

Πρόγραμμα εργασιών 2011

*Επιδιώκοντας την ασφαλή
χρήση των χημικών σε
ολόκληρη την ΕΕ*



ECHA

ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ ΝΟΜΙΚΟΥ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟΥ

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.

ΠΑΡΑΪΤΗΣΗ ΑΠΟ ΚΑΘΕ ΕΥΘΥΝΗ

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

Κωδικός εγγράφου ECHA: ECHA-10-A-02-EL
MB/63/2010 τελικό

Ημερομηνία: 29/09/2009, αναθεώρηση 17/12/2010

Γλώσσα: EL

© Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

Πίνακας περιεχομένων

Κατάλογος αρκτικόλεξων

Εισαγωγή

Οι προκλήσεις και οι προτεραιότητες του ECHA για το 2011

1. Εφαρμογή των διαδικασιών των κανονισμών REACH και CLP

Δραστηριότητα 1: Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών

Δραστηριότητα 2: Αξιολόγηση

Δραστηριότητα 3: Αδειοδότηση και περιορισμοί

Δραστηριότητα 4: Ταξινόμηση και επισήμανση

Δραστηριότητα 5: Παροχή συμβουλών και βοήθειας μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης

Δραστηριότητα 6: Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ

Δραστηριότητα 7: Παροχή επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών σε θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ

2. Τα όργανα και οι υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA

Δραστηριότητα 8: Επιτροπές και Φόρουμ

Δραστηριότητα 9: Συμβούλιο Προσφυγών

Δραστηριότητα 10: Επικοινωνία

Δραστηριότητα 11: Διεθνής συνεργασία

3. Διοίκηση, οργάνωση και πόροι

Δραστηριότητα 12: Διοίκηση

Δραστηριότητα 13: Χρηματοοικονομικοί πόροι, προμήθειες και λογιστική

Δραστηριότητα 14: Ανθρώπινοι πόροι και υπηρεσίες λειτουργίας

Δραστηριότητα 15: Πληροφορική και τεχνολογία επικοινωνιών

4. Κίνδυνοι

Παραρτήματα

Παράρτημα 1: Οργανόγραμμα ECHA 2011

Παράρτημα 2: Σενάρια αναφοράς

Παράρτημα 3: Κατανομή πόρων το 2011

Παράρτημα 4: Σχέδιο προμηθειών

Κατάλογος αρκτικόλεξων

AD	Υπάλληλος διοίκησης
AST	Βοηθός
C & L	Ταξινόμηση και επισήμανση
CA	Συμβασιούχος υπάλληλος
CARACAL	Αρμόδιες αρχές για τους κανονισμούς REACH και CLP
CASPER	Εφαρμογή ΤΠ για επιλογή, ιεράρχηση, αξιολόγηση και σύνταξη εκθέσεων
CHESAR	Εργαλείο αξιολόγησης και υποβολής εκθέσεων σχετικά με τη χημική ασφάλεια
CLP	Ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία
KMT	Καρκινογόνος, μεταλλαξιγόνο ή τοξική για την αναπαραγωγή
COM	Ευρωπαϊκή Επιτροπή
CoRAP	Κοινοτικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης
/CSA	Αξιολόγηση χημικής ασφάλειας
MX	Μεταγενέστερος χρήστης
DCG	Ομάδα Επαφής Διευθυντών
eChemPortal	Παγκόσμια Πύλη Πληροφόρησης για Χημικές Ουσίες
EA	Αρχιτεκτονική επιχείρησης
ΕΕΣ	Ευρωπαϊκό Ελεγκτικό Συνέδριο
ECHA	Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων
ECM	Διαχείριση επιχειρηματικού περιεχομένου
EOX/EZEΣ	Ευρωπαϊκός Οικονομικός Χώρος/ Ευρωπαϊκή Ζώνη Ελεύθερων Συναλλαγών]
EFSA	Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων
EMAS	Σύστημα οικολογικής διαχείρισης και ελέγχου
ERP	Σχεδιασμός πόρων επιχείρησης
ΕΕ	Ευρωπαϊκή Ένωση
EU-OSHA	Ευρωπαϊκός Οργανισμός για την Ασφάλεια και την Υγεία στην Εργασία
FAQ	Συχνές ερωτήσεις
Φόρουμ	Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής
ΑΠ	Ανθρώπινοι πόροι
ΜΠΕ	Μηχανισμός προενταξιακής βοήθειας
IQM	Σύστημα ολοκληρωμένης διαχείρισης ποιότητας
ISO	Διεθνής Οργανισμός Τυποποίησης
IPPC	Ολοκληρωμένη πρόληψη και έλεγχος της ρύπανσης
ΤΠΕ	Τεχνολογίες πληροφοριών και επικοινωνιών
ΤΠ	Τεχνολογίες πληροφοριών
IUCLID	Διεθνής βάση δεδομένων ενιαίων χημικών πληροφοριών
ΔΣ	Διοικητικό Συμβούλιο
ΜΣ	Μνημόνιο Συμφωνίας

