

Πρόγραμμα εργασιών 2015

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.

Πρόγραμμα εργασιών 2015

Ελσίνκι, 26 Σεπτεμβρίου 2014
Έγγραφο: MB/31/2014 final

Κωδικός αναφοράς: ED-AH-14-001-EN-N (PDF)
Αριθμός καταλόγου: ED-AH-14-001-EL-N
ISBN: 978-92-9244-843-1
ISSN: 1831-7332
DOI: 10.2823/6909
Ημερομηνία έκδοσης: Ιανουάριος 2015
Γλώσσα: EL

© Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων, 2014

Εξώφυλλο © Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

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

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).

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 επικοινωνίας του δικτυακού τόπου του ECHA, στην ακόλουθη ηλεκτρονική διεύθυνση:

http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

Ταχυδρομική διεύθυνση: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland
Διεύθυνση επισκέψεων: Annankatu 18, Helsinki, Finland

Πίνακας περιεχομένων

Κατάλογος αρκτικόλεξων	4
Εισαγωγή	7
Στρατηγικοί στόχοι του ECHA για την περίοδο 2014-2018	8
Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2015	10
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)	34
1.5. Βιοκτόνα προϊόντα (Δραστηριότητα 16)	38
1.6. Κανονισμός PIC (Δραστηριότητα 17)	41
1.7. Παροχή συμβουλών και βοήθειας μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης (Δραστηριότητα 5)	43
1.8. Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ (Δραστηριότητα 6)	49
1.9. Επιστημονικές δραστηριότητες και παροχή τεχνικών συμβουλών προς τα θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ (Δραστηριότητα 7)	52
2. Όργανα και υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA	55
2.1. Επιτροπές και φόρουμ (Δραστηριότητα 8)	55
2.2. Συμβούλιο Προσφυγών (Δραστηριότητα 9)	61
2.3. Επικοινωνία (Δραστηριότητα 10)	63
2.4. Διεθνής συνεργασία (Δραστηριότητα 11).	66
3. Διαχείριση, οργάνωση και πόροι	69
3.1. Διαχείριση (Δραστηριότητα 12)	69
3.2. Χρηματοοικονομικοί πόροι, προμήθειες και λογιστική (Δραστηριότητα 13)	72
3.3. Ανθρώπινοι πόροι και υπηρεσίες λειτουργίας (Δραστηριότητα 14)	75
3.4. Τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών (Δραστηριότητα 15)	79
4. Κίνδυνοι για τον Οργανισμό	81
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1: Οργάνωση του ECHA	83
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2: Βασικές παραδοχές	84
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 3: Εκτιμώμενοι πόροι για το 2015	87
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 4: Σχέδιο προμηθειών	88

Κατάλογος αρκτικόλεξων

BPC	Επιτροπή βιοκτόνων
BPR	Κανονισμός για τα βιοκτόνα
C&L	Ταξινόμηση και επισήμανση
CA	Συμβασιούχος υπάλληλος
CCH	Έλεγχος συμμόρφωσης
Chesar	Εργαλείο αξιολόγησης και υποβολής εκθέσεων χημικής ασφάλειας
CLH	Εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση
CLP	Ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία
KMT	Καρκινογόνο, μεταλλαξιογόνο και 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
ECHA	Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων
EE	Ευρωπαϊκή Ένωση
Φόρουμ	Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής
HelpNet	Δίκτυο γραφείων υποστήριξης για τους κανονισμούς REACH και CLP
ΣΔΑΠ	Σύστημα διαχείρισης ανθρώπινων πόρων
IAS	Υπηρεσία εσωτερικού ελέγχου της Επιτροπής
IATA	Ολοκληρωμένη προσέγγιση για τη δοκιμή και την αξιολόγηση
ΜΠΒ	Μηχανισμός προενταξιακής βοήθειας
ISO	Διεθνής Οργανισμός Τυποποίησης
ICT	Τεχνολογίες πληροφοριών και επικοινωνιών
IR	Απαιτήσεις πληροφοριών
ΤΠ	Τεχνολογία πληροφοριών
IUCLID	Διεθνής βάση δεδομένων ενιαίων χημικών πληροφοριών
MAWP	Πολυετές πρόγραμμα εργασιών
ΔΣ	Διοικητικό Συμβούλιο
KM	Κράτος μέλος
MSC	Επιτροπή των κρατών μελών
MSCA	Αρμόδια αρχή του κράτους μέλους
MKO	Μη κυβερνητική οργάνωση
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
PSIS	Σύνοδοι ενημέρωσης πριν την υποβολή
(Q)SAR	(Ποσοτικές) σχέσεις δομής-δραστικότητας
R4BP	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
RMOA	Ανάλυση επιλογής 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
ΠΕΣ (του ΟΗΕ)	Παγκοσμίως εναρμονισμένο σύστημα ταξινόμησης και επισήμανσης των χημικών προϊόντων του ΟΗΕ
UVCB	Ουσίες άγνωστης ή ασταθούς σύνθεσης, προϊόντα πολύπλοκων αντιδράσεων ή βιολογικά υλικά
ΠΕ	Πρόγραμμα εργασιών

Νομοθετική εντολή του ECHA

Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων (ECHA) είναι ένας φορέας 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 κανονισμού σχετικά με τη συναίνεση μετά από ενημέρωση (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 μεταβιβάστηκαν 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 ανθρώπινης υγείας 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 αντιμετωπίζει τα χημικά προϊόντα που προκαλούν ανησυχία.</p>	<p>Διαφάνεια Παρέχουμε ενεργητικά στους κανονιστικούς εταίρους μας και στους ενδιαφερόμενους φορείς 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 εξωτερικά συμφέροντα 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>
Όραμα	Είμαστε αφοσιωμένοι στην επίτευξη της ευημερίας
<p>Ο ECHA φιλοδοξεί να καταστεί η κορυφαία παγκοσμίως κανονιστική αρχή σχετικά με την ασφάλεια των χημικών προϊόντων.</p>	<p>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 ανθρώπινης υγείας 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 ανθρώπινη υγεία 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 υλοποίηση 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 υλοποίηση 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. Μέσω της εφαρμογής της παραπάνω νομοθεσίας, ο ECHA συμβάλλει επίσης στην επίτευξη των στόχων του έβδομου προγράμματος δράσης για το περιβάλλον της ΕΕ.

Ο τελικός προϋπολογισμός και ο πίνακας προσωπικού του ECHA θα εγκριθούν τον Δεκέμβριο του 2014 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.

Ο σχεδιασμός του παρόντος προγράμματος εργασιών βασίζεται στα αριθμητικά στοιχεία αναφοράς που παρουσιάζονται στο παράρτημα 2, τα οποία αποτελούν επικαιροποίηση των εκτιμήσεων στις οποίες προέβη η Επιτροπή κατά τον χρόνο κατάρτισης του κανονισμού REACH. 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 εξακολουθούν να χαρακτηρίζονται από σημαντικό βαθμό αβεβαιότητας, ειδικότερα σε ό,τι αφορά τις αιτήσεις αδειοδότησης βάσει του κανονισμού REACH και του κανονισμού για τα βιοκτόνα.

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 27 Σεπτεμβρίου 2013. Το παρόν πρόγραμμα εργασιών 2015 βασίζεται στους τέσσερις στρατηγικούς στόχους, τα επιτεύγματα των οποίων θα παρακολουθούνται μέσω ετήσιων μετρήσεων και τα αποτελέσματα των οποίων θα αναφερθούν στην ετήσια γενική έκθεση:

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

Ο στρατηγικός στόχος 1 διαιρείται σε τρεις βασικούς τομείς δράσης: 1) βελτίωση της ποιότητας των φακέλων· 2) μεγιστοποίηση του αντικτύπου της παροχής συμβουλών διαχείρισης κινδύνου στην αλυσίδα εφοδιασμού· και 3) βελτίωση της διάδοσης πληροφοριών (υψηλής ποιότητας).

Το σύστημα παρακολούθησης θα καλύπτει τον πρώτο τομέα δράσης: βελτίωση της ποιότητας των φακέλων. Για τον δεύτερο τομέα δράσης, ο ECHA θα βασιστεί στην επόμενη πενταετή βασική μελέτη που θα εκπονηθεί από την Επιτροπή. Όσον αφορά τον τρίτο τομέα δράσης, η πρόοδος μπορεί να μετρηθεί μέσω των ερευνών των ενδιαφερόμενων παραγόντων που θα εκπονηθούν όταν κυκλοφορήσουν οι νέες σελίδες διάδοσης πληροφοριών, το 2015 (η αναφορά για τη σύγκριση θα είναι τα αποτελέσματα της εκτενούς έρευνας που θα διενεργηθεί κατά το 2012-2013 και η οποία θα αποτελέσει τη βάση για τη δημιουργία του μελλοντικού δικτυακού τόπου).

2. Κινητοποίηση των αρχών ώστε να χρησιμοποιούν με έξυπνο τρόπο τις πληροφορίες για τον προσδιορισμό και την αντιμετώπιση των χημικών προϊόντων που προκαλούν ανησυχία

Ο στρατηγικός στόχος 2 εστιάζει στην κινητοποίηση των αρχών με σκοπό την ορθολογική χρήση των δεδομένων προκειμένου να εντοπιστούν και να αντιμετωπιστούν κατάλληλα τα χημικά προϊόντα που προκαλούν ανησυχία. Κατά την ανάπτυξη δεικτών μέτρησης των επιτευγμάτων του ECHA όσον αφορά την επίτευξη του στρατηγικού στόχου 2, δόθηκε έμφαση σε τέσσερις τομείς. Ο πρώτος είναι ο έλεγχος των ουσιών, όπου πρέπει να δίνεται έμφαση στον προσδιορισμό χημικών ουσιών που προκαλούν ανησυχία μέσω της χρήσης των εσωτερικών και εξωτερικών βάσεων δεδομένων του ECHA. Οι δεύτερος και ο τρίτος τομείς αφορούν τις διαδικασίες αξιολόγησης των ουσιών και της κανονιστικής διαχείρισης κινδύνου, όπου δίνεται έμφαση στην κινητοποίηση των κρατών μελών και τα επιθυμητά αποτελέσματα των κανονιστικών ενεργειών. Ο τέταρτος τομέας αφορά την ποιότητα των φακέλων και των γνωμοδοτήσεων που καταρτίζουν τα κράτη μέλη και οι επιτροπές του ECHA.

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

Στο γενικό πλαίσιο των στρατηγικών στόχων, ο στρατηγικός στόχος 3 και η μέτρηση/αξιολόγηση της εφαρμογής του είναι ποιοτικής φύσης. Μπορούν να θεωρηθούν αμφότερα ως παράγοντες διευκόλυνσης της υλοποίησης των στρατηγικών στόχων 1 και 2, και ως στοιχεία για την παρακολούθηση της εταιρικής απόδοσης του ECHA, όπως γίνεται αντιληπτή από τρίτους. Ως παράγων διευκόλυνσης, ο κύριος στόχος του στρατηγικού στόχου 3 είναι να διευκολύνει τον ECHA στην επιτυχή υλοποίηση των άλλων στρατηγικών στόχων, ενώ ως πρόσθετο στοιχείο ελέγχου αποσκοπεί στην παροχή ενημερωμένων απόψεων τρίτων σχετικά με τη γενική κανονιστική-επιστημονική ικανότητα του ECHA. Ως εκ τούτου, ο ECHA θα μετράει εάν εφαρμόζει επιτυχώς δράσεις που προορίζονται να κινητοποιήσουν τον Οργανισμό από την τρέχουσα κατάσταση προς

την επίτευξη των απώτερων στόχων του στρατηγικού στόχου 3, ενώ τυχόν μετρήσιμες επιπτώσεις των δραστηριοτήτων που εκτελούνται στο πλαίσιο του στρατηγικού στόχου 3 θα μετρώνται πρωτίστως μέσω της υλοποίησης των στρατηγικών στόχων 1 και 2.

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

Ο ECHA καταβάλλει κάθε προσπάθεια να επιτύχει το Πολυετές πρόγραμμα εργασιών του στο πλαίσιο των περιορισμών που επιβάλλουν οι περικοπές πόρων που ισχύουν για όλους τους Οργανισμούς της ΕΕ. Για την παρακολούθηση της επίτευξης του στρατηγικού στόχου 4, αναπτύχθηκε ένας σχετικά απλός δείκτης για τη μέτρηση του λόγου ανθρωπίνων πόρων και παροχής οριστικών αποφάσεων και γνώμων. Ο υπολογισμός βασίζεται σε έναν αριθμό επιλεγμένων οριστικών αποτελεσμάτων του Οργανισμού, σε σύγκριση με τον συνολικό αριθμό προσωπικού.

Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2015

Το δεύτερο έτος εφαρμογής της πενταετούς στρατηγικής του ECHA, η οποία περιγράφεται στο πολυετές πρόγραμμα εργασιών 2014-2018 (MAWP) περιλαμβάνει τη συνέχιση της υλοποίησης των τεσσάρων στρατηγικών στόχων και σταθεροποίηση των νεότερων διαδικασιών αδειοδοτήσεων για βιοκτόνες ουσίες και προϊόντα. Ωστόσο, όσον αφορά της δραστηριότητες που σχετίζονται με τα βιοκτόνα, υπάρχει έντονη αβεβαιότητα ως προς τον όγκο των αιτήσεων και των σχετικών εσόδων από τέλη, κάτι το οποίο καθιστά ιδιαίτερα δύσκολο τον προγραμματισμό.

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

Το 2015 είναι κρίσιμο όσον αφορά την προετοιμασία του ECHA για την τελική ημερομηνία καταχώρισης των σταδιακά εισαγόμενων ουσιών, το 2018. Ο ECHA θα καταβάλει κάθε προσπάθεια να διευκολύνει τη διασφάλιση της βέλτιστης κατάστασης, όπου οι καταχωρίζοντες θα μπορούν να παρέχουν δεδομένα υψηλής ποιότητας από την πρώτη υποβολή. Για τον σκοπό αυτόν, ο Οργανισμός σκοπεύει να καταστήσει τα αναθεωρημένα εργαλεία ΤΠ για τη σύνταξη και την υποβολή των φακέλων, και το υποστηρικτικό υλικό, έτοιμα προς χρήση το 2016, ώστε να είναι δυνατή η αποτελεσματική διαμόρφωση φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών για ουσίες (ΦΑΠΟ), η δίκαιη και διαφανής λειτουργία των ΦΑΠΟ και οι συντονισμένες προσπάθειες καταχώρισης μέσα στα επόμενα έτη. Οι προσπάθειες δημιουργίας δεδομένων οδηγούν στην ασφαλέστερη χρήση χημικών προϊόντων και μπορούν επίσης να συμβάλλουν στην προαγωγή της καινοτομίας.

Κατά την παροχή συμβουλών και βοήθειας σε υπεύθυνους καθήκοντος, ο Οργανισμός θα εστιάσει στην περαιτέρω ενίσχυση της στήριξης του προς τις μικρομεσαίες επιχειρήσεις, παρέχοντας κατευθύνσεις που είναι καλύτερα προσαρμοσμένες προς το κοινό στο οποίο απευθύνονται, με τη μορφή επικαιροποιημένων εγγράφων καθοδήγησης, κειμένων ιστοσελίδων και άλλων μέσων επικοινωνίας και χρησιμοποιώντας διάφορες πλατφόρμες πολλαπλασιαστών για να προσεγγίσει εταιρείες που εξακολουθούν να μην γνωρίζουν τις υποχρεώσεις τους δυνάμει των κανονισμών της ΕΕ για τα χημικά προϊόντα. Ο ECHA σκοπεύει επίσης να στηρίξει συγκεκριμένους τομείς που αναπτύσσουν στοχευμένες συμβουλές για τα μέλη τους.

Ταυτόχρονα, ο ECHA διενεργεί ελέγχους συμμόρφωσης για τις ουσίες με τη μέγιστη προτεραιότητα, εστιάζοντας σε παραμέτρους υψηλότερης βαθμίδας για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον σε φακέλους κύριων και μεμονωμένων καταχωριζόντων.

Το 2015, ο ECHA θα κυκλοφορήσει μια νέα πλατφόρμα διάδοσης πληροφοριών η οποία θα παρέχει φιλικότερη προς τον χρήστη πρόσβαση σε πληροφορίες. Επιπλέον, προκειμένου να διευκολύνει το δικαίωμα των ευρωπαίων πολιτών στην πληροφόρηση για χημικές ουσίες στις οποίες ενδέχεται να εκτίθενται, ο ECHA σκοπεύει να ξεκινήσει τη δημοσίευση πληροφοριών για ουσίες υπό μια νέα μορφή που θα περιλαμβάνει όλες τις ουσιώδεις πληροφορίες για τις εγγενείς ιδιότητες, τους κινδύνους, τις χρήσεις αλλά και την κανονιστική κατάσταση των ουσιών σε μια μορφή με εύκολη πρόσβαση.

2. Κινητοποίηση των αρχών ώστε να χρησιμοποιούν με έξυπνο τρόπο τις πληροφορίες για τον προσδιορισμό και την αντιμετώπιση των χημικών προϊόντων που προκαλούν ανησυχία

Το 2015, αναμένεται να διαφανούν τα πρώτα αποτελέσματα των δραστηριοτήτων ελέγχου και δημιουργίας δεδομένων που προβλέπονται στον χάρτη πορείας του 2020 για τις ουσίες που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC), οι οποίες θα οδηγήσουν σε αυξημένο αριθμό αναλύσεων επιλογών διαχείρισης κινδύνων και προτάσεων για κανονιστική διαχείριση κινδύνου. Ως εκ τούτου, ο αριθμός των ουσιών που είναι επιλέξιμες για καταχώριση στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών θα αυξηθεί. Αναμένεται

επίσης η συμμετοχή ενός μεγαλύτερου αριθμού κρατών μελών σε αυτή την προσπάθεια.

Έπειτα από τρία έτη αξιολόγησης ουσιών, ο ECHA θα αξιολογήσει τη διαδικασία, τα αποτελέσματά της και τον τρόπο με τον οποίο η αξιολόγηση ουσιών υποστηρίζει και συμβάλλει στις διαδικασίες κανονιστικής διαχείρισης κινδύνου και τη βελτίωση της ποιότητας των δεδομένων. Μια κοινή προσέγγιση ελέγχου, η οποία εγκαινιάστηκε το 2014, αναμένεται να στηρίξει τα κράτη μέλη στην επιλογή ουσιών προς αξιολόγηση προκειμένου να καταστεί αποτελεσματικότερη η διαχείριση κινδύνου σε επίπεδο ΕΕ.

Ο εκτιμώμενος υψηλός αριθμός αιτήσεων αδειοδότησης θα αποτελέσει πρόκληση για τη γραμματεία καθώς και τις επιτροπές αξιολόγησης κινδύνου και κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης, από επιστημονικής άποψης και φόρτου εργασίας. Τα διδάγματα που αποκομίστηκαν από τις πρώτες αιτήσεις αδειοδότησης θα χρησιμοποιηθούν για την περαιτέρω ενίσχυση της αποτελεσματικότητας του συστήματος γνωμοδότησης. Επιπλέον, η Επιτροπή αναμένεται να θεσπίσει απλοποιημένους κανόνες για ειδικές περιπτώσεις σε έναν εκτελεστικό κανονισμό.

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

Ο ECHA θα συνεχίσει την εφαρμογή μιας συστηματικής προσέγγισης για την περαιτέρω ανάπτυξη επιστημονικής ικανότητας σύμφωνα με την επιστημονική στρατηγική του η οποία καθορίστηκε το 2014, η οποία προσέγγιση θα περιγράφει τους τομείς τους οποίους ο ECHA θεωρεί ως τους πιο σημαντικούς από άποψης λήψης κανονιστικών αποφάσεων.

Σε περίπτωση που η Ευρωπαϊκή Επιτροπή προσαρμόσει τις απαιτήσεις πληροφοριών του κανονισμού REACH προκειμένου να λαμβάνονται καλύτερα υπόψη οι επιστημονικές πτυχές των νανοϋλικών, ο ECHA θα αυξήσει τις δραστηριότητές του ώστε να βελτιώσει την ποιότητα των δεδομένων καταχώρισης για τα νανοϋλικά. Ο ECHA θα εξακολουθήσει επίσης να συμβάλλει στην ανάπτυξη νέων μεθόδων δοκιμών και αξιολόγησης, καθώς και εναλλακτικών προτάσεων για τις δοκιμές με χρήση ζώων.

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

Προκειμένου να επιτύχει τους φιλόδοξους στόχους του προγράμματος εργασιών με μειωμένους ανθρώπινους πόρους, ο ECHA θα πρέπει να βελτιώσει ακόμα περισσότερο την αποτελεσματικότητά του. Το 2015, ο Οργανισμός θα εξακολουθεί να πρέπει να επενδύει στην ανάπτυξη των συστημάτων ΤΠ τόσο για την καλύτερη εξυπηρέτηση του κλάδου και των κρατών μελών όσο και για τη μείωση της χειρωνακτικής εργασίας στις εσωτερικές του διαδικασίες.

Όσον αφορά την εφαρμογή του κανονισμού για τα βιοκτόνα (BPR), ο ECHA θα ιεραρχήσει την κατάρτιση αποφάσεων και τη στήριξη του προγράμματος αναθεώρησης των δραστικών ουσιών με μειωμένες εκτιμήσεις για αιτήσεις και έσοδα από τέλη, ενώ παράλληλα θα προσπαθήσει να διατηρήσει ευελιξία όσον αφορά την αντιμετώπιση της απρόβλεπτης αύξησης του φόρτου εργασίας εντός του έτους.

Ο προβλεπόμενος υψηλότερος φόρτος εργασίας της γραμματείας και των επιτροπών θα αυξήσει την πίεση σε επίπεδο που απαιτεί συνεχείς βελτιώσεις της αποτελεσματικότητας. Ως εκ τούτου, ο ECHA σκοπεύει να αναλύσει διάφορες επιλογές για τον τρόπο αντιμετώπισης του φόρτου εργασίας από τις επιτροπές.

Βάσει των μετρήσεων που αναπτύχθηκαν το 2014, ο ECHA θα υποβάλει έκθεση για την πρόοδο που σημειώθηκε όσον αφορά την επίτευξη των στρατηγικών στόχων για πρώτη

φορά το 2015.

Ο ECHA θα αναλάβει διάφορες δράσεις για τη στήριξη των ΜΜΕ στην εκπλήρωση των υποχρεώσεών τους:

- Η εφαρμογή του χάρτη πορείας για την καταχώριση REACH του 2018 θα προσανατολιστεί προς την παροχή στήριξης ιδίως σε καταχωρίζοντες ΜΜΕ.
- Παρομοίως, τα στοιχεία που παρέχονται από τον ECHA και τους συνεργάτες του το 2015 στο πλαίσιο του χάρτη πορείας για τα CSR/ES θα στηρίξουν τις ΜΜΕ.
- Οι νέες σελίδες διάδοσης πληροφοριών θα ωφελήσουν τις ΜΜΕ και θα τους επιτρέψουν να εντοπίσουν πληροφορίες για τις ιδιότητες και το στάδιο κανονιστικής εποπτείας των χημικών ουσιών για τις οποίες έχουν υποχρεώσεις.
- Τα βελτιωμένα μέσα επικοινωνίας του Οργανισμού για τη διευκόλυνση της κατάρτισης αιτήσεων αδειοδότησης «κατάλληλων για τον σκοπό για τον οποίο προορίζονται» θα ενισχύσουν την προβλεψιμότητα των εμπορικών αποφάσεων των ΜΜΕ.
 - Το ίδιο ισχύει και για την κοινοποίηση από τον ECHA των πρώτων εμπειριών με τον πλήρη κύκλο αιτήσεων αδειοδότησης και των σχετικών λήψεων αποφάσεων.
- Οι δραστηριότητες κοινοποίησης του ECHA σχετικά με τις υποχρεώσεις των κανονισμών BPR και CLP θα εστιάζουν κυρίως στις ΜΜΕ.
- Ο ECHA θα συνεχίσει τις προσπάθειές του για την παροχή μεταφράσεων των κατευθυντήριων γραμμών σε επίσημες γλώσσες της ΕΕ, κατά περίπτωση.

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 στην ενημέρωση του 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. Είναι, επομένως, εξαιρετικά σημαντικό η ποιότητα των πληροφοριών καταχώρισης 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.

Ο Οργανισμός θα συνεχίσει τις ενέργειές του προς τη βελτίωση της ποιότητας των φακέλων και θα δώσει νέα έμφαση επαναπροσανατολίζοντας τις ενέργειες προς ουσίες και φακέλους που έχουν τη μεγαλύτερη σημασία για τη διαχείριση κινδύνων. Αυτό εξασφαλίζει την ενοποίηση των στόχων της «ποιότητας των πληροφοριών» και της «έξυπνης χρήσης των πληροφοριών» της πολυετούς στρατηγικής του ECHA. Τέλος, ο ECHA θα συνεχίσει να εντοπίζει συνέργειες ώστε οι εργασίες που σχετίζονται με τα βιοκτόνα και τον κανονισμό PIC να μπορούν να ενσωματωθούν αποτελεσματικά στις υφιστάμενες δραστηριότητές του για την υποβολή φακέλων, την κοινοχρησία δεδομένων και τη διάδοση πληροφοριών, χωρίς να υπονομεύονται τα ειδικά χαρακτηριστικά κάθε κανονισμού.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Καταχώριση και υποβολή φακέλων

Καταχώριση

Η πλειονότητα των πόρων του ECHA που αφορούν αποκλειστικά την καταχώριση και την επεξεργασία φακέλων θα αναλωθούν στη διαχείριση των εισερχόμενων φακέλων, είτε πρόκειται για νέες υποβολές είτε για επικαιροποιήσεις. Πρόκειται για έναν τομέα όπου ο ECHA θα συνεχίσει να αναζητά βελτιώσεις καθώς η αποτελεσματική επεξεργασία των εν λόγω φακέλων είναι βασική για τη διασφάλιση ισότιμων όρων ανταγωνισμού για εταιρείες και άμεσης πρόσβασης στην αγορά, καθώς και για την ενίσχυση της βάσης δεδομένων του ECHA για χημικές ουσίες.

Πέραν της βασικής του δραστηριότητας, το σημαντικότερο έργο ανάπτυξης για το 2015 εστιάζει σε εργασίες που σχετίζονται με την προετοιμασία της τελευταίας προθεσμίας

καταχώρισης του 2018, η οποία θα είναι πολύ διαφορετική από τις δύο προηγούμενες, λόγω του προφίλ των καταχωριζόντων [πολλές μικρομεσαίες επιχειρήσεις (ΜΜΕ) που δραστηριοποιούνται σε μικρά ΦΑΠΟ ή συμμετέχουν σε υφιστάμενα μεγαλύτερα ΦΑΠΟ] και του όγκου των εκτιμώμενων καταχωρίσεων (ο αριθμός τους υπερβαίνει το διπλάσιο των στοιχείων του 2010). Αποτελεί επίσης ευκαιρία να διασφαλιστεί ότι οι γνώσεις και οι πληροφορίες που αποκτώνται από τις δύο πρώτες προθεσμίες διευκολύνουν τους νέους καταχωρίζοντες να παρέχουν δεδομένα υψηλής ποιότητας στην πρώτη υποβολή, προς όφελος των πόρων του κλάδου και του ECHA.

Το 2015, ο ECHA θα εφαρμόσει τα πρώτα στοιχεία του «Χάρτη πορείας για την προθεσμία του 2018» που θεσπίστηκε το 2014 σε συνεργασία με τους ενδιαφερόμενους φορείς του κλάδου και της Επιτροπής. Σύμφωνα με τη χρονολογική σειρά των προκλήσεων που αντιμετωπίζουν οι καταχωρίζοντες, οι πρώτες ενέργειες είναι πιθανό να αφορούν πτυχές που σχετίζονται με τη διαμόρφωση και τη διαχείριση των ΦΑΠΟ, όπως η βέλτιστη διαχείριση και οι συστάσεις για δεδομένα και καταμερισμό του κόστους καθώς και η διακρίβωση της ομοιότητας των ουσιών (βλ. αναλυτικότερα παρακάτω).

Ο ECHA θα πρέπει επίσης να διασφαλίσει ότι όλες οι προσδιορισμένες ανάγκες βελτίωσης των εργαλείων και της υποστήριξης που σχετίζονται με τη δημιουργία φακέλων και την υποβολή συλλέγονται αποτελεσματικά και παρέχονται στην αντίστοιχη εργασία ανάπτυξης (βλ. περισσότερες λεπτομέρειες στη Δραστηριότητα 6 για το IUCLID και το REACH-IT και τη Δραστηριότητα 5 για τη στήριξη). Με τον τρόπο αυτό θα διασφαλιστεί ότι οι καταχωρίζοντες της τελευταίας προθεσμίας καταχώρισης μπορούν, ήδη από το 2016, να ωφεληθούν από τις βελτιώσεις αυτές, οι οποίες αποσκοπούν στην κάλυψη των αναγκών μικρότερων εταιρειών και επίσης στη βελτίωση της ποιότητας των καταχωρίσεων. Στη βελτίωση της ποιότητας των καταχωρίσεων περιλαμβάνεται η εφαρμογή των προσδιοριζόμενων ενεργειών στη διαδικασία ελέγχου πληρότητας, όπως η αναβάθμιση του εργαλείου ελέγχου πληρότητας και η εισαγωγή άλλων πιθανών μέτρων βάσει της αναθεώρησης του 2014, τα οποία θα υποστηρίξουν τους καταχωρίζοντες στην υποβολή φακέλων οι οποίοι είναι όσο το δυνατόν πιο πλήρεις και συνεπείς με τις εσωτερικές απαιτήσεις. Αυτό θα συνοδεύεται από δραστηριότητες επικοινωνίας, με τις οποίες θα ενημερώνονται οι υφιστάμενοι και μελλοντικοί καταχωρίζοντες, επικαιροποίηση των σχετικών εγχειριδίων και διοργάνωση διαδικτυακών σεμιναρίων. Θα εξεταστεί η δυνατότητα συνεργασίας με επιμέρους τομείς που παρέχουν στήριξη για τα μέλη τους. Αυτός ο τύπος εργασίας έχει ήδη ξεκινήσει για τα αιθέρια έλαια και τις βαφές. Οι γνώσεις που αποκτήθηκαν όσον αφορά την ποιότητα του φακέλου θα χρησιμοποιηθούν με τον βέλτιστο τρόπο για την παροχή πρακτικών συμβουλών στους καταχωρίζοντες του 2018 όσον αφορά τη σύνταξη φακέλων που συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις.

Ο ECHA θα ενισχύσει επίσης την ανάπτυξη των μεθόδων ελέγχου και ανάλυσης των δεδομένων του προκειμένου να στηρίξει τους στρατηγικούς στόχους του για τη βελτίωση της ποιότητας των δεδομένων στους φακέλους και για τη χρήση των πληροφοριών αυτών με έξυπνο τρόπο. Το 2015 δίνεται έμφαση στη διασφάλιση ότι οι μέθοδοι που αναπτύχθηκαν κατά τα προηγούμενα έτη χρησιμοποιούνται στον μέγιστο βαθμό όσον αφορά την επιλογή ουσιών που χρειάζονται περαιτέρω διερεύνηση ή κανονιστικές ενέργειες και για την ενίσχυση της επικαιροποίησης από την πλευρά των καταχωριζόντων. Σύμφωνα με τη στρατηγική που θεσπίστηκε το 2014, οι δραστηριότητες ελέγχου θα είναι κοινές για όλες τις διαδικασίες των κανονισμών REACH και CLP, ώστε να μπορεί να προταθεί το πλέον κατάλληλο κανονιστικό μέσο βάσει των ευρημάτων του ελέγχου, και θα προσανατολίζονται προς τις ουσίες για τις οποίες μπορούν να επιτευχθούν τα μέγιστα αποτελέσματα όσον αφορά την ασφαλή χρήση χημικών.

Όπως και κατά τα προηγούμενα έτη, τα κανονιστικά και τα μη κανονιστικά μέτρα θα χρησιμοποιηθούν με σκοπό τη βελτίωση της ποιότητας των φακέλων. Τα μη κανονιστικά μέτρα περιλαμβάνουν στοχευμένες εκστρατείες που εξετάζουν περιπτώσεις συχνών ελλείψεων σε φακέλους, βελτιωμένα εργαλεία και γενικές κοινοποιήσεις προς τους καταχωρίζοντες. Για παράδειγμα, στις ενέργειές του πάνω σε ουσίες καταχωρισμένες μόνο

ως ενδιάμεσα προϊόντα, ο ECHA θα συνεχίσει την επαλήθευση των χρήσεων και θα ζητάει περισσότερες πληροφορίες όταν κρίνεται κατάλληλο, αλλά θα δώσει προτεραιότητα στις πιθανές SVHC. Αυτό θα στηρίξει επίσης την κατάλληλη εφαρμογή του «Χάρτη πορείας του 2020 για τις SVHC» και τη διαδικασία αδειοδότησης (βλ. Δραστηριότητα 3). Επιπλέον, εξετάζονται περισσότερα καινοτόμα μέτρα, όπως η προαγωγή θετικών παραδειγμάτων εταιρειών που βελτιώνουν προληπτικά τους φακέλους τους. Οι πόροι των δραστηριοτήτων ελέγχου θα χρησιμοποιηθούν επίσης για τον εντοπισμό καταχωριζόντων που φαίνεται ότι δεν χρησιμοποιούν σωστά τις πληροφορίες που συλλέγονται από άλλες εταιρείες χωρίς την κατάλληλη αποζημίωση.

