτυξη δεικτών εφαρμογής για τους κανονισμούς REACH και CLP), έτσι ώστε τα αποτελέσματά της να καλύπτουν δεόντως τις ανάγκες του Οργανισμού.

Τέλος, το φόρουμ θα ανταποκριθεί επίσης σε κάθε ανάγκη που θα προκύπτει για συντονισμό του δικτύου των αρχών των κρατών μελών που είναι αρμόδιες για την εφαρμογή του κανονισμού PIC.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Αποδοτική και αποτελεσματική υποστήριξη και διευκόλυνση των εργασιών των επιτροπών από τη γραμματεία ώστε οι επιτροπές να είναι σε θέση:
 - να τηρούν τα χρονοδιαγράμματα που προβλέπει η νομοθεσία, και
 - να παρέχουν υψηλής ποιότητας επιστημονικές και τεχνικές συμβουλές, γνώμες και συμφωνίες που διευκολύνουν τη λήψη κανονιστικών αποφάσεων με απόλυτη διαφάνεια και διασφάλιση του απαιτούμενου απορρήτου.
2. Αποδοτική και αποτελεσματική υποστήριξη και διευκόλυνση των εργασιών του φόρουμ από τη γραμματεία ώστε το φόρουμ να είναι σε θέση:
 - να βελτιώσει περαιτέρω και να εναρμονίσει τον αποτελεσματικό έλεγχο της εφαρμογής των κανονισμών REACH και CLP στα κράτη μέλη ΕΕ/ΕΟΧ, διασφαλίζοντας το απαιτούμενο απόρρητο, και
 - να προωθεί την εναρμονισμένη εφαρμογή των κανονισμών REACH, CLP και PIC.
3. Αποφυγή και επίλυση της διάστασης απόψεων επιστημονικών επιτροπών άλλων φορέων της ΕΕ μέσω της ανταλλαγής πληροφοριών και μέσω του συντονισμού δραστηριοτήτων αμοιβαίου συμφέροντος.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό γνωμών/συμφωνιών που παραδόθηκαν εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Ποσοστό ομόφωνων συμφωνιών της επιτροπής των κρατών μελών.	80%	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Ποσοστό γνωμών των επιτροπών που εγκρίθηκαν με συναίνεση.	80%	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Ποσοστό γνωμών των επιτροπών που ελήφθησαν υπόψη κατά τη λήψη της οριστικής απόφασης από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.	Υψηλό	Ετήσια εσωτερική έκθεση

Επίπεδο ικανοποίησης των μελών και άλλων συμμετεχόντων από τη λειτουργία των επιτροπών (π.χ. υποστήριξη, συμπεριλαμβανομένης της κατάρτισης και της προεδρίας που παρείχε ο ECHA, συνολική διαφάνεια, δημοσίευση των αποτελεσμάτων των διαδικασιών των επιτροπών) και του φόρουμ.	Υψηλό	Έρευνα, κάθε δεύτερο έτος ⁷
Περιστατικά διάστασης απόψεων επιστημονικών επιτροπών άλλων κοινοτικών φορέων.	Μόνο σε καλά αιτιολογημένες περιπτώσεις	Έκθεση εσωτερικής αξιολόγησης

3. Κύρια αποτελέσματα

Επιτροπή των κρατών μελών

- Συμφωνίες (ή γνώμες) της MSC για έως και 30 προτάσεις προσδιορισμού ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC).
- Έως και 300 συμφωνίες της MSC επί σχεδίων αποφάσεων για προτάσεις δοκιμής και ελέγχους συμμόρφωσης.
- Κατάρτιση έως και 40 συμφωνιών επί σχεδίων αποφάσεων αξιολόγησης ουσιών.
- Γνώμη επί του πρώτου σχεδίου σύστασης του ECHA για το παράρτημα XIV.
- Γνώμη επί του δεύτερου σχεδίου επικαιροποίησης του CoRAP.
- Επικαιροποιήσεις στα εγχειρίδια αποφάσεων.
- Έξι συνεδριάσεις της ολομέλειας της MSC.

Επιτροπή αξιολόγησης κινδύνων

- Έως και 55 γνώμες της RAC επί φακέλων εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης.
- Έως και οκτώ γνώμες της RAC επί προτάσεων επιβολής περιορισμών.
- Έως και 20 γνώμες της RAC επί αιτήσεων για αδειοδότηση.
- Διαχείριση αιτημάτων από τον εκτελεστικό διευθυντή (άρθρο 77 παράγραφος 3 στοιχείο γ) του κανονισμού REACH).
- Τήρηση του εγχειριδίου με πορίσματα και συστάσεις της RAC.
- Τέσσερις συνεδριάσεις της ολομέλειας της RAC.

Επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης

- Έως και οκτώ γνώμες της SEAC επί προτάσεων επιβολής περιορισμών.
- Έως και 20 γνώμες της SEAC επί αιτήσεων για αδειοδότηση.

⁷ Μέλη και άλλοι συμμετέχοντες των επιτροπών: η αξιολόγηση του δείκτη θα πραγματοποιηθεί το 2015.

- Διαχείριση αιτημάτων από τον εκτελεστικό διευθυντή (άρθρο 77 παράγραφος 3 στοιχείο γ) του κανονισμού REACH).
- Τήρηση του εγχειριδίου με πορίσματα και συστάσεις της SEAC.
- Τέσσερις συνεδριάσεις της ολομέλειας της SEAC.

Επιτροπή βιοκτόνων

- Λήψη έως 50 γνωμών επί δραστικών ουσιών.
- Λήψη έως και 30 γνωμών επί τεχνικών και επιστημονικών ζητημάτων που σχετίζονται με τη διαδικασία αμοιβαίας αναγνώρισης.
- Πέντε συνεδριάσεις της ολομέλειας της BPC και έως πέντε συνεδριάσεις κάθε μόνιμης ομάδας εργασίας.

Φόρουμ

- Τελική έκθεση σχετικά με το τρίτο συντονισμένο έργο ελέγχου εφαρμογής, εφόσον προβλέπεται παράταση.
- Ιεράρχηση και κοινή αντίληψη περί των προτεραιοτήτων για τις κοινές δραστηριότητες ελέγχου εφαρμογής.
- Πρόταση για ένα νέο εναρμονισμένο έργο ελέγχου εφαρμογής.
- Βελτιωμένα εργαλεία ΤΠ για επιθεωρητές (RIPE και EIES).
- Ενισχυμένη και στοχευμένη επικοινωνία μέσω «συντονιστικών κέντρων» μεταξύ ECHA, εθνικών αρμόδιων για την εφαρμογή αρχών και αρμόδιων αρχών των κρατών μελών με στόχο την εφαρμογή των αποφάσεων του ECHA, η οποία θα προάγεται περαιτέρω από ένα εργαστήριο διασυνδέσεων φόρουμ.
- Κοινή αντίληψη περί των προτεραιοτήτων για τις κοινές δραστηριότητες ελέγχου εφαρμογής.
- Έγκαιρη παροχή συμβουλών σχετικά με την εφαρμοσιμότητα των προτεινόμενων περιορισμών σχετικά με ουσίες, σε συνεργασία με τις επιτροπές RAC και SEAC.
- Ενίσχυση της διαφάνειας στο έργο του φόρουμ, μέσω μεγαλύτερης πληροφόρησης σχετικά με τις δραστηριότητές του με δημοσίευση στον δικτυακό τόπο του ECHA.
- Εκδήλωση εκπαίδευσης των εκπαιδευτών.
- Πρόσκληση των διαπιστευμένων οργανώσεων ενδιαφερόμενων παραγόντων στην ετήσια συνεδρίαση του φόρουμ.
- Συνεισφορά στην ανάπτυξη δεικτών ελέγχου εφαρμογής για τους κανονισμούς REACH και CLP.

2.2. Συμβούλιο Προσφυγών (Δραστηριότητα 9)

Το Συμβούλιο Προσφυγών (BoA) συστάθηκε βάσει του κανονισμού REACH με σκοπό να παρέχει στους ενδιαφερόμενους φορείς τη δυνατότητα προσφυγής σε ένδικο μέσο. Το Συμβούλιο επιτελεί το έργο του εξετάζοντας και αποφαινόμενο επί προσφυγών κατά ορισμένων αποφάσεων του Οργανισμού⁸. Από τον Σεπτέμβριο του 2013, το Συμβούλιο Προσφυγών απέκτησε επίσης την αρμοδιότητα να εξετάζει προσφυγές κατά ορισμένων αποφάσεων του Οργανισμού που έχουν ληφθεί βάσει του νέου κανονισμού για τα βιοκτόνα (BPR).⁹

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Οι πρώτες προσφυγές σχετικά με τον κανονισμό BPR ενδέχεται να υποβάλλονται ήδη στο Συμβούλιο Προσφυγών το 2014. Για τα νέα καθήκοντα που εκχωρήθηκαν στο Συμβούλιο Προσφυγών θα χρειαστεί ανάπτυξη ικανοτήτων σε αυτόν τον νέο τομέα αρμοδιότητας έτσι ώστε το Συμβούλιο Προσφυγών να είναι έτοιμο να λάβει έγκαιρα αποφάσεις υψηλής ποιότητας επί των προσφυγών που θα λάβει. Θα συνεχιστεί επίσης η βελτίωση της ενημέρωσης των ενδιαφερόμενων φορέων σχετικά με το πεδίο εφαρμογής των προσφυγών και τη διαδικασία προσφυγών βάσει του κανονισμού BPR.

Η δεύτερη προθεσμία καταχώρισης, στα τέλη του Μαΐου του 2013, είχε ως αποτέλεσμα χαμηλό αριθμό περιπτώσεων απόρριψης βάσει του ελέγχου τεχνικής πληρότητας. Ωστόσο, ο αριθμός αποφάσεων ανάκλησης αριθμών καταχώρισης λόγω μη καταβολής του κατάλληλου τέλους καταχώρισης αυξήθηκε. Οι αποφάσεις αυτές οδήγησαν σε αρκετές προσφυγές στα τέλη του 2013, οι οποίες θα εξεταστούν από το Συμβούλιο Προσφυγών το 2014.

Αναμένεται να υπάρξει υψηλός αριθμός αποφάσεων σχετικά με την αξιολόγηση φακέλων και ουσιών οι οποίες ενδέχεται να οδηγήσουν σε σύνθετες, από επιστημονικής και νομικής πλευράς, προσφυγές. Συγκεκριμένα, οι πρώτες προσφυγές κατά αποφάσεων αξιολόγησης ουσιών αναμένονται το 2014. Οι προσφυγές αυτού του είδους μπορεί να δημιουργήσουν ιδιαίτερες δυσκολίες στο έργο του Συμβουλίου Προσφυγών. Για παράδειγμα, υπάρχει η πιθανότητα πολλοί καταχωρίζοντες να προσφύγουν κατά της ίδιας απόφασης του ECHA και μπορεί να αμφισβητηθούν αποφάσεις του ECHA σχετικά με επιστημονικά ερωτήματα.

Οι αποφάσεις επί προσφυγών θα βοηθήσουν στην αποσαφήνιση ορισμένων πτυχών των κανονισμών REACH και BPR που μπορεί να επιδέχονται διαφόρων ερμηνειών. Οι αποφάσεις αυτές μπορεί, επομένως, να βελτιώσουν την ποιότητα των δεδομένων που υποβάλλει ο κλάδος στο πλαίσιο της καταχώρισης αποσαφηνίζοντας ορισμένα ζητήματα ερμηνείας.

Το Συμβούλιο Προσφυγών θα συνεχίσει να δημοσιεύει τις τελικές αποφάσεις του, τις ανακοινώσεις προσφυγών και τις αποφάσεις σχετικά με αιτήματα εμπιστευτικότητας και τις αιτήσεις προς παρέμβαση. Επιπλέον, θα συνεχίσει την επικοινωνία του με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες για επεξήγηση της διαδικασίας προσφυγής και του έργου του. Μέσω των μέτρων αυτών, το Συμβούλιο Προσφυγών θα καταβάλει κάθε δυνατή προσπάθεια για να διασφαλίσει ότι όλοι οι ενδιαφερόμενοι παράγοντες το θεωρούν ανεξάρτητο και αμερόληπτο.

