

Raportul general 2013

Pentru ECHA, anul 2013 a cuprins trei reperi importante: cel de al doilea termen de înregistrare conform REACH, atingerea primului obiectiv-țintă de verificare a conformității a 5 % din dosarele de înregistrare și intrarea în vigoare a Regulamentului privind produsele biocide.

ÎNREGISTRAREA SUBSTANȚELOR NOI

Substanțele care au făcut obiectul termenului de înregistrare REACH din 2013 au fost cele produse sau importate în cantități de 100-1 000 de tone anual. Procesul s-a finalizat cu succes, înregistrându-se aproximativ 3 000 de substanțe noi. ECHA a venit în sprijinul întreprinderilor, ajutându-le să depună dosarele la timp. S-a acordat o atenție deosebită întreprinderilor mici și mijlocii.

Publicarea pe site-ul ECHA a informațiilor privind substanțele înregistrate a rămas o prioritate majoră. În 2013, agenția a diseminat majoritatea informațiilor referitoare la noile dosare, făcând excepție numai dosarele referitor la care existau cereri de confidențialitate în curs de evaluare.

ATINGEREA ȚINTELOR DE EVALUARE

Procesul de evaluare a dosarelor s-a axat, în principal, pe verificarea conformității dosarelor depuse până la primul termen de înregistrare REACH din 2010. ECHA și-a depășit ținta de verificare a conformității a cel puțin 5 % din dosarele de înregistrare aferente celor mai mari două intervale cantitative.



Majoritatea dosarelor au fost selectate cu ajutorul unor instrumente inteligente de control informatic pentru a examina efectele cu cea mai mare relevanță din punctul de vedere al utilizării în siguranță a substanțelor chimice. Aceasta contribuie la atingerea principalului obiectiv strategic al ECHA: maximizarea disponibilității datelor de înaltă calitate cu scopul de a permite producerea și utilizarea substanțelor chimice în condiții de siguranță.

În ceea ce privește evaluarea substanțelor, s-a efectuat prima actualizare a planului de acțiune comunitar flexibil, adăugându-se 62 de substanțe noi. Statele membre au finalizat primele evaluări ale substanțelor. În urma acestora s-au emis

proiecte de decizie prin care s-au solicitat informații suplimentare despre 32 de substanțe.

PROGRESE ÎNREGISTRATE ÎN GESTIONAREA RISCURILOR

În domeniul gestionării riscurilor, ECHA a elaborat un plan de punere în aplicare a foii de parcurs a Comisiei Europene privind substanțele care prezintă motive de îngrijorare deosebită (SVHC). Foaia de parcurs consemnează angajamentul UE ca până în 2020 să se includă pe lista substanțelor candidate toate SVHC relevante cunoscute în prezent.

Au fost primite primele opt cereri de autorizare, având ca obiect două substanțe și 17 utilizări specifice. Un număr însemnat de propuneri de clasificare și etichetare armonizată, precum și câteva propuneri de restricționare, au fost înaintate comitetelor științifice CER și CASE ale ECHA în vederea exprimării unui aviz științific.

ASUMAREA UNOR NOI SARCINI

ECHA a gestionat cu succes intrarea în vigoare a Regulamentului privind produsele biocide la 1 septembrie. Pregătirile au inclus crearea de noi instrumente informatice pentru statele membre și industrie, noi pagini web, sprijin din partea Biroului de asistență tehnică al ECHA și redactarea unor ghiduri noi. Interesul manifestat de întreprinderi în ceea ce privește solicitarea unei autorizații a UE a fost mai redus decât se estimase inițial. Agenția s-a pregătit, de asemenea, pentru sarcinile pe care le va avea în urma reformării Regulamentului privind procedura de consimțământ prealabil în cunoștință de cauză (PIC).

PREGĂTIRI PENTRU OBIECTIVELE VIITOARE

ECHA a încorporat în planificarea sa majoritatea recomandărilor din Raportul de revizuire cu privire la REACH întocmit de către Comisie. Pentru a se pregăti pentru termenul limită din 2018, ECHA a desemnat un ambasador pentru IMM-uri cu rolul de punct de contact pentru toate aspectele care au legătură cu întreprinderile mici și mijlocii. Agenția a intensificat, de asemenea, procesul de consolidare a cunoștințelor sale științifice și în materie de reglementare, în special pentru a reglementa identificarea și gestionarea riscurilor aferente nanomaterialelor și perturbatorilor endocriini.

Consultați Raportul general 2013:
echa.europa.eu/publications



Principali factori aflați la baza activităților ECHA în 2013

Sprijinirea întreprinderilor în vederea conformării la legislația privind substanțele chimice

Dosare de înregistrare primite, inclusiv actualizări	14 839
Propuneri de testare primite	410
Noi cereri de confidențialitate primite	548
Cereri de acces la date mai vechi de 12 ani	106
Notificări PPORD	299
Solicitări de informații	1 425
Decizii privind schimbul de date	11
Decizii privind propunerile de testare	46
Verificări ale conformității finalizate	925
Verificări ale dimensiunii IMM-urilor	516

Promovarea utilizării în siguranță a substanțelor chimice

Propuneri de clasificare și etichetare armonizată	29
Substanțe care urmează să fie evaluate de statele membre	46
Decizii privind evaluarea substanțelor	32

Soluții pentru substanțele care prezintă motive de îngrijorare

Propuneri de restricționare primite	4
Propuneri de identificare ca SVHC primite	17
Cereri de autorizare primite	8

Informații despre substanțele chimice

Decizii privind cererile de confidențialitate	198
Decizii privind cererile de acces la documente	53
Solicitări de informații, generale și din partea presei	1 241
Întrebări la care s-a oferit răspuns (consultanță privind REACH, REACH-IT, IUCLID 5, altele)	6 698
Comunicate de presă și alerte informative	95

Altele

Contestații depuse în 2013	22
Numărul angajaților statutari	553
Cheltuieli totale	106 milioane