MSC	Επιτροπή των κρατών μελών
MSCA	Αρμόδιες αρχές των κρατών μελών
ΟΟΣΑ	Οργανισμός Οικονομικής Συνεργασίας και Ανάπτυξης
Odyssey	Εργαλείο του ECHA για την υποστήριξη των εργασιών αξιολόγησης
ABT	Ανθεκτική, βιοσυσσωρεύσιμη και τοξική ουσία
PIC	Σύμβαση του Ρότερνταμ σχετικά με τη διαδικασία συναίνεσης έπειτα από ενημέρωση (διαδικασία ΣΜΕ)
PPORD	Έρευνα και ανάπτυξη προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής
ΦΠ	Φυτοπροστατευτικά προϊόντα
(Q)SAR	(Ποσοτικές) σχέσεις δομής-δραστηκότητας
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
SAICM	Στρατηγική προσέγγιση για τη διεθνή διαχείριση χημικών ουσιών
SEAC	Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης
SLA	Συμφωνία επιπέδου εξυπηρέτησης
MME	Μικρές και μεσαίες επιχειρήσεις
ΦΑΠΟ	Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών για τις ουσίες
SVHC	Ουσία που προκαλεί πολύ μεγάλη ανησυχία
TA	Έκτακτος υπάλληλος
ΠΕΣ (του ΟΗΕ)	Εναρμονισμένο σύστημα ταξινόμησης και επισήμανσης χημικών παγκοσμίως του ΟΗΕ
αΑαΒ	Άκρως ανθεκτική και άκρως βιοσυσσωρεύσιμη
ΟΠΥ	Οδηγία πλαίσιο για τα ύδατα
ΠΕ	Πρόγραμμα εργασιών

Παρουσίαση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων

Ιδρυθείς την 1η Ιουνίου 2007, ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων (ECHA) αποτελεί την καρδιά του νέου κοινοτικού ρυθμιστικού συστήματος για τα χημικά προϊόντα που θεσπίστηκε με τον κανονισμό 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για την καταχώριση, την αξιολόγηση, την αδειοδότηση και τους περιορισμούς των χημικών προϊόντων (REACH). Στις αρχές του 2009, ο κανονισμός REACH συμπληρώθηκε από τον κανονισμό για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία ουσιών και μειγμάτων [κανονισμός (ΕΚ) CLP αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου]. Οι νομοθετικές αυτές πράξεις ισχύουν σε όλα τα κράτη μέλη της ΕΕ χωρίς να απαιτείται μεταφορά τους στο εθνικό δίκαιο.

Σκοπός του συστήματος REACH είναι να διασφαλίσει υψηλό επίπεδο προστασίας για την ανθρώπινη υγεία και για το περιβάλλον, να προωθήσει εναλλακτικές μεθόδους που θα αντικαταστήσουν τις δοκιμές που πραγματοποιούνται σε ζώα για την αξιολόγηση της επικινδυνότητας των χημικών προϊόντων, να διευκολύνει την ελεύθερη κυκλοφορία ουσιών εντός της ενιαίας αγοράς και να ενισχύσει την ανταγωνιστικότητα και την καινοτομία. Στην πράξη, το νέο καθεστώς αναμένεται να καλύψει το κενό γνώσης για τις χημικές ουσίες που κυκλοφόρησαν στην ευρωπαϊκή αγορά πριν από το 1981, να επιταχύνει την είσοδο ασφαλών και καινοτόμων χημικών προϊόντων στην αγορά και να καταστήσει περισσότερο αποτελεσματική τη διαχείριση κινδύνων όσον αφορά τις εν λόγω ουσίες, κυρίως μεταφέροντας την ευθύνη εντοπισμού και ελέγχου των κινδύνων από τις αρμόδιες αρχές στις επιχειρήσεις. Η επιτυχής υλοποίηση του κανονισμού REACH 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 διασφαλίζει ότι οι λειτουργικές πτυχές της νομοθεσίας εξελίσσονται ομαλά. Ωστόσο, η αποτελεσματική λειτουργία του REACH εξαρτάται επίσης από τους θεσμικούς εταίρους του ECHA, κυρίως από τα κράτη μέλη της ΕΕ, το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.