Ενώ ο φόρτος εργασίας του Συμβουλίου Προσφυγών βρίσκεται εκτός της σφαίρας ελέγχου του, όσον αφορά τον αριθμό προσφυγών που λαμβάνει, πρέπει να είναι αρκετά ευέλικτο και δημιουργικό ώστε να μπορεί να αντιδράσει στα αιτήματα που του υποβάλλονται, λαμβάνοντας ταυτόχρονα αποφάσεις υψηλής ποιότητας σε εύλογο χρονικό

⁸ Κανονισμός REACH άρθρο 91.

⁹ Κανονισμός BPR άρθρο 77.

διάστημα. Το Συμβούλιο Προσφυγών θα πρέπει, επομένως, να επανεξετάσει τις μεθόδους εργασίας του προκειμένου να διασφαλίσει ότι απηχούν τις μεταβαλλόμενες απαιτήσεις στις οποίες καλείται να ανταποκριθεί.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Λήψη αποφάσεων υψηλής ποιότητας από το Συμβούλιο Προσφυγών χωρίς αδικαιολόγητες καθυστερήσεις.
2. Αποτελεσματική διαχείριση της διαδικασίας προσφυγών και της συναφούς επικοινωνίας.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό οριστικών αποφάσεων που ελήφθησαν εντός 90 εργάσιμων ημερών από την ολοκλήρωση της γραπτής ή προφορικής διαδικασίας.	90%	Ετήσια έκθεση του Συμβουλίου Προσφυγών.

3. Κύρια αποτελέσματα

- Υιοθέτηση έως και 15 τελικών αποφάσεων.
- Υιοθέτηση διαδικαστικών αποφάσεων, κατά περίπτωση.
- Επιγραμμική δημοσίευση σημαντικού αριθμού αποφάσεων υψηλής ποιότητας.
- Αποτελεσματική (ήτοι σαφής, ακριβής και έγκαιρη) επικοινωνία με τα (δυνητικά) μέρη που συμμετέχουν σε διαδικασίες προσφυγής.

2.3. Επικοινωνία (Δραστηριότητα 10)

Η διατήρηση της καλής φήμης του Οργανισμού με την παροχή πληροφοριών έγκαιρα και με ακρίβεια στους αρμοδίους και το ευρύ κοινό καθώς και με τη διασφάλιση μιας ισόρροπης παρουσίασης του έργου του Οργανισμού στα ειδικευμένα και τα γενικά μέσα μαζικής ενημέρωσης αποτελεί έναν στόχο προτεραιότητας για τις δραστηριότητες επικοινωνίας του ECHA. Η εξωτερική επικοινωνία συμπληρώνεται από την εσωτερική επικοινωνία του ECHA μέσω του ECHANet (το ενδοδίκτυο του ECHA) και ειδικών εκδηλώσεων ενημέρωσης του προσωπικού. Η πλήρης ενημέρωση και συμμετοχή του προσωπικού είναι ουσιώδης για την επιτυχή λειτουργία ενός κανονιστικού οργανισμού του μεγέθους του ECHA.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Το 2014, ο ECHA προτίθεται να επενδύσει για το μέλλον βελτιώνοντας περαιτέρω μερικά από τα βασικά μέσα επικοινωνίας του –τον δικτυακό τόπο και το ενδοδίκτυο για παράδειγμα– και δημιουργώντας την ικανότητα να απευθυνθεί σε νέα και ειδικά κοινά και να τα ενημερώσει σχετικά με τα δικαιώματα, τις ευθύνες και τις δυνατότητές τους βάσει της νομοθεσίας περί χημικών προϊόντων της ΕΕ. Σημαντικό κοινό αποτελούν οι επιχειρήσεις που ανταποκρίνονται στον κανονισμό για τα βιοκτόνα και την αναδιτύπωση του κανονισμού PIC· οι μικρές επιχειρήσεις που ετοιμάζονται να ανταποκριθούν στην προθεσμία του 2018 βάσει του κανονισμού REACH· οι μεταγενέστεροι χρήστες· οι καταναλωτές· οι εργαζόμενοι· οι έμποροι λιανικής πώλησης και η επιστημονική κοινότητα.

Ο ECHA θα επενδύσει επίσης στις σχέσεις που διατηρεί με τις διαπιστευμένες οργανώσεις ενδιαφερόμενων παραγόντων προκειμένου να διασφαλίσει την προβολή των απόψεών τους, την αξιοποίηση της εμπειρογνομοσύνης τους και τη συνεργασία τους με τον Οργανισμό με στόχο να απευθυνθούν σε διάφορα κοινά για αμοιβαίο όφελος.

Μια ακόμη πρόκληση θα είναι η βελτίωση της χρησιμότητας των πληροφοριών σχετικά με τα χημικά προϊόντα και τις αποφάσεις που διαδίδονται μέσω του δικτυακού τόπου του ECHA. Ο ECHA θα βελτιώσει επομένως τον τρόπο με το οποίο γίνεται η παρουσίαση, η αναζήτηση και η υποβολή πληροφοριών σχετικά με τα χημικά προϊόντα, με στόχο να τις καταστήσει πιο εύκολα προσβάσιμες σε περισσότερους ανθρώπους. Πρόκειται για ένα μακροπρόθεσμο έργο που θα ξεκινήσει το 2014 και θα επιφέρει αλλαγές στον δικτυακό τόπο το 2015. Ο ECHA θα βελτιώσει επίσης την προβολή των αποφάσεών του στον δικτυακό τόπο.

Η έναρξη ισχύος του κανονισμού PIC και η περαιτέρω εισαγωγή νέων δυνατοτήτων υποβολής για προμηθευτές βιοκτόνων προϊόντων απαιτεί στοχευμένη επικοινωνία προς τους αρμοδίους.

Δεδομένου ότι οι κανόνες του κανονισμού CLP για την ταξινόμηση και την επισήμανση θα γίνουν υποχρεωτικές για τα μείγματα από την 1η Ιουνίου 2015, το 2014 ο ECHA σχεδιάζει να οργανώσει δραστηριότητες βελτίωσης της ενημέρωσης σε συνεργασία με σχετικές οργανώσεις ενδιαφερόμενων οργανισμών και συνεργαζόμενες αρχές, εστιάζοντας στους τυποποιητές μειγμάτων και ιδιαίτερα τις MME.

Ο ECHA θα προωθήσει επίσης κοινές δραστηριότητες βελτίωσης της ενημέρωσης σε συνεργασία με τον κλάδο και τα κράτη μέλη με στόχο να πληροφορηθούν οι φορείς του κλάδου σχετικά με τα καθήκοντα των μεταγενέστερων χρηστών αναφορικά με την κοινοποίηση πληροφοριών στην αλυσίδα εφοδιασμού. Οι ενέργειες αυτές θα βασιστούν στην πείρα που έχει αποκτηθεί από τη λήψη επικαιροποιημένων δελτίων δεδομένων ασφαλείας με σενάρια έκθεσης για ουσίες που καταχωρίστηκαν για την προθεσμία του 2013. Οι ενέργειες αυτές θα βασιστούν επίσης στην επικαιροποιημένη καθοδήγηση για μεταγενέστερους χρήστες και στη σχετική τρέχουσα εργασία στο πλαίσιο του ENES.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Αποτελεσματική επικοινωνία του ECHA με όλες τις ομάδες εξωτερικών ενδιαφερομένων, συνήθως σε 23 γλώσσες της ΕΕ, καθώς και εύστοχη και ισορροπημένη παρουσία του στα μέσα μαζικής ενημέρωσης.
2. Συμμετοχή των διαπιστευμένων ενδιαφερόμενων παραγόντων στις εργασίες του ECHA και ικανοποίηση από την πλευρά τους ότι οι απόψεις τους εκφράζονται και λαμβάνονται υπόψη.
3. Σωστή ενημέρωση του υπαλλήλων του ECHA, αίσθηση του ανήκειν και ότι αποτελούν μέρος μιας κοινής εταιρικής προσπάθειας.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Επίπεδο ικανοποίησης αναγνωστών από τα έγγραφα του ECHA, συμπεριλαμβανομένης της διαθεσιμότητας γλωσσών, (δικτυακός τόπος, ηλεκτρονική ανακοίνωση ειδήσεων, ενημερωτικό δελτίο, δελτία Τύπου, ενημερωτικές ειδοποιήσεις). Τα παραπάνω θα αποτιμώνται από την άποψη της έγκαιρης έκδοσης, του περιεχομένου και της χρηστικότητας.	Υψηλό	Ετήσια υποβολή παρατηρήσεων αναγνωστών και έρευνες
Επίπεδο ικανοποίησης των διαπιστευμένων ενδιαφερόμενων παραγόντων από τις πληροφορίες που τους παρέχονται και από τη σχέση τους με τον ECHA.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα, υποβολή παρατηρήσεων από εκδηλώσεις, υποβολή παρατηρήσεων από αξιολόγηση αιτήσεων
Επίπεδο ικανοποίησης του προσωπικού από την εσωτερική επικοινωνία.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα σχετικά με την εσωτερική επικοινωνία

3. Κύρια αποτελέσματα

- Δημοσίευση έως και 100 κειμένων επικοινωνίας σε 23 γλώσσες – έγγραφα, ιστοσελίδες κλπ.
- Συντονισμένες δραστηριότητες επικοινωνίας για συγκεκριμένες ομάδες στόχου – για παράδειγμα μικρές επιχειρήσεις, μεταγενέστεροι χρήστες, καταναλωτές, έμποροι λιανικής πώλησης και ακαδημαϊκοί– για τη βελτίωση της ενημέρωσης σχετικά με τα δικαιώματα, τις υποχρεώσεις και τις δυνατότητές τους βάσει της νομοθεσίας. Ορισμένες από αυτές τις δραστηριότητες μπορούν να αναληφθούν από κοινού με εταίρους της ΕΕ, κράτη μέλη και διαπιστευμένες οργανώσεις ενδιαφερόμενων παραγόντων.
- Περαιτέρω προώθηση της εναρμόνισης των κοινοποιήσεων βάσει του κανονισμού

CLP.

- Κοινές δραστηριότητες βελτίωσης της ενημέρωσης με τον κλάδο και τα κράτη μέλη σχετικά με τις υποχρεώσεις των μεταγενέστερων χρηστών βάσει των κανονισμών REACH και CLP.
- Εκστρατεία ενημέρωσης των αρμοδίων βάσει του κανονισμού PIC και περισσότερες στοχευμένες πληροφορίες προς τους αρμόδιους στον τομέα των βιοκτόνων προϊόντων.
- Δημοσίευση έως και 25 δελτίων Τύπου και διοργάνωση μίας συνέντευξης Τύπου για τα μέσα μαζικής ενημέρωσης.
- Έκδοση έως και 50 ενημερωτικών ειδοποιήσεων, 50 εβδομαδιαίων ηλεκτρονικών δελτίων ειδήσεων και ενός διμηνιαίου ενημερωτικού δελτίου.
- Δημοσίευση έως και έξι διαδικτυακών σεμιναρίων και τεσσάρων σύντομων βίντεο για το γενικό κοινό.
- Διοργάνωση έως και δύο ημερίδων για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες, ένα εργαστήριο για διαπιστευμένες οργανώσεις ενδιαφερόμενων παραγόντων και *ad hoc* εκδηλώσεις ενδιαφερόμενων παραγόντων.
- Δημοσίευση ενός διμηνιαίου ενημερωτικού δελτίου ενδιαφερόμενων παραγόντων για τις διαπιστευμένες οργανώσεις ενδιαφερόμενων παραγόντων.
- Καθημερινή παροχή εσωτερικής πληροφόρησης για το προσωπικό μέσω του ενδοδικτύου και των οθονών εσωτερικών πληροφοριών. Αναδιοργάνωση και θέση σε λειτουργία εταιρικού δικτυακού τόπου ενδοδικτύου.
- Διενέργεια ερευνών για την αποτίμηση της ικανοποίησης και την κατανόηση των εμπειριών των ενδιαφερόμενων παραγόντων (π.χ. έρευνα ικανοποίησης των ενδιαφερόμενων παραγόντων, έρευνα στο αναγνωστικό κοινό, έρευνα χρηστών δικτυακού τόπου, έρευνα για την εσωτερική επικοινωνία και έρευνα για τους καταχωρίζοντες που υπέβαλαν επιτυχώς φακέλους στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2013).