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»). Το 2015, ο ECHA εφαρμόζει ένα αποτελεσματικό σύστημα για την αξιολόγηση των κοινοποιήσεων PPORD καθώς και αιτημάτων παράτασης, δηλαδή για να επαληθευτεί ότι η διαδικασία χρησιμοποιείται πράγματι για έρευνα και ανάπτυξη καθώς και για τη διαμόρφωση των προϋποθέσεων όπου η ασφαλής χρήση είναι σημαντική, κατόπιν διαβούλευσης με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών.

Όσον αφορά τους φακέλους για τα βιοκτόνα, το 2015 θα απλουστευθούν περαιτέρω οι διαδικασίες υποβολής καθώς και η εφαρμογή αυτοματοποίησης στο Μητρώο Βιοκτόνων (R4BP). Τα μέτρα αυτά θα αναπτυχθούν εντός του 2014 για την πλειονότητα των εν λόγω διαδικασιών. Αυτό αναμένεται να μειώσει τη χειροκίνητη παρέμβαση, κάτι το οποίο θα αυξήσει τη γενική αποτελεσματικότητα (βλ. περισσότερες λεπτομέρειες στη Δραστηριότητα 16).

Τέλος, ο όγκος των κοινοποιήσεων που εξάγονται στο πλαίσιο του κανονισμού PIC είναι πιθανό να διατηρηθεί στο ίδιο επίπεδο με εκείνο του 2014, με τον αριθμό των υποβολών να αυξάνονται προς το τέλος του έτους (βλ. περισσότερες λεπτομέρειες στη Δραστηριότητα 17).

Πρόγραμμα αξιολόγησης της χημικής ασφάλειας (CSA)

Η κοινοποίηση επαρκών συμβουλών για τη διαχείριση των κινδύνων μέσω σεναρίων έκθεσης στο πλαίσιο της έκθεσης χημικής ασφάλειας (CSR) και δελτίων δεδομένων ασφαλείας (SDS) σε όλο το μήκος της αλυσίδας εφοδιασμού είναι ζωτικής σημασίας για την επιτυχή εφαρμογή της έννοιας της ασφαλούς χρήσης που ορίζεται στον κανονισμό REACH. Η ανάγκη προώθησης διευρυμένων δελτίων δεδομένων ασφαλείας ως κεντρικό εργαλείο για τη διαχείριση κινδύνου, καθώς και η αντιμετώπιση των προβλημάτων που σχετίζονται με το δύσχρηστο περιεχόμενο και τη μορφή τους περιγράφηκαν στην αναθεώρηση του κανονισμού REACH που διεξήχθη από την Επιτροπή. Ως εκ τούτου, η στήριξη σε καταχωριζόντες και μεταγενέστερους χρήστες όσον αφορά τον τομέα αυτόν αποτελεί μέρος των στρατηγικών στόχων του ECHA και, στο πλαίσιο του Οργανισμού, οι δραστηριότητες ομαδοποιούνται σε μια ενότητα με τίτλο «Πρόγραμμα αξιολόγησης της χημικής ασφάλειας (CSA)». Η συνεργασία με τους ενδιαφερόμενους φορείς του ECHA πραγματοποιείται μέσω του Δικτύου ανταλλαγών για τα σενάρια έκθεσης (ENES) το οποίο λειτουργεί μέσω τεχνικών ομάδων εργασίας και διοργανώνει συνεδριάσεις ολομέλειας δύο φορές ετησίως προκειμένου να κοινοποιήσει τα αποτελέσματα και να προσδιορίσει αναδυόμενα προβλήματα.

Το πρόγραμμα CSA του ECHA θα συνεχίσει να διοχετεύει τη συμβολή του Οργανισμού όσον αφορά την εφαρμογή του χάρτη πορείας για τις εκθέσεις χημικής ασφάλειας

(CSR)/σενάρια έκθεσης (ES), σε εναρμόνιση με τις γραμμές που θεσπίστηκαν από τη συντονιστική ομάδα του χάρτη πορείας. Το 2015, τα αποτελέσματα περιλαμβάνουν δημοσίευση επεξηγηματικών παραδειγμάτων όσον αφορά την περιγραφή της χρήσης, καθώς και σχετικών κατευθυντήριων γραμμών και εναρμονισμένων προτύπων δομής των σεναρίων έκθεσης για κοινοποίηση στην αλυσίδα εφοδιασμού, και κυκλοφορία του αναθεωρημένου καταλόγου φράσεων για τη σύνταξη των σεναρίων έκθεσης. Τέλος, το 2015 σηματοδοτεί την επέτειο δύο ετών του χάρτη πορείας για τα CSR/ES και προβλέπεται η εξέταση της προόδου και πιθανή αναθεώρηση του εγγράφου.

Οι άλλες δραστηριότητες στο πλαίσιο του προγράμματος CSA περιλαμβάνουν περαιτέρω ανάπτυξη υποδειγμάτων και μεθοδολογιών που θα συμβάλλουν στην αξιολόγηση της χημικής ασφάλειας πολύπλοκων ουσιών, όπως είναι οι ουσίες άγνωστης ή ασταθούς σύνθεσης, προϊόντα πολύπλοκων αντιδράσεων ή βιολογικά υλικά (UVCB). Αυτό θα έχει ως αποτέλεσμα την παροχή επιπλέον συμβουλών στους καταχωρίζοντες, καθώς και την ολοκλήρωση των προδιαγραφών που θα χρησιμοποιηθούν για την ανάπτυξη του εργαλείου αξιολόγησης και υποβολής εκθέσεων χημικής ασφάλειας (Chesar 3, βλ. Δραστηριότητα 6).

Επιπλέον, ο ECHA θα συνεχίσει να παρέχει βοήθεια στους μεταγενέστερους χρήστες όσον αφορά την κατανόηση και τη συμμόρφωσή τους με τις υποχρεώσεις τους δυνάμει του κανονισμού REACH. Οι δραστηριότητες θα εστιάζουν σε μέτρα για την προώθηση ρεαλιστικών, συναφών, εύχρηστων και εύκολα κατανοητών πληροφοριών στην αλυσίδα εφοδιασμού.

Ένα στοιχείο είναι η βελτίωση του τρόπου με τον οποίο οι μεταγενέστεροι χρήστες παρέχουν συναφείς πληροφορίες για τις χρήσεις σε καταχωρίζοντες, μέσω της ανάπτυξης των χαρτών που αφορούν την τρέχουσα χρήση. Ένα άλλο στοιχείο είναι η στήριξη των τυποποιητών κατά την ανάπτυξη μεθοδολογιών για την ενσωμάτωση των πληροφοριών έκθεσης στη συλλογή στοιχείων για την ασφαλή χρήση των μειγμάτων, και η προώθηση των πορισμάτων των εν λόγω μεθοδολογιών στον δικτυακό τόπο του ECHA. Τα έργα που σχετίζονται με την εναρμόνιση των σεναρίων έκθεσης συνεχίζονται και προτείνεται η παροχή επιπλέον στήριξης όσον αφορά τη σύνταξη δελτίων δεδομένων ασφαλείας. Θα αναπτυχθούν φιλικά προς τον χρήστη βίντεο με οδηγίες για την αντιμετώπιση βασικών προβλημάτων μεταγενέστερων χρηστών, τα οποία προορίζονται για MME και εταιρείες με περιορισμένες γνώσεις για τον κανονισμό REACH.

Οι μεταγενέστεροι χρήστες έχουν επίσης υποχρεώσεις συμμόρφωσης όσον αφορά τα χημικά προϊόντα, οι οποίες απορρέουν από άλλες νομοθεσίες. Ο ECHA, σε συνεργασία με τους ενδιαφερόμενους φορείς, σκοπεύει να δημιουργήσει υποδείγματα που θα περιγράφουν με ποιον τρόπο μπορεί να επιτευχθεί μεγαλύτερος συντονισμός των πληροφοριών και δραστηριοτήτων που σχετίζονται με τη νομοθεσία για τα χημικά της ΕΕ και των εθνικών υποχρεώσεων.

Προσδιορισμός ουσιών και κοινοχρησία δεδομένων

Οι δραστηριότητες προσδιορισμού ουσιών αποτελούν μέρος όλων των διαδικασιών των κανονισμών REACH, CLP και για τα βιοκτόνα. Το 2015, ο φόρτος εργασίας αναμένεται να παραμείνει τουλάχιστον στο ίδιο επίπεδο με εκείνο των προηγούμενων ετών, δηλαδή περισσότερες από 2.500 αξιολογήσεις προσδιορισμού ουσιών, και να αφορά κυρίως διαδικασίες διερεύνησης και αξιολόγησης. Το 2015 ενδέχεται να δοθεί ιδιαίτερη έμφαση σε φακέλους που υποβλήθηκαν το 2013 και απαιτούν δραστηριότητες αξιολόγησης, ιδίως για πιθανές ουσίες που προκαλούν ανησυχία. Επιπλέον, η τακτική επεξεργασία διερευνήσεων δυνάμει του κανονισμού REACH και του κανονισμού για τα βιοκτόνα, ώστε να έρθουν σε επαφή εταιρείες και να διευκολυνθεί η κοινοχρησία δεδομένων, αναμένεται να παραμείνει σε υψηλό επίπεδο και θα δεσμεύσει ένα μεγάλο μέρος των πόρων που σχετίζονται με τον προσδιορισμό ουσιών.

Όσον αφορά την ποιότητα των φακέλων, το 2015 ο ECHA σκοπεύει να ολοκληρώσει τις εργασίες για μια μεθοδολογία για τη διακρίβωση της ομοιότητας των ουσιών. Δίνεται έμφαση σε πολύπλοκες ουσίες (UVCB και ορισμένες πολύπλοκες πολυσυστατικές ουσίες, οι οποίες αντιπροσωπεύουν άνω του 30% των ουσιών στην αγορά) για τις οποίες οι καταχωρίζοντες δυσκολεύονται να παράσχουν επαρκείς πληροφορίες για τον σαφή προσδιορισμό της ουσίας τους και την αιτιολόγηση ορισμένων δεδομένων που παρέχονται στους φακέλους τους, π.χ. εκείνα που βασίζονται σε συγκριτική ανάλυση. Η σύμβαση της Επιτροπής για τον χαρακτηρισμό των ουσιών UVCB θα παρακολουθείται στενά ώστε τα αποτελέσματά της να εφαρμοστούν σε διαδικασίες και υποστηρικτικό υλικό του ECHA. Πρόθεση του ECHA μέσω της εργασίας αυτής είναι η προετοιμασία κατευθυντήριων γραμμών για τους καταχωρίζοντες που θα βοηθήσει το έργο τους στα ΦΑΠΟ και ο προσδιορισμός στοιχείων που θα μπορούσε να εισαγάγει η Επιτροπή σε εκτελεστική νομοθεσία, εφόσον κριθεί απαραίτητο.

Ο ECHA θα συνεχίσει επίσης να επαληθεύει τις πληροφορίες για την ταυτότητα των ουσιών που περιλαμβάνονται στους φακέλους καταχώρισης, βάσει ελέγχων ΤΠ που συνοδεύονται από ελέγχους διά χειρός όποτε απαιτείται, και να παρακολουθεί την πρώτη δέσμη επαληθεύσεων που διενεργήθηκε το 2014. Με αυτό τον τρόπο θα διασφαλιστεί ότι οι καταχωρίζοντες αντιμετωπίζουν τις προσδιοριζόμενες ελλείψεις ή αναλαμβάνουν περαιτέρω δράση, εφόσον δεν ισχύει κάτι τέτοιο.

Τέλος, στον τομέα της κοινοχρησίας δεδομένων, οι δραστηριότητες αναμένεται να αυξηθούν το 2015, ιδίως για τα βιοκτόνα όπου ο ECHA θα επεξεργαστεί τα αιτήματα τεχνικής ισοδυναμίας και κοινοχρησίας δεδομένων και θα παρέχει την υπηρεσία χημικής ομοιότητας κατόπιν αιτήματος. Το 2015, αναμένεται μεγάλος όγκος αιτημάτων σε σχέση με την προθεσμία της 1ης Σεπτεμβρίου 2015 για προμηθευτές που δεν συμμετέχουν στο πρόγραμμα αναθεώρησης (βλ. περισσότερες λεπτομέρειες στη Δραστηριότητα 16). Δυνάμει του κανονισμού REACH, ο φόρτος εργασίας που σχετίζεται με την κοινοχρησία δεδομένων αναμένεται να αυξηθεί, ακολουθώντας την τάση που παρατηρήθηκε ήδη το 2014. Αυτό οφείλεται στον αυξανόμενο αριθμό διαφωνιών που υποβάλλονται στον ECHA, καθώς ολοένα και περισσότερες ΜΜΕ συμμετέχουν σε διαπραγματεύσεις κοινοχρησίας δεδομένων και εξαρτώνται ολοένα και περισσότερο από τη στήριξη του ECHA.

Διάδοση πληροφοριών – πρόσβαση του κοινού στις πληροφορίες μέσω διαδικτύου

Η δικτυακή πύλη διάδοσης πληροφοριών του ECHA εξυπηρετεί ως μέσο προβολής της κοινωνίας των πολιτών και των εταιρειών, όπου οι προσπάθειες των εταιρειών να συλλέξουν πληροφορίες για να προωθήσουν την ασφαλή χρήση χημικών υπόκεινται σε αυστηρό έλεγχο. Ταυτόχρονα, ο δικτυακός τόπος διάδοσης πληροφοριών αποτελεί για τους ευρωπαίους πολίτες τον χώρο όπου μπορούν να συλλέξουν πληροφορίες για τα χημικά προϊόντα στα οποία ενδέχεται να εκτίθενται. Το 2015, ο ECHA σκοπεύει να δημοσιεύσει τις νέες ιστοσελίδες διάδοσης πληροφοριών, οι οποίες θα βασίζονται στη μελέτη των ενδιαφερόμενων παραγόντων του 2013 και σε επόμενα εργαστήρια και διαβουλεύσεις. Οι νέες σελίδες θα περιέχουν σύντομα προφίλ (περιλήψεις) ουσιών που θα επιτρέπουν την άμεση κατανόηση των ιδιοτήτων και κύριων χρήσεων τους.

Επιπλέον, οι νέες σελίδες θα προσφέρουν μια πιο ολοκληρωμένη άποψη των κανονιστικών πληροφοριών για κάθε ουσία, καθώς και καλύτερη πρόσβαση σε βασικά δεδομένα καταχώρισης μέσω πληροφοριών με ευκολότερη δυνατότητα τηλεφόρτωσης. Ο ECHA θα συνεχίσει να δημοσιεύει τις αποφάσεις αξιολόγησης, ωστόσο θα είναι πιο ορατές στις σελίδες για την ουσία, όπως περιγράφεται παραπάνω. Πρόθεση του ECHA είναι να αυξήσει τη χρήση του δικτυακού τόπου του στη στρατηγική του για την ενίσχυση των επικαιροποιήσεων των φακέλων προκειμένου να βελτιώσει την ποιότητα των πληροφοριών.

Άλλες δραστηριότητες που σχετίζονται με τη διάδοση πληροφοριών το 2015 περιλαμβάνουν την ολοκλήρωση των υπόλοιπων αιτημάτων εμπιστευτικότητας που ελήφθησαν τον Μάιο του 2013, και το πρώτο επίπεδο αξιολόγησης των αιτημάτων που ελήφθησαν στους φακέλους καταχώρισης του 2014, ώστε οι πληροφορίες που θεωρούνται μη εμπιστευτικές να μπορούν να διατεθούν δημόσια το συντομότερο δυνατόν. Οι αξιολογήσεις αυτές θα ολοκληρωθούν, είτε με αποδοχή, απόρριψη ή αιτήματα για περαιτέρω αιτιολόγηση.

Τέλος, η διαδικασία δημοσίευσης για πληροφορίες που υποβλήθηκαν για δραστικές ουσίες και βιοκτόνα προϊόντα, καθώς και για κοινοποιήσεις εξαγωγής δυνάμει του κανονισμού PIC θα ενσωματωθούν ακόμα περισσότερο στις υφιστάμενες διαδικασίες του κανονισμού REACH και τα συστήματα ΤΠ, ώστε να διασφαλιστεί η συνέπεια της προσέγγισης και η αποτελεσματικότητα.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Διενέργεια των απαιτούμενων ελέγχων για όλους τους φακέλους που υποβάλλονται βάσει του κανονισμού REACH, του κανονισμού CLP, 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 (C&L), καθώς και των φακέλων βάσει του κανονισμού για τα βιοκτόνα, εντός ευλόγου χρονικού διαστήματος μετά την καταχώριση/υποβολή των κοινοποιήσεων.
4. Παρέχεται υψηλής ποιότητας επιστημονική και τεχνική στήριξη στον κλάδο, ώστε να επιτραπεί η επιτυχής ανάπτυξη των εκθέσεων χημικής ασφάλειας (CSR) και συμβουλών διαχείρισης κινδύνων σε όλο το μήκος της αλυσίδας εφοδιασμού στα σενάρια έκθεσης.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό καταχωρίσεων και κοινοποιήσεων PPORD που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός του χρονικού πλαισίου που προβλέπεται από τη 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 δημοσιευμένων φακέλων καταχώρισης που υποβλήθηκαν με επιτυχία εντός της προθεσμίας καταχώρισης της 31ης Μαΐου 2013.	100%	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, 5.700 φάκελοι καταχώρισης (κυρίως επικαιροποιήσεις) και 400 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 50 αποφάσεων σχετικά με PPORD.
- Έως και 3.000 αιτήσεις για βιοκτόνα προϊόντα (αιτήσεις για εθνική άδεια, αιτήσεις για νέες δραστικές ουσίες, ανανεώσεις ή αναθεώρηση, άδειες προϊόντων στην ΕΕ) υποβάλλονται σε επεξεργασία και οι αιτήσεις για εθνική άδεια διαβιβάζονται στα κράτη μέλη.

Χάρτης πορείας του 2018 για την καταχώριση και ποιότητα των φακέλων

- Στρατηγική και μέθοδοι υποστήριξης των καταχωριζόντων του 2018 σε σχέση με το παράρτημα III του κανονισμού REACH
- Ανάπτυξη του εργαλείου ελέγχου πληρότητας και εφαρμογή της αναθεωρημένης διαδικασίας, εφόσον απαιτείται, για χρήση από τους καταχωριζόντες το 2016.
- Πακέτα στήριξης τίθενται στη διάθεση των καταχωριζόντων προκειμένου να ενισχυθούν οι αυτόβουλες επικαιροποιήσεις.

Πρόγραμμα CSA

- Δημοσίευση επεξηγηματικών παραδειγμάτων σχετικά με την περιγραφή της

χρήσης.

- Συμφωνία και δημοσίευση εναρμονισμένων προτύπων δομής των σεναρίων έκθεσης για κοινοποίηση στην αλυσίδα εφοδιασμού.
- Διενέργεια αναθεώρησης του χάρτη πορείας για τα CSR/ES.

Προσδιορισμός ουσιών και κοινοχρησία δεδομένων

- Παροχή κατά προσέγγιση 1.050 νέων αριθμών διερεύνησης.
- Κατά προσέγγιση 5 έως 10 αποφάσεις για τις διαφωνίες κοινοχρησίας δεδομένων στο πλαίσιο του κανονισμού REACH και ο ίδιος αριθμός στο πλαίσιο των νομοθεσιών για τα βιοκτόνα.
- Θέσπιση μεθοδολογίας για την ομοιότητα των ουσιών

Διάδοση πληροφοριών

- Πληροφορίες που δημοσιεύονται στις σελίδες διάδοσης πληροφοριών συνδέονται με την Παγκόσμια Πύλη Πληροφόρησης για Χημικές Ουσίες του ΟΟΣΑ (eChemPortal).
- Δημοσίευση των νέων σελίδων διάδοσης πληροφοριών που ενσωματώνουν πληροφορίες που έχουν υποβληθεί στον ECHA στο πλαίσιο των κανονισμών REACH και CLP και των νομοθεσιών για τα βιοκτόνα και προκύπτουν από διάφορες κανονιστικές διαδικασίες.
- Δημοσίευση στατιστικών στοιχείων και εκθέσεων που προκύπτουν από τον κανονισμό PIC.
- Υποβολή έως και 250 αιτημάτων εμπιστευτικότητας δυνάμει του κανονισμού REACH από το 2014 σε αρχική αξιολόγηση.

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 των ουσιών αποσκοπεί στην επαλήθευση του κατά πόσον μια ουσία συνιστά κίνδυνο για την ανθρώπινη υγεία ή για το περιβάλλον. Η αξιολόγηση ουσιών πραγματοποιείται από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (MSCA) και περιλαμβάνει την αξιολόγηση όλων των διαθέσιμων πληροφοριών. Μπορεί επίσης να οδηγήσει σε αιτήματα για περαιτέρω πληροφορίες από καταχωρίζοντες, κατά περίπτωση. Το σημείο εκκίνησης για την αξιολόγηση των ουσιών είναι το κοινοτικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης (CoRAP) για ουσίες που υποβάλλονται σε αξιολόγηση.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Αξιολόγηση φακέλων

Ως σημαντικό μέρος των δραστηριοτήτων που περιλαμβάνονται στον στρατηγικό στόχο 1, ο ECHA συνεχίζει να εφαρμόζει πλήρως την πολυετή στρατηγική ελέγχου συμμόρφωσης που ολοκληρώθηκε το 2014¹. Ωστόσο, το 2015 αποτελεί το έτος αιχμής για την έκδοση σχεδίων απόφασης για προτάσεις δοκιμής από καταχωρίσεις του 2013 και την επεξεργασία τους μέσω της διαδικασίας λήψης αποφάσεων. Ως εκ τούτου, η ικανότητα διενέργειας νέων ελέγχων συμμόρφωσης παραμένει περιορισμένη. Ο φόρτος εργασίας των αξιολογήσεων μεταπαρακολούθησης αγγίζει το μέγιστο όριό του, καθώς θα ληφθούν επικαιροποιημένοι φάκελοι από προηγούμενες αποφάσεις προτάσεων δοκιμής καθώς και ελέγχων συμμόρφωσης. Λόγω του μεγάλου όγκου και της πολυπλοκότητας της διαδικασίας αξιολόγησης των φακέλων, κρίνεται απαραίτητη η συνέχιση των προσπαθειών για τη βελτίωση της απόδοσης και της αποτελεσματικότητας το 2015.

Οι έλεγχοι συμμόρφωσης του ECHA εστιάζουν σε όλες τις ληφθείσες τυπικές καταχωρίσεις από το 2010 και το 2013 στις δύο υψηλότερες ποσοτικές κατηγορίες. Οι ληφθέντες φάκελοι καταχώρισης υποβάλλονται σε έλεγχο που είναι κοινός σε όλες τις διαδικασίες του κανονισμού REACH και CLP και οι έλεγχοι συμμόρφωσης ιεραρχούνται ανάλογα. Η ιεράρχηση αυτή αποσκοπεί στο να διασφαλίσει την αποτελεσματική διεπαφή με την αξιολόγηση ουσιών και την κάλυψη των αναγκών που σχετίζονται με αυτήν, καθώς και με τα κανονιστικά μέτρα διαχείρισης κινδύνου εν γένει και την εφαρμογή του χάρτη πορείας για τις SVHC ειδικότερα. Επιπλέον, ο έλεγχος συμμόρφωσης συνδέεται στενότερα με άλλα μέτρα για τη βελτίωση της ποιότητας των φακέλων και χρησιμοποιείται για περιπτώσεις όπου αποτελεί το πιο αποτελεσματικό μέτρο διασφάλισης της συμμόρφωσης του φακέλου.

Οι ουσίες με τη μεγαλύτερη προτεραιότητα αντιμετωπίζονται στο πλαίσιο του ελέγχου συμμόρφωσης, όπου δίνεται έμφαση σε παραμέτρους υψηλότερης βαθμίδας για την ανθρώπινη υγεία (δηλ. γονιδιατοξικότητα, τοξικότητα επαναλαμβανόμενης δόσης, τοξικότητα για την ανάπτυξη του εμβρύου, τοξικότητα για την αναπαραγωγή και ικανότητα καρκινογένεσης) και το περιβάλλον (δηλ. μακροχρόνια τοξικότητα στο υδάτινο

¹ Βλ. έγγραφο «Safer chemicals - focusing on what matters most» (Πιο ασφαλή χημικά - εστίαση στα σημεία με το μεγαλύτερο ενδιαφέρον) 26.9.2014.

περιβάλλον, βιοαποδόμηση και βιοσυσσώρευση) των φακέλων κύριων και μεμονωμένων καταχωριζόντων. Πέραν αυτού, η ταυτότητα της ουσίας, στον βαθμό που είναι σχετική, αξιολογείται πάντα μετά το άνοιγμα ενός φακέλου για έλεγχο συμμόρφωσης. Το πεδίο εφαρμογής του ελέγχου θα αντιστοιχιστεί με τις προσδιοριζόμενες ανησυχίες, βάσει ελέγχου ΤΠ και ελέγχου διά χειρός, και εμπειρογνωμοσύνης. Ένα μικρό μέρος των ελέγχων συμμόρφωσης θα συνεχίσει να βασίζεται σε τυχαία επιλογή, ώστε να διασφαλιστεί ότι κανένας καταχωρίζων δεν μπορεί να είναι βέβαιος ότι ο φάκελός του δεν θα εξεταστεί.

Επιπλέον, ο ECHA θα συνεχίσει να εξετάζει τη συμμόρφωση των φακέλων που καλύπτουν διάφορες μορφές, συμπεριλαμβανομένων των νανομορφών, μιας ουσίας. Ο Οργανισμός θα εφαρμόσει την προσέγγιση που αναπτύχθηκε το 2014 για την αντιμετώπιση ζητημάτων που σχετίζονται με την έκθεση χημικής ασφάλειας και θα ενοποιήσει την προσέγγιση για την εξέταση φακέλων οι οποίοι βασίζονται σε ανεπαρκείς συγκριτικές προσεγγίσεις ή προσεγγίσεις κατηγοριών.

Όσον αφορά την εξέταση των προτάσεων δοκιμής, ο ECHA θα συνεχίσει να αποφαινεται σχετικά με συστηματικό τρόπο. Σκοπός είναι να εξαχθεί συμπέρασμα (έκδοση σχεδίων απόφασης) για τουλάχιστον το 75% όλων των έγκυρων προτάσεων δοκιμής που υποβλήθηκαν έως την προθεσμία καταχώρισης της 1ης Ιουνίου 2013.

Το 2015, ένα σημαντικό μέρος των πόρων θα συνεχίσει να διατίθεται στη διαδικασία λήψης αποφάσεων σχετικά με τα σχέδια απόφασης που εκδόθηκαν το 2013 και το 2014. Ο υψηλός αριθμός περιπτώσεων δημιουργεί μεγάλη πίεση στις MSCA αλλά και στην επιτροπή των κρατών μελών εάν ένα υψηλό ποσοστό των σχεδίων απόφασης πυροδοτήσει την υποβολή προτάσεων για τροποποιήσεις από τις MSCA. Στόχος του ECHA θα συνεχίσει να είναι η βελτιστοποίηση της συμμετοχής των MSCA και τις επιτροπής και προκειμένου να το επιτύχει θα διοργανώσει διαδικτυακά σεμινάρια και άλλες συνόδους ενημέρωσης για τεχνικά και επιστημονικά ζητήματα, τα οποία θα διευκολύνουν τη λήψη αποφάσεων για επιμέρους περιπτώσεις.

Ο ECHA θα συνεχίσει να αυξάνει τους πόρους που διατίθενται για τις εξετάσεις παρακολούθησης των πληροφοριών που έχουν παρασχεθεί ως απάντηση στις αποφάσεις αξιολόγησης φακέλων του ECHA, να επισημαίνει περιπτώσεις κανονιστικής παρακολούθησης όπου είναι αναγκαίο και να διασφαλίζει τη δημιουργία μιας σταθερής βάσης που θα επιτρέπει στις εθνικές αρμόδιες για την εφαρμογή αρχές να αναλάβουν δράση για τους μη συμμορφούμενους φακέλους. Ο ECHA θα ελέγξει και, εφόσον είναι απαραίτητο, θα αναθεωρήσει την πρακτική υποβολής αιτήματος για ελέγχους μελετών από τις αρχές παρακολούθησης ΟΕΠ (Ορθή εργαστηριακή πρακτική) ώστε να προαγάγει τη συμμόρφωση με την ΟΕΠ.

Ο ECHA θα συνεχίσει επίσης να συμβάλλει στη βελτίωση της γενικής ποιότητας των φακέλων μέσω της παροχής αποτελεσματικών σχολίων προς βιομηχανικούς κλάδους (κατά περίπτωση ειδικούς) χρησιμοποιώντας την εμπειρία που αποκομίζει από τις αποφάσεις αξιολόγησης των φακέλων· συγκεκριμένα, ο ECHA θα εξαγάγει και κοινοποιήσει βασικά μηνύματα που αφορούν καταχωρίζοντες μικρότερων ποσοτήτων και ΜΜΕ εν γένει. Θα ενοποιήσει επίσης την υποβολή εκθέσεων για την έκβαση της διαδικασίας αξιολόγησης φακέλου αποσκοπώντας στην ενίσχυση της διαφάνειας, τη δημιουργία μιας πιο ολοκληρωμένης εικόνας της συμμόρφωσης των φακέλων και τη διασφάλιση αξιόπιστων πληροφοριών σχετικών με τις παραμέτρους υψηλότερης βαθμίδας που αφορούν την ασφαλή χρήση και συγκεκριμένα τον προσδιορισμό ουσιών SVHC.

Αξιολόγηση ουσίας

Ενόψει των στρατηγικών στόχων 1 και 2, ο ECHA θα ελέγξει τη διαδικασία αξιολόγησης των φακέλων της περιόδου 2012-2014, και ιδίως τον επικουρικό ρόλο στην αξιολόγηση φακέλων και τον λειτουργικό ρόλο για την κανονιστική διαχείριση κινδύνου. Ο έλεγχος

αυτός θα συμπεριληφθεί στην έκθεση του ECHA για την εφαρμογή του κανονισμού REACH που αναμένεται το 2016 και απαιτεί τη συμβολή των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών (MSCA).

Ο ECHA συνεχίζει να διασφαλίζει ότι η διαδικασία συμβάλλει πλήρως στη βελτίωση της ποιότητας των φακέλων και ότι εντάσσεται αποτελεσματικά στις διαδικασίες διαχείρισης κινδύνου. Ως εκ τούτου, θα πρέπει να δοθεί έμφαση στην επιλογή περισσότερων υποψήφιων ουσιών του κοινοτικού κυλιόμενου προγράμματος δράσης (CoRAP) για τις οποίες απαιτείται διευκρίνιση όσον αφορά τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία ή για το περιβάλλον, ώστε να αποφασιστεί η μέθοδος ρυθμιστικής παρακολούθησης που θα ακολουθηθεί, και οι οποίες, στις περισσότερες περιπτώσεις, οδηγούν σε αιτήματα για περαιτέρω πληροφορίες που δεν μπορούν να ζητηθούν στο πλαίσιο της αξιολόγησης φακέλων, καθώς τα ζητήματα αυτά απαιτούν αξιολόγηση σε επίπεδο ΕΕ και ουσίας. Τα προαπαιτούμενα για αυτό είναι η επιτυχής εφαρμογή μιας κοινής διαδικασίας συγκριτικού ελέγχου που εξυπηρετεί τις διαδικασίες αξιολόγησης ουσιών και κανονιστικής διαχείρισης κινδύνων, και η αποτελεσματική αλληλεπίδραση με την αξιολόγηση φακέλων, με την πλήρη συμμετοχή των MSCA. Κατά τη βελτιστοποίηση της ανάπτυξης επικαιροποιήσεων του CoRAP θα ληφθούν επίσης υπόψη οι ομοιότητες των ουσιών, η κανονιστική συνάφεια και η αποτελεσματική χρήση της ικανότητας αξιολόγησης των MSCA, ενώ θα διατηρηθεί ο στόχος αξιολόγησης περίπου 50 ουσιών ετησίως.

Το 2015, η διαδικασία αξιολόγησης ουσιών θα συνεχίσει την επεξεργασία της δέσμης σχεδίων απόφασης του 2014 και τη διαχείριση ενός αυξανόμενου αριθμού εκθέσεων, σχεδίων απόφασης και οριστικών αποφάσεων και εκθέσεων παρακολούθησης που δημιουργούνται στο πλαίσιο της αξιολόγησης ουσιών. Ο ECHA θα εξακολουθήσει επίσης να δημοσιεύει μη εμπιστευτικές εκδόσεις αποφάσεων αξιολόγησης ουσιών και άλλων σχετικών εγγράφων αποτελεσμάτων.