Σκοπός του κανονισμού CLP είναι να διασφαλίσει υψηλό επίπεδο προστασίας για την ανθρώπινη υγεία και για το περιβάλλον, καθώς και να διευκολύνει την ελεύθερη κυκλοφορία ουσιών, μειγμάτων και ορισμένων αντικειμένων, μέσω της εναρμόνισης των κριτηρίων ταξινόμησης ουσιών και μειγμάτων, αλλά και των κανόνων επισήμανσης και συσκευασίας. Στις επικίνδυνες ιδιότητες των χημικών περιλαμβάνονται οι κίνδυνοι από φυσικούς παράγοντες καθώς και οι κίνδυνοι για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, συμπεριλαμβανομένων των κινδύνων για τη στοιβάδα του όζοντος. Επιπλέον, ο κανονισμός CLP αποτελεί την κοινοτική συνεισφορά στο έργο της παγκόσμιας εναρμόνισης των κριτηρίων ταξινόμησης και επισήμανσης το οποίο εκπονήθηκε στους κόλπους των Ηνωμένων Εθνών (ΠΕΣ του ΟΗΕ).

Αμφότεροι οι κανονισμοί θα πρέπει να συμβάλουν στην ολοκλήρωση της στρατηγικής προσέγγισης για τη διεθνή διαχείριση χημικών ουσιών (SAICM) που θεσπίστηκε στο Ντουμπάι στις 6 Φεβρουαρίου 2006.

Η αποστολή του ECHA

Αποστολή του ECHA είναι

- να διαχειριστεί το σύνολο του έργου των κανονισμών REACH και CLP, αναλαμβάνοντας ή συντονίζοντας τις απαραίτητες δραστηριότητες προκειμένου να διασφαλίσει τη συνεπή εφαρμογή τους σε επίπεδο ΕΕ
- να παράσχει στα κράτη μέλη και στα θεσμικά όργανα της ΕΕ όσο το δυνατόν καλύτερες επιστημονικές συμβουλές σε ζητήματα σχετικά με την ασφάλεια και τις κοινωνικοοικονομικές προεκτάσεις της χρήσης χημικών προϊόντων.

Ο Οργανισμός θα επιτύχει τον στόχο αυτό διασφαλίζοντας μια αξιόπιστη διαδικασία λήψης αποφάσεων, αξιοποιώντας τις καλύτερες επιστημονικές, τεχνικές και ρυθμιστικές δυνατότητες προκειμένου να επιτευχθεί η συμμόρφωση προς τους κανονισμούς REACH και CLP.

Το όραμα του ECHA

Όραμα του ECHA είναι να καταστεί ο διεθνώς αναγνωρισμένος οργανισμός αναφοράς για οποιοδήποτε ζήτημα σχετίζεται με την ασφάλεια των βιομηχανικών χημικών προϊόντων και να αποτελέσει πηγή αξιόπιστων και ποιοτικών πληροφοριών για τα χημικά προϊόντα προς όφελος όλων των πολιτών.

Ο ECHA θα αποτελεί μια ρυθμιστική αρχή αναφοράς που θα προσελκύσει ταλαντούχο προσωπικό με υψηλά κίνητρα εφαρμόζοντας τις πιο σύγχρονες διοικητικές πρακτικές και πολιτικές προσωπικού. Ο ECHA θα αναγνωρίζεται από τον κλάδο ως ένας αξιόπιστος εταίρος που θα του παρέχει τις συμβουλές και την υποστήριξη που χρειάζεται.

Οι αξίες του ECHA

Όντας ένας σύγχρονος οργανισμός δημόσιας διοίκησης, οι αξίες του ECHA είναι η διαφάνεια, η αμεροληψία, η υποχρέωση λογοδοσίας και η αποτελεσματικότητα. Θα διαχειρίζεται τις εργασίες των κανονισμών REACH και CLP με ασφαλή, επαγγελματικό και επιστημονικά τεκμηριωμένο τρόπο.

Ο ECHA αποδίδει σημασία στην ανεξαρτησία του από κάθε εξωτερικό συμφέρον, ενώ παράλληλα συνεργάζεται στενά με όλους τους ενδιαφερόμενους φορείς, τα θεσμικά όργανα της ΕΕ και τα κράτη μέλη. Ο Οργανισμός ακολουθεί μια ισχυρή πολιτική ίσων ευκαιριών και φιλικότητας προς το περιβάλλον.