2.4. Διεθνής συνεργασία (Δραστηριότητα 11).

Ενεργώντας κατόπιν αιτήματος της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, οι προσπάθειες του ECHA στον τομέα της διεθνούς συνεργασίας εστιάζονται στην εναρμόνιση των εργαλείων και των προσεγγίσεων διαχείρισης των χημικών προϊόντων. Το εμπόριο των χημικών προϊόντων είναι εκ φύσεως παγκόσμιο, έτσι η ανταλλαγή με διεθνείς εταιρείες δημιουργεί συνέργειες όχι μόνο για τις αρχές αλλά και για τον ευρωπαϊκό κλάδο.

Μία από τις κύριες πλατφόρμες του Οργανισμού για διεθνή συνεργασία είναι ο ΟΟΣΑ και, σε μικρότερο βαθμό, ο Οργανισμός Ηνωμένων Εθνών. Αυτό επιτρέπει στον ECHA να παρακολουθεί την τρέχουσα τάξη πραγμάτων και να αναμένει τις αλλαγές στα διεθνή καθεστώτα διαχείρισης των χημικών προϊόντων καθώς και να βλέπει ότι οι στόχοι των κανονισμών REACH, CLP, BPR και PIC λαμβάνονται υπόψη σε ένα διεθνές πλαίσιο. Η συνεργασία με διεθνείς οργανισμούς παρέχει στον ECHA έναν αναγνωρισμένο ρόλο στο πεδίο της διαχείρισης της χημικής ασφάλειας σε παγκόσμιο επίπεδο και δίνει στον Οργανισμό τη δυνατότητα να μοιραστεί τις γνώσεις του με διεθνείς εταιρείες και να μάθει από αυτούς σχετικά με τους τομείς στους οποίους είναι πιο προηγμένοι. Ο στόχος του Οργανισμού έγκειται στην ανάπτυξη εναρμονισμένης καθοδήγησης, κατευθυντήριων γραμμών και εργαλείων για αξιολόγηση της επικινδυνότητας και της έκθεσης. Η ανάπτυξη μορφών δεδομένων για την αναφορά δεδομένων καθώς και την ανταλλαγή και διάθεση πληροφοριών σχετικά με τις ιδιότητες των χημικών προϊόντων αποτελεί επίσης προτεραιότητα.

Ο ECHA βρίσκεται σε διαρκή διάλογο με τους ομότιμους του κανονιστικούς οργανισμούς σε Αυστραλία, Ιαπωνία και Ηνωμένες Πολιτείες, βάσει των υφιστάμενων συμφωνιών συνεργασίας.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Σχετικά με τις δραστηριότητες του ΟΟΣΑ, το 2014 η ανάπτυξη μορφών και εργαλείων θα συνεχιστεί πιο εντατικά. Για το IUCLID, η προπαρασκευαστική εργασία για το IUCLID 6 (βλ. Δραστηριότητα 6) θα σημάνει στενή συνεργασία με την ομάδα εμπειρογνομόνων IUCLID του ΟΟΣΑ. Η δραστηριότητα για την υποστήριξη των εναρμονισμένων προτύπων του ΟΟΣΑ, η οποία αποτελεί τον πυρήνα του IUCLID, θα συνεχιστεί επίσης με περαιτέρω βελτίωση και ανάπτυξη των προτύπων βάσει προτάσεων των μελών του ΟΟΣΑ.

Για την εφαρμογή QSAR Toolbox του ΟΟΣΑ, η έμφαση θα δοθεί στις προετοιμασίες για την επόμενη φάση του έργου Toolbox με στόχο να καταστεί το Toolbox πιο προσιτό στους χρήστες μέσω της βελτίωσης των λειτουργιών του. Επιπλέον, το έργο θα υποστηρίζεται από την περαιτέρω εφαρμογή των οδών δυσμενούς έκβασης.

Ο Οργανισμός θα αναπτύξει επίσης περαιτέρω το eChemPortal του ΟΟΣΑ, σε στενή συνεργασία με την ομάδα καθοδήγησης του ΟΟΣΑ, προσθέτοντας νέες πληροφορίες σχετικά με τα χημικά προϊόντα προερχόμενες από τον ECHA, ειδικά για τα βιοκτόνα προϊόντα, καθώς και από τις χώρες μέλη του ΟΟΣΑ και βελτιώνοντας την πρόσβαση στα δεδομένα. Άλλος ένας τομέας ενδιαφέροντος θα είναι το έργο του ΟΟΣΑ στα ναυοϋλικά.

Η συνεργασία με τρίτες χώρες θα εστιαστεί στην εργασία σε θέματα αμοιβαίου ενδιαφέροντος όπως η ιεράρχηση των χημικών προϊόντων για αξιολόγηση και μεθόδους αξιολόγησης, η κοινή χρήση βέλτιστων πρακτικών και η αντιμετώπιση αναδυόμενων ζητημάτων μαζί με κανονιστικές συνεργαζόμενες αρχές με τις οποίες έχει συνάψει συμφωνίες ο ECHA. Ο Οργανισμός θα παράσχει επίσης επιστημονική και τεχνική υποστήριξη στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή κατά τη διεξαγωγή των διεθνών δραστηριοτήτων της σύμφωνα με το αμοιβαία συμφωνηθέν πρόγραμμα εργασίας. Το 2014, η εστίαση θα βρίσκεται στην ολοκλήρωση του δεύτερου έργου δημιουργίας ικανοτήτων για δικαιούχους στις υποψήφιες προς ένταξη και στις εν δυνάμει υποψήφιες προς ένταξη στην ΕΕ χώρες στο πλαίσιο του προγράμματος μηχανισμού προενταξιακής βοήθειας (ΜΠΒ). Η εστίαση θα βρίσκεται επίσης

στη συνεισφορά στο τεχνικό έργο της υποεπιτροπής του Οργανισμού Ηνωμένων Εθνών για το παγκόσμιο εναρμονισμένο σύστημα ταξινόμησης και επισήμανσης των χημικών προϊόντων (ΠΕΣ του ΟΗΕ) συμπεριλαμβανομένης, εφόσον ζητηθεί, της συμμετοχής στο έργο των ομάδων ανταπόκρισης που έχουν συσταθεί από την υποεπιτροπή. Επιπλέον, ο Οργανισμός θα συνεχίσει να παρέχει ενημερωτικές παρουσιάσεις σε κοινά χωρών εκτός της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Υπάρχει κάποια αλληλεπικάλυψη των δυνατοτήτων που περιγράφονται στη Δραστηριότητα 7 και της παρούσας δραστηριότητας καθώς πολλές από τις επιστημονικές εξελίξεις λαμβάνουν χώρα στα διεθνή φόρα και ειδικά εντός του ΟΟΣΑ.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Παροχή προς την Επιτροπή υψηλής ποιότητας επιστημονική και τεχνική υποστήριξη για τις διεθνείς δραστηριότητές της, ειδικά σε πολυμερείς φορείς, και συγκεκριμένα, συνεισφορά του ECHA στις δραστηριότητες του ΟΟΣΑ που σχετίζονται με τα χημικά προϊόντα με σκοπό την προαγωγή της εναρμόνισης των προσεγγίσεων, των υποδειγμάτων και των εργαλείων ΤΠ προκειμένου να αυξηθούν οι συνέργειες και να αποφευχθεί η επανάληψη των ίδιων εργασιών, όπου αυτό είναι εφικτό.
2. Ανάπτυξη και διατήρηση από τον ECHA διμερών σχέσεων επιστημονικής και τεχνικής συνεργασίας με τους βασικούς κανονιστικούς φορείς τρίτων χωρών που είναι χρήσιμοι για την εφαρμογή των κανονισμών REACH και CLP, καθώς και παροχή υποστήριξης στα υποψήφια κράτη μέλη της ΕΕ και στις εν δυνάμει υποψήφιες χώρες στο πλαίσιο του προγράμματος ΜΠΒ με αποδοτικό και αποτελεσματικό τρόπο.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Επίπεδο ικανοποίησης των ενδιαφερόμενων φορέων (συμπεριλαμβανομένης της Επιτροπής) από τις δραστηριότητες συνεργασίας του Οργανισμού (συμπεριλαμβανομένης της επιστημονικής και διοικητικής υποστήριξης προς την Επιτροπή).	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα

- Έργα ΟΟΣΑ: διάθεση πληροφοριών περί ταξινόμησης και επισήμανσης, και βιοκτόνων προϊόντων στο eChemPortal. Πρώτη κυκλοφορία της επόμενης έκδοσης της εφαρμογής QSAR Toolbox του ΟΟΣΑ που θα διατεθεί στον ECHA και τον ΟΟΣΑ.
- Παροχή επιστημονικής και τεχνικής υποστήριξης προς την Επιτροπή, συμπεριλαμβανομένου του ΠΕΣ του ΟΗΕ, π.χ. πιθανής συμμετοχής και συμβολής στις συνεδριάσεις του ΠΕΣ του ΟΗΕ.
- Συνέχεια της συνεργασίας με τους κανονιστικούς φορείς σε Αυστραλία, Καναδά, Ιαπωνία και ΗΠΑ με τις οποίες ο ECHA έχει συνάψει μνημόνια συμφωνίας.

- Δραστηριότητες ανάπτυξης ικανοτήτων στις υποψήφιες προς ένταξη και στις εν δυνάμει υποψήφιες προς ένταξη στην ΕΕ χώρες στο πλαίσιο του προγράμματος ΜΠΒ του ΕΧΗΑ και δημιουργία έργου παρακολούθησης. Παρουσιάσεις στο πλαίσιο σεμιναρίων/εργαστηρίων/διασκέψεων σε τρίτες χώρες ενδιαφέροντος (είτε προσωπικά είτε μέσω βιντεοδιάσκεψης) και φιλοξενία εκπροσώπων τους.

3. Διαχείριση, οργάνωση και πόροι

3.1. Διαχείριση (Δραστηριότητα 12)

Ο ECHA διοικείται από ένα 36μελές Διοικητικό Συμβούλιο, το οποίο υποστηρίζεται από τη γραμματεία του Εκτελεστικού Διευθυντή. Σε καθημερινή βάση, ο Εκτελεστικός Διευθυντής υποστηρίζεται στη θέση εσωτερικής διακυβέρνησης που κατέχει από την ανώτερη διοίκηση (διευθυντές). Ο ECHA χρησιμοποιεί ένα σύστημα διαχείρισης και ποιότητας βάσει δραστηριοτήτων και έργων για την οργάνωση των δράσεών του σε ιεραρχική δομή ή δομή πίνακα. Η διαχείριση των πληροφοριών διέπεται ταυτόχρονα από την αρχή της διαφάνειας και την αρχή της ασφάλειας.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Η γραμματεία του ECHA θα συνεχίσει να υποστηρίζει αποτελεσματικά το έργο του Διοικητικού Συμβουλίου στο πλαίσιο του ρόλου του ως διοικητικού οργάνου του Οργανισμού. Υποστηριζόμενο από τις ομάδες εργασίας του, το Διοικητικό Συμβούλιο διαδραματίζει έναν βασικό ρόλο στην εφαρμογή των τεσσάρων στρατηγικών στόχων, συγκεκριμένα διευκολύνοντας την εφαρμογή του πολυετούς προγράμματος εργασιών 2014-2018 μέσω της υιοθέτησης των ετήσιων προγραμμάτων εργασιών. Άλλες βασικές λειτουργίες του Διοικητικού Συμβουλίου περιλαμβάνουν την έγκριση του προϋπολογισμού και της ετήσιας έκθεσης καθώς και την έγκριση και επισκόπηση του εσωτερικού κανονισμού του Οργανισμού. Επιπλέον, το Διοικητικό Συμβούλιο παρακολουθεί στενά την απόδοση του Οργανισμού και την εφαρμογή των στρατηγικών του στόχων. Για τον σκοπό αυτό, το Συμβούλιο λαμβάνει τριμηνιαίες εκθέσεις από τον Εκτελεστικό Διευθυντή και εκθέσεις επί ειδικών θεμάτων από τη γραμματεία.