Ο ECHA θα εξακολουθήσει 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.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Καταρτίζονται επιστημονικά και νομικά άρθρα σχέδια αποφάσεων και οριστικών αποφάσεων σχετικά με την αξιολόγηση φακέλων, σύμφωνα με τις νομικές απαιτήσεις, τη στρατηγική ελέγχου συμμόρφωσης και τον πολυετή σχεδιασμό που προβλέπεται από τη στρατηγική προσέγγιση του ECHA.
2. Παρακολουθείται η συμμόρφωση με τις αποφάσεις αξιολόγησης φακέλων χωρίς αδικαιολόγητη καθυστέρηση μετά την παρέλευση της προθεσμίας που προβλέπεται στην απόφαση και η ενημέρωση των αρχών των κρατών μελών σχετικά με το αποτέλεσμα και τις περιπτώσεις για τις οποίες απαιτείται η κινητοποίησή τους.
3. Θεσπίζεται η επικαιροποίηση του CoRAP σε συνεργασία με τα κράτη μέλη, με αποτελεσματική σύνδεση με άλλες διαδικασίες αξιολόγησης και διαχείρισης κινδύνων και σύμφωνα με τη νομική προθεσμία.
4. Όλες οι αξιολογήσεις ουσιών διεξάγονται και υποβάλλονται σε επεξεργασία βάσει επιστημονικών, τεχνικών και νομικών διαδικασιών υψηλής ποιότητας σύμφωνα με τις συμπεφωνημένες τυποποιημένες προσεγγίσεις και διαδικασίες και εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό αξιολογήσεων φακέλων 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 σχεδίων απόφασης εντός της προθεσμίας της 1ης Ιουνίου 2016.	75 %	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
Ποσοστό αξιολογήσεων ουσιών που υφίστανται επεξεργασία εντός του προβλεπόμενου από τη νομοθεσία χρονικού πλαισίου.	100%	Μηνιαία εσωτερική έκθεση
Επίπεδο ικανοποίησης των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών από την υποστήριξη του ECHA στην αξιολόγηση ουσιών.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα**Αξιολόγηση φακέλων**

- Ολοκληρώθηκαν 200 έλεγχοι συμμόρφωσης (εκ των οποίων τουλάχιστον το 50% θα αντιμετωπίζει τις παραμέτρους υψηλότερης βαθμίδας για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον), που οδήγησαν σε περίπου 150 νέα σχέδια αποφάσεων.
- Ολοκληρώθηκαν τουλάχιστον 220 εξετάσεις προτάσεων δοκιμής με σχέδιο απόφασης
- Κατά το διάστημα 2012-2015 καταρτίστηκαν πάνω από 300 οριστικές αποφάσεις αξιολόγησης φακέλων που προέκυψαν από σχέδια αποφάσεων
- 400 εξετάσεις παρακολούθησης αξιολόγησης φακέλων

- Ετήσια έκθεση αξιολόγησης του ECHA² και σχετικές κοινοποιήσεις Βασικά μηνύματα που αφορούν καταχωρίζοντες μικρότερων ποσοτήτων και ΜΜΕ εν γένει.
- Ένα εργαστήριο ή τεχνική συνεδρίαση για την αξιολόγηση φακέλων.
- Ετήσια έκθεση αξιολόγησης (άρθρο 54)
- Δημοσίευση μη εμπιστευτικών εκδόσεων αποφάσεων αξιολόγησης φακέλων

Αξιολόγηση ουσίας

- Τρίτη επικαιροποίηση του CoRAP που θα εγκριθεί έως τον Μάρτιο του 2015 με τουλάχιστον 50 ουσίες προγραμματισμένες για αξιολόγηση το 2015
- Υποβολή για γνωμοδότηση στην επιτροπή των κρατών μελών της τέταρτης επικαιροποίησης έως το τέλος του Οκτωβρίου 2015
- Έκδοση τουλάχιστον 40 σχεδίων αποφάσεων για αξιολόγηση ουσιών, οι οποίες προκύπτουν από τις αξιολογήσεις του 2014 και με τις οποίες ζητούνται πρόσθετες πληροφορίες
- Έκδοση τουλάχιστον 40 οριστικών αποφάσεων βάσει των οποίων ζητούνται πρόσθετες πληροφορίες ή συμπεράσματα στο πλαίσιο της αξιολόγησης ουσιών· Δημοσίευση μη εμπιστευτικών εκδόσεων όλων των αποφάσεων αξιολόγησης ουσιών
- Δημοσίευση εγγράφων συμπερασμάτων για όλες τις αξιολογήσεις ουσιών που έχουν ολοκληρωθεί
- Επιστημονική, διοικητική και νομική υποστήριξη προς τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών για τις αρμοδιότητές τους στον τομέα της αξιολόγησης
- Ένα εργαστήριο για την αξιολόγηση ουσιών
- Έκθεση για τον έλεγχο της διαδικασίας αξιολόγησης ουσιών της περιόδου 2012-2014

² Κανονισμός REACH, άρθρο 54.

1.3. Διαχείριση κινδύνων (Δραστηριότητα 3)

Οι αρμοδιότητες του ECHA που σχετίζονται με τη διαχείριση κινδύνου περιλαμβάνουν την επικαιροποίηση του καταλόγου υποψήφιων ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC), την τακτική σύνταξη συστάσεων προς την Επιτροπή σχετικά με ουσίες από τον κατάλογο υποψήφιων 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 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 στην επιτροπή αξιολόγησης κινδύνων (RAC) και στην επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης (SEAC) για διατύπωση γνώμης.

Ο στρατηγικός στόχος 2 του ECHA απαιτεί την έξυπνη χρήση των δεδομένων των κανονισμών REACH και CLP προκειμένου να διασφαλιστεί ότι οι αρχές είναι σε θέση να αντιμετωπίσουν με έγκαιρο και αποτελεσματικό τρόπο τα σημαντικότερα προβλήματα. Προς τον σκοπό αυτόν, ο ECHA εφαρμόζει προσεγγίσεις κοινού ελέγχου για όλες τις διαδικασίες των κανονισμών REACH και CLP προκειμένου να προσδιορίσει τις ουσίες και τις χρήσεις με το μεγαλύτερο ενδιαφέρον. Το πλαίσιο ανάλυσης επιλογής διαχείρισης κινδύνων (RMOA) στηρίζει την επιλογή των πλέον κατάλληλων μέσων κανονιστικής διαχείρισης κινδύνων ώστε να αντιμετωπίσει τα προβλήματα που έχουν εντοπιστεί. Οι προσεγγίσεις κοινού ελέγχου και η RMOA στοχεύουν στη διασφάλιση της αποτελεσματικής και ολοκληρωμένης χρήσης των διαδικασιών των κανονισμών REACH και CLP, για τη διευκρίνιση, μέσω της περαιτέρω παραγωγής στοιχείων, όπου κρίνεται απαραίτητο, και την αντιμετώπιση των προβλημάτων που έχουν εντοπιστεί.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Προσδιορισμός των αναγκών για κανονιστική διαχείριση κινδύνου

Δρομολόγηση της εφαρμογής του χάρτη πορείας για τις SVHC έως το 2020, ο οποίος αποτελεί βασικό στοιχείο του στρατηγικού στόχου 2 του ECHA. Όπως επισημαίνεται και από την πλήρη ονομασία του («Χάρτης πορείας για τον προσδιορισμό ουσιών SVHC και την εφαρμογή μέτρων διαχείρισης κινδύνου δυνάμει του κανονισμού REACH έως το 2020»), ο χάρτης πορείας αυτός καλύπτει μια σειρά ενεργειών που εκτείνονται πέραν του προσδιορισμού SVHC και αποσκοπεί σε μια ολιστική και ολοκληρωμένη εφαρμογή των διαδικασιών διαχείρισης κινδύνων των κανονισμών REACH και CLP, χρησιμοποιώντας πλήρως τις βάσεις δεδομένων καταχώρισης και άλλες βάσεις δεδομένων των κανονισμών REACH/CLP και εκκινώντας αξιολογήσεις φακέλων και ουσιών όπου απαιτούνται περισσότερες πληροφορίες.

Κοινός έλεγχος που εξυπηρετεί τις διαδικασίες των κανονισμών REACH και CLP

Ο κοινός έλεγχος θα χρησιμοποιηθεί προκειμένου να βοηθήσει τα κράτη μέλη και την Επιτροπή/τον ECHA να επικεντρωθούν πρώτα σε ουσίες και χρήσεις που προκαλούν τη μεγαλύτερη ανησυχία και έχουν σημαντικότερο αντίκτυπο. Αυτό απαιτεί ενοποίηση και αυξημένη κοινή αντίληψη των προτεραιοτήτων, δηλ. ποιες ουσίες και χρήσεις έχουν το μεγαλύτερο ενδιαφέρον, λαμβάνοντας παράλληλα υπόψη τους στόχους προτεραιότητας του Εβδόμου προγράμματος δράσης για το περιβάλλον. Ο ECHA θα συνεχίσει τις συζητήσεις σχετικά με αυτές τις προτεραιότητες και τον τρόπο με τον οποίο θα επηρεάσουν την πρακτική εφαρμογή της προσέγγισης κοινού ελέγχου, οι οποίες θα επικουρούνται με εργαστήριο. Οι εμπειρίες που αποκτήθηκαν κατά το 2014 όσον αφορά την εφαρμογή της προσέγγισης κοινού ελέγχου θα χρησιμοποιηθούν για τη διεύρυνση του πεδίου εφαρμογής, ώστε να ενισχυθεί η επιλογή ουσιών που προκαλούν ανησυχία για

έλεγχο συμμόρφωσης. Όλες οι εμπειρίες για τον έλεγχο συμμόρφωσης και την αξιολόγηση ουσιών θα συμβάλουν στον προσανατολισμό της χρήσης των εν λόγω μέσων προς την εξυπηρέτηση των αναγκών κανονιστικής διαχείρισης κινδύνων.

Οι προσπάθειες κατά την προηγούμενη νομοθεσία και τα πρώτα έτη εφαρμογής του κανονισμού REACH εστίαζαν σε πολλές από τις γνωστές και εύκολα προσδιορίσιμες ουσίες και χρήσεις που ενέχουν κινδύνους. Περαιτέρω προσπάθειες ελέγχου πρέπει να επικεντρωθούν σε ουσίες και χρήσεις που μέχρι τώρα δεν έχουν λάβει τη δέουσα προσοχή, για παράδειγμα λόγω της έλλειψης πληροφοριών για τις ιδιότητές τους, της αβεβαιότητας σχετικά με τα κριτήρια που πρέπει να χρησιμοποιηθούν (π.χ. ενδοκρινικοί διαταράκτες) ή των πιο περίπλοκων συνθηκών έκθεσης (π.χ. ουσίες σε αντικείμενα).

Αξιολόγηση επικίνδυνων ιδιοτήτων

Η αξιολόγηση των ανθεκτικών, βιοσυσσωρευσίμων και τοξικών (ABT)/άκρως ανθεκτικών και άκρως βιοσυσσωρευσίμων (aAaB) ιδιοτήτων και των ιδιοτήτων ενδοκρινικής διαταραχής (ED) υποστηρίζεται από τις αντίστοιχες ομάδες εμπειρογνομόνων. Η ομάδα εμπειρογνομόνων στις ABT ουσίες θα εστιάζει ολοένα και περισσότερο σε ουσίες που προσδιορίζονται μέσω των δεδομένων καταχώρισης REACH, καθώς οι ουσίες που προκύπτουν από την προηγούμενη νομοθεσία έχουν ήδη αναλυθεί. Ο ECHA θα δίνει ιδιαίτερη έμφαση στη στήριξη της αποτελεσματικής χρήσης όλων των διαθέσιμων πληροφοριών και στην παραγωγή περαιτέρω πληροφοριών (π.χ. μέσω της αξιολόγησης ουσιών) μόνο όταν απαιτείται για τη λήψη απόφασης σχετικά με το εάν μια ουσία πληροί τα κριτήρια.

Η ομάδα εμπειρογνομόνων στις ουσίες που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές η οποία κατά τη σύστασή της επωφελήθηκε από την εμπειρία που αποκομίστηκε από την ομάδα εμπειρογνομόνων ABT και προβλέπεται ότι το 2015 θα στηρίζει ενεργά τις ειδικές για τις ουσίες εργασίες που αφορούν τους ενδοκρινικούς διαταράκτες.

Προσδιορισμός των πλέον κατάλληλων κανονιστικών ενεργειών

Ο κοινός έλεγχος και η αξιολόγηση ουσιών ABT/ED θα πρέπει να οδηγεί στον προσδιορισμό πολλών ουσιών υποψήφιων για περαιτέρω συλλογή πληροφοριών (π.χ. μέσω της αξιολόγησης ουσιών) ή απευθείας στην αξιολόγηση των πλέον κατάλληλων επιλογών διαχείρισης κινδύνου (RMOA).

Προβλέπεται ότι η προσέγγιση RMO θα είναι πιο εξορθολογισμένη και αποτελεσματική καθώς η προσέγγιση κοινού ελέγχου και ο χάρτης πορείας για τις ουσίες SVHC θα προσφέρουν ένα καλύτερο κοινώς συμφωνημένο σημείο αφετηρίας για τον προσδιορισμό ουσιών και δράσεων. Η περαιτέρω ευθυγράμμιση της τεκμηρίωσης και των προσεγγίσεων που χρησιμοποιούνται για την αξιολόγηση ουσιών και τις εργασίες RMOA αναμένεται να οδηγήσει σε βελτίωση της αποτελεσματικότητας όσον αφορά την ανάγκη για λιγότερους πόρους και βραχύτερους χρόνους διεκπεραίωσης. Το αποτέλεσμα των πρώτων αξιολογήσεων ουσιών και οι μετέπειτα RMOA μπορεί ήδη να οδηγήσουν στην εφαρμογή κανονιστικών δράσεων το 2015.

Συνεργασία και επικοινωνία

Οι προσπάθειες που απαιτούνται για τη συνεργασία και τον συντονισμό των εργασιών εφαρμογής του χάρτη πορείας θα παραμείνουν σε υψηλό επίπεδο καθώς η επίτευξη των στόχων του χάρτη πορείας απαιτεί συνεχή συμμετοχή και επικοινωνία με όλες τις αρχές. Ο ECHA θα συνεχίσει να στηρίζει τα κράτη μέλη που μέχρι στιγμής δεν έχουν συμβάλει ενεργά στις εργασίες εφαρμογής του χάρτη πορείας. Επιπροσθέτως των ομάδων εμπειρογνομόνων στις ABT ουσίες και τις ουσίες που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές, και οι συντονιστικές ομάδες για τις KMT (καρκινογόνες, μεταλλαξιογόνες ή τοξικές για την αναπαραγωγή) και τις ευαισθητοποιητικές ουσίες θα συνεχίσουν τις εργασίες τους. Η

ανάπτυξη και εφαρμογή μιας προσέγγισης για τον χειρισμό χρήσεων όχι ως καυσίμων ουσιών ρεύματος πετρελαίου και άνθρακα θα υποστηρίζεται από ομάδα ad hoc. Οι συνεδριάσεις της ομάδας εμπειρογνομόνων στη διαχείριση κινδύνου θα εξακολουθήσουν να διοργανώνονται σε συνεργασία με τα κράτη μέλη και θα καλύπτουν τις πτυχές της εφαρμογής του χάρτη πορείας για τις ουσίες SVHC, καθώς και τη σύνδεση των εργασιών ελέγχου, αξιολόγησης και RMOA με την εφαρμογή των κανονιστικών διαδικασιών.

Η πρώτη έκθεση προόδου για τις δραστηριότητες που αφορούν την εφαρμογή του χάρτη πορείας για τις ουσίες SVHC το 2014 θα δημοσιευτεί το πρώτο τρίμηνο. Η ανακοίνωση για τις δραστηριότητες που αφορούν ειδικά ουσίες - έναρξη της αξιολόγησης επικινδυνότητας και RMOA, καθώς και τα συμπεράσματα της RMOA - θα φτάσουν σε ένα στάδιο «συνήθους τακτικής» το 2015. Με αυτό τον τρόπο θα επιτευχθεί αυξημένη διαφάνεια και προβλεψιμότητα για τα ενδιαφερόμενα μέρη.

Αδειοδότηση

Προσδιορισμός ουσιών SVHC και συστάσεις του παραρτήματος XIV

Οι εργασίες για τον έλεγχο και την αξιολόγηση, περιλαμβανομένης και της ταξινόμησης, καθώς και οι εργασίες για την RMOA θα πρέπει να οδηγούν σε προτάσεις προσδιορισμού SVHC για ουσίες για τις οποίες οι αρχές συμφωνούν ευρέως ότι η συμπερίληψή τους στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών αποτελεί αποτελεσματική και απαραίτητη κανονιστική ενέργεια. Με άλλα λόγια, οι «σωστές» ουσίες προστίθενται στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών. Ο πραγματικός αριθμός ουσιών θα εξαρτάται από τον αριθμό των κρατών μελών που συμμετέχουν στις εργασίες ελέγχου, αξιολόγησης και RMOA και τους πόρους που επενδύουν. Ο συνολικός φόρτος εργασίας που σχετίζεται με τη διαδικασία προσδιορισμού ουσιών SVHC αναμένεται να αυξηθεί καθώς ένας αυξημένος αριθμός φακέλων αναμένεται να αφορά ουσίες ABT ή ουσίες που προκαλούν ισοδύναμη ανησυχία και συνεπώς θα απαιτούνται συγκεκριμένες προσπάθειες κατά τη διαδικασία προσδιορισμού.

Η ανάπτυξη της έβδομης σύστασης του παραρτήματος XIV θα επωφεληθεί από την εμπειρία που αποκομίστηκε το 2014 όσον αφορά τη χρήση της προσέγγισης ιεράρχησης του αναθεωρημένου παραρτήματος XIV. Το κατά πόσο οι εργασίες για τη σύσταση θα καταφέρουν να συμβάλουν στη λήψη οριστικής απόφασης για την ένταξη ουσιών στο παράρτημα XIV εξαρτάται από το επίπεδο συμφωνίας μεταξύ της Επιτροπής και των κρατών μελών ως προς το ποια αδειοδότηση ουσιών συνιστά την καλύτερη RMO. Σε μακροπρόθεσμο επίπεδο, οι συστηματικές εργασίες RMOA πριν τη συμπερίληψη ουσιών στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών θα πρέπει να καταστήσει τη φάση σύστασης πιο αποτελεσματική και προβλέψιμη.

Αιτήσεις αδειοδότησης

Αναμένεται ότι περίπου 70 αιτήσεις που σχετίζονται με τη χρήση ενώσεων του χρωμίου θα υποβληθούν το 2015 και περίπου 30 στις αρχές του 2016. Ωστόσο, υπάρχει έντονη αβεβαιότητα όσον αφορά τον αριθμό αυτόν, ο οποίος στην ουσία σχετίζεται με τον τρόπο με τον οποίο οι αιτούντες θα ομαδοποιηθούν τελικά κατά την υποβολή των αιτήσεων. Κατά τη στιγμή σύνταξης του παρόντος (Αύγουστος 2014), ο ECHA είχε ήδη λάβει πάνω από 100 αιτήματα για συνόδους ενημέρωσης.

Ο ECHA θα μπορούσε να είχε λάβει μεγαλύτερο αριθμό αιτήσεων (πιθανώς έως 150). Σε κάθε περίπτωση, το 2015 ο ECHA θα πρέπει να αντιμετωπίσει έναν αυξημένο αριθμό αιτήσεων με αποτελεσματικό, διαφανή και αξιόπιστο τρόπο και θα αναπτύξει σχέδια έκτακτης ανάγκης σε περίπτωση που προκύψουν περισσότερες αιτήσεις. Επιπλέον, η επεξεργασία των περίπου 15 αιτήσεων που αναμενόταν για το 2014 θα συνεχιστεί το 2015.

Η γραμματεία του ECHA θα συνεχίσει να στηρίζει την RAC και την SEAC, και ιδίως τους εισηγητές τους, προκειμένου να επιτύχει 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 συνεχίσει να προωθεί 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.

Ο ECHA θα παρακολουθεί προσεκτικά τον χρόνο εργασίας που απαιτείται από το προσωπικό του και τα μέλη των επιτροπών για τη διαχείριση της εν λόγω διαδικασίας, και θα συνεχίσει να απλουστεύει και να παρέχει περαιτέρω διευκρινίσεις ώστε να εστιάσει τη διαδικασία διατύπωσης γνώμης στις επιτροπές. Αυτό θα συμβάλει στην έγκαιρη προσαρμογή των λειτουργιών του ECHA και των επιτροπών του, πριν την παραλαβή του αυξημένου αριθμού αιτήσεων το 2015. Η νέα έκδοση του REACH-IT που ξεκίνησε να χρησιμοποιείται το 2014 θα επιτρέψει την πιο αποτελεσματική επικοινωνία με τους αιτούντες το 2015. Ένα νέο εργαλείο για την αποτελεσματική επικοινωνία με τις επιτροπές, το «Dynamic Case» ξεκίνησε να χρησιμοποιείται το 2014 στο πλαίσιο του ECHA και αναμένεται να αυξήσει την αποτελεσματικότητα και την ακρίβεια της διαδικασίας υποβολής αιτήσεων.

Τα διδάγματα που αποκομίστηκαν από τις πρώτες αιτήσεις αδειοδότησης θα αναλυθούν από κοινού με την Επιτροπή, τα κράτη μέλη και τους ενδιαφερόμενους φορείς στις αρχές του 2015 στο πλαίσιο ενός σεμιναρίου παρατηρήσεων και θα χρησιμοποιηθούν για την περαιτέρω ενίσχυση της αποτελεσματικότητας του συστήματος γνωμοδότησης. Βάσει του εν λόγω σεμιναρίου παρατηρήσεων, ο ECHA θα αξιολογήσει εάν θα συνεχίσει να διεξάγει «Συνόδους ενημέρωσης πριν την υποβολή» (PSIS) με μελλοντικούς αιτούντες. Οι σύνοδοι αυτές έχουν αποδειχτεί κατάλληλες για διευκρινίσεις σχετικά με τυχόν εναπομείναντα τεχνικά θέματα που αφορούν την προετοιμασία και υποβολή των αιτήσεων. Παρόλα αυτά, αναμένεται ότι θα εξακολουθήσει να υπάρχει ανάγκη για σαφήνεια της επικοινωνίας με τους αιτούντες και συνεργασία με τους ενδιαφερόμενους φορείς του ECHA. Ως εκ τούτου, ο ECHA σκοπεύει να συνεχίσει τη διεξαγωγή σεμιναρίων και PSIS για δυνητικούς αιτούντες.

Στόχος του ECHA είναι να έχει αιτήσεις «κατάλληλες για τον σκοπό για τον οποίο προορίζονται» οι οποίες δεν προκαλούν άσκοπο κόστος ή διοικητικό φόρτο στον κλάδο λόγω των δραστηριοτήτων υποβολής τους. Ως εκ τούτου, διευκρίνισε το 2014 ότι εάν ο αιτών χρησιμοποιεί το παράγωγο επίπεδο χωρίς επιπτώσεις (DNEL) που προκύπτει από αναφορά ή τη σχέση δόσης-απόκρισης που θέσπισε η RAC, η αίτηση δεν χρειάζεται να περιλαμβάνει τα δεδομένα επικινδυνότητας. Αυτό απλουστεύει και μειώνει σημαντικά το κόστος των αιτήσεων. Επιπλέον, το 2014 ο ECHA συνέστησε μια «υπηρεσία εταιρών» για να βοηθήσει όλους τους δυνητικούς αιτούντες να γνωριστούν μεταξύ τους στην αλυσίδα εφοδιασμού. Αυτές οι δύο καινοτομίες, καθώς και η εμπειρία που αποκόμισε ο ECHA για τις συγκεκριμένες προκλήσεις που σχετίζονται με τις αιτήσεις που υποβάλλονται από μεταγενέστερους χρήστες, θα αποτελέσουν τη βάση για την απλούστευση και τον εξορθολογισμό της διαδικασίας υποβολής αιτήσεων. Προς τον σκοπό αυτόν, ο ECHA θα συνεργαστεί στενά με την Επιτροπή και τα κράτη μέλη για την εφαρμογή των συστάσεων που βρίσκονται υπό ανάπτυξη από την ειδική ομάδα για τη βελτίωση της λειτουργικότητας της διαδικασίας αδειοδότησης.

Περιορισμοί

Κάθε φάκελος επιβολής περιορισμού είναι 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 τυγχάνουν υψηλού βαθμού επιστημονικής, τεχνικής και κανονιστικής ποιότητας.

Η γραμματεία του ECHA υποστηρίζει τις επιτροπές, και ιδίως τους εισηγητές στη διατύπωση γνώμων επί φακέλων επιβολής περιορισμών. Ο αριθμός των γνώμων που θα εξεταστούν το 2015 θα εξαρτηθεί από τον αριθμό των φακέλων επιβολής περιορισμών του παραρτήματος XV που ελήφθησαν το 2014 και στις αρχές του 2015.

Το 2015, ο ECHA αναμένει να παρέχει στήριξη στους εισηγητές της RAC και της SEAC για περίπου 10 φακέλους επιβολής περιορισμών, αριθμός παρόμοιος με εκείνον του 2014. Η γραμματεία του ECHA θα συνεχίσει να παρέχει έγκαιρη και υψηλού επιπέδου υποστήριξη στις RAC, SEAC και στο φόρουμ κατά την εκπόνηση των γνώμων τους.

Το 2014, τα κράτη μέλη, ο ECHA και η Επιτροπή συνέστησαν ειδική ομάδα με αντικείμενο την παροχή μιας συνεκτικής δέσμης συστάσεων για τη βελτίωση της αποτελεσματικότητας των διαδικασιών σύνταξης φακέλων και διατύπωσης γνώμων. Το 2015, ο ECHA θα εφαρμόσει τις συστάσεις που έχουν σημασία για την γραμματεία, τη RAC, τη SEAC ή το Φόρουμ. Σύμφωνα με τη σύσταση της ειδικής ομάδας, ο ECHA θα παρέχει βοήθεια σε κράτη μέλη κατά την προετοιμασία των φακέλων επιβολής περιορισμών του παραρτήματος XV μέσω εργαστηρίων, «προπαρασκευαστικών ενημερωτικών συνεδριάσεων» (PRIM) και ειδικών παρατηρήσεων, κατά περίπτωση.

Ο ECHA θα εξακολουθήσει επίσης να στηρίζει τις αρχές επιβολής και τα γραφεία υποστήριξης των κρατών μελών και να βελτιώνει την ικανότητα πρόσβασης και τη σαφήνεια του παραρτήματος XVII στον δικτυακό τόπο του. Ο ECHA θα εξακολουθήσει να απαντά σε ερωτήματα που σχετίζονται με την ερμηνεία και την επιβολή των περιορισμών.

Ο ECHA θα στηρίξει την Επιτροπή στον προσδιορισμό των πλέον κατάλληλων ουσιών για τους οποίους θα καταρτίσει φακέλους επιβολής περιορισμών. Κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής, ο ECHA θα εκπονήσει έως και τρεις φακέλους επιβολής περιορισμών του παραρτήματος XV (οι οποίοι καλύπτουν νέες προτάσεις ή αναθεωρήσεις των υφιστάμενων περιορισμών).

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 κανονισμών επί των φακέλων επιβολής περιορισμών για τους οποίους οι συναφείς γνώμες των RAC και SEAC διαβιβάστηκαν στην Επιτροπή την περίοδο 2014-15. Ο ECHA θα παράσχει επίσης στήριξη στην Επιτροπή κατά τη σύνταξη προτάσεων περιορισμού για τις KMT σε καταναλωτικά αντικείμενα, δυνάμει του άρθρου 68 παράγραφος 2.

Σύμφωνα με το άρθρο 69 παράγραφος 2, ο ECHA οφείλει να συντάξει φακέλους επιβολής περιορισμών για αντικείμενα που περιέχουν ουσίες οι οποίες περιλαμβάνονται στον κατάλογο αδειοδότησης και θέτουν κίνδυνο ο οποίος δεν ελέγχεται επαρκώς. Βάσει μιας προσέγγισης που αναπτύχθηκε κατά το 2014 και ανάλογα με το αποτέλεσμα της ανάλυσης, το 2015 ο ECHA θα καταγράφει το αποτέλεσμα και θα συντάσσει και υποβάλλει - εφόσον είναι σχετικές - τις προτάσεις του για αυτούς τους τύπους περιορισμού. Το 2015, ο ECHA θα αξιολογήσει επίσης κατά πόσο ένας περιορισμός βάσει του άρθρου 69 παράγραφος 2 θα ήταν απαραίτητος για τις τέσσερις φθαλικές ενώσεις των οποίων η ημερομηνία λήξης έχει οριστεί τον Φεβρουάριο του 2015 και, εάν ναι, θα συντάξει έναν φάκελο επιβολής περιορισμών δυνάμει του παραρτήματος XV.

Άλλες δραστηριότητες σχετικά με τη διαχείριση κινδύνου

Κοινωνικοοικονομική ανάλυση

Ο ECHA θα συνεχίσει τις προσπάθειές του για εμπλουτισμό των γνώσεών του σχετικά με την πρακτική εφαρμογή της κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης (ΚΟΑ). Τα αποτελέσματα της μελέτης εκτίμησης της υγείας για την αποφυγή των αρνητικών επιπτώσεων στην υγεία κατέστησαν διαθέσιμα το 2014. Επομένως, οι τιμές αναφοράς για την προθυμία πληρωμής για το πρώτο σύνολο παραμέτρων της ανθρώπινης υγείας είναι διαθέσιμες για τις

αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (για περιορισμούς) και τις εταιρείες (για αιτήσεις αδειοδότησης). Θα αναπτυχθούν περαιτέρω μεθοδολογίες για την καλύτερη ποσοτικοποίηση των επιπτώσεων στην ανθρώπινη υγεία μέσω της προθυμίας πληρωμής ή προσεγγίσεων έτους ζωής σταθμισμένου με βάση την αναπηρία/ποιότητα.

Βασιζόμενος στην εργασία που δημοσιεύτηκε το 2014 για το κόστος της επιβολής περιορισμών, ο ECHA θα συνεχίσει να αναπτύσσει μεθόδους για την εκτίμηση των δαπανών εφαρμογής μεθόδων κανονιστικής διαχείρισης 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.

Ουσίες σε αντικείμενα

Οι προσπάθειες ευαισθητοποίησης για τις υποχρεώσεις που σχετίζονται με την παρουσία σε αντικείμενα ουσιών που περιλαμβάνονται στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών θα συνεχιστεί. Ο ECHA θα διερευνήσει πιθανότητες συνεργασίας με αρχές και οργανώσεις του κλάδου σε τρίτες χώρες προκειμένου να αυξήσει την ευαισθητοποίηση των παραγωγών αντικειμένων που προορίζονται για εξαγωγή σε αγορές της ΕΕ. Σκοπός είναι η εξεύρεση τρόπων στήριξης της επικοινωνίας των εισαγωγέων αντικειμένων με τους προηγούμενους φορείς της αλυσίδας εφοδιασμού. Οι προσπάθειες ευαισθητοποίησης θα καλύπτουν επίσης τις απαιτήσεις για τα κατεργασμένα αντικείμενα που προκύπτουν από τον κανονισμό για τα βιοκτόνα προϊόντα.

Ο ECHA θα συνεχίσει τις εργασίες που ξεκίνησαν το 2014 για τον προσδιορισμό και την ανάπτυξη περαιτέρω μέσω στήριξης των υπευθύνων καθήκοντος, ιδίως των εισαγωγέων αντικειμένων αλλά και των διανομέων αντικειμένων και των καταναλωτών να προσδιορίσουν ποιες ουσίες του καταλόγου υποψήφιων ουσιών θα μπορούσαν δυνητικά να περιέχονται σε αντικείμενα.

Συνδέσεις με άλλη νομοθεσία της ΕΕ

Για την ενίσχυση της καλύτερης κατανόησης σχετικά με τον τρόπο ρύθμισης των χημικών και τον τρόπο με τον οποίο αλληλοσυμπληρώνονται οι διάφοροι κανονισμοί, οι δυνατότητες συλλογής και διάδοσης πληροφοριών για τις ουσίες που καλύπτονται από διάφορες νομοθετικές πράξεις της ΕΕ θα διερευνηθούν περαιτέρω το 2015. Επιπλέον, ο ECHA θα διερευνήσει περαιτέρω επιλογές σχετικά με τον τρόπο στήριξης της αποτελεσματικής χρήσης των δεδομένων του REACH από τους τελικούς χρήστες του βιομηχανικού κλάδου προκειμένου να συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις τους στο πλαίσιο άλλης νομοθεσίας, όπως είναι η οδηγία για τις βιομηχανικές εκπομπές και η νομοθεσία για τους εργαζομένους, το περιβάλλον και τα προϊόντα, και το αντίστροφο.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Προετοιμασία και επεξεργασία υψηλής επιστημονικής, τεχνικής και κανονιστικής 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.

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.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό SVHC, φακέλων επιβολής περιορισμών και αιτήσεων αδειοδότησης που υφίστανται επεξεργασία εντός των προθεσμιών που προβλέπονται από τη νομοθεσία.	100%	Μηνιαία εσωτερική έκθεση
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

- Δημοσίευση της έκθεσης προόδου για τον χάρτη πορείας των ουσιών SVHC.
- Οργάνωση εργαστηρίου για την προώθηση της συνεπούς και αποτελεσματικής εφαρμογής των διαδικασιών REACH και CLP και των κοινών προτεραιοτήτων.
- Στο πλαίσιο της προσέγγισης κοινού ελέγχου της βάσης δεδομένων καταχώρισης, παροχή στα κράτη μέλη καταλόγων ουσιών που πιθανώς να προκαλούν ανησυχία για περαιτέρω εξέταση.
- Κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής, παροχή στήριξης για τη διενέργεια έως και πέντε αναλύσεων RMO.
- Κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής, πρόταση έως και πέντε SVHC για συμπερίληψη στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών.
- Δημοσίευση μίας έως δύο επικαιροποιήσεων του καταλόγου υποψήφιων ουσιών.
- Υποβολή της έκτης σύστασης του παραρτήματος XIV στην Επιτροπή. Ανάπτυξη νέου σχεδίου σύστασης για συμπερίληψη ουσιών του καταλόγου υποψήφιων ουσιών στον κατάλογο αδειοδότησης (πάρτημα XIV).
- 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 κατάρτιση γνωμοδοτήσεων σχετικά με περιορισμούς και αιτήσεις αδειοδότησης.