Εισαγωγή

Το παρόν πρόγραμμα εργασιών περιγράφει τους στόχους του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων για το 2011, το τέταρτο κατά σειρά έτος λειτουργίας του. Βάση του παρόντος ετήσιου προγράμματος εργασιών αποτελεί το πολυετές πρόγραμμα εργασιών 2011-2013, το οποίο εγκρίθηκε τον Ιούνιο του 2010 από το Διοικητικό Συμβούλιο του ECHA μετά από διαβούλευση. Η δομή του προγράμματος εργασιών ακολουθεί την προσέγγιση της διαχείρισης βάσει δραστηριοτήτων του ECHA και χωρίζεται σε δεκαπέντε δραστηριότητες. Κάθε δραστηριότητα διαθέτει μια ομάδα από στόχους και αποτελέσματα, καθώς και δείκτες επιδόσεων, οι οποίοι επιτρέπουν την παρακολούθηση των επιτευγμάτων.

Λόγω των χρονικών προθεσμιών που θεσπίζονται στον κανονισμό REACH, το παρόν πρόγραμμα εργασιών εγκρίθηκε για πρώτη φορά τον Σεπτέμβριο του 2010, μια περίοδο κατά την οποία η πρώτη προθεσμία καταχώρισης του REACH, η οποία είχε οριστεί στα τέλη του 2010, απείχε ακόμα μερικούς μήνες. Δεδομένου ότι ο μεγάλος αριθμός καταχωρίσεων, προτάσεων για διενέργεια δοκιμών και αιτημάτων εμπιστευτικότητας ήταν παράγοντες καθοριστικοί για τον φόρτο εργασίας και την οικονομική κατάσταση του ECHA για το 2011, το πρόγραμμα εργασιών αναθεωρήθηκε τον Δεκέμβριο του 2010. Θα πρέπει να υπογραμμιστεί, ωστόσο, ότι τα αριθμητικά στοιχεία αναφοράς που αφορούν άλλες δραστηριότητες, ιδίως την αδειοδότηση, τους περιορισμούς και τις προσφυγές, εξακολουθούν να χαρακτηρίζονται από υψηλό βαθμό αβεβαιότητας.

Ο προϋπολογισμός και ο πίνακας προσωπικού, που αποτελούν τη βάση για την κατανομή πόρων βάσει δραστηριοτήτων που παρουσιάζεται στο παράρτημα 3, εγκρίθηκαν από το Διοικητικό Συμβούλιο τον Δεκέμβριο του 2010. Ωστόσο, ο προϋπολογισμός θα οριστικοποιηθεί μόνο μετά την έγκριση του γενικού προϋπολογισμού της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Επίσης, ο πίνακας προσωπικού θα χρειαστεί να εγκριθεί από την αρμόδια για τον προϋπολογισμό αρχή, ήτοι το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και το Συμβούλιο.

Οι προκλήσεις και οι προτεραιότητες του ECHA για το 2011

Μια πρώτη πρόκληση για τον ECHA το 2011 θα είναι η επιτυχής ολοκλήρωση της επεξεργασίας των φακέλων καταχώρισης που παραλήφθηκαν έως την πρώτη προθεσμία καταχώρισης του κανονισμού REACH της 30ής Νοεμβρίου 2010.

Η δωρεάν δημοσιοποίηση πληροφοριών σχετικά με τα καταχωρισμένα χημικά προϊόντα αναμένεται να επηρεάσει θετικά την προστασία της υγείας και του περιβάλλοντος στην Ευρώπη και σε όλο τον κόσμο. Συνεπώς, μια βασική δραστηριότητα το 2011 θα είναι η επεξεργασία των πληροφοριών σχετικά με τις ουσίες που καταχωρίστηκαν το 2010, η αξιολόγηση των αιτημάτων εμπιστευτικότητας που υποβλήθηκαν από τους καταχωρίζοντες για ορισμένα τμήματα των φακέλων τους, καθώς και η δημοσίευση των μη εμπιστευτικών τμημάτων των φακέλων καταχώρισης στον δικτυακό τόπο του ECHA.