Ο ECHA θα συνεχίσει να συσφίγγει τις σχέσεις του με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών και τα εντεταλμένα εθνικά όργανα, ενώ θα βελτιώσει την επικοινωνία και τον συντονισμό μέσω ανταλλαγής πληροφοριών, επισκέψεων και μιας ετήσιας προγραμματικής συνεδρίασης των διευθυντών των αρμόδιων αρχών. Ιδιαίτερη μέριμνα το 2014 θα δοθεί στην ενίσχυση των σχέσεων με τις αρχές που είναι υπεύθυνες για τον κανονισμό BPR και την ανάληψη των σχέσεων με τις ορισθείσες εθνικές αρχές βάσει του κανονισμού PIC. Ο ECHA θα ενθαρρύνει τον διάλογο με βασικούς θεσμικούς εταίρους, συμπεριλαμβανομένης της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, του Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου των Υπουργών και θα συνεχίσει να συμβάλει στο έργο του Δικτύου των Οργανισμών της ΕΕ.

Το 2014, ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στην ανάπτυξη της αποτελεσματικότητας και της αποδοτικότητας του Οργανισμού σε διάφορα μέσα. Η ολοκλήρωση της προετοιμασίας του Οργανισμού για την πιστοποίηση κατά το πρότυπο ISO 9001 είναι σημαντική για την διασφάλιση της αποτελεσματικότητας και της καταλληλότητας των διαδικασιών και θα οδηγήσει τον Οργανισμό στην εν λόγω πιστοποίηση από ανεξάρτητο φορέα. Ο ECHA θα δώσει έμφαση σε μια προσέγγιση με βάση τον κίνδυνο για τον περιορισμό των περιπτώσεων ελέγχων. Θα πραγματοποιηθούν έλεγχοι και παροχή συμβουλών προκειμένου να ταυτοποιηθούν δυνατότητες βελτίωσης και να διορθωθούν τα ελλείμματα. Ο κύκλος ετήσιου προγραμματισμού θα περιλαμβάνει συστάσεις που προέρχονται από αξιολογήσεις και ελέγχους. Θα ληφθεί επίσης υπόψη η ανατροφοδότηση από τους ενδιαφερόμενους παράγοντες. Η διαχείριση των πληροφοριών θα ενισχυθεί περισσότερο ώστε να απλοποιηθεί και να ενσωματωθεί η διαδικασία, ενώ ταυτόχρονα να επιτρέπεται η ιχνηλασιμότητα. Η διαχείριση των αρχείων θα βελτιωθεί για τη διασφάλιση της διατήρησης και της προσπέλασης σημαντικών πληροφοριών σε βάθος ετών.

Ο Οργανισμός θα διασφαλίσει τη συμμόρφωση με τους σχετικούς κανονισμούς και εσωτερικές πολιτικές, διαδικασίες και οδηγίες διενεργώντας ελέγχους διασφάλισης, προστατεύοντας τα προσωπικά δεδομένα, κάνοντας αποτελεσματική διαχείριση των

δηλώσεων συμφερόντων του μελών προσωπικού, του Διοικητικού Συμβουλίου και της επιτροπής καθώς και προστατεύοντας την ασφάλεια των εμπιστευτικών προσωπικών και κλαδικών πληροφοριών με ένα σύστημα ασφαλείας υψηλών απαιτήσεων. Επιπλέον, πρέπει να διατηρείται η νομική εμπειρογνομosύνη για τη διασφάλιση της ποιότητας των αποφάσεων του ECHA από νομικής άποψης. Ο ECHA θα διατηρεί επίσης ένα ολοκληρωμένο σύστημα επιχειρησιακής συνέχειας.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Διακυβέρνηση του Οργανισμού από ικανή και αποτελεσματική διοίκηση, η οποία εξασφαλίζει τον ορθό σχεδιασμό των δραστηριοτήτων, την κατανομή των πόρων, την αξιολόγηση και διαχείριση του κινδύνου, την ασφάλεια του προσωπικού, των περιουσιακών στοιχείων και των πληροφοριών, τη συμμόρφωση και την ποιότητα των αποτελεσμάτων.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Βαθμός συμμόρφωσης των στοιχείων του συστήματος διαχείρισης ποιότητας προς τις απαιτήσεις του προτύπου ISO 9001.	95%	Αξιολόγηση από τον υπεύθυνο διαχείρισης ποιότητας
Ποσοστό πολύ σημαντικών συστάσεων των εσωτερικών ελεγκτών (IAS) που υλοποιούνται εντός της προθεσμίας.	100%	Ετήσια έκθεση εσωτερικού ελεγκτή

3. Κύρια αποτελέσματα

- Διοργάνωση τεσσάρων συνεδριάσεων του Διοικητικού Συμβουλίου και των αντίστοιχων ομάδων εργασίας, προκειμένου το Διοικητικό Συμβούλιο να μπορεί να λάβει όλες τις απαραίτητες αποφάσεις.
- Διοργάνωση τουλάχιστον μίας συνεδρίασης για τους διευθυντές των κρατών μελών/των MSCA.
- Παροχή σημαντικής νομικής υποστήριξης για τη σύνταξη των αποφάσεων του ECHA και την αποτελεσματική υπεράσπισή τους.
- Αναθεώρηση των σχεδίων επιχειρησιακής συνέχειας.
- Εκπόνηση έκθεσης του υπεύθυνου ασφαλείας σχετικά με την εξέλιξη των κινδύνων ασφαλείας για τον Οργανισμό με πρόταση ενός σχεδίου δράσης για την περίοδο 2014-2018.
- Έλεγχος/ανάλυση αποτελεσματικότητας μίας/δύο διαδικασιών ανάλωσης πόρων.
- Έναρξη εφαρμογής του συστήματος οικολογικής διαχείρισης και ελέγχου (EMAS) ή ισοδύναμου περιβαλλοντικού προτύπου. Συμπερίληψη στο μητρώο προστασίας δεδομένων 100% των ενεργειών επεξεργασίας που αφορούν προσωπικά δεδομένα προσδιορισμένα από τον υπεύθυνο προστασίας δεδομένων.
- Διοργάνωση τουλάχιστον μίας συνεδρίασης του δικτύου υπευθύνων ασφαλείας.

-
- Λήψη 100 αποφάσεων πρόσβασης σε έγγραφα, με κάλυψη περίπου 700 εγγράφων.
 - Έκθεση πριν από τον έλεγχο για την πιστοποίηση κατά το πρότυπο ISO 9001.
 - Εκπόνηση κανονιστικών σχεδίων και εκθέσεων.

3.2. Χρηματοοικονομικοί πόροι, προμήθειες και λογιστική (Δραστηριότητα 13)

Οι κανόνες που διέπουν τη δημοσιονομική διαχείριση του ECHA έχουν εγκριθεί από το Διοικητικό Συμβούλιο του Οργανισμού μετά από διαβούλευση με την Ευρωπαϊκή Επιτροπή και πρέπει να συμμορφώνονται με τον κανονισμό σχετικά με τους δημοσιονομικούς κανόνες που ισχύει για τον γενικό προϋπολογισμό της Ευρωπαϊκής Ένωσης (δημοσιονομικός κανονισμός)¹⁰. Τα κονδύλια που χορηγούνται δυνάμει των κανονισμών REACH, BPR και PIC πρέπει να διαχωρίζονται επίσης στους λογαριασμούς.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2014

Το 2014, η γενική εστίαση της χρηματοοικονομικής διαχείρισης του ECHA θα συνεχίσει να είναι η διασφάλιση της βέλτιστης χρήσης των διαθέσιμων χρηματοοικονομικών πόρων σύμφωνα με τις αρχές της εξοικονόμησης πόρων, της αποδοτικότητας και της αποτελεσματικότητας.

Ενώ το 2013 υπήρχε η δεύτερη προθεσμία καταχώρισης βάσει του κανονισμού REACH, το 2014 θα πρέπει να πραγματοποιηθεί περαιτέρω παρακολούθηση για τις σχετικές χρηματοοικονομικές και λογιστικές διαδικασίες. Τα ίδια έσοδα για τις δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH/CLP το 2014 θα είναι τα τέλη από τις αιτήσεις αδειοδότησης, τις προσφυγές, τα επιπλέον τέλη από την επαλήθευση του καθεστώτος MME, τα διοικητικά τέλη, και τα έσοδα από τόκους. Η θεσπισμένη πολιτική για την επένδυση των ταμειακών αποθεμάτων και η συνολική κατάσταση της ρευστότητας θα πρέπει επίσης να παρακολουθούνται προσεκτικά το 2014. Η χρηματοδοτική αυτοδυναμία για τις δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH/CLP θα συνεχίσει να διασφαλίζεται μέσω της προσεκτικής διαχείρισης των εσόδων και μέσω αυστηρού ελέγχου των δαπανών.

Το 2014 θα είναι το τελευταίο έτος κατά το οποίο οι δραστηριότητες βάσει του κανονισμού REACH θα είναι πλήρως αυτοχρηματοδοτούμενες. Στο πλαίσιο αυτό, λαμβάνουν χώρα προετοιμασίες για την διασφάλιση ενός καθεστώτος μεικτής χρηματοδότησης για τους κανονισμούς REACH/CLP το 2015, βάσει του οποίου τμήμα των δαπανών θα καλύπτεται από τα έσοδα των τελών και το υπόλοιπο από επιχορήγηση της ΕΕ.

Η διασφάλιση της σωστής εφαρμογής τελών βάσει των κανονισμών REACH, CLP και BPR θα είναι μια διαρκής προτεραιότητα. Για τον λόγο αυτόν, η λειτουργία συστηματικού ελέγχου που έχει θεσπιστεί για τον έλεγχο της ορθότητας των μειώσεων προς MME για τα τέλη του κανονισμού REACH, και συνεπώς τα τέλη που καταβάλλονται στον ECHA, θα συνεχίσει να εφαρμόζεται με την ίδια συνέπεια, όπως το 2013. Όσον αφορά τον κανονισμό για τα βιοκτόνα, ο ECHA θα επαληθεύσει τις επιχειρήσεις που ζητούν μείωση των τελών βάσει καθεστώτος MME και, ανάλογα με τον αριθμό των αιτημάτων, μέρος των πόρων θα διατίθεται στις επαληθεύσεις καθεστώτος MME που σχετίζονται με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα. Η συγκεκριμένη δραστηριότητα επαλήθευσης θα παραμείνει προτεραιότητα στο πλαίσιο της κατανομής των πόρων για το πρόγραμμα εργασίας του 2014.

Ενώ η χρηματοδότηση των δραστηριοτήτων βάσει του κανονισμού PIC θα συνεχίσει να βασίζεται πλήρως σε επιχορήγηση της ΕΕ, οι δραστηριότητες βάσει του κανονισμού BPR θα βασίζονται όλο και περισσότερο στη χρηματοδότηση από τέλη. Δεδομένης της αβεβαιότητας σχετικά με το ύψος των ιδίων εσόδων για τις δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH/CLP και BPR, ο ECHA θα παρακολουθεί την πρόβλεψη εσόδων και εξόδων του κάθε μήνα ώστε να είναι σε θέση να ενημερώσει την Επιτροπή για τυχόν ελλείψεις προκειμένου να αναληφθούν οι κατάλληλες ενέργειες εξισορρόπησης του προϋπολογισμού.

Ο οργανισμός θα συνεχίσει να διαχωρίζει τα συστήματα προϋπολογισμού και υποβολής

¹⁰ Κανονισμός REACH άρθρο 99.

εκθέσεων που εφαρμόζει έτσι ώστε να ικανοποιήσει την ανάγκη διαχωρισμού των κονδυλίων που προέρχονται από τους κανονισμούς REACH, BPR και PIC. Ο ECHA θα παρακολουθεί επίσης τη μεταφορά αποτελέσματος ώστε να διασφαλίζει ότι βρίσκεται εντός των ορίων που έχουν οριστεί από το Ευρωπαϊκό Ελεγκτικό Συνέδριο (ΕΕΣ) με την εξαίρεση των λειτουργικών δαπανών που συνδέονται με τα πολυετή προγράμματα.