- Σεμινάρια παρατηρήσεων για τα διδάγματα που αποκομίστηκαν από τις πρώτες αιτήσεις αδειοδότησης σε συνεργασία με την Επιτροπή και τους ενδιαφερόμενους φορείς.
- Εκπόνηση έως και τριών φακέλων περιορισμών του παραρτήματος XV (συμπεριλαμβανομένων, ανάλογα με την περίπτωση, φακέλων ή εκθέσεων σχετικά με επανεξέταση υφιστάμενων περιορισμών).
- Περαιτέρω βελτίωση και προσαρμογή της επικοινωνίας μέσω διαδικτύου και άλλων μέσων για δυνητικούς αιτούντες, συμπεριλαμβανομένων των ΜΜΕ, για τη διευκόλυνση της κατάρτισης αιτήσεων αδειοδότησης «κατάλληλων για τον σκοπό για τον οποίο προορίζονται».
- Οδηγίες, κατευθυντήριες γραμμές και διευκρινήσεις για την περαιτέρω βελτίωση της αποτελεσματικότητας των επιστημονικών επιτροπών του ECHA, για τη διαχείριση των γνωμών επί αιτήσεων αδειοδότησης και περιορισμών.
- Νομισματικές τιμές αναφοράς σε δεύτερη δέσμη παραμέτρων για την υγεία.
- 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.
- Διοργάνωση τουλάχιστον ενός σεμιναρίου ή εργαστηρίου σχετικά με τις αιτήσεις αδειοδότησης, συμπεριλαμβανομένης της κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης, με τη συμμετοχή του κλάδου και άλλων ενδιαφερόμενων φορέων.
- Διερεύνηση πιθανοτήτων βελτίωσης της ροής και χρήσης πληροφοριών μεταξύ του REACH και άλλων νομοθεσιών που σχετίζονται με τα χημικά.

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 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. Όταν ο εναρμονισμένος κανόνας για την ταξινόμηση και επισήμανση ουσίας συμπεριληφθεί στον κανονισμό CLP, όλοι οι παρασκευαστές, εισαγωγείς και μεταγενέστεροι χρήστες υποχρεούνται να ταξινομήσουν και να επισημάνουν την ουσία αναλόγως. Αυτό γίνεται συνήθως για δραστικές ουσίες σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα και βιοκτόνα προϊόντα. Η ταξινόμηση καρκινογόνων, μεταλλαξιογόνων και τοξικών για την αναπαραγωγή ουσιών (KMT), καθώς και ουσιών ευαισθητοποιητικών του αναπνευστικού εναρμονίζεται επίσης κανονικά. Ενδεχομένως να εναρμονιστούν και άλλες τάξεις κινδύνου, εφόσον υπάρχει ανάγκη.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Διαχείριση προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση

Ο ECHA θα εξακολουθήσει να παρέχει και, όπου κρίνεται σκόπιμο, να ενισχύει τη στήριξη προς τα κράτη μέλη και τους εισηγητές της RAC κατά τη σύνταξη προτάσεων εναρμόνισης της ταξινόμησης και επισήμανσης και τη διατύπωση γνώμων από τη RAC.

Για δραστικές ουσίες που περιλαμβάνονται σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα και βιοκτόνα προϊόντα, η συνέπεια της ταξινόμησης στην κατηγορία 1A ή 1B ως καρκινογόνου, μεταλλαξιογόνου ή τοξικής για την αναπαραγωγή (KMT) είναι ότι κατά κανόνα, η χρήση της ουσίας δεν εγκρίνεται. Προκειμένου να απλουστεύσει τη διαδικασία λήψης κανονιστικών αποφάσεων, ώστε να παρέχει σαφήνεια στους ενδιαφερόμενους φορείς του κλάδου και αποτελεσματικότητα σε όλα τα εμπλεκόμενα μέρη, ο ECHA καταβάλλει σημαντικές προσπάθειες για την ευθυγράμμιση της διαδικασίας εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης (CLH) και των διαδικασιών έγκρισης στο πλαίσιο των κανονισμών για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα και τα βιοκτόνα προϊόντα. Η εκ παραλλήλου επεξεργασία των δραστικών ουσιών που περιέχονται σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα ενέχει δυσκολίες σε ό,τι αφορά την αποφυγή του κινδύνου διαμόρφωσης αποκλινοσών γνώμων και την προσαρμογή των διαδικασιών στις αντίστοιχες νομικές προθεσμίες για τη λήψη αποφάσεων, ενώ ενισχύει περαιτέρω την αποτελεσματικότητα και την προβλεψιμότητα της διαδικασίας.

Ενώ ο συνολικός αριθμός προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση αναμένεται να κυμανθεί στο ίδιο επίπεδο με αυτό των προηγούμενων ετών, η ποσότητα δραστικών ουσιών για φυτοφάρμακα και βιοκτόνα αναμένεται να αυξηθεί, εν μέρει λόγω του προγράμματος αναθεώρησης των βιοκτόνων. Ο προγραμματισμός της διαδικασίας CLH, οι ανάγκες σε πόρους, η ανταλλαγή σχετικών πληροφοριών καθώς και προορατικών λύσεων για αμφιλεγόμενα ζητήματα συντονίζονται στενά και ενεργά από τα κράτη μέλη, την EFSA και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.

Για την αντιμετώπιση του υψηλού επιπέδου ζήτησης γίνονται συνεχείς προσπάθειες ενίσχυσης της προβλεψιμότητας των προθεσμιών και περαιτέρω απλοποίησης των πρακτικών εργασίας και των διαδικασιών (για παράδειγμα, μέσω συνεδριάσεων εμπειρογνομόνων, δραστηριοτήτων βελτίωσης της ενημέρωσης και κριτηρίων διαχείρισης των νέων πληροφοριών που λαμβάνονται καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας) για τη μείωση του διοικητικού φόρτου. Η γραμματεία του ECHA θα εξακολουθήσει να παρέχει υποστήριξη 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.

Η εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση (CLH) είναι ένα ισχυρό μέτρο κανονιστικής διαχείρισης του κινδύνου (RRMM), ωστόσο υποστηρίζει και άλλα σχετικά μέτρα. Με γνώμονα τον περιορισμό των πόρων που διατίθενται στα κράτη μέλη για τη διατύπωση προτάσεων CHL, η στήριξη κατά την επιλογή ουσιών για τις οποίες η εναρμόνιση αποτελεί προτεραιότητα έχει ιδιαίτερη σημασία. Ο ECHA σκοπεύει να συνεχίσει τις δραστηριότητες ελέγχου του προκειμένου να εντοπίσει ουσίες προτεραιότητας υψηλού επιπέδου. Ο έλεγχος ουσιών συνδυάζεται με προτεραιότητες προσδιορισμού για άλλες διαδικασίες, όπως η αξιολόγηση SVHC και ουσιών (βλ. δραστηριότητα 3).

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. Το 2014, η βάση δεδομένων περιείχε 6,1 εκατ. κοινοποιήσεις που κάλυπταν την ταξινόμηση 125.000 ουσιών, εκ των οποίων οι 115.000 είναι διαθέσιμες στο δημόσιο ευρετήριο C&L. Κατά μέσο όρο, περισσότερες από 10.000 κοινοποιήσεις επικαιροποιούνται σε μηνιαία βάση. Αυτού του είδους οι γνώσεις δεν διατίθενται πουθενά αλλού στον κόσμο. Παρόλο που το ευρετήριο είναι διαθέσιμο από το 2012, η συντήρηση και επικαιροποίησή του θα συνεχίσει το 2015, με τη συμπερίληψη δεδομένων του SEVESO III³ να αποτελεί το νέο βασικό χαρακτηριστικό.

Για περίπου 25% των ουσιών του ευρετηρίου C&L, η κοινοποιηθείσα ταξινόμηση είναι διαφορετική. Η μεγαλύτερη σύγκλιση στις αυτοταξινομήσεις και η σαφήνεια των λόγων ύπαρξης αποκλίσεων μεταξύ των ταξινομήσεων αυξάνει τη χρησιμότητα του ευρετηρίου, ιδίως για τις ΜΜΕ. Οι επαρκείς αυτοταξινομήσεις αποτελούν ευθύνη του κλάδου και για να είναι σε θέση ο κλάδος να εκπληρώσει τη νομική 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. Καθώς η χρήση αυτής της πλατφόρμας C&L υπολείπεται κατά πολύ των προσδοκιών, ο ECHA θα συνεχίσει τις διαβουλεύσεις με τις κλαδικές οργανώσεις και θα ενθαρρύνει τον κλάδο να αναλάβει τις ευθύνες του και να κάνει βέλτιστη χρήση των παρεχόμενων εργαλείων. Ο ECHA σκοπεύει να παρακολουθεί το επίπεδο σύγκλισης σε τακτική βάση.

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.

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. Ο ECHA αναμένει αύξηση του

³ Οδηγία 2012/18/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 4ης Ιουλίου 2012 για την αντιμετώπιση των κινδύνων μεγάλων ατυχημάτων σχετιζόμενων με επικίνδυνες ουσίες και για την τροποποίηση και στη συνέχεια την κατάργηση της οδηγίας 96/82/ΕΚ του Συμβουλίου.

αριθμού των αιτήσεων σε περίπου 150 ετησίως. 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 σύντομων προθεσμιών που προβλέπονται από τη νομοθεσία και να μπορούν να αντιμετωπίζονται οι περίοδοι αιχμής από την άποψη της ποσότητας των αιτημάτων.

Ταξινόμηση μειγμάτων

Η υποχρέωση εφαρμογής του κανονισμού CLP για μείγματα μετά την 1η Ιουνίου 2015 επιτάσσει τη συνέχιση της ευαισθητοποίησης των φορέων του κλάδου στο θέμα της εφαρμογής του κανονισμού CLP στα μείγματά τους. Ένα βασικό στοιχείο της στρατηγικής ευαισθητοποίησης είναι η στήριξη οργανισμών που βρίσκονται σε στενή επαφή με ΜΜΕ. Δίνεται ιδιαίτερη προσοχή στα νέα στοιχεία στην ταξινόμηση μειγμάτων σύμφωνα με τον κανονισμό CLP. Επιπλέον, θα πρέπει να ξεκινήσει ο σχεδιασμός δραστηριοτήτων που θα βοηθήσουν το γενικό κοινό να εξοικειωθεί με τα νέα εικονογράμματα.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Διαχείριση, μέσω διαφανούς και προβλεπόμενης διαδικασίας, υψηλής επιστημονικής, τεχνικής και κανονιστικής 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 2015	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.
- Ευθυγράμμιση της ανάπτυξης γνωμών CLH για τις δραστικές ουσίες σε φυτοφάρμακα και βιοκτόνα με τις κατάλληλες κανονιστικές διαδικασίες και προθεσμίες.
- Συνέχιση της ανάλυσης βάσεων δεδομένων με στόχο την παροχή πληροφοριών στα κράτη μέλη και τον κλάδο προκειμένου να προσδιοριστούν οι ουσίες προτεραιότητας σε εναρμονισμένη ταξινόμηση.
- Επικαιροποιημένο και καλά διατηρημένο ευρετήριο C&L· επικαιροποιημένη και βελτιωμένη πλατφόρμα επικοινωνίας για κοινοποιούντες και καταχωρίζοντες την ίδια ουσία.
- Δραστηριότητες ευαισθητοποίησης από κοινού με τον κλάδο και την Επιτροπή για την επίτευξη μεγαλύτερης σύγκλισης στις αυτοταξινομήσεις και αύξησης της χρήσης της πλατφόρμας C&L.
- Δεδομένα παρακολούθησης που αντικατοπτρίζουν τον βαθμό σύγκλισης στις αυτοταξινομήσεις.
- Συνεχείς δραστηριότητες ευαισθητοποίησης για την υποχρέωση εφαρμογής του κανονισμού CLP για μείγματα μετά την 1η Ιουνίου 2015.
- Εκπόνηση έως και 150 νομικά άρθρων αποφάσεων σχετικά με τη χρήση εναλλακτικών χημικών ονομασιών.

1.5. Βιοκτόνα προϊόντα (Δραστηριότητα 16)

Ο νέος κανονισμός για τα βιοκτόνα (BPR) τέθηκε σε ισχύ την 1η Σεπτεμβρίου 2013. Ο εν λόγω κανονισμός διέυρνε 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 εισήγαγε πολλές βελτιώσεις και νέα στοιχεία σε σύγκριση με την προηγούμενη οδηγία για τα βιοκτόνα. Αυτές περιλαμβάνουν, 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

Το 2015 θα είναι το δεύτερο πλήρες έτος λειτουργίας στο πλαίσιο του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα και ως εκ τούτου θα αποτελέσει καλή χρονική στιγμή για τη βελτίωση των διαδικασιών ενόψει των εμπειριών που αποκτήθηκαν, ώστε να μεγιστοποιηθεί η αποτελεσματικότητα και η απόδοσή τους. Ο ECHA θα συνεχίσει να βρίσκεται σε στενή επαφή με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών με στόχο τη διασφάλιση της τήρησης των προθεσμιών και της καλής προόδου του προγράμματος αναθεώρησης των δραστικών ουσιών. Αυτό περιλαμβάνει την καλύτερη δυνατή χρήση των εργαλείων ΤΠ (R4BP 3, εργαλείο επεξεργασίας της Περίληψης των χαρακτηριστικών προϊόντος (ΠΧΠ) και IUCLID) που παρέχει ο Οργανισμός. Αυτό σημαίνει παροχή μιας αποτελεσματικής συντονιστικής λειτουργίας για το πρόγραμμα αναθεώρησης και επαρκούς στήριξης για τα κράτη μέλη, διατύπωση γνώμων από την επιτροπή για τα βιοκτόνα προϊόντα (BPC) και λήψη αποφάσεων από την Επιτροπή.

Ένα σημαντικό γεγονός είναι η λήξη της προθεσμίας την 1η Σεπτεμβρίου 2015, δύο έτη ακριβώς μετά την έναρξη ισχύος του κανονισμού. Μόνο τα ακόλουθα βιοκτόνα προϊόντα θα μπορούν να παραμείνουν στην αγορά: εκείνα που περιέχουν δραστικές ουσίες όπου είτε ο προμηθευτής της ουσίας είτε ο προμηθευτής του προϊόντος περιλαμβάνεται στον κατάλογο που περιγράφεται στο άρθρο 95. Ως εκ τούτου, ο ECHA αναμένει κορύφωση του αριθμού των αιτήσεων για συμπερίληψη στον κατάλογο για το πρώτο εξάμηνο και η αξιολόγησή τους θα επιφέρει μεγάλο φόρτο εργασίας.

Ταυτόχρονα, ο ECHA θα έρθει αντιμέτωπος με το ειδικό και ιδιαίτερος σημαντικό πρόβλημα εκπλήρωσης του φιλόδοξου ετήσιου στόχου για το 2015, δηλαδή να διατυπώσει γνώμη για την εκτίμηση του αξιολογούντος κράτους μέλους για 50 ουσίες - συνδυασμοί τύπων προϊόντων βάσει του προγράμματος αναθεώρησης. Για την επίτευξη αυτού του 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 εκτίμησης καλής ποιότητας και η διαδικασία αναθεώρησης από ομότιμους πρέπει να καταστεί πιο αποτελεσματική. Ο ECHA θα συνεισφέρει μέσω της αυστηρής διαχείρισης της διαδικασίας, της αποτελεσματικής διαχείρισης των συνεδριάσεων, της επιστημονικής συνδρομής του στην επίλυση των προβλημάτων και της επαφής σε προγενέστερο στάδιο της αλυσίδας εφοδιασμού με τις αρμόδιες αρχές αξιολόγησης προκειμένου να διασφαλίσει την ποιότητα και τη συνέπεια των αξιολογήσεων. Ωστόσο, λόγω των περιορισμένων πόρων, ο ECHA ενδέχεται να μην είναι σε θέση να παρέχει το προγραμματισμένο επίπεδο υποστήριξης, ιδίως εάν ο μέγιστος αριθμός των αιτήσεων που αναφέρεται στην προηγούμενη παράγραφο είναι υψηλότερος από τον αναμενόμενο.

Αναμένεται αύξηση του αριθμού των αιτήσεων για άδεια της Ένωσης όσον αφορά τα βιοκτόνα προϊόντα. Αυτό απαιτεί επίσης καλό συντονισμό και αποτελεσματική στήριξη της διαδικασίας, καθώς και στήριξη και παροχή συμβουλών στους αιτούντες, και παρόμοιο

συντονισμό της διαδικασίες για τις δραστικές ουσίες.

Καθώς ένας σημαντικός αριθμός τύπων αιτήσεων θα είναι διαθέσιμος στα συστήματα ΤΠ μόνο στα τέλη του 2014 με σημαντική κυκλοφορία του R4BP 3, οι αναθεωρημένες διαδικασίες θα πρέπει να βελτιωθούν σύμφωνα με την εμπειρία που αποκτήθηκε, ώστε να μεγιστοποιηθεί η αποτελεσματικότητα και η απόδοση, όπως προβλέπεται στο πολυετές πρόγραμμα εργασιών 2014-2018.

Ο ECHA θα πρέπει να συμμετάσχει και να συμβάλει στη διαρκή ευρωπαϊκή συνεργασία μεταξύ των φορέων αξιολόγησης 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

Δείκτες	Στόχος για το 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό φακέλων που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός του νόμιμου χρονικού πλαισίου.	100%	Τριμηνιαία παρακολούθηση
Επίπεδο ικανοποίησης από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης στα μέλη της επιτροπής βιοκτόνων και της συντονιστικής ομάδας, 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 δραστικών ουσιών που διενεργείται από τις MSCA.
- Αξιολόγηση αιτήσεων προς συμπερίληψη στον κατάλογο του άρθρου 95 και διατήρηση του εν λόγω καταλόγου: έως και 200 αποφάσεις.
- Αποφάσεις για αιτήσεις τεχνικής ισοδυναμίας: έως και 20 αποφάσεις.

- Αποφάσεις για τη χημική ομοιότητα δραστικών ουσιών: έως και 10 περιπτώσεις.
- Συντονισμός των ροών εργασίας και των διαδικασιών για τη διαχείριση των εισερχόμενων φακέλων, εφόσον απαιτείται.
- Συμμετοχή και συνεισφορά σε επιστημονικές εκδηλώσεις και εργαστήρια για περαιτέρω ενίσχυση της κατανόησης της αξιολόγησης βιοκτόνων προϊόντων (δραστικές ουσίες και βιοκτόνα προϊόντα).

1.6. Κανονισμός PIC (Δραστηριότητα 17)

Ο κανονισμός σχετικά με τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση (PIC, κανονισμός (ΕΕ) 649/2012) ρυθμίζει την εξαγωγή και την εισαγωγή 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 ανθρώπινης υγείας 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 ECHA είναι υπεύθυνος για ορισμένα διοικητικά και τεχνικά καθήκοντα. Ο ECHA 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

Το 2015, ο Οργανισμός θα συνεχίσει να επεξεργάζεται και να αποστέλλει κοινοποιήσεις εξαγωγής στις χώρες εισαγωγής εκτός ΕΕ και να διατηρεί τη βάση δεδομένων των κοινοποιήσεων και των ρητών συναιέσεων που έχουν παραχωρηθεί από τις χώρες εισαγωγής χρησιμοποιώντας το νέο σύστημα ΤΠ (ePIC).

Η βασική πρόκληση θα αντιμετωπιστεί στις αρχές του έτους, ώστε να ολοκληρωθεί η επεξεργασία της αναμενόμενης αύξησης του αριθμού κοινοποιήσεων που ελήφθησαν στο τέλος του 2014, τη διαχείριση των πρώτων από τις οποίες ανέλαβε αποκλειστικά ο ECHA με χρήση του εργαλείου ePIC. Καθώς η διαδικασία μπορεί να αποτελείται από διάφορα βήματα πριν τη λήψη της επίσημης απόδειξης παραλαβής από τη χώρα εισαγωγής, αυτό μπορεί να έχει επιπτώσεις στον φόρτο εργασίας για το πρώτο τρίμηνο. Ο ECHA δεσμεύεται να τηρήσει τις νομικές προθεσμίες διασφαλίζοντας ότι όλες οι κοινοποιήσεις υποβάλλονται σε επεξεργασία κατά το πρώτο τρίμηνο του 2015. Το 2015 θα είναι επίσης το πρώτο έτος κατά το οποίο ο ECHA θα είναι υπεύθυνος για τη συλλογή πληροφοριών και τη δημοσίευση συνοπτικής έκθεσης για τις εξαγωγές και εισαγωγές που πραγματοποιήθηκαν σε επίπεδο Ένωσης το 2014 για τις ουσίες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα I του κανονισμού PIC. Αυτό θα πραγματοποιηθεί με έγκαιρο τρόπο.

Ο ECHA θα συνεχίσει να παρέχει επιστημονική και τεχνική στήριξη στην Επιτροπή όσον αφορά τις υποχρεώσεις της δυνάμει του κανονισμού PIC, για παράδειγμα, σύνταξη κοινοποιήσεων PIC και σχετικών εργασιών. Επιπλέον, ο ECHA θα συνεχίσει να στηρίζει όλους τους σχετικούς ενδιαφερόμενους φορείς και να διασφαλίζει την καλή συνεργασία με τις ορισθείσες εθνικές αρχές εντός και εκτός της ΕΕ (DNA).

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Διασφάλιση της επιτυχούς εφαρμογής των δραστηριοτήτων που σχετίζονται με τον κανονισμό PIC και της αποτελεσματικής διαχείρισης των κοινοποιήσεων.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτες	Στόχος για το 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό κοινοποιήσεων βάσει κανονισμού PIC που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός του χρονικού πλαισίου που προβλέπεται από τη νομοθεσία.	100%	Καταγεγραμμένος χρόνος στο ePIC. 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

- Περίπου 4.000 κοινοποιήσεις βάσει του κανονισμού PIC υποβάλλονται σε επεξεργασία.
- Παροχή επιστημονικής και τεχνικής στήριξης στην Επιτροπή και, σε συμφωνία με την Επιτροπή, στις DNA.

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

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

Παρομοίως, ο κανονισμός σύστασης του ECHA ορίζει ότι ο ECHA παρέχει συμβουλές και βοήθεια σε παρασκευαστές και εισαγωγείς, καθώς και στήριξη σε αρμόδιες αρχές και στα γραφεία υποστήριξης που έχουν συστήσει τα κράτη μέλη.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Καθοδήγηση

Όπως και κατά τη διάρκεια του 2014, οι δραστηριότητες παροχής κατευθυντήριων γραμμών του ECHA σχετικά με τον κανονισμό REACH θα εστιάζουν κυρίως στις ανάγκες των δυνητικών καταχωριζόντων για την προθεσμία του 2018, λαμβάνοντας υπόψη τον αυξημένο αριθμό ΜΜΕ ως δυνητικών καταχωριζόντων. Καθώς θα πρέπει να είναι διαθέσιμες σταθερές κατευθυντήριες γραμμές για κρίσιμα ζητήματα αρκετά νωρίτερα από την εν λόγω προθεσμία, ιδανικά έως την 1η Ιουνίου 2016, θα δοθεί έμφαση στα αντίστοιχα έγγραφα. Για τον σκοπό αυτό, για παράδειγμα, σύμφωνα με το αποτέλεσμα ενός εργαστηρίου για την ομοιότητα ουσιών που διεξήγαγε ο ECHA το φθινόπωρο του 2014, ο Οργανισμός θα εξετάσει εάν θα επικαιροποιήσει το *Έγγραφο καθοδήγησής του σχετικά με τον προσδιορισμό και την ονοματοδοσία ουσιών δυνάμει των κανονισμών REACH και CLP*. Αυτό θα πραγματοποιηθεί κατά τη διάρκεια του 2015 στο πλαίσιο του οροσήμου του 2015 για τον τομέα στρατηγικής δράσης 1.1 «Βελτίωση της ποιότητας των πληροφοριών των φακέλων» ώστε να μπορέσει να επιτευχθεί εγκαίρως το ορόσημο του 2016 για την «αναθεώρηση των κατευθυντήριων γραμμών για τον προσδιορισμό και την ονοματοδοσία ουσιών».

Έχοντας υπόψη τις ΜΜΕ και τις εταιρείες με μικρότερη εμπειρία, ο ECHA θα εστιάσει σε μέσα που θα διευκολύνουν την πρόσβαση στην πολύπλευρη βοήθειά του (η οποία μπορεί να λάβει οποιαδήποτε μορφή, από έγγραφα καθοδήγησης και διαδικτυακά σεμινάρια, ενημερωτικά δελτία και εγχειρίδια χρηστών έως πρακτικούς οδηγούς και επεξηγηματικές ιστοσελίδες). Με τον τρόπο αυτόν αναγνωρίζεται ότι η «απλούστευση» των κατευθυντήριων γραμμών πρέπει να επιτευχθεί μέσω της παροχής ευκολότερης και πρακτικότερης πρόσβασης σε όλες τις πληροφορίες στήριξης των υπευθύνων καθήκοντος. Οι εργασίες στο περιεχόμενο και τη «δυνατότητα πρόσβασης» σε τεκμηρίωση και στη σχέση της με άλλες πηγές πληροφοριών θα βασίζονται στην αναθεώρηση στο πλαίσιο του χάρτη πορείας για την καταχώριση του 2018. Στόχος είναι να διασφαλιστεί ότι οι χρήστες θα θεωρούν το αντίστοιχο επίπεδο πολυπλοκότητας του εγγράφου κατάλληλο για τις ανάγκες και τις ικανότητές τους. Ο ECHA θα εξακολουθήσει επίσης να παρέχει απλοποιημένες κατευθυντήριες γραμμές στα έγγραφα «Συνοπτική καθοδήγηση» (παρέχονται πάντα σε 23 επίσημες γλώσσες της ΕΕ) καθώς και να μεταφράζει άλλα έγγραφα καθοδήγησης που αφορούν τις ΜΜΕ.

Αν καταστούν εγκαίρως διαθέσιμες κατάλληλες πληροφορίες από δραστηριότητες στο πλαίσιο του Οργανισμού Οικονομικής Συνεργασίας και Ανάπτυξης (ΟΟΣΑ), μπορεί επίσης να εκκινήθούν διαδικασίες επικαιροποίησης στο έγγραφο καθοδήγησης σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας, κεφάλαιο R.6: Ποσοτικές σχέσεις δομής-δραστικότητας (QSAR) και ομαδοποίηση των χημικών προϊόντων. Παρομοίως, όταν επιτυγχάνεται επαρκές επίπεδο συναίνεσης όσον αφορά την αναθεώρηση των απαιτήσεων πληροφοριών για τα νανοϋλικά, οι αντίστοιχες επικαιροποιήσεις στις κατευθυντήριες γραμμές μπορούν να ξεκινήσουν εντός του 2015.

Ο ECHA θα εστιάσει ακόμα περισσότερο στην εφαρμογή επικαιροποιήσεων τμημάτων προτεραιότητας του εγγράφου καθοδήγησης σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας (IR&CSA), όπως ορίζεται στον τρέχοντα χάρτη πορείας CSA που ξεκίνησε αρχικά το 2013 - και πάλι, ειδικά σε έγγραφα που αναμένεται να είναι διαθέσιμα δύο έτη πριν την προθεσμία καταχώρισης του 2018, δηλαδή έως την 1η Ιουνίου 2016.

Το 2015, θα ολοκληρωθεί η πλήρης ενσωμάτωση νέων κατευθυντήριων γραμμών και επικαιροποιήσεων των κατευθυντήριων γραμμών για τον κανονισμό για τα βιοκτόνα στις «τυπικές» διαδικασίες του ECHA, όπως ορίζονται στην επικαιροποιημένη διαδικασία διαβούλευσης καθοδήγησης MB/63/2013 (τελικό). Αυτό θα επεκτείνει την ήδη εφαρμοσθείσα καθοδήγηση της επιτροπής για τα βιοκτόνα προϊόντα όποτε είναι κατάλληλο για την καθοδήγηση για τους κανονισμούς REACH ή CLP [π.χ. όπως έχει ήδη γίνει το 2014 για την επικαιροποίηση του εγγράφου καθοδήγησης σχετικά με την προετοιμασία φακέλων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση (Καθοδήγηση CLH)]. Αυτές οι πληρέστερες διαβουλεύσεις και συγκριτικές διαβουλεύσεις θα συμβάλουν στο ορόσημο MAWP για το 2015, δηλαδή την «εφαρμογή βελτιωμένου μηχανισμού συντονισμού για την εφαρμογή νομοθεσιών που σχετίζονται με τα χημικά προϊόντα».

Γραφείο υποστήριξης του ECHA και δίκτυο γραφείου υποστήριξης για τους κανονισμούς BPR, CLP και REACH (HelpNet)

Το 2015, το γραφείο υποστήριξης του ECHA θα συνεχίσει να παρέχει συμβουλές και βοήθεια σε υπεύθυνους καθήκοντος του κλάδου, απαντώντας στα ερωτήματά τους. Προς τον σκοπό αυτόν, όσον αφορά κανονιστικά ζητήματα, το γραφείο υποστήριξης του ECHA σε γενικές γραμμές ενεργεί μόνο ως ο πρώτος κόμβος επικοινωνίας για υποβάλλοντες ερωτήματα από χώρες εκτός της ΕΕ/του ΕΟΧ, καθώς οι εταιρείες θα πρέπει πρώτα να απευθύνουν τα ερωτήματά τους στο αντίστοιχο εθνικό γραφείο υποστήριξης, το οποίο μπορεί να δώσει απαντήσεις στα περισσότερα ερωτήματά τους και στην εθνική τους γλώσσα. Όσον αφορά την παροχή στήριξης κατά τη χρήση των επιστημονικών εργαλείων ΤΠ του ECHA, το γραφείο υποστήριξης του ECHA αποτελεί τον πρώτο κόμβο επικοινωνίας.

Ο ECHA θα δώσει έμφαση σε δραστηριότητες που αφορούν κυρίως την ενημέρωση των ΜΜΕ και «αρχάριων» υπεύθυνων καθήκοντος σχετικά με τις υποχρεώσεις τους δυνάμει των κανονισμών BPR, CLP, PIC και REACH, τη στήριξή τους από εθνικά γραφεία υποστήριξης και την κατανόηση των ερωτημάτων τους από τον ECHA. Στο πλαίσιο της προσπάθειας αυτής, η γραμματεία του HelpNet θα συνεχίσει να προάγει τη συνεργασία μεταξύ εθνικών γραφείων υποστήριξης και των αντισυμβαλλομένων τους από το εθνικό EEN (ευρωπαϊκό δίκτυο επιχειρήσεων).

Επιπλέον, οι προετοιμασίες του κλάδου για την προθεσμία καταχώρισης βάσει του κανονισμού REACH του 2018 θα αποτελέσει σημαντικό παράγοντα διαμόρφωσης της υποστήριξης του ECHA το 2015, με ιδιαίτερη έμφαση στην προσαρμογή των υπηρεσιών και των εργαλείων υποστήριξης στις ανάγκες των λιγότερο πεπειραμένων επιχειρήσεων. Η ανάπτυξη και παροχή δραστηριοτήτων στήριξης του γραφείου υποστήριξης του ECHA και του HelpNet συγκαταλέγεται στον χάρτη πορείας του ECHA για τις καταχωρίσεις του 2018 και θα περιλαμβάνει ειδικά τη συμμετοχή εθνικών γραφείων υποστήριξης για τον κανονισμό REACH σε δραστηριότητες στήριξης και επικοινωνίας.

Η προθεσμία του κανονισμού CLP του 2015 όσον αφορά την ταξινόμηση μειγμάτων θα προσδιορίσει επίσης τις εργασίες του γραφείου υποστήριξης του ECHA: ο κλάδος θα επωφεληθεί από τον ευκολότερο προσανατολισμό προς διαθέσιμες πληροφορίες και καθοδήγηση· οι προσπάθειες του γραφείου υποστήριξης του ECHA θα στοχεύουν στην προαγωγή της επιτυχούς εφαρμογής από εμπλεκόμενους μεταγενέστερους χρήστες· η γραμματεία του HelpNet θα καταβάλει προσπάθειες για την αύξηση της ευαισθητοποίησης και της προετοιμασίας του κλάδου μέσω κοινών προσπαθειών των εθνικών γραφείων υποστήριξης για την εφαρμογή του κανονισμού CLP.

Ενισχύοντας τις εργασίες υποστήριξης που ξεκίνησαν το 2014, οι χρήστες των αρμόδιων αρχών κρατών μελών θα μπορούν να λάβουν υποστήριξη από το γραφείο υποστήριξης του ECHA όσον αφορά την πρόσβασή τους στα συστήματα ΤΠ του ECHA και τη χρήση τους. Οι διαχειριστές χρηστών των αρμόδιων αρχών κρατών μελών θα παραμένουν δεόντως ενημερωμένοι σχετικά με κάθε εξέλιξη που αφορά τα επιστημονικά εργαλεία ΤΠ του ECHA μέσω μιας πλατφόρμας ανταλλαγής πληροφοριών και κατά τη διάρκεια διαφόρων εκδηλώσεων που διοργανώνονται για αυτούς.