Μετά την προθεσμία καταχώρισης του Νοεμβρίου του 2010, η κύρια πρόκληση για τον ECHA είναι η αξιολόγηση των καταχωρισμένων φακέλων. Οι σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που παράγονται σε μεγάλες ποσότητες και θα καταχωριστούν έως την πρώτη προθεσμία θα συνοδεύονται από τον μεγαλύτερο όγκο πληροφοριών ανά φάκελο και από πολλές προτάσεις διενέργειας δοκιμών. Λόγω των καθορισμένων προθεσμιών για τις εν λόγω αξιολογήσεις, ο ECHA θα πρέπει να εστιάσει τις δυνατότητες αξιολόγησης των προτάσεων διενέργειας δοκιμών για το έτος 2011. Επιπλέον, ο ECHA θα καταβάλει κάθε δυνατή προσπάθεια ώστε το πρώτο σχέδιο κοινοτικού κυλιόμενου προγράμματος δράσης να υποβληθεί αρκετό καιρό πριν το τέλος του 2011.

Δεδομένου ότι το παράρτημα XIV του κανονισμού REACH, στο οποίο παρατίθεται κατάλογος ουσιών που υπόκεινται σε αδειοδότηση, αναμένεται να εγκριθεί και να δημοσιευθεί από την Επιτροπή στις αρχές του 2011, ο ECHA θα διασφαλίσει την ετοιμότητά του να λαμβάνει και να επεξεργάζεται τις αιτήσεις αδειοδότησης που λαμβάνει από τον κλάδο.

Μια άλλη πρόκληση απορρέει από την προθεσμία της 3ης Ιανουαρίου 2011 που αφορά τις κοινοποιήσεις ταξινόμησης και επισήμανσης. Μετά από αυτήν την προθεσμία, ο ECHA θα διατηρήσει το ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης, θα το αναπτύξει περαιτέρω και θα δημοσιεύσει μια μη εμπιστευτική έκδοσή του στον δικτυακό τόπο του ECHA.

Σύμφωνα με το στόχο πολιτικής τον οποίο έθεσε η Επιτροπή νωρίτερα το 2010, ο αριθμός των προτάσεων προσδιορισμού ουσιών ως ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC) αναμένεται να αυξηθεί. Αυτό θα σημαίνει ότι, σε συνδυασμό με τον υψηλότερο αριθμό προτάσεων επιβολής περιορισμών και την υποβολή των πρώτων αιτήσεων αδειοδότησης από τον κλάδο, η Γραμματεία και οι επιστημονικές επιτροπές του ECHA θα έχουν αυξημένο φόρτο εργασίας το 2011.

Το 2011, ο ECHA θα ενισχύσει τον επιστημονικό και τεχνικό συμβουλευτικό του ρόλο προς την Επιτροπή και τα κράτη μέλη, αξιοποιώντας πλήρως τις επιστημονικές του βάσεις και το έργο του στους τομείς της αξιολόγησης και της διαχείρισης κινδύνου. Αυτό αφορά, ιδίως, ζητήματα σχετικά με τα νανοϋλικά και τις ουσίες που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές.

Όσον αφορά την παροχή επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών στον κλάδο μέσω καθοδήγησης και γραφείων υποστήριξης, ιδιαίτερη έμφαση θα αποδοθεί στη συνδρομή των MME με σκοπό την προετοιμασία τους για τη δεύτερη προθεσμία καταχώρισης το 2013. Η αύξηση της ευαισθητοποίησης και η παροχή πληροφοριών σχετικά με τις υποχρεώσεις των ενδιαφερομένων επιχειρήσεων θα αποτελέσουν σημαντικές παράμετροι για την υποστήριξη τους προκειμένου να προετοιμαστούν σωστά. Η εμπειρία που αποκομίστηκε από τις πρώτες προθεσμίες καταχώρισης και κοινοποίησης θα βοηθήσουν τον ECHA να αναπτύξει περαιτέρω τις συμβουλευτικές του δυνατότητες,

ειδικότερα όσον αφορά την αποφυγή διενέργειας περιττών δοκιμών σε ζώα και την απλοποίηση της καθοδήγησης. Έμφαση θα συνεχίσει να αποδίδεται στη μετάφραση των εγγράφων καθοδήγησης και άλλων εγγράφων που απευθύνονται στις ΜΜΕ και στο ευρύ κοινό.

Δεδομένου ότι η επιτυχία των κανονισμών REACH και CLP εξαρτάται επίσης από την εναρμονισμένη και αποτελεσματική εφαρμογή τους, η υποστήριξη που παρέχεται από τη Γραμματεία του ECHA στο Φόρουμ θα συνεχίσει να αποτελεί ζήτημα ιδιαίτερης σημασίας στο πλαίσιο του προγράμματος των εργασιών.