Όσον αφορά την ανάθεση προμηθειών και τη σύναψη συμβάσεων, ο ECHA θα συνεχίσει να αναθέτει μέρος των δραστηριοτήτων του σε εξωτερικούς φορείς με σκοπό να υποστηρίξει την εφαρμογή του προγράμματος εργασιών του. Η θέσπιση κατάλληλων συμβατικών ρυθμίσεων για τον προαναφερθέντα σκοπό θα συνεχίσει να αποτελεί ζητούμενο για την αποτελεσματική ανάθεση προμηθειών. Ιδιαίτερη προσοχή θα δοθεί στην πλέον αποτελεσματική και οικονομική χρήση του μεγάλου αριθμού συμβάσεων-πλαίσιο που έχει συνάψει ο Οργανισμός. Επιπλέον, αναμένεται για το 2014 ένας σημαντικός αριθμός νέων πρωτοβουλιών προμηθειών και νέων συμβάσεων.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Ορθή, χρηστή και αποτελεσματική δημοσιονομική διαχείριση από τον Οργανισμό και συμμόρφωσή του προς τους ισχύοντες δημοσιονομικούς κανόνες και κανονισμούς.
2. Προσεκτική και επιμελής διαχείριση των ταμειακών αποθεμάτων.
3. Αποτελεσματικά χρηματοοικονομικά συστήματα του Οργανισμού για τη διαχείριση και υποβολή εκθέσεων για διάφορες χρηματοοικονομικά διακριτές νομικές βάσεις.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Αριθμός επιφυλάξεων που διατυπώνονται στην ετήσια έκθεση του ΕΕΣ σχετικά με δημοσιονομικά και λογιστικά ζητήματα.	0	Ετήσιες εκθέσεις ΕΕΣ
Ποσοστό ανάληψης υποχρεώσεων (των πιστώσεων ανάληψης υποχρεώσεων στα τέλη του έτους).	97%	Ετήσια έκθεση
Ποσοστό πληρωμών (των πιστώσεων πληρωμών στα τέλη του έτους).	80%	Ετήσια έκθεση
Ποσοστό μεταφοράς (% δεσμευμένων κονδυλίων που μεταφέρθηκαν για το 2015)	< 20%	Ετήσια έκθεση
Ακυρωθείσες πιστώσεις πληρωμών μεταφοράς από το 2013	< 5%	Ετήσια έκθεση
Συμμόρφωση προς την καθοδήγηση του ΔΣ περί ταμειακών αποθεμάτων (MB/62/2010 τελικό).	100%	Ετήσια έκθεση

3. Κύρια αποτελέσματα

- Αυστηρή διαχείριση του προϋπολογισμού και της ρευστότητας.
- Στενή παρακολούθηση και διαχείριση των ταμειακών αποθεμάτων του Οργανισμού.
- Διαχωρισμός κονδυλίων βάσει διαφορετικών νομοθεσιών.
- 600 επαληθεύσεις καθεστώτος ΜΜΕ καταχωριζόντων.
- Υποβολή εκθέσεων περί εξόδων ανά δραστηριότητα.
- Παρακολούθηση και εκτέλεση του προϋπολογισμού με στόχο την επίτευξη του στοχοθετημένου ποσοστού αναλήψεων υποχρεώσεων.
- Έγκαιρη κατάρτιση ετήσιων λογαριασμών για το 2013.

3.3. Ανθρώπινοι πόροι και υπηρεσίες λειτουργίας (Δραστηριότητα 14)

Ο ECHA πρέπει να διεξάγει τις δραστηριότητές του σε συμμόρφωση με τον κανονισμό περί της υπηρεσιακής καταστάσεως των υπαλλήλων της ΕΕ και του καθεστώτος που εφαρμόζεται επί του λοιπού προσωπικού της Ένωσης (κανονισμός υπηρεσιακής καταστάσεως). Όλο το προσωπικό του ECHA πρέπει να ενεργεί σε συμμόρφωση προς τον κώδικα ορθής διοικητικής συμπεριφοράς του ECHA και έχοντας υπόψη τις αρχές περί δημόσιας υπηρεσίας για τον δημοσιοϋπαλληλικό κλάδο της ΕΕ που έχουν εκδοθεί από τον Ευρωπαϊό Διαμεσολαβητή. Η διοίκηση του ECHA είναι επίσης υπεύθυνη για την εφαρμογή κοινωνικής πολιτικής και πολιτικής ευημερίας και σχετικών ετησίων σχεδίων δράσης για τη διασφάλιση της ευημερίας του προσωπικού.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2014

Ανθρώπινοι πόροι

Η στρατηγική ανθρωπίνων πόρων εξακολουθεί να μετεξελίσσεται μετατοπίζοντας το αρχικό επίκεντρό της από την ανάπτυξη προς την καθιέρωση ενός σταθερότερου οργανωτικού περιβάλλοντος το οποίο να είναι αποδοτικό, αποτελεσματικό και να διατηρεί την ευελιξία ανάληψης και ενσωμάτωσης νέων αρμοδιοτήτων.

Το περιβάλλον λειτουργίας το 2014 θα συνεχίσει να επηρεάζεται από την επικρατούσα οικονομική κατάσταση στην Ευρώπη και τον αντίκτυπο από τη μείωση των πόρων των δημόσιων αρχών σε εθνικό επίπεδο και σε επίπεδο ΕΕ, ενώ ο ECHA βρίσκεται αντιμέτωπος με μια μείωση του βασικού προσωπικού του για τους κανονισμούς REACH και CLP.

Το 2014, η πολιτική περί ανθρωπίνων πόρων του ECHA θα περιλαμβάνει αντιμετώπιση των προκλήσεων που σχετίζονται με διαμόρφωση ενός βιώσιμου εργασιακού περιβάλλοντος υψηλών επιδόσεων που θα διευκολύνει την καλλιέργεια πνεύματος ομαδικής εργασίας, την ενσωμάτωση και την προσαρμοστικότητα των ανθρώπων· διασφάλιση της ευθυγράμμισης των δραστηριοτήτων εκμάθησης, κατάρτισης και επαγγελματικής εξέλιξης ώστε να βελτιστοποιείται η ατομική και η οργανωσιακή απόδοση· περαιτέρω διαμόρφωση των υφιστάμενων και των μελλοντικών διευθυντών και των επικεφαλής ώστε να επηρεάζουν, να κινητοποιούν και να ενδυναμώνουν προορατικά το προσωπικό για την επίτευξη των προτεραιοτήτων του Οργανισμού και εφαρμογή των πρωτοβουλιών διατήρησης του προσωπικού που αναπτύχθηκαν το 2013.

Υπηρεσίες Λειτουργίας

Οι Υπηρεσίες Λειτουργίας καλύπτουν τη διαχείριση των κτιριακών υποδομών, γραφείων και εγκαταστάσεων διασκέψεων του Οργανισμού, τη σωματική ασφάλεια, τη διοργάνωση ταξιδίων και συνεδριάσεων, καθώς και την παροχή υπηρεσιών όπως καταχώριση αλληλογραφίας, προμήθειες γραφείου, αρχειοθέτηση και διαχείριση βιβλιοθήκης. Ο στόχος είναι η παροχή επαρκών, σε καλή κατάσταση και ασφαλών εγκαταστάσεων που διασφαλίζουν αποτελεσματικό και ασφαλές εργασιακό περιβάλλον για το προσωπικό και οι οποίες μπορούν να καλύψουν τις ανάγκες συνεδριάσεων και επικοινωνίας όλων των φορέων του Οργανισμού και των ενδιαφερόμενων φορέων.

Η πλήρης ανάπτυξη των δραστηριοτήτων βάσει των κανονισμών BPR και PIC θα έχει ως αποτέλεσμα την αξιοποίηση της πλήρους χωρητικότητας των κτιριακών υποδομών καθώς και των υπηρεσιών λειτουργίας. Βάσει των τάσεων των πρόσφατων ετών, ο αριθμός συνεδριάσεων καθώς και εικονικών υπηρεσιών, όπως τηλεδιασκέψεις και δικτυακά σεμινάρια, θα αυξηθεί περισσότερο. Εκτός από την απαραίτητη συντήρηση των κτιριακών εγκαταστάσεων από τον ιδιοκτήτη, προβλέπεται το 2014 η αναβάθμιση των τεχνικών υποδομών ηλεκτροδότησης. Το 2014 θα διεξαχθεί μια αξιολόγηση των μακροπρόθεσμων απαιτήσεων των γραφείων και των εγκαταστάσεων με στόχο την υποστήριξη της

επερχόμενης λήψης αποφάσεων σχετικά με τη στρατηγική περί των μελλοντικών εγκαταστάσεων του ECHA.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Εξασφάλιση επαρκούς αριθμού καταρτισμένων υπαλλήλων στους κόλπους του Οργανισμού για την αποτελεσματική εφαρμογή του σχεδίου εργασιών, και διαμόρφωση λειτουργικού εργασιακού περιβάλλοντος προς όφελός τους.
2. Εξασφάλιση εκ μέρους του Οργανισμού επαρκών, ασφαλών και προστατευόμενων χώρων γραφείου οι οποίοι να αποτελούν αποδοτικό και ασφαλές εργασιακό περιβάλλον για το προσωπικό, καθώς και λειτουργικών εγκαταστάσεων για τις συνεδριάσεις με τους φορείς του Οργανισμού και τους εξωτερικούς επισκέπτες.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό θέσεων στον πίνακα προσωπικού που καλύφθηκαν στο τέλος του έτους.	95%	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Κύκλος εργασιών των έκτακτων υπαλλήλων.	< 5%	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Μέσος αριθμός ημερών κατάρτισης και εξέλιξης ανά μέλος προσωπικού. ¹¹	10	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Επίπεδο ικανοποίησης των μελών των επιτροπών, του φόρουμ και του ΔΣ από τη λειτουργία του συνεδριακού κέντρου.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα
Επίπεδο ικανοποίησης του προσωπικού από τις υπηρεσίες λειτουργίας.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα

Ανθρώπινοι πόροι

- Μισθοδοσία για το μόνιμο προσωπικό και άλλες πληρωμές στο προσωπικό, αποσπασμένοι εθνικοί εμπειρογνώμονες (SNE) και εκπαιδευόμενοι (κατά προσέγγιση 600 άτομα συνολικά).
- Εκτιμώμενη έναρξη 15 διαδικασιών επιλογής.
- Εκτιμώμενη ολοκλήρωση 30 προσλήψεων.
- Μέσος αριθμός ημερών κατάρτισης ανά μέλος προσωπικού: 10 ημέρες.

¹¹ Συμπεριλαμβανομένης της ενδοϋπηρεσιακής κατάρτισης.

- Ασκήσεις ανακατανομής και αξιολόγησης επιδόσεων για περισσότερους από 550 μόνιμους υπαλλήλους.
- Παροχή συμβουλών και συνδρομής στο προσωπικό και στη διοίκηση σε θέματα ανθρωπίνων πόρων, ιδίως για τα ατομικά δικαιώματα και την ευημερία.
- Ανάλυση των αποτελεσμάτων έρευνας μεταξύ των μελών του προσωπικού του 2013 και ανάπτυξη σχεδίων παρακολούθησης.
- Ενεργός ανάπτυξη των ανθρώπων καθώς και διαδικασιών και μεθόδων διαχείρισης της απόδοσης.

Υπηρεσίες Λειτουργίας

- Έγκαιρη προμήθεια εξοπλισμού, υλικών και υπηρεσιών μέσω κατάλληλων διαδικασιών προμηθειών.
- Έγκαιροι υπολογισμοί και αποζημιώσεις για αποστολές και ταξίδια για συναντήσεις με συμμετέχοντες.
- Ασφαλείς εγκαταστάσεις γραφείου.
- Επαρκής υποστήριξη συνεδριάσεων και συνεδρίων.
- Καλή λειτουργία οπτικοακουστικού εξοπλισμού με κατάλληλη τεχνική υποστήριξη.
- Αποτελεσματικές ταχυδρομικές υπηρεσίες.
- Καλή οργάνωση και σωστή διαχείριση βιβλιοθήκης και αρχείων.
- Επικαιροποιημένη και σωστή απογραφή άλλων περιουσιακών στοιχείων εκτός ΤΠ.