Σε γενικές γραμμές, οι δραστηριότητες αυτές προς όφελος του κλάδου και των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών αποτελούν μέρος των προσπαθειών του ECHA προς την επίτευξη των στρατηγικών στόχων 1 και 2 - βελτίωση της ποιότητας των υποβληθέντων φακέλων και παροχή βοήθειας στους φορείς δημόσιας διοίκησης ώστε να χρησιμοποιήσουν με βέλτιστο τρόπο τα εν λόγω υποβληθέντα δεδομένα.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Παροχή έγκαιρης και αποτελεσματικής στήριξης στους χρήστες MSCA των συστημάτων ΤΠ του ECHA, των εθνικών γραφείων υποστήριξης και των γραφείων υποστήριξης του κλάδου, ώστε να εκπληρώσουν τις υποχρεώσεις τους που απορρέουν από τους κανονισμούς REACH, CLP, BPR και PIC.
2. Παροχή υποστήριξης προς τους φορείς του κλάδου 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 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό ερωτημάτων προς το γραφείο υποστήριξης του ECHA που απαντήθηκαν εντός της καθορισμένης προθεσμίας (15 εργάσιμες ημέρες).	90% (REACH/CLP). 75% (BPR). 75% (υποστήριξη ΤΠ για τις MSCA)	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 διαχειριστών χρηστών των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών από τις υπηρεσίες υποστήριξης ΤΠ για τις MSCA του ECHA	Υψηλό	Έρευνες πελατών
Επίπεδο ικανοποίησης των μελών του HelpNet από τη γραμματεία του HelpNet	Υψηλό	Έρευνες πελατών
Επίπεδο ικανοποίησης των χρηστών από την παρεχόμενη καθοδήγηση, όπως	Υψηλό	Ετήσια έρευνα πελατών

αυτή εκφράζεται στο πλαίσιο ανατροφοδότησης.		
--	--	--

3. Κύρια αποτελέσματα

Καθοδήγηση

- Ολοκλήρωση των δραστηριοτήτων καθοδήγησης που ξεκίνησαν το 2014 και αναμένεται να ολοκληρωθούν το 2015 (**επικαιροποίηση** όλων, εκτός εάν υπάρχει η ένδειξη «**νέο**»):
 - Επικαιροποίηση στοιχείων που σχετίζονται με την Αξιολόγηση χημικής ασφάλειας (CSA) του εγγράφου καθοδήγησης σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας (IR&CSA) - προσδιορισμός προτεραιοτήτων στις αρχές του 2014 στο πλαίσιο του προγράμματος CSA - πιθανή συμπερίληψη του κεφαλαίου R12 (Σύστημα περιγραφικών παραμέτρων χρήσης) και άλλων εγγράφων που σχετίζονται με τη μορφή και το περιεχόμενο των Εκθέσεων χημικής ασφάλειας (CSR).
 - Καθοδήγηση σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας, κεφάλαιο R.7 α: Ενότητα R.7.6 - Επικαιροποίηση των εγγράφων καθοδήγησης που αφορούν την αντιμετώπιση της παρατεταμένης δοκιμής τοξικότητας στην αναπαραγωγή σε μία γενεά (EOGRTS).
 - Καθοδήγηση σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας, κεφάλαιο R.7.2 α, ενότητες R.7.2 (Δέρμα και μάτια).
 - Καθοδήγηση για τον κανονισμό για τα βιοκτόνα (BPR): Τεύχος I Ταυτότητα/Φυσικοχημικές ιδιότητες/Αναλυτικά: Μέρος Β Επιπτώσεις/Αξιολόγηση επικινδυνότητας (**νέο**).
 - Καθοδήγηση σχετικά με τον κανονισμό BPR: Καθοδήγηση σχετικά με τους μικροοργανισμούς (**νέο**).
- Έναρξη εκπόνησης των έργων καθοδήγησης τα οποία θα οδηγήσουν στην κατάρτιση σχεδίων εγγράφων διαβούλευσης στη διάρκεια του 2015 (επικαιροποίηση όλων, εκτός εάν υπάρχει η ένδειξη «**νέο**»):
 - Η καθοδήγηση για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία πρέπει να είναι σύμφωνες με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 (CLP).
 - Καθοδήγηση σχετικά με τον προσδιορισμό και την ονοματοδοσία ουσιών δυνάμει των κανονισμών REACH και CLP.
 - Καθοδήγηση σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας, κεφάλαιο R.6: Ποσοτική σχέση δομής-δραστικότητας (QSAR) και ομαδοποίηση χημικών ουσιών - έναρξη της διαδικασίας μόνο εάν υπάρχουν επαρκή δεδομένα για την εν λόγω επικαιροποίηση από τις επικαιροποιήσεις των κατευθυντήριων γραμμών του ΟΟΣΑ τα οποία μπορούν να δημοσιευτούν στο δεύτερο εξάμηνο του 2014 ή/και το εργαστήριο του ECHA που προβλέπεται για το φθινόπωρο του 2014.
 - Περαιτέρω επικαιροποιήσεις των στοιχείων που σχετίζονται με την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας (CSA) της Καθοδήγησης σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας, (IR&CSA) - σχετικά με την αξιολόγηση της έκθεσης και τον χαρακτηρισμό κινδύνου.

- Επικαιροποίηση των εγγράφων καθοδήγησης όσον αφορά τα νανοϋλικά, εάν τα αποτελέσματα της αναθεώρησης των παραρτημάτων του REACH που σχετίζονται με τα νανοϋλικά είναι ήδη διαθέσιμα στις αρχές του 2015.
- Καθοδήγηση σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας, κεφάλαιο R7a, ενότητα R.7.3 (Ευαισθητοποίηση).
- Καθοδήγηση σχετικά με τον κανονισμό BPR: Τεύχος II Αποτελεσματικότητα: Μέρος Β Έκθεση, Επιπτώσεις/Αξιολόγηση κινδύνου και επικινδυνότητας (**νέο**).
- Καθοδήγηση σχετικά με τον κανονισμό BPR: Τεύχος III Ανθρώπινη υγεία: Μέρος Β Έκθεση, Έλεγχος/αναθεώρηση αξιολόγησης επιπτώσεων/επικινδυνότητας και κινδύνων του πλήρους εγγράφου και ιδίως της ενότητας για την Αξιολόγηση της έκθεσης (δηλ. της επικαιροποίησης του κειμένου που δημοσιεύτηκε τον Δεκέμβριο του 2013).
- Καθοδήγηση σχετικά με τον κανονισμό BPR: Τεύχη I, II III και IV: Μέρος Γ Αξιολόγηση (**νέο**).

Γραφείο υποστήριξης του ECHA

Στήριξη σε εταιρείες

- Απάντηση σε ερωτήσεις από φορείς του κλάδου σχετικά με τους κανονισμούς REACH, CLP, BPR και PIC και τα επιστημονικά εργαλεία του ECHA.
- Διεξαγωγή κατ' ιδίαν συσκέψεων σε εκδηλώσεις των ενδιαφερόμενων φορέων.
- Διεξαγωγή διαδικτυακών σεμιναρίων σχετικά με τη χρήση των επιστημονικών εργαλείων του ECHA.

Στήριξη στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών

- Παρέχεται υποστήριξη στους χρήστες των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών κατά τη φάση εκκίνησης της υλοποίησης της απομακρυσμένης πρόσβασης και κατά τις φάσεις ανάπτυξης των εργαλείων ΤΠ του ECHA.
- Στήριξη της δημιουργίας βασικής ικανότητας για τη χρήση των εργαλείων ΤΠ του ECHA από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών.
- Ως ενιαίο σημείο επαφής για τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών, παρέχονται απαντήσεις ζητήματα που αφορούν τα επιστημονικά εργαλεία ΤΠ του ECHA.
- Παροχή εκπαίδευσης δε διαχειριστές χρηστών και τελικούς χρήστες στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών σχετικά με τεχνικά ζητήματα και λειτουργίες χρηστών.

Στήριξη σε εθνικά γραφεία υποστήριξης

- Παροχή οργανωσιακής και διοικητικής στήριξης στην ομάδα καθοδήγησης του HelpNet, όπως η οργάνωση των συνεδριάσεων της ομάδας καθοδήγησης του HelpNet (τουλάχιστον μία κάθε έτος) και των εργαστηρίων.
- Σύνταξη συχνών ερωτήσεων (FAQ), οι οποίες συζητούνται από την ομάδα καθοδήγησης του HelpNet και δημοσιεύονται στον δικτυακό τόπο του ECHA, κατόπιν συμφωνίας με το HelpNet.

- Απάντηση σε ερωτήματα από εθνικά γραφεία υποστήριξης.
- Διευκόλυνση της δημιουργίας ικανοτήτων, της κοινής χρήσης βέλτιστων πρακτικών και της ανταλλαγής πληροφοριών από εθνικά γραφεία υποστήριξης για τους κανονισμούς BPR, CLP και REACH, με σκοπό τη στήριξη πελατών.
- Παροχή εκπαίδευσης για εθνικά γραφεία υποστήριξης σχετικά με τις διαδικασίες του ECHA και τις λειτουργίες του κλάδου ως προς τα επιστημονικά εργαλεία ΤΠ.

1.8. Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ (Δραστηριότητα 6)

Οι κανονισμοί REACH, CLP και για τα βιοκτόνα προϊόντα επηρεάζουν μεγάλο αριθμό εταιρειών - περισσότερες από 70.000 νομικές οντότητες είναι καταχωρισμένες στο REACH-IT - και απαιτούν υποβολή, επεξεργασία και κοινή χρήση τεράστιου αριθμού δεδομένων μεταξύ του κλάδου και των αρχών. Ως εκ τούτου, ο ECHA πρέπει να βασίζεται στην τεχνολογία πληροφοριών και η έγκαιρη παροχή πλήρως λειτουργικών συστημάτων ΤΠ για τον κλάδο, τα κράτη μέλη και για δική του χρήση είναι βασικός παράγοντας για την επιτυχία του.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Η παροχή στήριξης ΤΠ για τις κανονιστικές διαδικασίες είναι ένας από τους τομείς στρατηγικής δράσης του ECHA (MAWP 4.2.1).

Το 2015, ο ECHA θα δημοσιεύσει την νέα πλατφόρμα διάδοσης πληροφοριών βάσει ενός αναδομημένου συστήματος ΤΠ που θα αντιμετωπίζει τις ελλείψεις, τους περιορισμούς και τους φραγμούς των τρεχόντων συστημάτων διάδοσης πληροφοριών, τα οποία αποτελούν τη μηχανή επεξεργασίας δεδομένων των ιστοσελίδων ενημέρωσης για τα χημικά προϊόντα που δημοσιεύονται στον δικτυακό τόπο του ECHA.

Η πλατφόρμα διάδοσης πληροφοριών θα εφαρμόσει το νέο όραμα για την εκπλήρωση των καθηκόντων διάδοσης πληροφοριών του ECHA, με πολύ μεγαλύτερη εστίαση στην ενοποίηση σχετικών πληροφοριών σε διαδικασίες και κανονισμούς - συγκλίνοντας τελικά στο μοντέλο «σύντομου προφίλ χημικής ουσίας» - και χρηστικότητα για τους ενδιαφερόμενους φορείς.

Για την εκπλήρωση του στόχου παροχής βελτιωμένης ενοποίησης των δημόσιων πληροφοριών για ουσίες, η νέα πλατφόρμα θα αξιοποιήσει την επένδυση που έκανε ο ECHA όσον αφορά την ενοποίηση των δεδομένων και τα εσωτερικά συστήματα διαχείρισης υποθέσεων προκειμένου να συγκεντρώσει δεδομένα που υποβλήθηκαν από φορείς του κλάδου καθώς και δεδομένα που δημιουργήθηκαν από τις κανονιστικές διαδικασίες που αφορούν αποκλειστικά την ουσία.

Σημειώνεται σημαντική πρόοδος όσον αφορά την εφαρμογή της νέας γενιάς των REACH-IT, IUCLID και Chesar, ώστε να διασφαλιστεί η κυκλοφορία των νέων εκδόσεων το 2016.

Η χρήση μορφών IUCLID είναι υποχρεωτική στο πλαίσιο των κανονισμών REACH, CLP και BPR. Το εργαλείο χρησιμοποιείται ευρέως, ο ECHA αντιπροσωπεύει 30.000 εγγεγραμμένους χρήστες· ο ECHA έχει υπολογίσει κατά μέσο όρο 3.000 - 4.000 λήψεις για κάθε έκδοση κυκλοφορίας. Η τρέχουσα έκδοσή του, το IUCLID 5 σχεδιάστηκε το 2004 και απαιτεί νέο στάδιο επανασχεδιασμού. Η χρήση μορφών IUCLID είναι υποχρεωτική στο πλαίσιο των κανονισμών REACH, CLP και BPR. Το 2015, το έργο IUCLID 6 θα ολοκληρώσει την αναδιοργάνωση των τεχνικών βάσεων της εφαρμογής και ο ECHA θα ξεκινήσει να το χρησιμοποιεί εσωτερικά. Στον ρυθμό των αλλαγών του περιβάλλοντος ΤΠ, είναι φυσιολογικό ένα προϊόν να υποβάλλεται σε νέο στάδιο επανασχεδιασμού κάποια στιγμή στη διάρκεια του κύκλου ζωής του. Η τεχνολογική δομή του REACH-IT 3 αναβαθμιστεί και θα αναδιαρθρωθεί ώστε να προσαρμοστεί στο IUCLID 6 και να επιτύχει μεγαλύτερο βαθμό ευκολίας συντήρησης. Απαιτείται ανάπτυξη των αλλαγών καθώς αναμένεται να ξεκινήσουν οι προετοιμασίες για την προθεσμία καταχώρισης του 2018.

Το 2014 το σχέδιο ενοποίησης των δεδομένων έκλεισε και μεταβιβάστηκε σε μια υπηρεσία διαχείρισης δεδομένων. Έπειτα από ένα πολυετές πρόγραμμα αναθεώρησης των συστημάτων ΤΠ του ECHA, το 2015 η πλατφόρμα ενοποίησης δεδομένων (DIP) αποτελεί πλέον το μέσο υποστήριξης των συστημάτων εκροής δεδομένων του ECHA, ιδίως όσον αφορά τα εξής: Διάδοση πληροφοριών και Πίνακας ελέγχου της Πύλης για τις αρχές. Η εισροή δεδομένων από το IUCLID και τα συστήματα υποβολής στο DIP επικαιροποιείται

προκειμένου να αντιστοιχεί στη νέα γενιά των εν λόγω συστημάτων.

Οι λειτουργίες της Ενημερωτικής πύλης για την εφαρμογή του κανονισμού REACH (RIPE) ενοποιούνται στον πίνακα ελέγχου της πύλης προκειμένου να εφαρμοστεί η έννοια του «ενιαίου σημείου πρόσβασης» για τις αρχές.

Τα συστήματα υποβολής για τον κανονισμό για τα βιοκτόνα προϊόντα - R4BP - και τον κανονισμό για τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση - ePIC - θα τεθούν σε λειτουργία συντήρησης κατά τη διάρκεια του 2015. Το 2015, οι αρχές επιβολής του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα θα υποστηρίζονται από τα συστήματα ΤΠ του ECHA.

Ο ECHA θα παρέχει αποκλειστική λύση συνεργασίας η οποία διοργανώνεται από την Επιτροπή και βασίζεται στην πλατφόρμα συνεργασίας CIRCA-BC. Στόχος του έργου είναι να διασφαλιστεί η συνέχεια της χρήσης του CIRCA-BC – μιας πλατφόρμας που γνωρίζουν πολύ καλά οι εξωτερικοί χρήστες του ECHA - ενώ ταυτόχρονα θα αναβαθμιστεί η ασφάλεια με την εισαγωγή ενός ισχυρού συστήματος επαλήθευσης ταυτότητας. Ως εκ τούτου, η λύση θα παρέχει στα μέλη της επιτροπής, τις MSCA, την Επιτροπή και τις ομάδες εργασίας μια οικεία και πιο ασφαλή διαδικτυακή πλατφόρμα συνεργασίας. Ο ECHA θα διευκολύνει τη μετάβαση με τους εξωτερικούς χρήστες του μέσω της παροχής μιας υπηρεσίας υποστήριξης στο πλαίσιο της ήδη υπάρχουσας υπηρεσίας υποστήριξης ΤΠ των MSCA.

Το πρόγραμμα Διαχείρισης Επιχειρηματικού Περιεχομένου (ECM) - το οποίο ξεκίνησε το 2011 με σκοπό την παροχή στήριξης ΤΠ στις κανονιστικές διαδικασίες του Οργανισμού μέσω των συστημάτων ΤΠ «διαχείρισης περίπτωσης» - θα ολοκληρώσει την ανάπτυξη όλων των κανονιστικών διαδικασιών των κανονισμών REACH και CLP και, σύμφωνα με την εμπειρία που έχει αποκτηθεί, θα εφαρμόσει βελτιώσεις ώστε να ενισχυθεί η αποτελεσματικότητα των διαδικασιών.

Τα συστήματα ΤΠ «διαχείρισης υπόθεσης» - ιδίως το ECM-DEP για τη στήριξη των διαδικασιών αξιολόγησης και το «Dynamic Case» για τη στήριξη όλων των υπολοίπων διαδικασιών REACH και CLP - χρησιμοποιούνται για την επεξεργασία επεξηγηματικών υπομνημάτων (π.χ. έλεγχος συμμόρφωσης ενός καταχωρισμένου φακέλου) και ως αποθετήριο για τα έγγραφα που δημιουργούνται και την παρακολούθηση όλων των βημάτων της διαδικασίας. Ήδη από το 2014, είχε πραγματοποιηθεί η επεξεργασία 2.931 ελέγχων συμμόρφωσης και 880 προτάσεων δοκιμών από το εργαλείο ECM-DEP. Το 2015 εκτιμάται ότι θα υποβληθούν σε επεξεργασία περίπου 5.000 κανονιστικές υποθέσεις από τα συστήματα ECM-DEP και Dynamic Case.

Το 2015, τα συστήματα ΤΠ «διαχείρισης περιπτώσεων» θα ενοποιηθούν με τη νέα πλατφόρμα διάδοσης πληροφοριών και θα υποστηρίζουν την εφαρμογή των πολιτικών του ECHA σχετικά με τον έλεγχο εγγράφων και αρχείων για τη διατήρηση εγγράφων και αρχείων, όπως ορίζονται στο ολοκληρωμένο σύστημα διαχείρισης ποιότητας (IQMS). Ως αποτέλεσμα, η διαχείριση αρχείων θα εφαρμόζεται με συνέπεια και με τρόπο αυτοματοποιημένο σε όλες τις κανονιστικές διαδικασίες.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Ο ECHA παρέχει εξειδικευμένα εργαλεία και σχετικές υπηρεσίες για αποτελεσματική υποστήριξη προς τις MSCA και τους ενδιαφερόμενους φορείς του κλάδου κατά την κατάρτιση και την υποβολή φακέλων στον ECHA.
2. Η καλή λειτουργία των συστημάτων 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 που

περιλαμβάνονται στους κανονισμούς REACH, CLP, Biocides και PIC.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Επίπεδο ικανοποίησης εξωτερικών χρηστών των εργαλείων ΤΠ (IUCLID, REACH-IT, R4BP 3, CHESAR, ePIC και Διάδοση πληροφοριών).	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Κύρια αποτελέσματα

- Πρώτη κυκλοφορία της νέας πλατφόρμας διάδοσης πληροφοριών.
- Ολοκλήρωση των τεχνικών βάσεων του IUCLID 6.
- Ολοκλήρωση των τεχνικών βάσεων του REACH-IT 3.
- Ενίσχυση της ασφάλειας του CIRCA-BC, στο οποίο έχουν πρόσβαση οι εξωτερικοί χρήστες και λειτουργία της υπηρεσίας υποστήριξης των χρηστών.
- Τα συστήματα ΤΠ διαχείρισης υποθέσεων χρησιμοποιούνται από όλες τις διαδικασίες των κανονισμών REACH και CLP, η απόδοση ενισχύεται και παρέχεται καλύτερη στήριξη των κανονιστικών διαδικασιών στο πλαίσιο του REACH.
- Εφαρμόζεται με συνέπεια διαχείριση των αρχείων από τις διαδικασίες του κανονισμού REACH και CLP.
- Ενοποίηση της πύλης RIPE και της του πίνακα ελέγχου σε ένα ενιαίο σημείο πρόσβασης για τις αρχές.
- Υποστήριξη της εφαρμογής του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα από τα συστήματα ΤΠ του ECHA.

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

Ο ECHA είναι μια διοικητική αρχή με επιστημονική και τεχνική αποστολή. Ως εκ τούτου, ο ECHA πρέπει να επενδύει διαρκώς στην ανάπτυξη της επιστημονικής και ρυθμιστικής του ικανότητας, ώστε να μπορεί να βασίζεται τις αποφάσεις, τις γνώμες και τις συμβουλές του σε επικαιροποιημένες επιστημονικές και τεχνικές γνώσεις. Αυτό θα επιτρέψει επίσης στον ECHA να παρέχει συμβουλές, κατόπιν αιτήματος, σε θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ για σχετικά ζητήματα, όπως η περαιτέρω ανάπτυξη της νομοθεσίας.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2015

Ο ECHA συνεχίζει την εφαρμογή του τρίτου στρατηγικού στόχου του, δηλαδή την αντιμετώπιση των επιστημονικών προκλήσεων μέσω της λειτουργίας του Οργανισμού ως κόμβου για την ανάπτυξη των επιστημονικών και κανονιστικών ικανοτήτων των κρατών μελών, των ευρωπαϊκών θεσμών και άλλων παραγόντων. Η προσπάθεια αυτή θα διευθύνεται από την επιστημονική στρατηγική που θεσπίστηκε το 2014. Στο πλαίσιο αυτό, ο ECHA θα συνεχίσει συγκεκριμένα να εφαρμόζει το πλαίσιο διαχείρισης ικανοτήτων ως αναπόσπαστο τμήμα του κύκλου προγραμματισμού και λειτουργίας του Οργανισμού, και θα αναλύσει τη δυνατότητα επέκτασής του σε άλλους τομείς προτεραιότητας καθώς και στα μέλη της επιτροπής του ECHA, πέραν του επιστημονικού προσωπικού του μετά την πιλοτική φάση του 2014.

Ο ECHA θα εξακολουθήσει να συμβάλλει ενεργά στην περαιτέρω ανάπτυξη μεθόδων δοκιμής, καθώς και εναλλακτικών μεθόδων δοκιμής και της Ολοκληρωμένης προσέγγισης για τη δοκιμή και την αξιολόγηση (IATA), εστιάζοντας ειδικά στις IATA για την ευαισθητοποίηση του δέρματος. Οι εργασίες εκτελούνται με γνώμονα την υποστήριξη των καταχωριζόντων που χρησιμοποιούν τις πλέον επικαιροποιημένες μεθόδους και προσεγγίσεις κατά την προετοιμασία για την προθεσμία καταχώρισης του 2018. Ο ECHA θα προάγει επίσης τον κανονιστικό επιστημονικό διάλογο μεταξύ αρχών και ερευνητών σε μια προσπάθεια προώθησης εναλλακτικών δοκιμών των δοκιμών με χρήση ζώων.

Ο ECHA συνεχίζει να εφαρμόζει το σχέδιο εργασιών του για τα νανοϋλικά και θα αντιμετωπίσει με αποτελεσματικό τρόπο τις ουσίες υπό νανομορφή στο πλαίσιο των κανονισμών REACH, CLP και βιοκτόνων προϊόντων. Ο ECHA θα εστιάσει ειδικά στην εφαρμογή της προβλεπόμενης αναθεώρησης των παραρτημάτων του κανονισμού REACH προκειμένου να τα προσαρμόσει ειδικά σε νανοϋλικά για τους σκοπούς της καταχώρισης και, υπό την προϋπόθεση της έγκρισης της εν λόγω αναθεώρησης, σκοπεύει να αυξήσει τις δραστηριότητές του για τα νανοϋλικά στα ακόλουθα πεδία:

- Αύξηση των δραστηριοτήτων και των συζητήσεων στο πλαίσιο της ομάδας εργασίας για τα νανοϋλικά·
- Επικαιροποιήσεις και αλλαγές στις κατευθυντήριες γραμμές του κανονισμού REACH και σε άλλα συμβουλευτικά έγγραφα·
- Στήριξη στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών και στην Επιτροπή με την παροχή επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών·
- Αυξημένες δραστηριότητες σε διεθνές επίπεδο, κυρίως μέσω του ΟΟΣΑ, σε σχέση με τη δοκιμή και την αξιολόγηση νανοϋλικών.

Ο ECHA συνεχίζει 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 εμπειρογνομόνων ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές. Θα ληφθεί μέριμνα για τη διασφάλιση της συνέπειας μεταξύ των αξιολογήσεων βάσει των συγκεκριμένων κανονισμών και για την τήρηση των μελλοντικών κριτηρίων που πρόκειται να αναπτυχθούν από την Επιτροπή για τον προσδιορισμό των ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές.

Ο ECHA θα ξεκινήσει την προετοιμασία της δεύτερης έκθεσης δυνάμει του άρθρου 117 παράγραφος 2 της λειτουργίας του κανονισμού REACH.

Ο ECHA θα αναθεωρήσει και ενισχύσει περαιτέρω την επιστημονική συνεργασία του με το Κοινό Κέντρο Ερευνών (ΚΚΕρ) της Επιτροπής και θα αναπτύξει περαιτέρω την επιστημονική συνεργασία με άλλους οργανισμούς της ΕΕ τόσο σε διμερές επίπεδο (κυρίως με την Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των τροφίμων EFSA και τον EMA) και μέσω του δικτύου των οργανισμών για την παροχή επιστημονικών συμβουλών.

Βάσει της προβλεπόμενης πρότασης της Επιτροπής για έναν μελλοντικό κανονισμό για τα λιπάσματα, ο ECHA θα ξεκινήσει την προετοιμασία της εφαρμογής του μελλοντικού μητρώου της ΕΕ για βιοδιεγερτικά φυτών και αγρονομικά πρόσθετα λιπασμάτων που περιγράφονται στην πρόταση για τον αναθεωρημένο κανονισμό για τα λιπάσματα. Αυτό υπονοεί την προετοιμασία των αναγκών του προϋπολογισμού για την ανάπτυξη των εργαλείων που επιτρέπουν την έγκαιρη λειτουργία των διαδικασιών όταν τεθεί σε ισχύ ο μελλοντικός αναθεωρημένος κανονισμός για τα λιπάσματα: ο εν λόγω προϋπολογισμός θα καλύπτει τις προπαρασκευαστικές εργασίες για το εργαλείο ΤΠ και άλλα μελλοντικά καθήκοντα του ECHA. Επιπλέον, ο ECHA θα στηρίξει τις υπηρεσίες της Επιτροπής στη νομοθετική διαδικασία σχετικά με τον κανονισμό για τα λιπάσματα, στο μέτρο που αφορά τις διαδικασίες καταχώρισης για πρόσθετα λιπασμάτων.

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 που είναι παρόμοιες με ABT και των ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές, 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 2015	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

- Ανάλυση της δυνατότητας επέκτασης της χαρτογράφησης αρμοδιοτήτων και των δραστηριοτήτων ανάπτυξης ικανοτήτων στα μέλη της επιτροπής και σε επιπλέον επιστημονικά θέματα/τομείς.
- Διοργάνωση μονοθεματικών επιστημονικών εργαστηρίων, π.χ. στον τομέα της αξιολόγησης κινδύνου του εδάφους.
- Συνεργασία με επιστημονικές κοινότητες (SETAC⁴, EUROTOX⁵)· φιλοξενία ειδικών συνόδων κατά τη διάρκεια των ετήσιων συνεδριάσεων.
- Επικαιροποίηση του σχεδίου εργασιών του ECHA για τις μεθόδους δοκιμών, καθώς και για εναλλακτικές μεθόδους.
- Επικαιροποιήσεις των ιστοσελίδων του ECHA για νέες και επικαιροποιημένες κατευθυντήριες γραμμές δοκιμών της ΕΕ/του ΟΟΣΑ με πληροφορίες για τους καταχωρίζοντες.
- Δημοσίευση πρακτικών οδηγών/παραδειγμάτων για τη χρήση εναλλακτικών μεθόδων.
- Βελτίωση και επέκταση του πλαισίου συγκριτικής αξιολόγησης (RAAF) στις περιβαλλοντικές επιπτώσεις.
- Συνεισφορά στην ανάπτυξη κατευθυντήριων γραμμών για δοκιμές του ΟΟΣΑ και όσον αφορά τις Οδούς/Τρόπους δράσης ανεπιθύμητων αποτελεσμάτων, καθώς και στην ανάπτυξη ΙΑΤΑ του ΟΟΣΑ και του ECHA για εναλλακτικές για διάφορες τοξικολογικές παραμέτρους, και ιδίως όσον αφορά την ΙΑΤΑ για την ευαισθητοποίηση του δέρματος με στόχο την ολοκλήρωσή της το 2016.
- Συνεισφορά στην περαιτέρω ανάπτυξη των μεθοδολογιών αξιολόγησης της επικινδυνότητας και του κινδύνου συμπεριλαμβανομένων, π.χ. αναλύσεων αβεβαιότητας, επιγενετικών επιπτώσεων, και προσεγγίσεων για περίπλοκες παραμέτρους όπως είναι η τοξικότητα στην αναπαραγωγή.
- Συνεισφορά σε ερευνητικά προγράμματα FP7 στον τομέα του χαρακτηρισμού, της επικινδυνότητας, της έκθεσης, της αξιολόγησης κινδύνου και της διαχείρισης κινδύνου των νανοϋλικών.
- Συνεισφορά στην παρακολούθηση της επανεξέτασης από την Επιτροπή της σύστασης για τον ορισμό των νανοϋλικών.
- Στήριξη της Επιτροπής κατά την προετοιμασία της εφαρμογής της αναθεωρημένης νομοθεσίας για τα λιπάσματα.

⁴ Εταιρεία Τοξικολογίας και Χημείας Περιβάλλοντος.

⁵ Ομοσπονδία ευρωπαϊών τοξικολόγων και ευρωπαϊκών εταιρειών τοξικολογίας.

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), επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης (SEAC) και επιτροπή για τα βιοκτόνα προϊόντα (BPC) αποτελούν αναπόσπαστο τμήμα του ECHA. Διαδραματίζουν σημαντικό ρόλο μέσω της παροχής επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών (δηλ. συμφωνιών και γνώμων) καθώς και μέσω της λειτουργίας τους ως βάση για τη λήψη αποφάσεων από τον ECHA και την Επιτροπή. Το φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής παρέχει 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.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Το 2015, οι επιτροπές του κανονισμού REACH είναι πλήρως σε θέση να παρέχουν υψηλού επιπέδου επιστημονικές και τεχνικές συμβουλές εντός στενών προθεσμιών. Κύρια πρόκληση που αντιμετωπίζουν είναι η διαχείριση ενός ακόμα υψηλότερου φόρτου εργασίας από ό,τι εκείνου των προηγούμενων ετών και παράλληλα η διασφάλιση της επικέντρωσης των συμβουλών τους στα σχετικά στοιχεία του κανονιστικού πλαισίου, δηλαδή ότι είναι κατάλληλες για τον σκοπό για τον οποίο προορίζονται. Η επιτροπή βιοκτόνων αντιμετωπίζει επίσης αυξημένο φόρτο εργασίας και θα πρέπει να εντείνει τις εργασίες της στη διατύπωση γνώμων. Κάτι τέτοιο απαιτεί από τα μέλη της επιτροπής να διατηρήσουν ένα υψηλό επίπεδο συνεισφοράς στις εργασίες της επιτροπής, αναλαμβάνοντας τακτικά τον ρόλο του εισηγητή πέραν των καθηκόντων αξιολόγησης από ομοτίμους και της παρακολούθησης των συνεδριάσεων της επιτροπής. Επιπλέον, τα κράτη μέλη πρέπει να παρέχουν επαρκή στήριξη προκειμένου τα μέλη της επιτροπής να εκτελέσουν το έργο τους.

Πρόσθετες προκλήσεις θα είναι η συνέχιση της παροχής υψηλού επιπέδου διαφάνειας ενώ, ταυτόχρονα, η τήρηση των απαιτήσεων εμπιστευτικότητας και η αποτελεσματική διαχείριση πιθανών συγκρούσεων συμφερόντων στο πλαίσιο των επιτροπών.

Η γραμματεία των επιτροπών θα πρέπει να διαχειρίζεται με αποτελεσματικό και αποδοτικό τρόπο τον υψηλό αυτό φόρτο εργασίας προκειμένου να τηρήσει τις στενές νομικές προθεσμίες και να διατηρήσει παράλληλα την υψηλή ποιότητα των εργασιών της. Συγκεκριμένα, η αυξημένη ανάγκη αναλήψεων ρόλου εισηγητή και ενεργού συμμετοχής μελών απαιτούν συνέχιση της καλής επικοινωνίας με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών και το Διοικητικό Συμβούλιο. Στο πλαίσιο της προετοιμασίας για τη δεύτερη έκθεση του ECHA βάσει του άρθρου 117 παράγραφος 2 του κανονισμού REACH, ο Οργανισμός θα αναλύσει τις διάφορες επιλογές για το μέλλον, που θα επιτρέψουν στις επιτροπές να αντιμετωπίζουν τον συνεχώς αυξανόμενο φόρτο εργασίας τους.

Επιτροπή των κρατών μελών (MSC)

Το 2015, και για δεύτερη συνεχή χρονιά, εντείνονται όλες οι διαδικασίες των επιτροπών (δηλαδή ο προσδιορισμός SVHC, η γνώμη σχετικά με το σχέδιο σύστασης του ECHA για το παράρτημα XIV, η αξιολόγηση φακέλων, οι γνώμες για το CoRAP και η αξιολόγηση ουσιών). Συγκεκριμένα, η αξιολόγηση φακέλων θα εστιάσει σε ελέγχους συμμόρφωσης ενώ θα συνεχίσει να εξετάζει σχέδια απόφασης για προτάσεις δοκιμών, και η αξιολόγηση ουσιών θα επεξεργάζεται τις αποφάσεις με τις οποίες ζητούνται περισσότερες πληροφορίες για ουσίες από τον τρίτο κατάλογο CoRAP. Η MSC θα συνεχίσει να εστιάζει στην αποτελεσματικότητα των διαδικασιών της και των πρακτικών εργασίας, και θα τις

αναθεωρεί εφόσον είναι απαραίτητο.

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

Και οι δύο επιτροπές θα χειριστούν έναν σημαντικό αριθμό αιτήσεων αδειοδότησης παράλληλα με άλλες διαδικασίες - δηλαδή φακέλους εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης στην περίπτωση της RAC και φακέλους επιβολής περιορισμών και για τις δύο επιτροπές. Ο υψηλός φόρτος εργασίας θα δοκιμάσει τη μέγιστη ικανότητα των επιτροπών και την αποτελεσματικότητα των διαδικασιών τους. Οι συστάσεις για τη βελτίωση της διαδικασίας περιορισμού θα εφαρμοστούν για την αύξηση της αποτελεσματικότητας, όπου είναι δυνατό. Θα διενεργηθεί μια πρώτη αξιολόγηση των διδαγμάτων που αποκομίστηκαν από τη διαδικασία υποβολής αιτήσεων αδειοδότησης.