Η υλοποίηση και ο έλεγχος της εφαρμογής των κανονισμών REACH και CLP απαιτεί ένα ευρύ φάσμα συστημάτων ΤΠ. Η περαιτέρω ανάπτυξη και συντήρησή τους θα συνεχίσει να αποτελεί κρίσιμο στοιχείο για τις εργασίες του ECHA. Με βάση την εμπειρία που αποκομίστηκε το 2010, ο ECHA θα είναι σε θέση να αναπτύξει με εντατικούς ρυθμούς, ή/και να αναβαθμίσει όπου κρίνεται απαραίτητο, τα υφιστάμενα συστήματα με σκοπό να τα καταστήσει πιο αποτελεσματικά και φιλικά προς τον χρήστη, ενώ τα συστήματα REACH-IT και IUCLID5 εξακολουθούν να παραμένουν οι θεμελιώδεις εφαρμογές του Οργανισμού.

Με βάση τις υποχρεώσεις υποβολής εκθέσεων που ορίζονται στον κανονισμό REACH, ο ECHA θα συντάξει την πρώτη πενταετή έκθεση προς την Επιτροπή με αντικείμενο την εφαρμογή του κανονισμού REACH, σε αυτό δε το πλαίσιο θα υποβάλει προτάσεις για τη βελτίωση της εφαρμοσιμότητας του κανονισμού. Επιπλέον, ο ECHA θα συντάξει την πρώτη τριετή έκθεση προς την Επιτροπή με αντικείμενο την κατάσταση της υλοποίησης και χρήσης μεθόδων και στρατηγικών για δοκιμές χωρίς τη χρήση ζώων.

Ο ρυθμός ανάπτυξης του Οργανισμού, από άποψη στελέχωσης, θα κορυφωθεί στις αρχές του 2011. Για να διασφαλιστεί η ορθή και συνεπής λήψη αποφάσεων, προβλέπεται σημαντική αναδιοργάνωση στις αρχές του έτους. Μια σημαντική πρόκληση όσον αφορά τη διοίκηση θα είναι η ομαλή διεξαγωγή της εν λόγω αναδιοργάνωσης, ειδικότερα μέσω της προσαρμογής των διοικητικών διαδικασιών σε μια πιο αποκεντρωμένη οργανωτική δομή, καθώς και μέσω του αποτελεσματικού συντονισμού και εφαρμογής τους. Η διοίκηση του ECHA στον χρηματοοικονομικό τομέα θα εστιάσει στην αποτελεσματική διαχείριση της ρευστότητας και στην αυστηρή δημοσιονομική πειθαρχία, καθώς ο Οργανισμός θα είναι πλήρως αυτοχρηματοδοτούμενος μέσω των τελών και των επιβαρύνσεων που επιβάλλονται στο πλαίσιο των δραστηριοτήτων των κανονισμών REACH και CLP κατά την περίοδο 2011-2013, ενώ παράλληλα θα πρέπει να επιστρέψει στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή την επιδότηση που έλαβε το 2010. Στον τομέα της διαχείρισης ανθρώπινων πόρων, το κέντρο βάρους θα μετατοπιστεί από τις μαζικές προσλήψεις των προηγούμενων ετών στη διατήρηση του προσωπικού, με περισσότερη έμφαση στην εκμάθηση και εξέλιξη, τις καινοτόμες στρατηγικές οργανωτικής ανάπτυξης, καθώς και στην ειδική μέριμνα για την ευημερία του προσωπικού.

1. Εφαρμογή των διαδικασιών των κανονισμών REACH και CLP



Δραστηριότητα 1: Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Καταχώριση

Ο κανονισμός REACH στηρίζεται στη βασική αρχή ότι η ευθύνη για τον προσδιορισμό και τη διαχείριση κινδύνων από μια ουσία βαρύνει την επιχείρηση που παρασκευάζει, εισάγει, διαθέτει στην αγορά ή χρησιμοποιεί την ουσία. Οι επιχειρήσεις που παρασκευάζουν ή εισάγουν ουσίες σε ποσότητες 1 τόνου ή περισσότερο ετησίως πρέπει να καταδείξουν ότι έχουν αναλάβει την ευθύνη αυτή μέσω ενός φακέλου καταχώρισης που υποβάλλεται στον ECHA. Στην συνέχεια, ο ECHA επαληθεύει την πληρότητα των παρεχόμενων πληροφοριών και την καταβολή του τέλους καταχώρισης, πριν αντιστοιχίσει τον αριθμό καταχώρισης.