3.4. Τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών (Δραστηριότητα 15)

Η τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών του Οργανισμού καλύπτει ένα μεγάλο φάσμα υπηρεσιών και υποστηρίζει ένα μεγάλο φάσμα επιχειρησιακών αναγκών. Στόχος είναι η εκτέλεση εργασιών με ηλεκτρονικό και ασφαλή ως προς τα δεδομένα τρόπο, καθώς και η κάλυψη των αναγκών για εργαλεία τεχνολογίας πληροφοριών (ΤΠ).

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2014

Σύμφωνα με την εστίαση του Οργανισμού στο πρόγραμμα εργασιών 2014 για ολοκλήρωση των απαραίτητων βάσεων ποιότητας για την επιτυχία της πενταετούς στρατηγικής του, η τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών θα επικεντρωθεί στην ανάπτυξη των λύσεων που έχουν εκπονηθεί κατά το προηγούμενο έτος για την αύξηση της αποτελεσματικότητας στην πλειονότητα των κανονιστικών διαδικασιών βάσει των κανονισμών REACH και CLP και σε ορισμένες βασικές διοικητικές διαδικασίες, ιδίως στη διαχείριση των ανθρωπίνων πόρων. Μετά την ολοκλήρωση της διαδικασίας προμήθειας ενός ολοκληρωμένου συστήματος διαχείρισης ανθρωπίνων πόρων (HRMS) το 2013 και την έναρξη της εργασίας, το κύριο επίτευγμα για το 2014 θα είναι η ολοκλήρωση της πρώτης φάσης του έργου, η οποία περιλαμβάνει τις βασικές διοικητικές λειτουργίες για τη διαχείριση των δεδομένων προσωπικού, των συμβάσεων, των ατομικών δικαιωμάτων και του καταμερισμού χρόνου.

Το 2014, ένα έργο που ξεκίνησε το 2013 εφοδίασε τον ECHA με ένα ολοκληρωμένο σύστημα διαχείρισης αρχείων, το οποίο χρησιμοποιήθηκε πιλοτικά σε έναν περιορισμένο αριθμό διαδικασιών· η χρήση του εν λόγω συστήματος διαχείρισης αρχείων θα επεκταθεί σε όλα τα έγγραφα που ονομάζονται και ορίζονται ως αρχεία από τους κατόχους των διαδικασιών. Ταυτόχρονα, το σύστημα διαχείρισης εγγράφων που χρησιμοποιείται ευρέως από τους εσωτερικούς χρήστες του ECHA για την επεξεργασία, κοινή χρήση, δημοσίευση και αποθήκευση εγγράφων θα μετακινηθεί πλήρως σε μια αναβαθμισμένη πλατφόρμα, η οποία θα καλύψει τα ζητήματα απόδοσης και επιχειρησιακής συνέχειας που προκάλεσαν σημαντικές δυσκολίες για την προϋπάρχουσα πλατφόρμα ήδη από το 2013.

Η διεύρυνση της χρήσης συστημάτων ΤΠ από τον ECHA προϋποθέτει την ύπαρξη της ενδεδειγμένης ικανότητας αποκατάστασης αντοχής ώστε να αντιμετωπίζονται τυχόν σοβαρά συμβάντα δυσλειτουργίας ή διαταραχής της λειτουργίας. Ως εκ τούτου, ο ECHA θα συνεχίσει να επενδύει στην ενίσχυση της ικανότητας αποκατάστασης της υποδομής ΤΠΕ, στην αύξηση της χρησιμότητας και της ευελιξίας της. Συγκεκριμένα θα επιδιωχθεί η χρήση κατάλληλων λύσεων ΤΠ επιχειρησιακής συνέχειας για τα νέα συστήματα που υποστηρίζουν τους κανονισμούς BPR και PIC.

Όσον αφορά τη λειτουργικότητα και την ευελιξία της διαχείρισης της υποδομής ΤΠΕ, το 2014 θα είναι ένα έτος με επίκεντρο τη βελτιστοποίηση της διαχείρισης της ικανότητας ΤΠΕ –με έξυπνη χρήση των υπηρεσιών φιλοξενίας που έχουν ανατεθεί σε εξωτερικό ανάδοχο– και την προώθηση του χάρτη πορείας για την κατάλληλη «υποδομή» ώστε να υποστηρίξει το πενταετές στρατηγικό σχέδιο του Οργανισμού, συμπεριλαμβανομένων των περιορισμών πόρων που σχετίζονται με αυτό.

Το 2014, πολλά συστήματα ΤΠ που περιέχουν εμπιστευτικές επιχειρηματικές πληροφορίες θα δίνουν τη δυνατότητα απομακρυσμένης πρόσβασης, κυρίως από τις MSCA: το REACH IT, οι κεντρικές βάσεις δεδομένων IUCLID, ένας πίνακας ελέγχου δικτυακής πύλης για κανονιστικές δραστηριότητες, το R4BP 3 και το νέο σύστημα ΤΠ για τον κανονισμό PIC, θα είναι προσβάσιμα μέσω μιας ενοποιημένης λύσης ασφαλούς απομακρυσμένης σύνδεσης. Για να αποκτήσουν πρόσβαση σε αυτά τα συστήματα, οι απομακρυσμένοι χρήστες θα πρέπει να πληρούν ένα αναθεωρημένο και ενοποιημένο σύνολο απαιτήσεων ασφαλείας, όπως αυτές εγκρίθηκαν το 2013 από το Διοικητικό Συμβούλιο. Αυτή η αυξημένη χρήση του διαδικτύου θα απαιτήσει, από πλευράς ECHA, μια σταθερή παρακολούθηση των απειλών και τη συνεχή

βελτίωση της διαχείρισης κινδύνων ασφαλείας ΤΠ με την ενσωμάτωση μηχανισμών για την αντιμετώπιση όλων των ζητημάτων ΤΠ που ενδέχεται να επηρεάζουν την ασφάλεια. Το 2013, ο ECHA εργάστηκε για τη συστηματοποίηση της ενσωμάτωσης της διαχείρισης κινδύνων ασφαλείας ΤΠ στο ολοκληρωμένο σύστημα διαχείρισης ποιότητας (IQMS) του Οργανισμού. Το 2014, η ενσωμάτωση θα ολοκληρωθεί και θα καθιερωθεί.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Υποστήριξη των διοικητικών διαδικασιών και της υποβολής αναφορών διαχείρισης του ECHA με τη βοήθεια εργαλείων ΤΠ με καλή λειτουργία. Αποτελεσματική χρήση από τον ECHA των πληροφοριών του· σωστός έλεγχος των εγγράφων και αρχείων που λαμβάνονται, δημιουργούνται και χρησιμοποιούνται από το προσωπικό του.
2. Διατήρηση της τεχνικής υποδομής ΤΠΕ του Οργανισμού σε υψηλό επίπεδο λειτουργίας και μεγιστοποίηση της συνέχειας, της αποτελεσματικότητας και της ασφάλειας όλων των υποστηριζόμενων επιχειρησιακών λειτουργιών.
3. Ένα σχέδιο ΤΠ επιχειρησιακής συνέχειας καλύπτει επαρκώς τα κρίσιμα για την αποστολή συστήματα για τις νέες νομοθεσίες για τις οποίες είναι υπεύθυνος ο ECHA από το 2013: κανονισμός για τα βιοκτόνα, κανονισμός PIC και αναβαθμισμένη πλατφόρμα για τη διαχείριση εσωτερικών εγγράφων και τη συνεργασία.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2014	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Διαθεσιμότητα των ζωτικής σημασίας συστημάτων στο πλαίσιο της αποστολής που επιτελούν για εξωτερικούς πελάτες (ήτοι χρόνος πραγματικής λειτουργίας εντός του ωραρίου λειτουργίας).	Κατά μέσο όρο 98%	Στατιστικά στοιχεία κέντρου δεδομένων
Επίπεδο ικανοποίησης των εσωτερικών χρηστών από τις υπηρεσίες ΤΠ, σε σχέση με την αναλογία προσωπικού/υποστήριξης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα πελατών και <i>ad hoc</i> υποβολή παρατηρήσεων
Επίπεδο κάλυψης των ζωτικής σημασίας συστημάτων στο πλαίσιο της λύσης περί επιχειρησιακής συνέχειας μέσω εξωτερικού κέντρου/ων δεδομένων.	Επέκταση σε δύο κρίσιμα για την αποστολή συστήματα: R4BP 3, συστήματα ΤΠ για τον κανονισμό PIC και την πλατφόρμα για τη διαχείριση εσωτερικών εγγράφων και τη συνεργασία	Ετήσια εσωτερική έκθεση

3. Κύρια αποτελέσματα

- Πρώτο δομοστοιχείο του HRMS που καλύπτει τα βασικά χαρακτηριστικά διοίκησης του HRMS.
- Σύστημα διαχείρισης αρχείων που υποστηρίζει την πολιτική του ECHA σχετικά με τον έλεγχο εγγράφων και αρχείων.
- Κάλυψη του R4BP 3, του συστήματος ΤΠ για τον κανονισμό PIC και των συστημάτων διαχείρισης εσωτερικών εγγράφων από τις λύσεις ΤΠ επιχειρηματικής συνέχειας. Παράδοση του χάρτη πορείας για τη διασφάλιση μιας επαρκούς και βιώσιμης υποδομής ΤΠΕ για την πενταετή στρατηγική του Οργανισμού και κατάλληλη διευθέτηση της συμβατότητάς του με την προοπτική των πόρων.
- Ενοποίηση και ενσωμάτωση της διαχείρισης κινδύνων ασφαλείας ΤΠ στο IQMS του Οργανισμού.

4. Κίνδυνοι για τον Οργανισμό

Ο ECHA διενεργεί ετήσια αξιολόγηση κινδύνων με σκοπό τον εντοπισμό, την αξιολόγηση και τη διαχείριση των πιθανών συμβάντων τα οποία μπορεί να διακυβεύσουν την επίτευξη των στόχων που ορίζονται στο πρόγραμμα εργασιών. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η διοίκηση του ECHA εντόπισε τους κύριους κινδύνους που αναφέρονται ακολούθως.

Στο πλαίσιο εφαρμογής του κανονισμού για τα βιοκτόνα και του κανονισμού PIC ο ECHA θα αποκτήσει νέες υποχρεώσεις και αρμοδιότητες. Δεδομένων των στενών προθεσμιών, της ποικιλίας και της περιπλοκότητας των νέων αρμοδιοτήτων και των περιορισμένων χρηματοοικονομικών πόρων για την επαρκή προετοιμασία όλων των ενεργειών για τους κανονισμούς BPR και PIC, συμπεριλαμβανομένης της ανάπτυξης των εργαλείων ΤΠ, ο ECHA μπορεί να μην καταφέρει να επιτύχει όλους τους στόχους που σχετίζονται με τα βιοκτόνα προϊόντα και μπορεί να αντιμετωπίσει δυσκολίες με την έναρξη των δραστηριοτήτων βάσει του κανονισμού PIC. Για τον μετριασμό αυτών των κινδύνων, ο ECHA θεωρεί ότι η προσεκτική θέση προτεραιοτήτων θα διασφαλίσει μια αποτελεσματική διαχείριση του πεδίου εφαρμογής στα έργα ΤΠ που σχετίζονται με τους κανονισμούς BPR και PIC. Προβλέπεται επίσης υποστήριξη προς τις MSCA για τη δημιουργία ικανοτήτων. Όσον αφορά τους ανθρώπινους πόρους, ο ECHA θα πρέπει να είναι ευέλικτος στην εσωτερική ανακατανομή, σε περίπτωση που τα έσοδα των τελών για τον κανονισμό BPR δεν επαρκούν για τους πόρους που έχουν επιστρατευθεί.