Η SEAC θα εξακολουθήσει να αντιμετωπίζει περίπλοκα ζητήματα κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης και αξιολόγησης των επιπτώσεων στην υγεία και το περιβάλλον.

Η καλή επικοινωνία και συνεργασία μεταξύ της RAC και της SEAC θα συνεχίσει να είναι σημαντική για την κοινοποίηση των κινδύνων και των αβεβαιοτήτων προκειμένου να διευκολυνθεί η κοινωνικοοικονομική ανάλυση. Ομοίως, η καλή συνεργασία μεταξύ της RAC και της BPC είναι απαραίτητη για τον αποτελεσματικό συντονισμό της διατύπωσης γνώμης CLH για τις βιοκτόνες δραστικές ουσίες. Η συνεργασία με άλλες επιστημονικές επιτροπές και όργανα της ΕΕ (ιδίως την επιστημονική επιτροπή για τα όρια έκθεσης κατά τη διάρκεια της εργασίας (SCOEL) θα συνεχιστεί προκειμένου να αποφεύγονται και να επιλύονται άμεσα πιθανές διαφορές απόψεων.

Επιτροπή βιοκτόνων (BPC)

Το 2015, η επιτροπή θα επιτύχει το μέγιστο επίπεδο αποτελεσματικότητάς της στη διατύπωση γνώμης για δραστικές ουσίες και θα πρέπει επίσης να επεξεργαστεί τις πρώτες γνώμες για αιτήσεις για άδεια της Ένωσης και τροποποίηση του παραρτήματος του κανονισμού για τα βιοκτόνα (δραστικές ουσίες επιλέξιμες για την απλουστευμένη διαδικασία αδειοδότησης). Επιπλέον, ενδέχεται να χρειαστεί η ολοκλήρωση γνώμης που σχετίζονται με τη διαδικασία αμοιβαίας αναγνώρισης. Ο υψηλός φόρτος εργασίας θα δοκιμάσει τη μέγιστη ικανότητα των επιτροπών και την αποτελεσματικότητα των διαδικασιών της επιτροπής.

Φόρουμ

Το 2015, πολλές από τις δραστηριότητες του φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής θα εστιάσουν σε σχέδια εφαρμογής. Η τελική έκθεση του τρίτου έργου ελέγχου εφαρμογής που συντονίζεται από το φόρουμ (REF-3) για τις υποχρεώσεις καταχώρισης και τη θέσπιση της συνεργασίας με τις τελωνειακές αρχές θα ολοκληρωθεί και δημοσιευτεί. Το τέταρτο σημαντικό έργο που συντονίζεται από το φόρουμ ((REF-4) (ΕΠΙΚΑΙΡΟΠΟΙΗΣΗ: υπόκειται σε έλεγχο το τέταρτο τρίμηνο του 2014) καθώς και ένα δεύτερο πιλοτικό έργο για την αδειοδότηση θα εισέλθει στην προπαρασκευαστική φάση του, το οποίο σημαίνει ότι το φόρουμ θα συντάσσει τα αντίστοιχα εγχειρίδια του έργου.

Το 2015, θα ξεκινήσουν επίσης επιθεωρήσεις στο πλαίσιο του πρώτου πιλοτικού έργου του φόρουμ για την αδειοδότηση, θέτοντας με αυτό τον τρόπο σε εφαρμογή ένα από τα ορόσημα του MAWP του ECHA για την περίοδο 2014-2018. Το πιλοτικό αυτό έργο προορίζεται να συλλέξει τις πρώτες εμπειρίες και να διαμορφώσει διαδικασίες για τον έλεγχο υποχρεώσεων που σχετίζονται με την αδειοδότηση. Η παράδοση της τελικής έκθεσης του εν λόγω πιλοτικού έργου έχει προγραμματιστεί για το τέλος του 2015.

Κατά τη διάρκεια του 2015, το φόρουμ αναμένεται επίσης να επιλέξει το θέμα του πέμπτου σημαντικού έργου του για τον έλεγχο της εφαρμογής (REF-5) και να αποφασίσει

για περαιτέρω πρακτικές δραστηριότητες που σχετίζονται με υποχρεώσεις αδειοδότησης.

Επιπλέον, το φόρουμ θα εξακολουθήσει επίσης να στηρίζει την εφαρμογή από τις εθνικές αρμόδιες για την εφαρμογή αρχές παρέχοντας βοήθεια στον ECHA και στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή όσον αφορά τη συνεχή βελτίωση και τον εκσυγχρονισμό των εργαλείων ΤΠ που έχουν στη διάθεσή τους οι επιθεωρητές, όπως είναι το RIPE (ενημερωτική πύλη για την εφαρμογή του κανονισμού REACH) και το ICSMS (σύστημα πληροφόρησης και επικοινωνίας για την εποπτεία της πανευρωπαϊκής αγοράς). Προς τον σκοπό αυτό, το πρώτο εξάμηνο του 2015, ο ECHA σκοπεύει να κυκλοφορήσει μια δεύτερη σημαντική έκδοση του RIPE η οποία θα περιλαμβάνει το εργαλείο πίνακα ελέγχου της πύλης για τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών.

Έχοντας επεκτείνει το εύρος των αποφάσεων του ECHA τις οποίες ακολουθούσαν οι επιθεωρητές το 2014, το φόρουμ θα εξακολουθήσει να παροτρύνει τις αρχές να χρησιμοποιούν με έξυπνο τρόπο τις πληροφορίες του ECHA προκειμένου να προσδιορίζουν και να αντιμετωπίζουν χημικές ουσίες που προκαλούν ανησυχία (ο δεύτερος στρατηγικός στόχος του ECHA στο πλαίσιο του MAWP του για την περίοδο 2014-2018). Αυτό θα διευκολυνθεί μέσω της περαιτέρω ανάπτυξης και απλούστευσης των εσωτερικών θεσμικών συνδέσμων μεταξύ του ECHA και των εθνικών αρμόδιων για την εφαρμογή αρχών και θα επιτευχθεί μέσω μιας προοδευτικά αναλυτικής περιγραφής των διαδικασιών παρακολούθησης για διάφορους τύπους αποφάσεων και, πιθανώς, μέσω πρακτικών δοκιμών σε πιλοτικά έργα μικρής κλίμακας.

Όπως και κατά τα προηγούμενα έτη, το φόρουμ θα παρέχει περαιτέρω υποστήριξη στην ανάπτυξη των ικανοτήτων των επιθεωρητών μέσω της ανάπτυξης και της παροχής ετήσιων προγραμμάτων κατάρτισης για εκπαιδευτές, οι οποίοι με τη σειρά τους θα εκπαιδεύουν τους επιθεωρητές σε εθνικό επίπεδο.

Η έγκαιρη παράδοση ποιοτικών συμβουλών σχετικά με την εφαρμοσιμότητα των προτάσεων περιορισμού θα αποτελέσει επίσης σημαντικό στοιχείο των συνηθισμένων εργασιών του φόρουμ. Επιπλέον, το φόρουμ θα εργαστεί για την περαιτέρω επέκταση της δέσμης αναλυτικών μεθόδων του που συνιστώνται για τον έλεγχο της συμμόρφωσης με τους περιορισμούς που απαριθμούνται στο παράρτημα XVII του κανονισμού REACH.

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 σε μέγιστο βαθμό και επίλυση της διάστασης απόψεων επιστημονικών επιτροπών άλλων φορέων της ΕΕ μέσω της ανταλλαγής πληροφοριών και του συντονισμού δραστηριοτήτων αμοιβαίου συμφέροντος, και της ενεργού συνεργασίας μεταξύ των αντίστοιχων επιτροπών.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2015	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 και του φόρουμ.	Υψηλό	Έρευνα, κάθε δεύτερο έτος ⁶
Περιστατικά διάστασης απόψεων επιστημονικών επιτροπών άλλων κοινοτικών φορέων.	Μόνο σε καλά αιτιολογημένες περιπτώσεις	Ετήσια έκθεση εσωτερικής αξιολόγησης

3. Κύρια αποτελέσματα

Επιτροπή των κρατών μελών

- Περισσότερες από 90⁷ ομόφωνες συμφωνίες της MSC επί σχεδίων αποφάσεων για προτάσεις δοκιμής και ελέγχους συμμόρφωσης, οι οποίες προέρχονται από σχέδια αποφάσεων που καταρτίστηκαν κατά την περίοδο 2012-2015.
- Κατάρτιση τουλάχιστον 35 ομόφωνων συμφωνιών επί σχεδίων αποφάσεων αξιολόγησης ουσιών.

⁶ Μέλη και άλλοι συμμετέχοντες των επιτροπών: η αξιολόγηση του δείκτη θα πραγματοποιηθεί το 2015.

⁷ Ο αριθμός αυτός βασίζεται στην παραδοχή ότι περίπου 40% των υποθέσεων καταλήγουν στις αρμόδιες αρχές κράτους μέλους και περίπου το 20% από αυτές παραπέμπονται στην Επιτροπή, επομένως δεν περιλαμβάνονται σε αυτό τον αριθμό.

- Γνώμη επί του τρίτου σχεδίου επικαιροποίησης του CoRAP.
- Κατάρτιση από τις MSCA ή τον ECHA ομόφωνων συμφωνιών (ή γνωμών) της MSC για προτάσεις του παραρτήματος XV σχετικά με τον προσδιορισμό ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC).
- Γνώμη επί του έκτου σχεδίου σύστασης του ECHA για το παράρτημα XIV.
- Έξι συνεδριάσεις της ολομέλειας και πρόσθετες συνεδριάσεις ομάδων εργασίας.

Επιτροπή αξιολόγησης κινδύνων

- Πενήντα γνώμες της RAC επί φακέλων εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης.
- Εννέα γνώμες της RAC επί προτάσεων επιβολής περιορισμών.
- Έγκριση 40 γνωμών της RAC επί αιτήσεων για αδειοδότηση.
- Έγκριση γνωμών της RAC επί αιτημάτων από τον εκτελεστικό διευθυντή (άρθρο 77 παράγραφος 3 στοιχείο γ) του κανονισμού REACH).
- Έως και έξι συνεδριάσεις της ολομέλειας και ομάδες εργασίας καθώς και τακτική χρήση της έγκρισης μέσω γραπτής διαδικασίας, κατά περίπτωση.

Επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης

- Εννέα γνώμες της SEAC επί προτάσεων επιβολής περιορισμών.
- Έγκριση 40 γνωμών της SEAC επί αιτήσεων για αδειοδότηση.
- Έγκριση γνωμών της SEAC επί αιτημάτων από τον εκτελεστικό διευθυντή (άρθρο 77 παράγραφος 3 στοιχείο γ) του κανονισμού REACH).
- Έως και πέντε συνεδριάσεις της ολομέλειας και ομάδες εργασίας καθώς και χρήση της έγκρισης μέσω γραπτής διαδικασίας, κατά περίπτωση.

Επιτροπή βιοκτόνων

- Πενήντα γνώμες επί δραστικών ουσιών.
- Πέντε γνώμες επί τεχνικών και επιστημονικών ζητημάτων που σχετίζονται με τη διαδικασία αμοιβαίας αναγνώρισης.
- Μία γνώμη επί της τροποποίησης του παραρτήματος I.
- Πέντε συνεδριάσεις της ολομέλειας της BPC και πέντε συνεδριάσεις κάθε μόνιμης ομάδας εργασίας.

Φόρουμ

- Τελική έκθεση του τρίτου έργου ελέγχου εφαρμογής που συντονίζεται από το φόρουμ (REF-3) για τις υποχρεώσεις καταχώρισης και τη συνεργασία με τις τελωνειακές αρχές.

- Εγχειρίδιο για το τέταρτο έργο ελέγχου εφαρμογής του κανονισμού REACH που συντονίζεται από το φόρουμ (REF-4).
- Επιλεγμένο θέμα του πέμπτου έργου ελέγχου εφαρμογής του κανονισμού REACH που συντονίζεται από το φόρουμ (REF-5).
- Αποτελέσματα του πιλοτικού έργου του φόρουμ για υποχρεώσεις που σχετίζονται με αδειοδοτήσεις.
- Απόφαση για περαιτέρω δραστηριότητες που σχετίζονται με υποχρεώσεις αδειοδότησης.
- Παροχή εκπαίδευσης σε εκπαιδευτές σε θέματα εφαρμογής για το 2015.

2.2 Συμβούλιο Προσφυγών (Δραστηριότητα 9)

Το Συμβούλιο Προσφυγών συστάθηκε βάσει του κανονισμού REACH με σκοπό να παρέχει στους ενδιαφερόμενους φορείς τη δυνατότητα προσφυγής σε ένδικα μέσα. Το Συμβούλιο επιτελεί το έργο του εξετάζοντας και αποφαινόμενο επί προσφυγών κατά ορισμένων αποφάσεων του Οργανισμού (βλ. άρθρο 91 του κανονισμού REACH και άρθρο 77 του κανονισμού για τα βιοκτόνα).

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Το 2015, το Συμβούλιο Προσφυγών (BoA) θα κληθεί να επεξεργαστεί προσφυγές που διαφέρουν σημαντικά από εκείνες για τις οποίες είχε ήδη εκδώσει απόφαση κατά τα προηγούμενα έτη.

Συγκεκριμένα, το Συμβούλιο Προσφυγών θα αποφανθεί επί των πρώτων προσφυγών κατά αποφάσεων αξιολόγησης ουσιών που υπεβλήθησαν κατά το δεύτερο εξάμηνο του 2014. Αναμένεται οι εν λόγω προσφυγές να παρουσιάσουν σημαντικό αριθμό καινοτόμων και πολύπλοκων από επιστημονική, νομική και διοικητική πλευρά ζητημάτων. Για παράδειγμα, για πρώτη φορά, το Συμβούλιο Προσφυγών θα πρέπει να χειριστεί υποθέσεις κατά τις οποίες διάφοροι καταχωρίζοντες υπέβαλαν από κοινού προσφυγές κατά της ίδιας απόφασης του ECHA.

Επιπλέον, οι πρώτες προσφυγές ενάντια σε αποφάσεις του ECHA που ελήφθησαν σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα υποβλήθηκαν κατά τα τέλη του 2014. Ως εκ τούτου, το Συμβούλιο Προσφυγών θα επεξεργαστεί τις προσφυγές αυτές κατά τη διάρκεια του 2015. Ταυτόχρονα, το Συμβούλιο Προσφυγών θα βελτιώσει περαιτέρω τις ικανότητές του στον τομέα του κανονισμού για τα βιοκτόνα προκειμένου να διασφαλίσει ότι λαμβάνονται εγκαίρως αποφάσεις υψηλής ποιότητας. Το Συμβούλιο Προσφυγών θα συνεχίσει επίσης το έργο της βελτίωσης της ενημέρωσης των ενδιαφερόμενων φορέων σχετικά με το πεδίο εφαρμογής των προσφυγών και τη διαδικασία προσφυγών βάσει του κανονισμού BPR.

Οι αποφάσεις επί προσφυγών θα βοηθήσουν στην αποσαφήνιση ορισμένων πτυχών των κανονισμών REACH και BPR που μπορεί να επιδέχονται διαφόρων ερμηνειών. Οι διευκρινίσεις αυτές θα συμβάλουν με τη σειρά τους στη βελτίωση της ποιότητας των δεδομένων που υποβάλλονται από φορείς του κλάδου και θα αυξήσουν την αποτελεσματικότητα των διαδικασιών που ορίζονται στον κανονισμό REACH και τον κανονισμό για τα βιοκτόνα.

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 φορείς 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 φορείς 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 παραμείνει αρκετά ευέλικτο και δημιουργικό ώστε να μπορεί να αντιδράσει στα αιτήματα που του υποβάλλονται, συνεχίζοντας ταυτόχρονα να λαμβάνει αποφάσεις υψηλής ποιότητας σε εύλογο χρονικό διάστημα. Το Συμβούλιο Προσφυγών θα πρέπει, επομένως, να συνεχίσει τη διαδικασία επανεξέτασης των μεθόδων εργασίας του προκειμένου να διασφαλίσει ότι απηχούν τις μεταβαλλόμενες απαιτήσεις στις οποίες καλείται να ανταποκριθεί και ότι του επιτρέπουν να χειρίζεται με αποτελεσματικότητα τον αυξανόμενο αριθμό διαδικαστικών μέτρων και αλληλογραφίας.

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 2015	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 (δηλαδή σαφής, ακριβής και έγκαιρη) επικοινωνία με τα (δυνητικά) μέρη που συμμετέχουν σε διαδικασίες προσφυγής.

2.3 Επικοινωνία (Δραστηριότητα 10)

Οι δραστηριότητες επικοινωνίας του ECHA είναι σύμφωνες με το έργο ενός ανεξάρτητου οργανισμού της ΕΕ. Παρέχουν το μέσο για την ενημέρωση του κοινού του Οργανισμού σχετικά με τον τρόπο με τον οποίο ο ECHA εκπληρώνει τα καθήκοντά του, για τη διατήρηση της εταιρικής ταυτότητας του Οργανισμού και της δημόσιας εικόνας του και για τη διευκόλυνση της επικοινωνίας του με τους ενδιαφερόμενους φορείς. Στον δικτυακό τόπο του ECHA επεξηγούνται οι κανονιστικές διαδικασίες του Οργανισμού, παρέχεται καθοδήγηση και στήριξη στους υπεύθυνους καθηκόντων, διατίθεται η πλατφόρμα για τη διάδοση πληροφοριών για χημικές ουσίες και παρέχονται πληροφορίες στο γενικό κοινό για τους στόχους της νομοθεσίας και της προόδου της εφαρμογής της. Οι εσωτερικές κοινοποιήσεις του ECHA ενημερώνουν και επιφορτίζουν με καθήκοντα το προσωπικό, συμβάλλοντας με αυτό τον τρόπο στην αποτελεσματικότητα του έργου του Οργανισμού.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Καθώς ο ECHA εισέρχεται στο έβδομο έτος ισχύος του κανονισμού REACH, ο αριθμός των εταιρειών που πρέπει να συμμορφωθούν με τις απαιτήσεις του αυξάνεται και οι περισσότερες από αυτές τις εταιρείες θα είναι μικρές και χωρίς εμπειρία με τη νομοθεσία. Αυτό έχει ως αποτέλεσμα αυξημένες απαιτήσεις όσον αφορά τη λειτουργία επικοινωνίας, ώστε να προσεγγίζονται εταιρείες που δεν γνωρίζουν τις υποχρεώσεις τους στο πλαίσιο του κανονισμού REACH και άλλης νομοθεσίας που εφαρμόζει ο Οργανισμός: καταχώριση, κοινοποίηση, επικοινωνία σε όλο το μήκος της αλυσίδας εφοδιασμού και τήρηση των πληροφοριών ασφαλείας που παρέχουν οι προμηθευτές. Μικρότερες εταιρείες με λιγότερους πόρους θα απαιτούν επίσης περισσότερη στήριξη και, όπου είναι δυνατό, απλουστευμένες και πιο σύντομες πληροφορίες για την καθοδήγησή τους. Οι δραστηριότητες επικοινωνίας για την παροχή βοήθειας σε εταιρείες που θέλουν να προλάβουν την τελική προθεσμία καταχώρισης REACH το 2018 θα ξεκινήσουν το 2015.

Μία επιπλέον πρόκληση για το 2015 είναι η προθεσμία της 1ης Ιουνίου για όλα τα μείγματα που περιέχουν ταξινομημένες ουσίες πάνω από ορισμένα όρια προς επισήμανση και συσκευασία σύμφωνα με το Παγκοσμίως Εναρμονισμένο Σύστημα ταξινόμησης και επισήμανσης των χημικών προϊόντων, που θεσπίστηκε με τον κανονισμό CLP. Σημαντικές δραστηριότητες το πρώτο εξάμηνο του έτους θα βασιστούν συνεπώς στις εργασίες που ξεκίνησαν το 2014 ώστε να διασφαλιστεί ότι οι εταιρείες είναι ενήμερες για τις υποχρεώσεις τους. Οι δραστηριότητες αύξησης της ενημέρωσης σε σχέση με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα προϊόντα θα συνεχιστούν, για παράδειγμα σε όσον αφορά την προθεσμία της 1ης Σεπτεμβρίου σχετικά με το άρθρο 95 του κανονισμού για τα βιοκτόνα και τα καθήκοντα των MME.

Μέσω της συνέχισης των προσπαθειών του ECHA να προσεγγίσει τον μέσο πολίτη το 2014 (μέσω του δικτυακού τόπου, βίντεο και των μέσων κοινωνικής δικτύωσης) θα αυξηθούν οι δραστηριότητες ενημέρωσης του γενικού κοινού (ιδίως των καταναλωτών) σχετικά με το «δικαίωμά τους να ρωτάνε» και την πρόσβασή τους στα εικονογράμματα του κανονισμού CLP τα οποία, από τον Ιούνιο, θα τοποθετούνται πάνω στα καταναλωτικά προϊόντα.

Οι Ημέρες των Ενδιαφερόμενων Παραγόντων του ECHA θα διενεργούνται και πάλι τακτικά το 2015.

Σε συνεργασία με τους πιστοποιημένους οργανισμούς ενδιαφερόμενων παραγόντων, ο ECHA θα θεσπίσει μια νέα πολιτική διαφάνειας που συντάχθηκε το 2014. Η πολιτική θα αναπτύσσει περαιτέρω τη διαφάνεια και την ικανότητα του Οργανισμού να ικανοποιεί τη δυνατότητα των πολιτών να ακολουθούν και να παρακολουθούν το έργο του και να τον αναγκάζουν να λογοδοτεί για τις πράξεις του.

Ο ECHA θα εξακολουθήσει να συνεργάζεται στενά με εμπειρογνώμονες σε θέματα

επικοινωνίας στο πλαίσιο της Επιτροπής, συναφείς Οργανισμούς της ΕΕ και τους πιστοποιημένους οργανισμούς ενδιαφερόμενων παραγόντων του.

Οι εσωτερικές κοινοποιήσεις του Οργανισμού θα εξακολουθήσουν να αποτελούν προτεραιότητα, διαδραματίζοντας καθοριστικό στην παροχή κινήτρων προς τα μέλη του προσωπικού ώστε να εκτελούν τα καθήκοντά τους με προσήλωση και αποτελεσματικότητα.

Αυτές οι δραστηριότητες επικοινωνίας θα συμβάλουν απευθείας στην επίτευξη των στρατηγικών στόχων 1, 2 και 4 κυρίως του Οργανισμού.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Αποτελεσματική επικοινωνία του ECHA με όλες τις ομάδες εξωτερικών ενδιαφερομένων, συνήθως σε 23⁸ επίσημες γλώσσες της ΕΕ, όπου είναι απαραίτητο, και ιδίως με γνώμονα τις ανάγκες των ΜΜΕ, καθώς και εύστοχη και ισορροπημένη παρουσία του στα μέσα μαζικής ενημέρωσης.
2. Συμμετοχή των πιστοποιημένων οργανισμών 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 2015	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

⁸ Δεν περιλαμβάνονται τα γαελικά ιρλανδικά.

3. Κύρια αποτελέσματα

- Δημοσίευση έως και 100 κειμένων επικοινωνίας σε 23 επίσημες γλώσσες της ΕΕ – έγγραφα, ιστοσελίδες, δημοσιεύσεις κατευθυντήριων γραμμών, ιδίως με γνώμονα τις ανάγκες των ΜΜΕ, κ.λπ.
- Συντονισμός των δραστηριοτήτων επικοινωνίας για συγκεκριμένες ομάδες στόχους (π.χ. ΜΜΕ, εμπόρους λιανικής πώλησης, μεταγενέστερους χρήστες, καταναλωτές, κ.λπ.).
- Διοργάνωση έως και δύο ημερίδων για τους ενδιαφερόμενους φορείς, ένα εργαστήριο για διαπιστευμένες οργανώσεις ενδιαφερόμενων παραγόντων και ad hoc εκδηλώσεις ενδιαφερόμενων παραγόντων.
- Έκδοση έως και δώδεκα δελτίων Τύπου, 50 ενημερωτικών ειδοποιήσεων, 50 εβδομαδιαίων ηλεκτρονικών δελτίων ειδήσεων και ενός διμηνιαίου ενημερωτικού δελτίου.
- Δημοσίευση έως και έξι διαδικτυακών σεμιναρίων και τεσσάρων σύντομων βίντεο.
- 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.

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.

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία του έτους

Σχετικά με τις δραστηριότητες του ΟΟΣΑ, το 2015 η ανάπτυξη μορφών και εργαλείων θα συνεχιστεί με τους ίδιους ρυθμούς.

Για το IUCLID, η ολοκλήρωση των επικαιροποιήσεων και η επικύρωση της εφαρμογής IUCLID 6 θα σημάνει στενή συνεργασία με την ομάδα εμπειρογνομόνων IUCLID του ΟΟΣΑ. Καθώς η νέα αυτή έκδοση του IUCLID θα στηρίζει επίσης την εύκολη προσαρμογή ώστε να καλύπτονται οι ανάγκες άλλων νομοθεσιών, θα απαιτηθούν προωθητικές ενέργειες προκειμένου να διασφαλιστεί ότι οι κανονιστικές αρχές σε παγκόσμιο επίπεδο γνωρίζουν καλά την εν λόγω λειτουργία. 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 νέων μορφών σύμφωνα με τις πιο πρόσφατες διεθνώς συμφωνημένες κατευθυντήριες γραμμές δοκιμών.

Όσον αφορά την εφαρμογή QSAR Toolbox του ΟΟΣΑ, οι εργασίες επικεντρώνονται στην ανάπτυξη της έκδοσης 4, με κύριο στόχο την αύξηση της χρησιμότητας για λιγότερο πεπειραμένους χρήστες και της χρησιμότητας για την αιτιολόγηση περιπτώσεων συγκριτικής προσέγγισης, καθώς και για την εφαρμογή πρόσθετων Οδών Ανεπιθύμητων Αποτελεσμάτων, κατόπιν απόφασης της ομάδας διαχείρισης του ΟΟΣΑ.

Όσον αφορά την πύλη eChemPortal του ΟΟΣΑ, ο Οργανισμός θα συνεχίσει την περαιτέρω ανάπτυξη και φιλοξενία του, καθώς και την προώθησή του στο κοινό, σε στενή συνεργασία με την ομάδα καθοδήγησης του ΟΟΣΑ. Ο ECHA θα συμβάλει επίσης στο αναθεωρημένο πρόγραμμα συνεργασίας για την αξιολόγηση των χημικών προϊόντων του ΟΟΣΑ, και ιδίως στην προώθηση κοινών αντιλήψεων για τη χρήση εναλλακτικών μεθόδων αξιολόγησης των χημικών κινδύνων. Ο ECHA θα συνεχίσει να στηρίζει το έργο του ΟΟΣΑ για τα νανοϋλικά, ιδίως όσον αφορά την ανάπτυξη των προσεγγίσεων για την υποβολή τους σε δοκιμές και αξιολόγηση.

Ο επιστημονική και τεχνική στήριξη του ECHA προς την Ευρωπαϊκή Επιτροπή θα εστιάζει σε δύο βασικούς τομείς: ανάπτυξη ικανοτήτων σε υποψήφιες προς ένταξη χώρες και εν δυνάμει υποψήφιες προς ένταξη χώρες σύμφωνα με τις εξωτερικές πολιτικές της Ένωσης

και συνεισφορά στο έργο της ΕΕ για τη διεθνή διαχείριση των χημικών προϊόντων. Το 2015, το έργο ανάπτυξης ικανοτήτων τρίτων του ECHA στο πλαίσιο του Μηχανισμού Προενταξιακής Βοήθειας (ΜΠΑ ΙΙ)⁹ θα στοχεύει στη διατήρηση και περαιτέρω ενίσχυση των γνώσεων των δικαιούχων του σχετικά με το *κεκτημένο της ΕΕ για τα χημικά και το έργο του ECHA*. Άλλοι βασικοί τομείς στήριξης θα είναι η υποεπιτροπή των Ηνωμένων Εθνών για το Παγκοσμίως Εναρμονισμένο Σύστημα ταξινόμησης και επισήμανσης των χημικών προϊόντων (ΠΕΣ του ΟΗΕ) και, κατόπιν αιτήματος, η συμμετοχή της Επιτροπής στο τέταρτο διεθνές συνέδριο για τη διαχείριση των χημικών προϊόντων (ICCM-4) καθώς και στις συνόδους της Σύμβασης της Στοκχόλμης και του Ρότερνταμ. Ο ECHA θα συμβάλει στην πιλοτική άσκηση που διενεργείται υπό την αιγίδα του ΟΟΣΑ, για την ταξινόμηση ουσιών με στόχο την ανάπτυξη ενός παγκόσμιου καταλόγου ουσιών ταξινομημένων σύμφωνα με το ΠΕΣ του ΟΗΕ.

Ο Οργανισμός θα συνεχίσει να συνεργάζεται με ομότιμους οργανισμούς στην Αυστραλία, τον Καναδά, την Ιαπωνία και τις ΗΠΑ. Οι κοινές δραστηριότητες θα περιλαμβάνουν αμοιβαία επωφελείς εργασίες, όπως η ιεράρχηση των χημικών προϊόντων για αξιολόγηση και μεθόδους αξιολόγησης, η κοινή χρήση βέλτιστων πρακτικών και η αντιμετώπιση αναδυόμενων ζητημάτων.

Καθώς ένα σημαντικό τμήμα της καταχώρισης συνδέεται με εισαγόμενες ουσίες, θα διενεργούνται παρουσιάσεις σε ενδιαφερόμενους φορείς σε χώρες εκτός της ΕΕ/του ΕΟΧ με στόχο τη στήριξη παρασκευαστών τρίτων χωρών στην προσπάθεια συμμόρφωσης των προϊόντων τους με τη νομοθεσία της ΕΕ. Από την άποψη αυτή, οι διεθνείς δραστηριότητες του ECHA συμβάλλουν στην επίτευξη του στρατηγικού στόχου του Οργανισμού για βελτίωση της ποιότητας των φακέλων. Επιπλέον, ο ECHA θα επικοινωνεί, σε συνεργασία με την Επιτροπή, με αρχές σε χώρες που αναθεωρούν ή θεσπίζουν τη νομοθεσία τους για την ασφάλεια των χημικών προϊόντων. Όπως και κατά τα προηγούμενα έτη, ο Οργανισμός θα συμβάλει στο Φόρουμ για τα χημικά προϊόντα του Ελσίνκι του 2015 (HCF).

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Παροχή προς την Επιτροπή υψηλής ποιότητας επιστημονικής και τεχνικής υποστήριξης 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, CLP, PIC και για τα βιοκτόνα, καθώς και στήριξη των πρωτοβουλιών της πολιτικής διεύρυνσης και γειτονίας της ΕΕ με αποδοτικό και αποτελεσματικό τρόπο.

⁹ Προβλέπεται ένα σχέδιο έργου προς υποβολή και έγκριση στα τέλη του 2014· το τελικό κείμενο του προγράμματος εργασιών του 2015 μπορεί να πρέπει να προσαρμοστεί αναλόγως.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2015	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	Έρευνες

3. Κύρια αποτελέσματα

- Έργα ΟΟΣΑ: Αναβάθμιση της πύλης eChemPortal προκειμένου να διασφαλιστεί η δυνατότητα δημοσίευσης των δεδομένων που προετοιμάζονται στις νέες ή επικαιροποιημένες εναρμονισμένες μορφές, συμπεριλαμβανομένου και του IUCLID 6. Πρώτη κυκλοφορία της επόμενης έκδοσης της εφαρμογής QSAR Toolbox του ΟΟΣΑ που θα διατεθεί στον ECHA και τον ΟΟΣΑ.
- Εκπαίδευση πάνω στην εφαρμογή QSAR Toolbox του ΟΟΣΑ ή/και σε άλλα εργαλεία, συμπεριλαμβανομένης της ανάπτυξης του νέου εργαλείου.
- Συνεισφορά στη συνεργασία του ΟΟΣΑ στο πλαίσιο της ειδικής ομάδας για την αξιολόγηση επικινδυνότητας και της ομάδας εργασίας για τα παρασκευασμένα νανοϋλικά, ιδίως μέσω της προεδρίας μίας εκ των ομάδων καθοδήγησής του.
- Παροχή επιστημονικής και τεχνικής υποστήριξης προς την Επιτροπή, συμπεριλαμβανομένου του ΠΕΣ του ΟΗΕ, π.χ. πιθανή συμμετοχή και συμβολή στις συνεδριάσεις του ΠΕΣ του ΟΗΕ, σε Συμβάσεις και στο ICCM-4.
- Συνέχεια της συνεργασίας με τους κανονιστικούς φορείς σε Αυστραλία, Καναδά, Ιαπωνία και ΗΠΑ σύμφωνα με τα συμπεφωνημένα κυλιόμενα προγράμματα εργασίας.
- Δραστηριότητες ανάπτυξης ικανοτήτων στις υποψήφιος προς ένταξη και στις εν δυνάμει υποψήφιος προς ένταξη στην ΕΕ χώρες στο πλαίσιο του προγράμματος ΜΠΒ του ECHA.¹⁰
- Παρουσιάσεις στο πλαίσιο σεμιναρίων/εργαστηρίων/διασκέψεων σε τρίτες χώρες ενδιαφέροντος (είτε προσωπικά είτε μέσω βιντεοδιάσκεψης) και φιλοξενία εκπροσώπων τους.

¹⁰ Προβλέπεται ένα σχέδιο έργου προς υποβολή και έγκριση στα τέλη του 2014.