Η πρώτη προθεσμία καταχώρισης της 30ής Νοεμβρίου 2010 σύμφωνα με τον κανονισμό REACH αφορά τις καταχωρίσεις για ουσίες που παράγονται σε μεγάλες ποσότητες (1000 τόνους ετησίως ή περισσότερο), καθώς και ορισμένους τύπους ουσιών που προκαλούν ανησυχία. Έως τη συγκεκριμένη ημερομηνία, ο ECHA είχε λάβει 25.000 φακέλους καταχώρισης, αριθμός που συμφωνεί με την αρχική εκτίμηση της Επιτροπής και με το σενάριο αναφοράς που είχε προβλεφθεί από τον ECHA. Ο ECHA έχει περιθώριο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2011 για την επεξεργασία των εν λόγω φακέλων, αλλά χάρη στην επιτυχή αυτοματοποίηση ορισμένων βασικών βημάτων της διαδικασίας επεξεργασίας φακέλων, η εργασία αυτή θα ολοκληρωθεί νωρίτερα. Ο αριθμός των εκ νέου υποβολών αναμένεται να είναι χαμηλός, καθώς πολύ μικρό ποσοστό των φακέλων καταχώρισης απορρίπτεται κατά τον έλεγχο πληρότητας, χάρη στο εργαλείο που παρέχεται από τον ECHA στον κλάδο για τη δοκιμαστική εκτέλεση ελέγχου πληρότητας πριν από την υποβολή του φακέλου. Ο ECHA θα συνεχίσει να παρακολουθεί ζητήματα σχετικά με την καταχώριση σε συνεργασία με τους εταίρους του όπως, μεταξύ άλλων, την Ομάδα Επαφής Διευθυντών (DCG)¹, τα οποία αφορούν τους καταχωρίζοντες και τους μεταγενέστερους χρήστες ακόμα και μετά τη λήξη της πρώτης προθεσμίας καταχώρισης. Καθ' όλη τη διάρκεια του 2011 αναμένεται σταθερή ροή καταχωρίσεων νέων ουσιών και επικαιροποιήσεων φακέλων.

Πληροφορίες σχετικά με το πρώτο κύμα καταχωρίσεων, συμπεριλαμβανομένης μιας εκτίμησης της διαδικασίας κοινής υποβολής και των λόγων για την ξεχωριστή υποβολή πληροφοριών, θα συμπεριληφθούν στην πρώτη έκθεση του ECHA προς την Επιτροπή αναφορικά με την εφαρμογή του κανονισμού REACH, η οποία αναμένεται να υποβληθεί την 1η Ιουνίου 2011². Επιπλέον, θα εξεταστούν η διαδικασία καταχώρισης και οι σχετικές διαδικασίες κοινοχρησίας δεδομένων, επίσης σε συνεργασία με τη DCG, λαμβάνοντας υπόψη τα διδάγματα που αποκομίστηκαν (συμπεριλαμβανομένων των προσφυγών), με σκοπό την προετοιμασία για την επόμενη προθεσμία καταχώρισης του 2013.

Από την 1η Ιουνίου 2011, ο ECHA θα ξεκινήσει την επεξεργασία των κοινοποιήσεων ουσιών σε αντικείμενα³ για τις ουσίες που εμφανίζονται στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών και πληρούν τα κριτήρια που ορίζονται στη νομοθεσία. Ο ECHA θα αναπτύξει αρχές και διαδικασίες για την αξιολόγηση των εν λόγω κοινοποιήσεων προκειμένου να προσδιορίζεται πότε θα ζητείται πλήρης καταχώριση με σκοπό την προαγωγή της αποτελεσματικής διαχείρισης κινδύνου. Η διαχείριση των εκθέσεων μεταγενέστερων χρηστών (MX) θα ξεκινήσει επίσης το 2011. Οι MX πρέπει να υποβάλλουν εκθέσεις για

¹ Η Ομάδα Επαφής Διευθυντών (DCG) απαρτίζεται από εκπροσώπους της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, του ECHA και ενώσεων του κλάδου. Ο στόχος της Ομάδας είναι η εύρεση πρακτικών λύσεων σε θέματα που θεωρείται ότι εμποδίζουν την καταχώριση.

² Κανονισμός REACH άρθρο 117 παράγραφος 2.