Πολλοί στόχοι του προγράμματος εργασιών εξαρτώνται σε μεγάλο βαθμό από το σύστημα διακυβέρνησης ΤΠ και την υποδομή ΤΠ. Τα συστήματα ΤΠ συνδέονται άμεσα με την επίτευξη του τέταρτου στρατηγικού στόχου του ECHA «Αποτελεσματική και αποδοτική διεκπεραίωση των νέων νομοθετικών αρμοδιοτήτων, με παράλληλη προσαρμογή στους επικείμενους περιορισμούς των πόρων». Το 2014, θα πρέπει να ολοκληρωθεί ένας μεγάλος αριθμός φιλόδοξων έργων ΤΠ που υποστηρίζουν τις ροές εργασιών σύμφωνα με τους στόχους αποτελεσματικότητας του ECHA. Αυτός ο φιλόδοξος προγραμματισμός για το 2013 και το 2014 ενέχει τον κίνδυνο αλληλεπικάλυψης προτεραιοτήτων ο οποίος θα μπορούσε να επηρεάσει την ποιότητα ή/και την έγκαιρη παράδοση των έργων, γεγονός που μπορεί να έχει αρνητικό αντίκτυπο στα σχέδια αποτελεσματικότητας του Οργανισμού. Για τον μετριασμό αυτών των κινδύνων, ο Οργανισμός στοχεύει στη διασφάλιση στενής συνεργασίας με εσωτερικούς και εξωτερικούς εμπλεκόμενους φορείς και στον καθορισμό ρεαλιστικών στόχων και προσδοκιών από το πλαίσιο διακυβέρνησης ΤΠ. Στο πλαίσιο των ενεργειών μετριασμού του κινδύνου προβλέπεται επίσης η προσεκτική διαχείριση του πεδίου εφαρμογής του χαρτοφυλακίου ΤΠ και η ενίσχυση της ιεράρχησης σε επιχειρησιακό επίπεδο.

Η εφαρμογή και η κοινοποίηση του χάρτη πορείας SVHC για το 2020 βασίζονται στα σχέδια που έχουν εκπονηθεί από τον ECHA στη διάρκεια του 2013 και έχουν συμφωνηθεί με τις MSCA και την Επιτροπή. Το 2014 θα είναι ένα σημαντικό έτος για τη δημιουργία των βάσεων για τον δεύτερο στρατηγικό στόχο του ECHA «Κινητοποίηση των αρχών ώστε να χρησιμοποιούν με έξυπνο τρόπο τα δεδομένα κατά τον προσδιορισμό και την αντιμετώπιση των χημικών προϊόντων που προκαλούν ανησυχία», μέσω της συμφωνίας που θα συναφθεί μεταξύ του ECHA, της Επιτροπής και των κρατών μελών σχετικά με το σχέδιο εφαρμογής, τις μεθόδους και την κατανομή εργασιών για την επίτευξη του πολιτικού στόχου του φιλόδοξου χάρτη πορείας για το 2020. Ο Οργανισμός έχει προσδιορίσει τους εξωτερικούς παράγοντες κινδύνου που μπορεί δυνητικά να επηρεάσουν τα σχέδια ιεράρχησης ενός ή περισσότερων συνεργαζόμενων φορέων, επηρεάζοντας έτσι την επιτυχή έναρξη της υλοποίησης του χάρτη πορείας. Για τη μείωση αυτού του κινδύνου, ο ECHA θα προβεί σε στενή συνεργασία με όλους τους σχετικούς φορείς και θα διασφαλίσει συνεχή παρακολούθηση των ορόσημων του χάρτη πορείας. Ωστόσο, ο ECHA δεν μπορεί να αντικαταστήσει τους εταίρους του με άλλους κατά τη διάρκεια της διαδικασίας.

Το γεγονός ότι ο Οργανισμός εργάζεται με υψηλούς όγκους εμπιστευτικών επιχειρηματικών πληροφοριών τον καθιστά ευάλωτο σε κινδύνους που σχετίζονται με την ασφάλεια. Για τον μετριασμό αυτών των κινδύνων, ο Οργανισμός έχει αναλάβει διάφορες δράσεις, όπως ενοποιημένη προσέγγιση στην ασφαλή απομακρυσμένη πρόσβαση στα

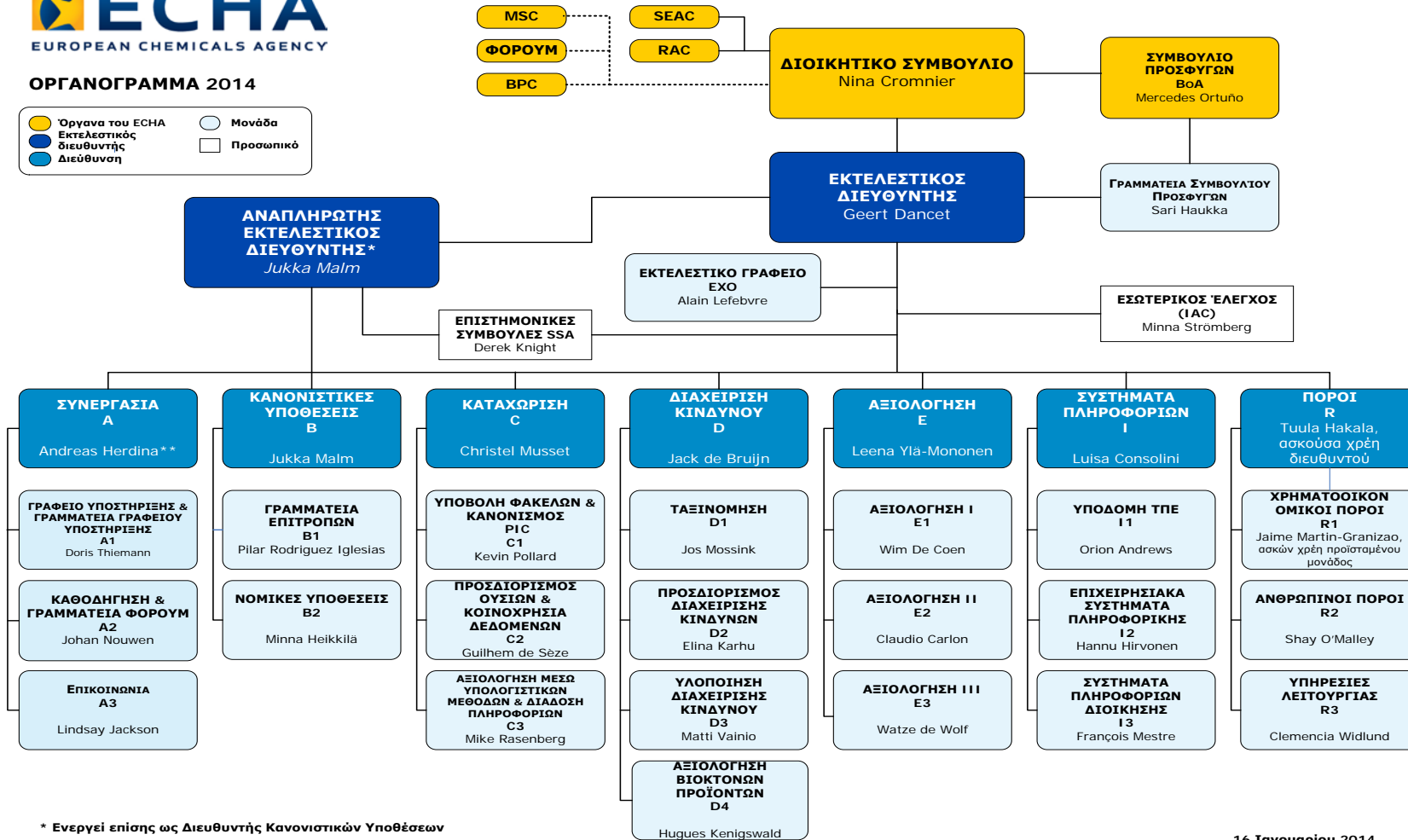
συστήματα ΤΠ, ενίσχυση της ασφάλειας στην πλατφόρμα συνεργασίας, συνεχή βελτίωση των εσωτερικών ελέγχων ασφαλείας, ιδιαίτερα όσον αφορά τη διαχείριση της πρόσβασης και την επισημοποίηση ενός συστήματος ΤΠ διαχείρισης της ασφάλειας βάσει μιας προσέγγισης που υπαγορεύεται από τους κινδύνους.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1: Οργάνωση του ECHA για το 2014

MB/54/2013
Ελσίνκι, 18 Δεκεμβρίου 2013



ΟΡΓΑΝΟΓΡΑΜΜΑ 2014



* Ενεργεί επίσης ως Διευθυντής Κανονιστικών Υποθέσεων
** Ενεργεί επίσης ως Αντιπρόσωπος των SME

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2: Βασικές παραδοχές

Βασικές δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH και CLP	Εκτίμηση για το 2014
Φάκελοι που θα υποβληθούν	
Φάκελοι καταχώρισης (συμπεριλαμβανομένων των επικαιροποιήσεων)	5.800
Προτάσεις δοκιμής	70
Αιτήματα εμπιστευτικότητας	250
Πρόσβαση σε δεδομένα παλαιότερα των 12 ετών	270
Κοινοποιήσεις PPOD (συμπεριλαμβανομένων των αιτημάτων παράτασης)	300
Αιτήματα διερεύνησης	1.300
Διαφορές κοινοχρησίας δεδομένων	3
Προτάσεις περιορισμών (παράρτημα XV)	8
Εκ των οποίων προτάσεις επιβολής περιορισμών που εκπόνησε ο ECHA	3
Προτάσεις εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης (παράρτημα VI του κανονισμού CLP)	70
Προτάσεις προσδιορισμού ουσιών ως SVHC (παράρτημα XV) ¹²	30
Αιτήσεις αδειοδότησης	20
Αιτήματα εναλλακτικής ονομασίας	100
Ουσίες στο CoRAP που θα αξιολογηθούν το 2014 από τα κράτη μέλη	50

¹² Ο πραγματικός αριθμός φακέλων SVHC που θα υποβληθούν θα εξαρτηθεί από τον αριθμό αναλύσεων ΕΔΚ που θα ολοκληρωθούν. Ο ECHA θα συμβάλει, κατόπιν αιτήματος από την Επιτροπή, στη διενέργεια έως και πέντε αναλύσεων ΕΔΚ.

Βασικές δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH και CLP		Εκτίμηση για το 2014
Αποφάσεις του ECHA		
Αποφάσεις για αξιολόγηση φακέλων και ουσιών		
- Προτάσεις δοκιμής		200
- Έλεγχοι συμμόρφωσης		150
- Αξιολογήσεις ουσιών		35
Αποφάσεις για κοινοχρησία δεδομένων		3
Αποφάσεις για ελέγχους πληρότητας (αρνητικές, δηλ. απόρριψη)		190
Αποφάσεις για αιτήματα εμπιστευτικότητας (αρνητικές)		50
Αποφάσεις για PPORD		40
- Αιτήματα για περαιτέρω πληροφορίες		30
- Συνθήκες επιβολής		8
- Χορήγηση παρατάσεων		20
Αποφάσεις για αιτήματα πρόσβασης σε έγγραφα		100
Ανακλήσεις αριθμών καταχώρισης		40
Απορρίψεις καθεστώτος MME		300

Βασικές δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH και CLP		Εκτίμηση για το 2014
Άλλα		
Προσφυγές που υποβλήθηκαν		20
Αποφάσεις περί προσφυγών		15
Σχέδιο CoRAP για ουσίες που υπόκεινται σε αξιολόγηση		1
Συστάσεις προς την Επιτροπή για τον κατάλογο αδειοδότησης		1
Ερωτήσεις προς απάντηση (κανονισμοί REACH, CLP, BPR και PIC καθώς και αντίστοιχα εργαλεία ΤΠ)		6.000
Εξετάσεις παρακολούθησης αξιολόγησης φακέλων		300
Έλεγχοι καθεστώτος MME		600
Συνεδριάσεις του Διοικητικού Συμβουλίου		4
Συνεδριάσεις της επιτροπής των κρατών μελών		6
Συνεδριάσεις RAC		4

Συνεδριάσεις SEAC	4
Συνεδριάσεις του φόρουμ	3
Γενικές ερωτήσεις μέσω τηλεφώνου ή ηλεκτρονικού ταχυδρομείου	600
Ερωτήσεις του Τύπου	600
Δελτία Τύπου και ενημερωτικές ειδοποιήσεις	75
Προσλήψεις λόγω μεταβίβασης αρμοδιοτήτων	25