3. Διαχείριση, οργάνωση και πόροι

3.1. Διαχείριση (Δραστηριότητα 12)

Ο Οργανισμός καταβάλλει προσπάθειες για να διασφαλίσει μια σύγχρονη εταιρική ταυτότητα και διαχείριση που συμμορφώνεται με τα υψηλότερα πρότυπα της ΕΕ, ώστε να μπορεί να ενσωματώσει με αποτελεσματικότητα νέες δραστηριότητες στη δομή του. 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 προστασίας.

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 ένα 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 το σκοπό αυτό, το Συμβούλιο λαμβάνει τακτικές εκθέσεις για την πρόοδο της εφαρμογής του προγράμματος εργασιών 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. Στο πλαίσιο αυτό, ο ECHA θα προωθήσει επίσης μια κοινή αντίληψη για τις προτεραιότητες, λαμβάνοντας παράλληλα υπόψη τους περιορισμούς στους πόρους που αντιμετωπίζει ο ίδιος αλλά και τα κράτη μέλη. Ο ECHA θα ενθαρρύνει το 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 2015, η ανάπτυξη της αποτελεσματικότητας και της αποδοτικότητας του Οργανισμού με διάφορα μέσα θα συνεχίσει να αποτελεί προτεραιότητα σύμφωνα με τον στρατηγικό στόχο 4. Ο Οργανισμός θα εστιάσει στη συνεχή βελτίωση του συστήματος ολοκληρωμένης διαχείρισης ποιότητας που εφαρμόζει, το οποίο έχει πιστοποιηθεί από διαπιστευμένο ανεξάρτητο φορέα πιστοποίησης σύμφωνα με το πρότυπο 9001:2008 του Διεθνούς Οργανισμού Τυποποίησης (ISO). Ο ECHA θα δώσει έμφαση σε μια προσέγγιση με βάση τον κίνδυνο για την αποφυγή των περιττών ελέγχων. Ο Οργανισμός θα ξεκινήσει τις δραστηριότητες ενσωμάτωσης του σχετικού συστήματος περιβαλλοντικής διαχείρισης στο Σύστημα ολοκληρωμένης διαχείρισης ποιότητας που εφαρμόζει (IQMS). Θα πραγματοποιηθούν έλεγχοι 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 φορείς. Ο σχεδιασμός των δραστηριοτήτων και των πόρων των οργανισμών θα ενισχυθεί μέσω εξειδικευμένου εργαλείου. Η βελτίωση της διαχείρισης των πληροφοριών στο πλαίσιο του Οργανισμού θα διευκολύνει την απόδοση των δραστηριοτήτων και θα επιτρέψει την ανιχνευσιμότητά τους.

Ο Οργανισμός θα διασφαλίσει τη συμμόρφωση με τους σχετικούς κανονισμούς και εσωτερικές πολιτικές, διαδικασίες και οδηγίες μέσω της εφαρμογής προτύπων εσωτερικής διαχείρισης και της τακτικής αναθεώρησης των δραστηριοτήτων διαχείρισης. Οι αρμοδιότητες διαχείρισης περιλαμβάνουν επίσης τη διεξαγωγή ελέγχων 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. Ο ECHA θα διασφαλίσει επίσης τη συνεχή απόδοση των καθηκόντων του μέσω ενός ολοκληρωμένου συστήματος επιχειρησιακής συνέχειας. Επιπλέον, πρέπει να διατηρείται η νομική εμπειρογνώμοσύνη για τη διασφάλιση της ποιότητας των αποφάσεων του ECHA από νομικής άποψης.

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 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
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 μίας συνεδρίασης για τους διευθυντές των κρατών μελών/των MSCA.
- Πιστοποίηση κατά το πρότυπο ISO 9001 για επιλεγμένες διαδικασίες.
- Έναρξη εφαρμογής του συστήματος οικολογικής διαχείρισης και ελέγχου (EMAS)¹¹ ή ισοδύναμου περιβαλλοντικού προτύπου.

¹¹ Ευρωπαϊκό πρόγραμμα οικολογικής διαχείρισης και ελέγχου

- Παροχή σημαντικής νομικής υποστήριξης για τη σύνταξη των αποφάσεων του ECHA και την αποτελεσματική υπεράσπισή τους.
- Διαβίβαση της ετήσιας έκθεσης του υπευθύνου προστασίας δεδομένων στον Ευρωπαϊό επόπτη προστασίας δεδομένων.
- Διοργάνωση τουλάχιστον μίας συνεδρίασης του δικτύου υπευθύνων ασφαλείας.
- Λήψη 120 αποφάσεων πρόσβασης σε έγγραφα, με κάλυψη περίπου 700 εγγράφων.
- Εκπόνηση πολυετών και ετήσιων σχεδίων και ετήσιων εκθέσεων.

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

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2015

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)¹². Τα κονδύλια και οι δαπάνες που προβλέπονται δυνάμει των κανονισμών REACH, BPR και PIC πρέπει να διαχωρίζονται επίσης στους λογαριασμούς.

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

Τα ίδια έσοδα για τις δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH/CLP το 2015 θα είναι τα τέλη από τις καταχωρίσεις, τις αιτήσεις αδειοδότησης, τις προσφυγές, τα επιπλέον τέλη από την επαλήθευση του καθεστώτος MME, τα διοικητικά τέλη, και τα έσοδα από τόκους. Έως το τέλος του έτους τα αποθέματα αναμένεται να εξαντληθούν και ο Οργανισμός θα επανέλθει σε ένα καθεστώς μεικτής χρηματοδότησης για τους κανονισμούς REACH/CLP, βάσει του οποίου τμήμα των δαπανών θα καλύπτεται από τα έσοδα των τελών και το υπόλοιπο από επιχορήγηση της ΕΕ.

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 μεγάλης αβεβαιότητας σχετικά με το ύψος των εσόδων από τέλη του κλάδου για τις δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH/CLP και BPR, ο ECHA θα επενδύσει σε μεγάλο βαθμό στην πρόβλεψη και την ανάπτυξη μοντέλων και θα παρακολουθεί σταθερά την πρόβλεψη εσόδων και εξόδων του ώστε να είναι σε θέση να ενημερώσει την Επιτροπή για τυχόν ελλείψεις προκειμένου να αναληφθούν οι κατάλληλες ενέργειες εξισορρόπησης του προϋπολογισμού.

Η αποτελεσματική χρηματοοικονομική διαχείριση θα εξακολουθήσει να διασφαλίζεται μέσω της συνετής διαχείρισης των εσόδων, του αυστηρού ελέγχου των δαπανών, της μεγαλύτερης έμφασης στην αξιολόγηση επεξηγηματικών υπομνημάτων και των διαδικασιών ειδικών εργασιών που απαιτούν εξορθολογισμό. 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 αποτελέσει 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 και η Επιτροπή.

Θα συνεχιστούν οι προσπάθειες για τη διασφάλιση της σωστής εφαρμογής τελών βάσει των κανονισμών REACH, CLP και BPR. Για τον λόγο αυτόν, θα εξακολουθήσει να εφαρμόζεται 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

¹² Κανονισμός REACH άρθρο 99.

τέλη που καταβάλλονται στον ECHA. Όσον αφορά τον κανονισμό για τα βιοκτόνα, ο ECHA θα επαληθεύσει εκ των προτέρων τις επιχειρήσεις που ζητούν μείωση των τελών βάσει καθεστώτος MME και, ανάλογα με τον αριθμό των αιτημάτων, μέρος των ανθρωπίνων πόρων θα διατίθεται στις επαληθεύσεις καθεστώτος MME που σχετίζονται με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα.

Ο οργανισμός θα συνεχίσει να κατανέμει κονδύλια και ανθρωπίνους πόρους μεταξύ των κανονισμών REACH, PIC και για τα βιοκτόνα προϊόντα στις εκθέσεις και τις προτάσεις προϋπολογισμού του. Ο ECHA θα παρακολουθεί τη μεταφορά δεσμευμένων κονδυλίων στο επόμενο έτος 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. Ο ECHA θα συνεργαστεί με την Επιτροπή προκειμένου να διασφαλίσει τη λειτουργία του στη βάση μιας μικτής χρηματοδότησης (εξισορρόπηση επιχορηγήσεων και εσόδων από τέλη). Στο πλαίσιο αυτό, ο Οργανισμός θα θέσει σε εφαρμογή έναν μηχανισμό πρόβλεψης και υποβολής εκθέσεων σε συνεργασία με την Επιτροπή.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Ορθή, χρηστή και αποτελεσματική δημοσιονομική διαχείριση των χρηματοοικονομικών πόρων του Οργανισμού σε συμμόρφωση προς τους ισχύοντες δημοσιονομικούς κανόνες και κανονισμούς.
2. Διασφάλιση της ορθότητας των μειώσεων τελών των MME που αιτούνται οι καταχωρίζοντες.
3. Εφαρμογή αποτελεσματικών χρηματοοικονομικών συστημάτων από τον Οργανισμό για τη διαχείριση και υποβολή εκθέσεων για διάφορες χρηματοοικονομικά διακριτές νομικές βάσεις.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Αριθμός επιφυλάξεων που διατυπώνονται στην ετήσια έκθεση του Ευρωπαϊκού Ελεγκτικού Συνεδρίου (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
Συμμόρφωση προς την καθοδήγηση του ΔΣ περί ταμειακών αποθεμάτων (MB/62/2010 τελικό).	100%	Ετήσια έκθεση

Αριθμός ελέγχων κατάστασης ΜΜΕ που ολοκληρώθηκαν για καταχωρίζοντες δυνάμει του κανονισμού REACH.	400	Ετήσια έκθεση
Ποσοστό μεταφοράς (% δεσμευμένων κονδυλίων που μεταφέρθηκαν για το 2016).	< 20%	Ετήσια έκθεση
Ακυρωθείσες πιστώσεις πληρωμών μεταφοράς από το 2014.	< 5%	Ετήσια έκθεση

3. Κύρια αποτελέσματα

- Αυστηρή διαχείριση του προϋπολογισμού και της ρευστότητας με αξιολόγηση μεγάλων προγραμμάτων.
- Παρακολούθηση και εκτέλεση του προϋπολογισμού με στόχο την επίτευξη του στοχοθετημένου ποσοστού αναλήψεων υποχρεώσεων και πληρωμών.
- Στενή παρακολούθηση και διαχείριση των ταμειακών αποθεμάτων του Οργανισμού.
- Διενέργεια σημαντικού αριθμού νέων πρωτοβουλιών προμηθειών και σύναψης νέων συμβάσεων για την εξυπηρέτηση της αποτελεσματικής εφαρμογής του προϋπολογισμού.
- Υποβολή εκθέσεων σχετικά με τη χρήση κονδυλίων βάσει διαφόρων νομοθεσιών.
- Υποβολή εκθέσεων περί εξόδων ανά δραστηριότητα καθ' όλη τη διάρκεια του έτους.
- Έγκαιρη κατάρτιση ετήσιων λογαριασμών για το 2014.

3.3. Ανθρώπινοι πόροι και υπηρεσίες λειτουργίας (Δραστηριότητα 14)

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2015

Ανθρώπινοι πόροι

Ως αποκεντρωμένος Οργανισμός της ΕΕ, 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) και 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.

Το περιβάλλον λειτουργίας του ECHA θα συνεχίσει να επηρεάζεται από την επικρατούσα οικονομική κατάσταση στην Ευρώπη και τον αντίκτυπο από τη σχετική μείωση των πόρων των δημόσιων αρχών σε εθνικό επίπεδο και σε επίπεδο ΕΕ. Το 2015, ο ECHA αντιμετωπίζει μείωση του βασικού προσωπικού του για τους κανονισμούς REACH και CLP και, λόγω περικοπών του προϋπολογισμού, ως βραχυπρόθεσμο μέτρο, θα πρέπει να συνεχίσει να διατηρεί κενό ένα ποσοστό των θέσεων που έχει καταλείψει για δραστηριότητες που αφορούν τα βιοκτόνα.

Η στρατηγική διαχείριση του ανθρώπινου δυναμικού έχει μετατοπιστεί από την πρόσληψη στη διατήρηση και τη δέσμευση καθώς, για το προβλεπόμενο μέλλον, ο ECHA έχει στη διάθεσή του τον βασικό αριθμό υπαλλήλων για να εκπληρώσει τους στόχους του και δεν έχει τη δυνατότητα να προσλάβει νέους υπαλλήλους, στον βαθμό που μπορούσε να το κάνει τα προηγούμενα έτη. Ως εκ τούτου, η στρατηγική ανθρωπίνων πόρων του ECHA θα εξακολουθήσει να εξελίσσεται από την αρχική της εστίαση στην ανάπτυξη προς τη διαμόρφωση ενός αποτελεσματικού και αποδοτικού οργανισμού που διατηρεί την ευελιξία και την ικανότητα να προσαρμόζεται στις ανάγκες των ενδιαφερόμενων παραγόντων του και την ικανότητα να ανταποκρίνεται με αποτελεσματικό τρόπο στις μελλοντικές προκλήσεις που θέτουν η νομοθεσία και οι πολιτικές. Θα εισαχθεί μια νέα κατηγορία συμβασιούχων υπαλλήλων (βραχυπρόθεσμης απασχόλησης) για τη διασφάλιση μεγαλύτερης οργανωσιακής ικανότητας και ευελιξίας σε περιόδους αυξημένου φόρτου εργασίας.

Ενώ ο ECHA, ως οργανισμός γνώσεων, απαιτεί έναν ορισμένο βαθμό εναλλαγής του προσωπικού του σε διάφορες θέσεις (για παράδειγμα, για να επικαιροποιήσει τις ικανότητές του), πρέπει παράλληλα να εφαρμόζει σταθερά πρωτοβουλίες διατήρησης του προσωπικού του, προκειμένου να διασφαλιστεί ότι η εναλλαγή βασικών μελών του προσωπικού του παραμένει σε αποδεκτό επίπεδο. Ένας βασικός τομέας εστίασης θα είναι η διασφάλιση ότι οι βασικοί υπεύθυνοι με τα απαιτούμενα προφίλ και δεξιότητες λαμβάνουν τα κατάλληλα κίνητρα για να εργαστούν στον ECHA. Το Πολυετές πρόγραμμα εργασιών του ECHA για την περίοδο 2014-2018 (στρατηγικός στόχος 3) περιγράφει τις απαιτήσεις ενίσχυσης των επιστημονικών και κανονιστικών αρμοδιοτήτων στο πλαίσιο του ECHA σε προσδιορισμένους τομείς προτεραιότητας. Η άσκηση χαρτογράφησης ικανοτήτων θα κατευθύνει τις ενέργειες του ECHA που απαιτούνται για την ενίσχυση των ικανοτήτων του σε αυτούς τους τομείς προτεραιότητας. Το νέο ΣΔΑΠ θα δημιουργήσει ικανότητες στο πλαίσιο του οργανισμού μέσω, για παράδειγμα, της απλούστευσης της δημιουργίας μεμονωμένων ροών δεδομένων σε μία κεντρική ενότητα, και θα επιτρέψει τη σημαντική βελτίωση στον προγραμματισμό του ανθρώπινου δυναμικού.

Υπηρεσίες Λειτουργίας

Κύριο σημείο εστίασης θα είναι η σκοπιμότητα της μελέτης που αφορά τη διερεύνηση των επιλογών για τις μελλοντικές εγκαταστάσεις του ECHA ενόψει της λήξης της τρέχουσας σύμβασης μίσθωσης ακινήτου στα τέλη του 2019. Η μελέτη σκοπιμότητας αποσκοπεί στην παροχή στον ECHA μιας βάσης για αντικειμενική αξιολόγηση και λήψη απόφασης σχετικά με τις μακροπρόθεσμες ανάγκες στέγασης και τοποθεσίας του ECHA.

Ενώ ο προγραμματισμός των μελλοντικών εγκαταστάσεων θα αποτελέσει σημαντικό ζήτημα προβληματισμού για το 2015 και το 2016, οι προληπτικές και διορθωτικές εργασίες που διενεργήθηκαν από τον ιδιοκτήτη του υφιστάμενου κτιρίου θα εξακολουθούν να εποπτεύονται προκειμένου οι κτιριακές εγκαταστάσεις να διατηρηθούν σε αποδεκτό επίπεδο. Η συνεργασία με τον ιδιοκτήτη και τους συμβεβλημένους παρόχους υπηρεσιών συντήρησης του κτιρίου θα παρακολουθείται με αυστηρότερο τρόπο. Το 2015, θα τεθεί σε εφαρμογή ένα κοινό εργαλείο παρακολούθησης της συντήρησης μεταξύ του ιδιοκτήτη και του ECHA προκειμένου να διασφαλιστεί μεγαλύτερη διαφάνεια των εργασιών συντήρησης που πραγματοποιούνται ιδίως σε σχέση με τις συμβατικές υποχρεώσεις του ιδιοκτήτη. Η αυστηρή παρακολούθηση των εργασιών συντήρησης έχει επίσης ως στόχο να διασφαλιστεί ότι το κτίριο συμμορφώνεται με τα περιβαλλοντικά και υγειονομικά πρότυπα.

Λαμβάνοντας υπόψη ότι ορισμένα έργα συντήρησης μπορεί να έχουν σημαντική επίπτωση στο γενικό περιβάλλον εργασίας, κάθε έργο θα αξιολογείται προσεκτικά σε σχέση με τον αντίκτυπό του.

Θα δοθεί έμφαση στη βελτίωση των μέτρων ασφαλείας μέσω κατάρτισης που θα πραγματοποιείται με γενικές ασκήσεις εκκένωσης, εκπαίδευση πυροφυλάκων και εκπαίδευση πρώτων βοηθειών, και μέσω εκστρατειών ενημέρωσης για τους εφαρμοστέους κανόνες ασφαλείας. Βάσει της έκθεσης ελέγχου του τρέχοντος συστήματος ελέγχου της πρόσβασης που ολοκληρώθηκε το 2014, το 2015 θα συνεχιστούν οι εργασίες παρακολούθησης προκειμένου να διασφαλιστεί ότι ο Οργανισμός διαθέτει ένα αξιόπιστο σύστημα ελέγχου πρόσβασης το οποίο αποτελεί σημαντικό μέρος της φυσικής ασφάλειας του ECHA.

Λόγω της αύξησης της χρήσης των εγκαταστάσεων συνεδριάσεων, είναι πολύ σημαντικό οι εν λόγω χώροι να είναι αξιόπιστοι και λειτουργικοί και για να γίνει αυτό θα πρέπει να συντηρούνται τακτικά. Οι εργασίες αυτές θα ενισχυθούν το 2015, ενώ επίσης θα εκσυγχρονιστεί και ένα μέρος του εξοπλισμού. Καθώς οι συνεδριάσεις αποτελούν συχνά σημαντικό στοιχείο για την επίτευξη λειτουργικών στόχων, η παροχή αξιόπιστων εγκαταστάσεων συνεδρίασης θα εξακολουθήσει να αποτελεί προτεραιότητα για τον ECHA.

Αναγνωρίζοντας ότι η απόδοση ενός γραφείου ταξιδίων έχει σημαντική επίπτωση στον προγραμματισμό και την εκτέλεση των συνεδριάσεων του ECHA, οι υπηρεσίες που παρέχονται από το νέο γραφείο ταξιδίων θα παρακολουθούνται στενά μέσω τακτικών ερευνών ικανοποίησης.

Έως τα μέσα του 2015, οι εργασίες στα χειρόγραφα αρχεία θα έχουν ολοκληρωθεί.

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

Δείκτες	Στόχος για το 2015	Μέσα και συχνότητα επαλήθευσης
Ποσοστό θέσεων σε σχέση με τους κανονισμούς REACH και PIC στον πίνακα προσωπικού, οι οποίες καλύφθηκαν στο τέλος του έτους.	95%	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Ποσοστό θέσεων σε σχέση με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα στον πίνακα προσωπικού, οι οποίες καλύφθηκαν στο τέλος του έτους.	88 %	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Κύκλος εργασιών των έκτακτων υπαλλήλων	< 7,5 %	Ετήσια εσωτερική έκθεση
Κύκλος εργασιών των συμβασιούχων υπαλλήλων (εξαιρουμένων των συμβασιούχων βραχυπρόθεσμης απασχόλησης).	< 12,5 %	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 550 άτομα συνολικά).
- Εκτιμώμενη έναρξη 10 διαδικασιών επιλογής.
- Εκτιμώμενη ολοκλήρωση 25 προσλήψεων.
- Ασκήσεις ανακατανομής και αξιολόγησης επιδόσεων για περισσότερους από 500 μόνιμους υπαλλήλους.
- Παροχή συμβουλών και συνδρομής στο προσωπικό και στη διοίκηση σε θέματα ανθρωπίνων πόρων (HR), ιδίως για τα ατομικά δικαιώματα και την ευημερία.
- Διενέργεια έρευνας για το προσωπικό.

- Ενεργός διαχείριση των ανθρώπων καθώς και διαδικασιών και μεθόδων διαχείρισης της απόδοσης.

Υπηρεσίες Λειτουργίας

- Αξιολόγηση σκοπιμότητας των αναγκών του ECHA στις εγκαταστάσεις.
- Έγκαιρη προμήθεια εξοπλισμού, υλικών και υπηρεσιών μέσω κατάλληλων διαδικασιών προμηθειών.
- Διάθεση στον ECHA του εργαλείου παρακολούθησης των εργασιών προληπτικής και διορθωτικής συντήρησης που διενεργήθηκαν από τον ιδιοκτήτη.
- Εκπαιδευτικά προγράμματα για θέματα ασφάλειας.
- Επαρκής υποστήριξη συνεδριάσεων και συνεδρίων.
- Καλή λειτουργία οπτικοακουστικού εξοπλισμού με κατάλληλη τεχνική υποστήριξη.
- Παροχή αποτελεσματικών και αποδοτικών υπηρεσιών από το γραφείο ταξιδίων.
- Έγκαιροι υπολογισμοί και αποζημιώσεις για αποστολές και ταξίδια για συναντήσεις με συμμετέχοντες.
- 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)

1. Τα σημαντικότερα στοιχεία για το 2015

Η παροχή υποστήριξης ΤΠ για διοικητικές διαδικασίες καθώς και η διασφάλιση της επάρκειας των υποδομών ΤΠΕ αποτελούν στρατηγικούς τομείς δράσης στο πλαίσιο του στρατηγικού στόχου 4.

Έπειτα από τη θέσπιση μιας υπηρεσίας κεντρικής διαχείρισης πρόσβασης το 2014, οι κύριες εφαρμογές του ECHA υιοθετούν σταδιακά το πρότυπο Διαχείρισης ηλεκτρονικής ταυτότητας (Identity Management - IDM), επιτυγχάνοντας καλύτερο έλεγχο και επιδόσεις όσον αφορά τη διαχείριση της πρόσβασης σε συστήματα και υπηρεσίες ΤΠ.

Ο ECHA θα συνεχίσει την αναθεώρηση των υποδομών τεχνολογιών της πληροφορίας και των επικοινωνιών που ξεκίνησε το 2014, προκειμένου να βελτιστοποιήσει το κόστος, να διατηρήσει την ανάπτυξη και να αντιμετωπίσει τον αντίκτυπο της προθεσμίας του 2018. Το 2014 αξιολογήθηκαν οι διάφορες επιλογές, οι κύριες από τις οποίες είναι οι εξής: συνέχιση του τρέχοντος προτύπου εξωτερικής ανάθεσης βάσει ιδίων υποδομών ή σταδιακή μετάβαση σε εξωτερικές αναθέσεις μέσω εξωτερικών υποδομών πληροφορικής, τις οποίες κατέχει και διαχειρίζεται αποκλειστικά εξωτερικός συνεργάτης (το λεγόμενο μοντέλο «Υποδομή ως υπηρεσία»). Και οι δύο επιλογές αξιολογήθηκαν βάσει των ιδίων απαιτήσεων απόδοσης, ασφάλειας και επάρκειας υποστήριξης για τη συνέχιση των δραστηριοτήτων. Το σχέδιο υλοποίησης, που προκύπτει από την απόφαση, θα καλύπτει τον ορισμό του μελλοντικού συμβατικού και λειτουργικού μοντέλου για εξωτερική ανάθεση υπηρεσιών φιλοξενίας και η εκτέλεσή του θα ξεκινήσει το 2015.

Για την αύξηση της ευελιξίας των υπηρεσιών ΤΠ και την ενίσχυση των μέσων επικοινωνίας και συνεργασίας, με παράλληλη ενίσχυση της ασφάλειας, ο ECHA θα επεκτείνει την κάλυψη του δικτύου WiFi.

Έχει προγραμματιστεί η επικαιροποίηση των πολιτικών που σχετίζονται με την ασφάλεια ΤΠ του ECHA, ώστε να λαμβάνονται υπόψη οι νέες υποδομές και οι νέες λύσεις ΤΠ που αναφέρθηκαν προηγουμένως.

Το 2014, ο Οργανισμός ανέλυσε μια λύση για βελτίωση του προγραμματισμού και της υποβολής εκθέσεων, βάσει του προσδιοριζόμενου πεδίου για παροχή υποστήριξης ΤΠ. Το 2015 θα ξεκινήσει ένα έργο υλοποίησης.

Έπειτα από την πλήρη γενική συντήρηση της διεθνούς πλατφόρμας διαχείρισης εσωτερικών πληροφοριών το 2014, οι εφαρμογές αναβαθμίζονται και υποστηρίζουν τις νέες λειτουργίες και τις πολιτικές διαχείρισης των πληροφοριών του Οργανισμού.

Θα κυκλοφορήσει η Φάση II του συστήματος διαχείρισης ανθρωπίνων πόρων (HRMS), η οποία καλύπτει τα εξής: επιλογή και πρόσληψη, διαχείριση απόδοσης και σταδιοδρομίας, εκμάθηση και ανάπτυξη, και θα βελτιώσει τις διαδικασίες HR του Οργανισμού.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Υποστήριξη των διοικητικών διαδικασιών και της υποβολής αναφορών διαχείρισης του ECHA με τη βοήθεια συστημάτων 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. Το σχέδιο ΤΠ επιχειρησιακής συνέχειας καλύπτει επαρκώς συστήματα του ECHA που σχετίζονται άμεσα με την αποστολή του και είναι προσαρμοσμένο στην εξέλιξη των υποδομών ΤΠΕ.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτες	Στόχος για το 2015	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 και χρηστών κρατών μελών από τις υπηρεσίες ΤΠ, σε σχέση με την αναλογία προσωπικού/υποστήριξης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα πελατών και <i>ad hoc</i> υποβολή παρατηρήσεων

3. Κύρια αποτελέσματα

- Το σχέδιο για την αναθεώρηση της υποδομής ΤΠΕ του ECHA συνεχίζεται με προσαρμογή των σχεδίων ΤΠ επιχειρησιακής συνέχειας και Ανάκαμψης από καταστροφή.
- Διευρυμένη κάλυψη του δικτύου WiFi.
- Προσδιορισμός του σχεδιασμού υψηλού επιπέδου της λύσης ΤΠ για βελτίωση του σχεδιασμού και της υποβολής εκθέσεων και έναρξη της υλοποίησής του.
- Ολοκλήρωση της μεταβίβασης στη νέα πλατφόρμα για την εσωτερική διαχείριση πληροφοριών και στα νέα πρότυπα διαχείρισης πληροφοριών, σύμφωνα με το σχέδιο συμπλήρωσης και την πολιτική για την ταξινόμηση και τον χειρισμό πληροφοριών.
- Σταδιακή προσαρμογή του ελέγχου πρόσβασης σε συστήματα και υπηρεσίες ΤΠ σε ένα ενιαίο και κεντρικό μοντέλο διαχείρισης της πρόσβασης.
- Διαχείριση των στοιχείων ΤΠ με αρκετά έγκαιρο και ακριβή τρόπο· πιθανή απόσυρση των στοιχείων ΤΠΕ είναι επαρκώς προετοιμασμένη και ο χειρισμός της συμμορφώνεται με τις εσωτερικές πολιτικές και διαδικασίες.

4. Κίνδυνοι για τον Οργανισμό

Ο ECHA διενεργεί ετήσια διαχείριση 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. Μέσω της εν λόγω διαχείρισης, ήταν δυνατός ο εντοπισμός, η αξιολόγηση και η εξέταση μιας σειράς κινδύνων, κατά την προετοιμασία του προγράμματος εργασιών για το 2015. Κατά τις εργασίες διαχείρισης του ECHA, οι ακόλουθοι κύριοι κίνδυνοι αξιολογήθηκαν ως άκρως σημαντικοί όσον αφορά την πιθανότητα εμφάνισής τους και τις επιπτώσεις τους στην εφαρμογή του προγράμματος εργασιών για το 2015, και προσδιορίστηκαν μέτρα περιορισμού του κινδύνου, των οποίων η αποτελεσματικότητα θα παρακολουθείται στενά κατά το επόμενο έτος.

Στο πλαίσιο του τρέχοντος δημοσιονομικού κανονισμού, ο ECHA ενδεχομένως να μην καταφέρει να εξισορροπήσει τα αβέβαια έσοδα και τις δαπάνες του χωρίς κάποιο είδος μηχανισμού εξισορρόπησης. Ο ECHA θεωρεί ότι οι βελτιωμένες προβλέψεις εσόδων που προκύπτουν από μια σειρά σεναρίων και εφεδρικών σχεδίων θα επιτρέψει τη λήψη μέτρων, εφόσον προκύψουν αλλαγές στην κατάσταση, ενώ ένας μηχανισμός εξισορρόπησης θα μπορούσε να διασφαλίσει τον έλεγχο αυτού του κινδύνου.

Στο πλαίσιο εφαρμογής του κανονισμού για τα βιοκτόνα και του κανονισμού PIC ο ECHA θα αποκτήσει νέες υποχρεώσεις και αρμοδιότητες. Λόγω των μειωμένων εσόδων από τέλη, σε σχέση με τα αναμενόμενα, και προκειμένου να διασφαλίσει ισοσκελισμένο προϋπολογισμό, ο ECHA θα πρέπει, βραχυπρόθεσμα, να συνεχίσει να μην καλύπτει ένα μέρος των θέσεων απασχόλησης του οργανογράμματος. Αυτό αποτελεί σε γενικές γραμμές κίνδυνο όσον αφορά την ικανότητά του να επιτύχει τους στόχους του προγράμματος εργασιών, και ιδίως όσον αφορά την ικανότητα αντιμετώπισης περιόδων μεγάλου φόρτου εργασίας σε κάθε τομέα που σχετίζεται με τα βιοκτόνα. Όσον αφορά τις στενές προθεσμίες και τα ζητήματα περιορισμένων πόρων τόσο για τον ECHA όσο και για ορισμένα κράτη μέλη, σε συνδυασμό με την αβεβαιότητα των προβλέψεων για τα έσοδα, ο ECHA ή/και οι MSCA ενδέχεται να μην είναι σε θέση να επεξεργαστούν όλες τις αιτήσεις στο πλαίσιο του κανονισμού BPR και να καταρτίσουν έγκαιρα και σε ικανοποιητικό βαθμό όλες τις εκθέσεις, κάτι το οποίο μπορεί να επηρεάσει αρνητικά τους στόχους του προγράμματος αναθεώρησης. Ο ECHA θεωρεί ότι η στενή συνεργασία με τις MSCA, καθώς και η υποστήριξη όσον αφορά τις κατευθυντήριες γραμμές, τα πρότυπα και τη διαμόρφωση ικανοτήτων είναι πολύ σημαντικά για τον περιορισμό του κινδύνου αυτού. 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 ή εάν προκύψει αναπάντεχα υψηλός φόρτος εργασίας όσον αφορά τις αιτήσεις. Εάν τα έσοδα είναι σημαντικά λιγότερα από τα αναμενόμενα, οι εργασίες που δεν σχετίζονται άμεσα με τις αιτήσεις ενδέχεται να τεθούν σε δεύτερη μοίρα προκειμένου να καταστεί δυνατός ο περιορισμός των πόρων χωρίς να υπονομευτεί η ικανότητα διενέργειας των εργασιών που σχετίζονται με τις αιτήσεις.

Προσδιορίστηκε ένας κίνδυνος όσον αφορά την αδειοδότηση των αιτήσεων στο πλαίσιο του κανονισμού REACH, σε σχέση με δύο πιθανά σενάρια. Εάν υπάρχει αυξημένος φόρτος εργασίας όσον αφορά την αδειοδότηση των αιτήσεων, ο οποίος μπορεί να επηρεάσει τόσο την ικανότητα του προσωπικού να διαχειριστεί τον όγκο και τη διαδικασία διατύπωσης γνώμης των επιτροπών, ο Οργανισμός έχει προβλέψει ένα ευέλικτο σύστημα εσωτερικής ανακατανομής και την πιθανή συμμετοχή όλων των μελών των επιτροπών ως εισηγητών. Ο κίνδυνος σημαντικά χαμηλότερων εσόδων από το αναμενόμενο αντιμετωπίζεται ως μέρος του γενικού χρηματοπιστωτικού κινδύνου που αντιμετωπίζει ο Οργανισμός όσον αφορά την αβεβαιότητα εσόδων για τα επόμενα έτη.

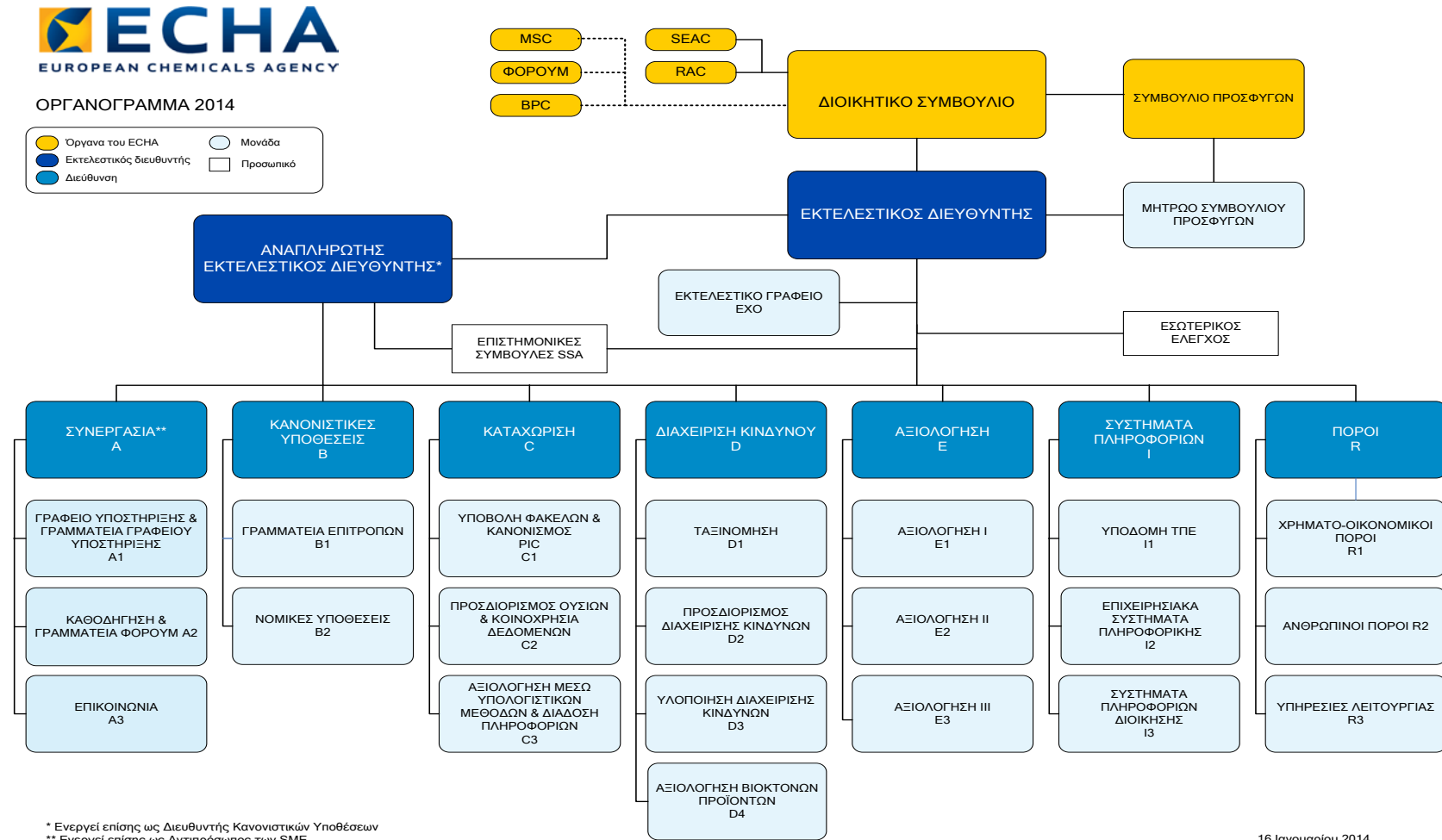
Ένας σημαντικός κίνδυνος που σχετίζεται με το πρόγραμμα εργασιών αξιολόγησης φακέλων είναι ο αντίκτυπος της προβλεπόμενης αναθεώρησης των απαιτήσεων πληροφοριών σε σχέση με την παράμετρο της τοξικότητας στην αναπαραγωγή.

Αναμένεται ότι η αναθεώρηση των παραρτημάτων του κανονισμού REACH θα πραγματοποιηθεί (έως τα τέλη του 2014) με συμπερίληψη των διευρυμένων μελετών τοξικότητας στην αναπαραγωγή σε μία γενεά (EOGRTS) στο πλαίσιο απαιτήσεων πληροφοριών για την τοξικότητα στην αναπαραγωγή. Στο πλαίσιο της άσκησης αυτής, η Επιτροπή θα πρέπει να αντιμετωπίσει τις ανεκτέλεστες υποθέσεις προτάσεων δοκιμών και ελέγχου συμμόρφωσης που αναφέρονται στην επιτροπή για λήψη απόφασης, λόγω της έλλειψης ομοφωνίας στην αρμόδια αρχή κράτους μέλους όσον αφορά τη συγκεκριμένη παράμετρο (επί του παρόντος περίπου 200 υποθέσεις). Ενώ ο μηχανισμός αντιμετώπισης των περιπτώσεων αυτών εξακολουθεί να τελεί υπό διαβούλευση, αναμένεται ο ECHA να κληθεί να συμβάλει ενεργά στην επίλυσή τους. Ανάλογα με τη λύση, αυτό μπορεί να οδηγήσει σε σημαντική διακοπή των άλλων εργασιών αξιολόγησης φακέλων. Για τον περιορισμό του κινδύνου αυτού, ο ECHA διαπραγματεύεται μια σταδιακή προσέγγιση για την εφαρμογή της στρατηγικής με ιδιαίτερη έμφαση στις προθεσμίες.

Πολλοί στόχοι του προγράμματος εργασιών εξαρτώνται σε μεγάλο βαθμό από το σύστημα διακυβέρνησης ΤΠ και την υποδομή ΤΠ. Το 2015, μαζί με μια σειρά άλλων φιλόδοξων έργων ΤΠ, θα κυκλοφορήσει ένας νέος δικτυακός τόπος διάδοσης πληροφοριών. Ένας κίνδυνος που πηγάζει από την πιθανή αλλαγή του υφιστάμενου αναδόχου λόγω της κατανάλωσης όλων των πόρων έως και το ανώτατο όριο της τρέχουσας σύμβασης πλαισίου μπορεί να οδηγήσει σε καθυστερήσεις ή μείωση του πεδίου εφαρμογής του έργου αυτού. Έχει γίνει πρόβλεψη για μια σειρά μέτρων, συμπεριλαμβανομένης της επέμβασης της διαχείρισης για τον έλεγχο της απόδοσης του έργου.

Γενικά προβλήματα συντήρησης του κτιρίου του Οργανισμού καθώς και μη προγραμματισμένες σημαντικές ανακαινίσεις μπορεί να διακόψουν σημαντικά τη συνήθη διαδικασία των εργασιών. Ο Οργανισμός έχει ήδη λάβει μια σειρά μέτρων για την άμβλυνση του εν λόγω κινδύνου, όπως είναι η συμφωνία για ένα σχέδιο ανακαίνισης με τον ιδιοκτήτη για τα επόμενα έτη μίσθωσης, το οποίο θα λάβει υπόψη την ανάγκη προσωρινής μετακόμισης ομάδων εντός και εκτός του κτιρίου.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1: Οργάνωση του ECHA



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2: Βασικές παραδοχές

	Βασικές δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH και CLP	Εκτίμηση για το 2015
Δραστηριότητα	Φάκελοι που θα υποβληθούν	
1	Φάκελοι καταχώρισης (συμπεριλαμβανομένων των επικαιροποιήσεων)	5 700
1	Αιτήματα εμπιστευτικότητας	240
1	Κοινοποιήσεις PPORD (συμπεριλαμβανομένων των αιτημάτων παράτασης)	400
1	Αιτήματα διερεύνησης	1 400
1	Διαφορές κοινοχρησίας δεδομένων	7
2	Ουσίες στο CoRAP που θα αξιολογηθούν το 2015 από τα κράτη μέλη	55
2	Προτάσεις δοκιμής	60
3	Προτάσεις περιορισμών (παράρτημα XV)	9
	Εκ των οποίων προτάσεις επιβολής περιορισμών που εκπόνησε ο ECHA	3
3	Προτάσεις προσδιορισμού ουσιών ως SVHC (παράρτημα XV) ¹³	50
	Εκ των οποίων προτάσεις που εκπόνησε ο ECHA	5
3	Αιτήσεις αδειοδότησης	70
4	Αιτήματα εναλλακτικής ονομασίας	150
4	Προτάσεις εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης (παράρτημα VI του κανονισμού CLP)	60
Οποιαδήποτε	Πρόσβαση σε δεδομένα παλαιότερα των 12 ετών	350

¹³ 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. Ανάλογα με τα συμπεράσματα που εξαγονται, αυτό μπορεί επίσης να οδηγήσει στην ανάπτυξη έως και πέντε προτάσεων για προσδιορισμό ως SVHC.

	Βασικές δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH και CLP	Εκτίμηση για το 2015
Δραστηριότητα	Αποφάσεις του ECHA	
1	Αποφάσεις σχετικά με την κοινοχρησία δεδομένων	7
1	Αποφάσεις για ελέγχους πληρότητας (αρνητικές, δηλ. απόρριψη)	60
1	Αποφάσεις για αιτήματα εμπιστευτικότητας (αρνητικές)	30
1	Αποφάσεις για PPORD	50
1	Ανακλήσεις αριθμών καταχώρισης	20
2	Τελικές αποφάσεις για αξιολόγηση φακέλων και ουσιών	
2	- Προτάσεις δοκιμής	180
2	- Έλεγχοι συμμόρφωσης	120
2	- Αξιολογήσεις ουσιών	40
12	Αποφάσεις για αιτήματα πρόσβασης σε έγγραφα	120
13	Αποφάσεις για το καθεστώς των ΜΜΕ (αρνητικές)	200

	Βασικές δραστηριότητες βάσει των κανονισμών REACH και CLP	Εκτίμηση για το 2015
Δραστηριότητα	Άλλα	
2	Σχέδιο CoRAP για ουσίες που υπόκεινται σε αξιολόγηση	1
2	Εξετάσεις παρακολούθησης αξιολόγησης φακέλων	400
3	Συστάσεις προς την Επιτροπή για τον κατάλογο αδειοδότησης	1
5	Ερωτήσεις προς απάντηση (κανονισμοί REACH και CLP, καθώς και αντίστοιχα εργαλεία ΤΠ)	4 800
8	Συνεδριάσεις της επιτροπής των κρατών μελών	6
8	Συνεδριάσεις RAC	6
8	Συνεδριάσεις SEAC	5
8	Συνεδριάσεις του φόρουμ	3
9	Προσφυγές που υποβλήθηκαν	20
9	Αποφάσεις περί προσφυγών	15

10	Γενικές ερωτήσεις μέσω τηλεφώνου ή ηλεκτρονικού ταχυδρομείου	600
10	Ερωτήσεις του Τύπου	500
10	Δελτία τύπου και ενημερωτικές ειδοποιήσεις	60
12	Συνεδριάσεις του Διοικητικού Συμβουλίου	4
13	Έλεγχοι καθεστώτος ΜΜΕ	400
14	Προσλήψεις λόγω μεταβίβασης αρμοδιοτήτων	25

Δραστηριότητα	Βασικές δραστηριότητες βάσει των κανονισμών BPR και PIC	Εκτίμηση για το 2015
16	Αριθμός δραστικών ουσιών που θα αξιολογηθούν βάσει του προγράμματος αναθεώρησης	50
16	Αιτήματα διερεύνησης για τα βιοκτόνα	50
16	Διαφορές κοινοχρησίας δεδομένων για τα βιοκτόνα	5
16	Αιτήσεις έγκρισης νέας δραστικής ουσίας	2
16	Αιτήσεις ανανέωσης ή επανεξέτασης δραστικών ουσιών	3
16	Αιτήσεις αδειοδότησης από την Ένωση για βιοκτόνα προϊόντα	12
16	Αιτήσεις για προμηθευτές δραστικών ουσιών (άρθρο 95)	150
16	Αιτήσεις τεχνικής ισοδυναμίας	20
16	Αιτήσεις χημικής ομοιότητας	10
16	Υποβολές στα κράτη μέλη	3.000
16	Έλεγχοι καθεστώτος ΜΜΕ	30
16	Προσφυγές	3
16	Συνεδριάσεις της επιτροπής βιοκτόνων	5
16	Συνεδριάσεις της ομάδας εργασίας της επιτροπής βιοκτόνων	20
17	Κοινοποιήσεις βάσει κανονισμού PIC	4000
16, 17	Ερωτήσεις προς απάντηση (κανονισμός για τα βιοκτόνα και κανονισμός PIC, καθώς και αντίστοιχα εργαλεία ΤΠ)	1 200
16, 17	Προσλήψεις λόγω μεταβίβασης αρμοδιοτήτων για τους κανονισμούς για τα βιοκτόνα και PIC	3

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 3: Εκτιμώμενοι πόροι για το 2015

MB/48/2014
Ρώμη, 17.12.2014

	REACH					ΒΙΟΚΤΟΝΑ					Κανονισμός PIC					ECHA (Σύνολο)					
	Πόροι για το προσωπικό 2015				Προϋπολογισμός 2015	Πόροι για το προσωπικό 2015				Προϋπολογισμός 2015	Πόροι για το προσωπικό 2015				Προϋπολογισμός 2015	Πόροι για το προσωπικό 2015				Προϋπολογισμός 2015	
	AD	AST	CA	Σύνολο	Σύνολο	AD	AST	CA	Σύνολο	Σύνολο	AD	AST	CA	Σύνολο	Σύνολο	AD	AST	CA	Σύνολο	Σύνολο	
Η αρίθμηση που ακολουθεί αναφέρεται στο πρόγραμμα εργασιών 2015 και όχι στην αρίθμηση του προϋπολογισμού																					
Εφαρμογή των κανονιστικών διαδικασιών (Προϋπολογισμός λειτουργίας)																					
Δραστηριότητα 1: Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση	35	9	13	57	11 001 711	4	1	5	10	1 141 834		1	1	2	255 820	39	11	19	69	12 399 365	
Δραστηριότητα 2: Αξιολόγηση	75	12	5	92	15 693 815				0	0				0	0	75	12	5	92	15 693 815	
Δραστηριότητα 3: Διαχείριση κινδύνου	38	5	6	49	7 929 445				0	0				0	0	38	5	6	49	7 929 445	
Δραστηριότητα 4: Ταξινόμηση και επισήμανση	13	2	2	17	2 532 879				0	0				0	0	13	2	2	17	2 532 879	
Δραστηριότητα 5: Συμβουλές και βοήθεια μέσω της καθοδήγησης και του γραφείου υποστήριξης	18	8	5	31	4 763 720	1		1	2	300 767				0	0	19	8	6	33	5 064 487	
Δραστηριότητα 6: Υποστήριξη λειτουργιών μέσω ΤΠ	27	7	3	37	19 144 295	1	1		2	567 917		1		1	333 640	28	9	3	40	20 045 852	
Δραστηριότητα 7: Επιστημονικές δραστηριότητες και παροχή τεχνικών συμβουλών στα θεσμικά όργανα και τους φορείς της ΕΕ	10	1	0	11	1 970 804				0	0				0	0	10	1	0	11	1 970 804	
Όργανα και υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA																					
Δραστηριότητα Β: Επιτροπές και φόρουμ	22	7	5	34	7 734 758	4	2		6	956 820				0	0	26	9	5	40	8 691 578	
Δραστηριότητα 9: Συμβούλιο Προσφυγών	6	3	2	11	1 725 304			1	1	134 183				0		6	3	3	12	1 859 487	
Δραστηριότητα 10: Επικοινωνία	8	7	7	22	6 549 608		1	1	2	421 367				0	177 500	8	8	8	24	7 148 475	
Δραστηριότητα 11: Διεθνής συνεργασία	4	0	0	4	947 383				0	0				0	0	4	0	0	4	947 383	
Διαχείριση, οργάνωση και πόροι																					
Δραστηριότητα 12: Διαχείριση	25	16	7	49	9 071 145				1	1	336 583				0	13 400	26	16	8	50	9 421 128
Δραστηριότητες 13-15: Οργάνωση και πόροι (Τίτλος II: Υποδομές)	26	45	43	114	16 683 423	2	1	3	6	685 100		1		1	110 410	28	47	46	121	17 478 933	
Δραστηριότητα 16: Βιοκτόνα						27	3	2	32	3 653 868				0		27	3	2	32	3 653 868	
Δραστηριότητα 17: Κανονισμός PIC											1	2		3	331 230	1	2	0	3	331 230	
Σύνολο	308	122	98	528	105 748 290	39	9	14	62	8 198 440	1	5	1	7	1 222 000	348	136	113	597	115 168 730	

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 4: Σχέδιο προμηθειώνMB/48/2014
Ρώμη, 17.12.2014

Δραστηριότητα ΠΕ	Υποδραστηριότητα (κατά περίπτωση)	Αντικείμενο της σύμβασης	Εκτιμώμενος προϋπολογισμός σε ΕΥΡΩ	Δοκιμαστικός διάυλος προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία (μήνας) έναρξης προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία υπογραφής σύμβασης
01 : Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	1.7 : Εξόρυξη δεδομένων και πληροφοριών ασφαλείας	Αγορά αδειών για δεδομένα ελέγχου ιεράρχησης προφίλ (PRoSP) για τις χημικές ουσίες	25 000 €	Διαδικασία με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
01 : Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	1.7 : Εξόρυξη δεδομένων και πληροφοριών ασφαλείας	Υπηρεσίες ΤΠ για την επέκταση της λειτουργίας των εργαλείων επεξεργασίας και ανάλυσης μη δομημένων πληροφοριών που περιλαμβάνονται στις εκθέσεις χημικής ασφάλειας και σε άλλα επισυναπτόμενα έγγραφα στους φακέλους καταχώρισης για την κάλυψη ελεύθερων πεδίων των φακέλων IUCLID και εφαρμογή βελτιώσεων απόδοσης και διαχείρισης χρηστών	60 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2014/86	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
01 : Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	1.7 : Εξόρυξη δεδομένων και πληροφοριών ασφαλείας	Επιστημονικές υπηρεσίες για την κρυπτογράφηση της δομής Markush ουσιών άγνωστης ή ασταθούς σύνθεσης, προϊόντων πολύπλοκων αντιδράσεων ή βιολογικών υλικών (UVCB)	100 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο

01 : Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	1.7 : Εξόρυξη δεδομένων και πληροφοριών ασφαλείας	Επιστημονικές υπηρεσίες για τον προσδιορισμό, τη συλλογή και τη χρήση εξωτερικών πληροφοριών με έμφαση στην έκθεση για τη θέσπιση κατά προτεραιότητα κοινών διαδικασιών ελέγχου	100 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
01 : Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	1.8 : Δράσεις ειδικά για τη δραστηριότητα 1	Επιστημονικές υπηρεσίες για τη συλλογή και αναθεώρηση των διαθέσιμων πληροφοριών για τον ποσοτικό προσδιορισμό της χημικής σύνθεσης για έναν κατάλογο τύπων πολύπλοκων ουσιών προκειμένου να καταρτιστούν εκθέσεις αναλυτικού προφίλ ταυτοτήτων ουσιών	90 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
01 : Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	1.8 : Δράσεις ειδικά για τη δραστηριότητα 1	Αναλυτική μελέτη αιτημάτων διερεύνησης αξιολογήσεων φακέλων προκειμένου να βελτιωθεί η στήριξη του ECHA προς επιχειρήσεις	20 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
02 : Αξιολόγηση	2.2 : Αξιολόγηση ουσίας	Υπηρεσίες για τον έλεγχο της διαδικασίας αξιολόγησης ουσιών του ECHA	50 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	4ο τρίμηνο 2014 - 1ο τρίμηνο 2015	2ο - 3ο τρίμηνο
02 : Αξιολόγηση	2.1 : Αξιολόγηση φακέλων	Επιστημονικές υπηρεσίες που στοχεύουν ειδικές ερωτήσεις των αξιολογήσεων φακέλων	100 000 €	Διάφορες επιστημονικές έρευνες (SR) στο πλαίσιο της σύμβασης πλαίσιο ECHA/2011/01 ή διαδικασίες με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	2ο - 3ο τρίμηνο	3ο - 4ο τρίμηνο

03 : Διαχείριση κινδύνου	δ/δ	Σύμβαση πλαίσιο για τις υπηρεσίες κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης	120 000 €	ΑΝΟΙΚΤΟΣ	1ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
03 : Διαχείριση κινδύνου	3.1 : Προετοιμασία για σκοπούς διαχείρισης κινδύνου	Μελέτες για τη συλλογή πληροφοριών για ειδικά θέματα (αιτήσεις, χρήσεις, υλικά, αντικείμενα)	50 000 €	Διαδικασίες με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
03 : Διαχείριση κινδύνου	3.4 : Αιτήσεις αδειοδότησης	Μελέτη σκοπιμότητας για την αξιολόγηση που διενεργεί η RAC στους ενδοκρινικούς διαταράκτες (συμπεριλαμβανομένης και της θέσπισης μιας λειτουργίας απόκρισης στη δόση)	30 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
03 : Διαχείριση κινδύνου	3.5 : Περιορισμοί	Υπηρεσίες για την κατάρτιση φακέλων επιβολής περιορισμών του παραρτήματος XV. 1 σύμβαση παροχής υπηρεσιών για την αξιολόγηση των κινδύνων καρκίνου που σχετίζονται με τη χρήση αλάτων κοβαλτίου. 1 σύμβαση παροχής υπηρεσιών για περιορισμούς στο κόστος συμμόρφωσης	100 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	4ο τρίμηνο 2014	1ο τρίμηνο 2015
03 : Διαχείριση κινδύνου	3.6 : Οριζόντιες δραστηριότητες διαχείρισης κινδύνου	Υπηρεσίες για τον προσδιορισμό και την εκτίμηση του κόστους υποκατάστασης συγκεκριμένων ουσιών	50 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο

03 : Διαχείριση κινδύνου	3.4 : Αιτήσεις αδειοδότησης	Μελέτη χαρτογράφησης των τομέων της χημικής βιομηχανίας (βάση για πιο αποτελεσματική συνεργασία)	50 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
03 : Διαχείριση κινδύνου	3.4 : Αιτήσεις αδειοδότησης	Επιστημονικές υπηρεσίες για την αναζήτηση στήριξης για την αξιολόγηση των ουσιών που σχετίζονται με το 5ο και 6ο παράρτημα.	50 000 €	Σύμβαση πλαίσιο/ECHA/2011/01	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.1 : Διαχείριση έργου ΤΠ	Αγορά επιστημονικού λογισμικού και συντήρηση	145 000 €	SIDE	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.1 : Διαχείριση έργου ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για διαχείριση ολοκληρωμένης πρόσβασης (IAM) - Προσαρμογή IDM στις ανάγκες έργων	200 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103 Παρτίδα 1 και Παρτίδα 3	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.1 : Διαχείριση έργου ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για το Έργο ενοποίησης δεδομένων (DIP)	1 014 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103 Παρτίδα 1 και Παρτίδα 3	4ο τρίμηνο 2014	1ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.1 : Διαχείριση έργου ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για τα Έργα ODYSSEY, CHESAR και IUCLID το 2015	2 021 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103. Παρτίδα 3	1ο - 2ο τρίμηνο	2ο - 3ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.1 : Διαχείριση έργου ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για το Έργο ECM (βάσει εγγράφου) το 2015	1 995 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2012/150	4ο τρίμηνο 2014	1ο - 2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.1 : Διαχείριση έργου ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για το σύστημα Identity Management (IDM) - παρακολούθηση της εφαρμογής έργου (συμπ. του Forefront Identity Manager - FIM)	150 000 €	Σύμβαση πλαίσιο με τη MICROSOFT	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.1 : Διαχείριση έργου ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για το έργο Portal DashBoard (Πίνακας	300 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2014/86	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο

		ελέγχου της διαδικτυακής πύλης)				
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.1 : Διαχείριση έργου ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για προσαρμογή του πακέτου λογισμικού της οικογένειας προγραμμάτων EPI	15 000 €	Σύμβαση πλαίσιο SIDE	2ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2: Διαχείριση υπηρεσίας ΤΠ	Λογισμικό και συντήρηση ORACLE	200 000 €	Σύμβαση πλαίσιο με την Oracle	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2: Διαχείριση υπηρεσίας ΤΠ	Συντήρηση υλικολογισμικού και υπηρεσίες για την περαιτέρω ανάπτυξη του Εργαλείου Καταχώρισης Δομής (Structure Registration Tool - SRT)	1 077 060 €	Σύμβαση πλαίσιο SACHA II / Σύμβαση πλαίσιο SIDE	4ο τρίμηνο 2014	1ο - 3ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2: Διαχείριση υπηρεσίας ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για διαχείριση προγραμμάτων	100 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103.Παρτί δα 1	4ο τρίμηνο/2014	1ο τρίμηνο/2015
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2 : Σέρβις λογισμικού	Υπηρεσίες ΤΠ Ηλεκτρονικοί επεξεργαστές (διερεύνηση C&L, έκθεση μεταγενέστερου χρήστη 38· κοινοποίηση ουσίας σε αντικείμενο, καταχώριση 2018)	350 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103.Παρτί δα 1	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2 : Σέρβις λογισμικού	Υπηρεσίες παροχής συμβουλών για υποστήριξη Remedy	140 000 €	Σύμβαση πλαίσιο SIDE	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2: Διαχείριση υπηρεσίας ΤΠ	Ανάθεση υπηρεσιών φιλοξενίας σε εξωτερικούς συνεργάτες για τις εφαρμογές ΤΠ του ECHA	1 575 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2010/95N	4ο τρίμηνο 2014 - 1ο τρίμηνο 2015	1ο - 2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2: Διαχείριση υπηρεσίας ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για τις εφαρμογές των R4BP, REACH-IT και ePIC	1 760 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/103.Παρτί δα 1	2ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο

06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2: Διαχείριση υπηρεσίας ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για το Έργο διάδοσης πληροφοριών	175 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2014/86	4ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2: Διαχείριση υπηρεσίας ΤΠ	Υπηρεσίες για τη διαχείριση εφαρμογών ΤΠ στο πλαίσιο του προγράμματος ECM	815 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2012/150	4ο τρίμηνο 2014	1ο - 2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2: Διαχείριση υπηρεσίας ΤΠ	Δοκιμή για όλες τις εφαρμογές ΤΠ του Οργανισμού	1 638 000 €	Σύμβαση παροχής υπηρεσιών ECHA/2013/135	4ο τρίμηνο 2014 - 2ο τρίμηνο 2015	1ο - 3ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.2: Διαχείριση υπηρεσίας ΤΠ	Υπηρεσίες ΤΠ για τη μετεγκατάσταση του Sharepoint	150 000 €	Σύμβαση παροχής υπηρεσιών ECHA/2014/147	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
06 : Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	6.4	Θέσπιση προγράμματος εκπαίδευσης για την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας και τη χρήση του εργαλείου αξιολόγησης και υποβολής εκθέσεων χημικής ασφάλειας (CHESAR)	45 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01 ή Διαδικασία με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
07 : Επιστημονικές δραστηριότητες και παροχή τεχνικών συμβουλών στα θεσμικά όργανα και τους φορείς της ΕΕ	7.2 : Μέθοδοι δοκιμών	Υπηρεσία για την εκτίμηση της συνάφειας και της επάρκειας της νέας δοκιμής οξείας τοξικότητας σε έμβρυα ψαριών (FET) του ΟΟΣΑ (OECD TG 236)	60 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01/διαδικασία με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	4ο τρίμηνο 2014	1ο τρίμηνο 2015
07 : Επιστημονικές δραστηριότητες και παροχή τεχνικών συμβουλών στα θεσμικά όργανα και τους φορείς της ΕΕ	7.2 : Μέθοδοι δοκιμών	Μελέτη για εναλλακτικές/νέες μεθόδους δοκιμών για την ανθρώπινη υγεία	60 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/01	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
10 : Επικοινωνία	10.2 : Παραγωγή και εφαρμογή αποτελεσμάτων επικοινωνίας	Οπτικοακουστικές υπηρεσίες	200 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/111	1ο - 3ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο - 4ο τρίμηνο

10 : Επικοινωνία	10.2 : Παραγωγή και εφαρμογή αποτελεσμάτων επικοινωνίας	Υπηρεσίες εκτύπωσης και σχεδιασμού	81 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2011/183	Μηνιαίες παραγγελίες	Μηνιαίες παραγγελίες
10 : Επικοινωνία	10.2 : Παραγωγή και εφαρμογή αποτελεσμάτων επικοινωνίας	Υπηρεσίες για ανάπτυξη δικτυακού τόπου (ειδικά διάδοσης πληροφοριών)	250 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2014/110	1ο τρίμηνο	2ο τρίμηνο
10 : Επικοινωνία	10.2 : Παραγωγή και εφαρμογή αποτελεσμάτων επικοινωνίας	Αγορά προωθητικού υλικού	20 000 €	Σύμβαση προμηθειών ECHA/2012/281	1ο - 4ο τρίμηνο	1ο - 4ο τρίμηνο
10 : Επικοινωνία	10.2 : Παραγωγή και εφαρμογή αποτελεσμάτων επικοινωνίας	Υπηρεσίες ΤΠ βάσει του SharePoint για το ECHANet	200 000 €	Σύμβαση παροχής υπηρεσιών ECHA/2014/147	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
11 : Διεθνής συνεργασία	11.0 : Διαχείριση και ανάπτυξη δραστηριότητας	2 επιστημονικές μελέτες για την εφαρμογή/ενσωμάτωση οντολογιών για την εργαλειοθήκη QSAR (ποσοτική σχέση δομής-δραστικότητας)	20 000 €	Διαδικασίες με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	4ο τρίμηνο/2014	1ο τρίμηνο/2015
11 : Διεθνής συνεργασία	11.4: Συνεργασία με άλλους πολυμερείς οργανισμούς και συμβάσεις	Ανάπτυξη και συντήρηση για το 2015 της Πύλης ECHEM (Παγκόσμια Πύλη Πληροφόρησης για Χημικές Ουσίες)	100 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2014/86	1ο - 2ο τρίμηνο	2ο - 3ο τρίμηνο
12 : Διαχείριση	12.3 : Παροχή εκτελεστικής διαχείρισης	Ασφαλές ηλεκτρονικό εργαλείο για το Fabasoft Cloud	18 000 €	Σύμβαση πλαίσιο SIDE	1ο τρίμηνο	1ο τρίμηνο
12 : Διαχείριση	12.3 : Παροχή εκτελεστικής διαχείρισης	Προκαταρκτική αξιολόγηση των επιστημονικών ικανοτήτων του ECHA	50 000 €	Διαδικασία με διαπραγμάτευση μικρού ύψους / Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2010/93	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο

12 : Διαχείριση	12.3 : Παροχή εκτελεστικής διαχείρισης	Επαναληπτικός έλεγχος για την πιστοποίηση κατά το πρότυπο ISO 9001	25 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ECHA/2013/483	3ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο
12 : Διαχείριση	12.3 : Παροχή εκτελεστικής διαχείρισης	Έλεγχος της ασφάλειας ΤΠ (επαναληπτικός του ελέγχου σύγκρουσης συμφερόντων)	55 000 €	Σύμβαση πλαίσιο ΓΔ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΥ	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
12 : Διαχείριση	12.4 : Παροχή νομικών συμβουλών και υπεράσπισης	Νομικές και δικαστικές υποθέσεις, ad-hoc νομικές συμβουλές	350 000 €	Έκτακτες διαδικασίες με διαπραγμάτευση μικρού ύψους δυνάμει του άρθρου 134 παράγραφος 1 στοιχείο i) του κανονισμού RAP	1ο - 4ο τρίμηνο	1ο - 4ο τρίμηνο
12 : Διαχείριση	12.5: Παρακολούθηση, βελτίωση, διαχείριση και υποβολή αναφορών	Παροχή συμβουλών για σχεδιασμό και παρακολούθηση της λειτουργίας και του προϋπολογισμού του ECHA (1η φάση), συμπεριλαμβανομένης της προδιαγραφής για σύστημα διαχείρισης έργου	66 000 €	Αναμένεται να διευκρινιστεί	2ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
17 : Κανονισμός PIC	17.0 : Κανονισμός PIC	Επιστημονική στήριξη στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή σε σχέση με τη διαχείριση του κανονισμού PIC και τη συμμετοχή της στη γραμματεία της Σύμβασης του Ρότερνταμ	35 000 €	Διαδικασία με διαπραγμάτευση μικρού ύψους	1ο τρίμηνο	3ο τρίμηνο
1-2-3-4-7-11-16-17	δ/δ	Πολλαπλές συμβάσεις πλαίσιο (με εκ νέου άνοιγμα του ανταγωνισμού) για τη στήριξη του ECHA στη διενέργεια των καθηκόντων του που σχετίζονται με την εφαρμογή των κανονισμών REACH, CLP, PIC και για τα	0 €	ΑΝΟΙΚΤΟΣ (η συνολική εκτιμώμενη αξία της σύμβασης πλαισίου για 4 έτη είναι 4 000 000 ευρώ)	2ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο

		βιοκτόνα				
Οριζόντια εξέταση (καμία συγκεκριμένη δραστηριότητα)	δ/δ	Πολλαπλές συμβάσεις πλαίσιο (διαδοχικές) για το προσωρινό προσωπικό του ECHA	2 000 000 €	ΑΝΟΙΚΤΟΣ (η συνολική εκτιμώμενη αξία της σύμβασης πλαισίου για 4 έτη είναι 8 000 000 ευρώ)	4ο τρίμηνο/2014	1ο τρίμηνο/2015
Οριζόντια εξέταση (καμία συγκεκριμένη δραστηριότητα)	δ/δ	Σύμβαση πλαίσιο για κυλικεία και υπηρεσίες τροφοδοσίας	0 €	ΑΝΟΙΚΤΟΣ (η συνολική εκτιμώμενη αξία της σύμβασης πλαισίου για 4 έτη είναι 1 000 000 ευρώ)	2ο τρίμηνο	4ο τρίμηνο
Γενικό σύνολο:			18 450 060 €			
Το πρόγραμμα περιλαμβάνει λειτουργική προμήθεια του ECHA για το 2015 άνω των 15.000 ευρώ						

Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

ISBN: 978-92-9244-843-1 (PDF)

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).