Βασικές δραστηριότητες βάσει των κανονισμών BPR και PIC	Εκτίμηση για το 2014
Αριθμός δραστικών ουσιών που θα αξιολογηθούν βάσει του προγράμματος αναθεώρησης	50
Αριθμός δραστικών ουσιών που θα αξιολογηθούν για αιτήσεις που έχουν υποβληθεί πριν από την έναρξη ισχύος	10
Αιτήσεις έγκρισης νέας δραστικής ουσίας	5
Αιτήσεις ανανέωσης ή επανεξέτασης δραστικών ουσιών	3
Αιτήσεις αδειοδότησης στην Ευρωπαϊκή Ένωση	20
Αιτήσεις για προμηθευτές δραστικών ουσιών (άρθρο 95)	300
Αιτήσεις τεχνικής ισοδυναμίας	50
Αιτήσεις χημικής ομοιότητας	100
Συνολικός αριθμός αιτήσεων που θα υποβληθούν σε επεξεργασία	3.000
Έλεγχοι καθεστώτος ΜΜΕ	30
Προσφυγές	3
Συνεδριάσεις της επιτροπής βιοκτόνων	5
Συνεδριάσεις της ομάδας εργασίας της επιτροπής βιοκτόνων	26
Κοινοποιήσεις βάσει κανονισμού PIC	4.000
Πλήρωση νέων θέσεων έκτακτων/συμβασιούχων υπαλλήλων για τα βιοκτόνα	2
Πλήρωση νέων θέσεων έκτακτων/συμβασιούχων υπαλλήλων για τον κανονισμό PIC	1

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 4: Σχέδιο προμηθειών

MB/54/2013
Ελσίνκι, 18 Δεκεμβρίου 2013

Δραστηριότητα ΠΕ	Υποδραστηριότητα (κατά περίπτωση)	Αντικείμενο της σύμβασης	Εκτιμώμενος προϋπολογισμός σε ΕΥΡΩ	Δοκιμαστικός διάυλος προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία έναρξης προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία υπογραφής σύμβασης
1.0: Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	1.2. Διερεύνηση	Βάση δεδομένων φασματικών δεδομένων - Υποστήριξη ΤΠ	10.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103	2ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
1.0: Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	1.8. Δράσεις ειδικά για τη δραστηριότητα 1	Εκθέσεις για επιστημονικά θέματα SID	80.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
1. Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	1.9. Πρόγραμμα CSA	CSA για δύσκολες περιπτώσεις	300.000,00	Πρόσκληση υποβολής προσφορών	2ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο

2. Αξιολόγηση	2.1. Αξιολόγηση φακέλων	Αιτήματα παροχής υπηρεσιών/επιστημονικές υπηρεσίες που αφορούν ειδικά ερωτήματα σχετικά με την αξιολόγηση φακέλων (δηλ. συντονιζόμενα από τα φόρα αξιολόγησης ή/και σχετικά με το περιβάλλον ή την υγεία του ανθρώπου)	100.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01 ή διαδικασίες με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	2ο τρίμηνο	2ο - 3ο τρίμηνο
3. Διαχείριση κινδύνου	3.1. Προετοιμασία για σκοπούς διαχείρισης κινδύνου	Υπηρεσίες για την υποστήριξη έργου που αφορά ουσίες	50.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	3ο - 4ο τρίμηνο
3. Διαχείριση κινδύνου	3.1. Προετοιμασία για σκοπούς διαχείρισης κινδύνου	Έλεγχος ουσιών για ανάγκες διαχείρισης κινδύνου	100.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο
3. Διαχείριση κινδύνου	3.4. Αιτήσεις αδειοδότησης	Συναρτήσεις απόκρισης στη δόση	50.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	1ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο
3. Διαχείριση κινδύνου	3.5 Περιορισμοί	Υπηρεσίες υποστήριξης προς την Επιτροπή	80.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	1ο - 4ο τρίμηνο

3. Διαχείριση κινδύνου	3.6 Οριζόντιες δραστηριότητες διαχείρισης κινδύνου	Επιπτώσεις για την υγεία από χημικά προϊόντα με χρήση σταθμισμένων ως προς την ποιότητα ετών ζωής	50.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01 ή διαδικασία με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	2ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
3. Διαχείριση κινδύνου	3.6. Οριζόντιες δραστηριότητες διαχείρισης κινδύνου	Προγράμματα υλικών	80.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο
3. Διαχείριση κινδύνου	3.6. Οριζόντιες δραστηριότητες διαχείρισης κινδύνου	Πρόγραμμα για την εκτίμηση του διοικητικού φόρτου	40.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
3. Διαχείριση κινδύνου	3.6 Οριζόντιες δραστηριότητες διαχείρισης κινδύνου	Πρόγραμμα για το κόστος υποκατάστασης	80.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	1ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
6. Υποστήριξη λειτουργιών μέσω ΤΠ	6.1. Έργα ΤΠ	Υπηρεσίες SharePoint	6.000.000 - 8.000.000	Πρόσκληση υποβολής προσφορών	2ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο
6. Υποστήριξη λειτουργιών μέσω ΤΠ	6.1. Έργα ΤΠ	Παροχή συμβουλών επιτόπου σε αποθήκες δεδομένων	2.500.000 - 3.000.000	HANSEL	2ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο
6. Υποστήριξη λειτουργιών μέσω ΤΠ	6.1. Έργα ΤΠ	Παροχή υπηρεσιών ΤΠ για τις εφαρμογές του ECHA	8.000.000 - 12.000.000	Πρόσκληση υποβολής προσφορών	2ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο

6. Υποστήριξη λειτουργιών μέσω ΤΠ	6.1. Έργα ΤΠ	REACH-IT, IUCLID, CHESAR, Διάδοση πληροφοριών, C&L, DIP, RIPE, Odyssey, ECM. Κανονισμοί BPR, PIC.	9.650.000,00 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103, Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2012/150	1ο - 3ο τρίμηνο	1ο - 4ο τρίμηνο
6. Υποστήριξη λειτουργιών μέσω ΤΠ	6.2 Σέρβις λογισμικού	SciSoft, Remedy, SharePoint, δοκιμή ΤΠ	2.495.000,00 €	Σύμβαση πλαίσιο SACHA II, HANSEL, Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103	1ο - 3ο τρίμηνο	1ο - 4ο τρίμηνο
6. Υποστήριξη λειτουργιών μέσω ΤΠ	6.3 Σχεδιασμός λογισμικού	Υπηρεσίες φιλοξενίας	1.447.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2010/95N	1ο - 3ο τρίμηνο	1ο - 4ο τρίμηνο
10. Επικοινωνία		Συντήρηση και ανάπτυξη του δικτυακού τόπου του ECHA	271.200,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2010/124	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
10. Επικοινωνία		Ανάπτυξη και συντήρηση ενδοδικτύου	54.240,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2010/124	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
10. Επικοινωνία		Παραγωγή 3 βίντεο	150.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/111	1ο - 3ο τρίμηνο	1ο - 4ο τρίμηνο
10. Επικοινωνία		Υπηρεσίες εκτύπωσης	100.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/183	1ο - 4ο τρίμηνο	1ο - 4ο τρίμηνο

10. Επικοινωνία		Πρωθητικό υλικό	30.000,00	ECHA/2010/66	1ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο
10. Επικοινωνία		Ημερίδα για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες, Εργαστήριο για διαπιστευμένους ενδιαφερόμενους οργανισμούς, Ημέρα R. Schuman	100.000,00	Διαδικασίες με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
10. Επικοινωνία		Παρακολούθηση μέσω	76.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/278	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
10. Επικοινωνία		Έρευνες	55.000,00	Διαδικασία με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
11. Διεθνής συνεργασία	11.1 Συντονισμός διεθνών σχέσεων	Δημιουργία δομών για περίπλοκες (UVCB) ουσίες και για τη διόρθωση εσφαλμένων εγγραφών στις βάσεις δεδομένων που σχετίζονται με την εφαρμογή QSAR	100.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
11. Διεθνής συνεργασία	11.1 Συντονισμός διεθνών σχέσεων	Εφαρμογή QSAR 2	300.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2013/109	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο

11. Διεθνής συνεργασία	11.1 Συντονισμός διεθνών σχέσεων	E-chem portal - σταδιακή συντήρηση	100.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
11. Διεθνής συνεργασία	11.1 Συντονισμός διεθνών σχέσεων	E-chem portal - σταδιακή συντήρηση	100.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103	4ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο/2015
12. Διαχείριση	12.1 Σχεδιασμός της στρατηγικής του Οργανισμού	Ειδική παροχή συμβουλών για σχεδιασμό και παρακολούθηση των δραστηριοτήτων και των πόρων του ECHA (1η φάση) (συμπεριλαμβανομένης της προδιαγραφής για σύστημα διαχείρισης έργου)(κανονισμοί REACH και BPR)	85.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/93	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
12. Διαχείριση	12.3 Παροχή εκτελεστικής διαχείρισης	Ειδική παροχή συμβουλών για IQMS (κανονισμοί REACH και BPR)	495.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2010/93	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
12. Διαχείριση	12.3 Παροχή εκτελεστικής διαχείρισης	Ασφαλή εξωτερικά και εσωτερικά εργαλεία συνεργασίας (Fabasoft, Groupcamp)	85.000,00	SACHA II (DI-6820)	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο

12. Διαχείριση	12.3 Παροχή εκτελεστικής διαχείρισης	Παροχή συμβουλών και υποστήριξη για αλλαγή διαχείρισης (κανονισμοί REACH και BPR)	20.000,00	Διαδικασία με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
12. Διαχείριση	12.3 Παροχή εκτελεστικής διαχείρισης	Παροχή συμβουλών για βελτίωση των εργαλείων πληροφοριών και γνώσεων (Share Point)	400.000,00	ECHA/2011/103	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
12. Διαχείριση	12.3 Παροχή εκτελεστικής διαχείρισης	Παροχή συμβουλών για αποτελεσματικότητα (κανονισμοί REACH και BPR)	140.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ABC3 (DIGIT) Παρτίδα 2	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
12. Διαχείριση	12.5 Παρακολούθηση, βελτίωση, διαχείριση και υποβολή αναφορών	Παροχή συμβουλών για εσωτερικό έλεγχο (ασφάλεια ΤΠ)	55.000,00	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2010/93. Παρτίδα 4	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
12. Διαχείριση	12.5 Παρακολούθηση, βελτίωση, διαχείριση και υποβολή αναφορών	Πιστοποίηση ISO 1001 - πριν και μετά τον έλεγχο	60.000,00	Διαδικασία με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
Γενικό σύνολο			40.388.440,00 €			

Το σχέδιο προμηθειών περιλαμβάνει τις λειτουργικές δαπάνες άνω των 10.000 ευρώ μέσω συμβάσεων του Οργανισμού που προβλέπονται για το 2014

ΠΩΣ ΜΠΟΡΕΙΤΕ ΝΑ ΑΠΟΚΤΗΣΕΤΕ ΕΚΔΟΣΕΙΣ ΤΗΣ ΕΕ**Δωρεάν εκδόσεις:**

- από το EU Bookshop (<http://bookshop.europa.eu>)
- από τα γραφεία εκπροσώπησης ή τις αντιπροσωπείες της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Στοιχεία επικοινωνίας θα βρείτε στο διαδίκτυο (<http://ec.europa.eu>) ή θα τα ζητήσετε με φαξ στον αριθμό +352 2929-42758.

Εκδόσεις επί πληρωμή:

- από το EU Bookshop (<http://bookshop.europa.eu>).

Συνδρομές επί πληρωμή (π.χ. ετήσιες σειρές της *Επίσημης Εφημερίδας της Ευρωπαϊκής Ένωσης*, συλλογές της νομολογίας του Δικαστηρίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης):

- μέσω των εμπορικών αντιπροσώπων της Υπηρεσίας Εκδόσεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης (http://publications.europa.eu/others/agents/index_el.htm).

EUROPEAN CHEMICALS AGENCY
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ
ECHA.EUROPA.EU



Publications Office