³ Εάν οι ουσίες βρίσκονται στα εν λόγω αντικείμενα σε ποσότητες συνολικά άνω του ενός τόνου ανά παρασκευαστή ή εισαγωγέα κατ' έτος και συγκέντρωση άνω του 0,1% κατά βάρος (β/β).

τις χρήσεις που δεν καλύπτονται από την καταχώριση των προμηθευτών τους και για τις οποίες απαιτείται έκθεση χημικής ασφάλειας ή σε περίπτωση όπου ο ΜΧ στηρίζεται σε κάποια συγκεκριμένη εξαίρεση. Αναμένεται να υποβληθεί πολύ μεγάλος αριθμός τέτοιου είδους εκθέσεων (εκτίμηση αναφοράς: 45.000). Τέλος, ο φόρτος εργασίας που σχετίζεται με PPORD για το 2011 αναμένεται να παραμείνει στα ίδια επίπεδα με το 2010.

Κοινοχρησία δεδομένων

Οι επιχειρήσεις που παρασκευάζουν ή εισάγουν την ίδια ουσία πρέπει να υποβάλουν από κοινού την καταχώρισή τους μετά τη μεταξύ τους ανταλλαγή των διαθέσιμων δεδομένων, καθώς και να προσδιορίζουν από κοινού τις ανάγκες διενέργειας περαιτέρω δοκιμών, συμβάλλοντας στην αποφυγή διενέργειας περιττών δοκιμών σε ζώα και στη μείωση του κόστους με το οποίο επιβαρύνονται οι καταχωρίζοντες. Η επιτυχής κοινοχρησία δεδομένων, και κατ' επέκταση η επιτυχία του κανονισμού REACH, εξαρτάται σε μεγάλο βαθμό από τη σαφή κατανόηση της ταυτότητας της ουσίας. Η κοινοχρησία δεδομένων επιτρέπεται για τις «ίδιες» ουσίες, όχι όμως για διαφορετικές. Πάντως, οι πληροφορίες σχετικά με την ταυτότητα μιας ουσίας στηρίζουν τη συγκριτική προσέγγιση, την ομαδοποίηση ουσιών και τις (Q)SAR (Ποσοτικές σχέσεις δομής-δραστικότητας) - μέθοδοι χρήσης των διαθέσιμων πληροφοριών σχετικά με μια συγκεκριμένη ουσία (ή ομάδα ουσιών) για την κάλυψη της έλλειψης πληροφοριών για μια άλλη, διαφορετική ουσία - αποφεύγοντας έτσι τη διενέργεια περαιτέρω δοκιμών σε σπονδυλωτά ζώα. Οι ανάγκες παροχής συμβουλών και υποστήριξης του κλάδου όσον αφορά τον προσδιορισμό της ταυτότητας των ουσιών και τις δυνατότητες συγκριτικής προσέγγισης για την υποστήριξη της κοινοχρησίας των δεδομένων αναμένεται να αυξηθούν το 2011, καθώς περισσότεροι καταχωρίζοντες, συχνά με περιορισμένα δεδομένα για κάποια ουσία, αναμένεται να προετοιμαστούν για καταχώριση ενόψει των μεταγενέστερων προθεσμιών.

Τα αιτήματα κοινοχρησίας δεδομένων και οι σχετικές διαφορές (εάν προκύψουν) διακρίνονται σε αυτά που προκύπτουν μετά την υποβολή αιτημάτων διερεύνησης σχετικά με μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες και σε εκείνα που οφείλονται σε διαφωνίες εντός των ΦΑΠΟ. Τους τελευταίους τρεις μήνες του 2010 σημειώθηκε απρόσμενη αύξηση στον αριθμό των αιτημάτων διερεύνησης, κυρίως λόγω των αιτημάτων διερεύνησης για σταδιακά εισαγόμενες ουσίες. Παρά τα μέτρα που λήφθηκαν για τη βελτιστοποίηση της διαδικασίας διερεύνησης, μέρος του φόρτου εργασίας που εκκρεμεί αναμένεται να μετακυληθεί στο 2011. Επίσης, λογικά αναμένεται ότι ο αριθμός των αιτημάτων διερεύνησης θα παραμείνει σε σχετικά υψηλό επίπεδο το 2011, λόγω του ότι πολλά από αυτά χρειάζεται να υποβληθούν εκ νέου λόγω της ανεπαρκούς ποιότητας της αρχικής υποβολής.

Η κοινοχρησία δεδομένων εντός των ΦΑΠΟ διαφέρει. Από το 2011 και έπειτα, ο ECHA θα την υποστηρίξει ακόμα περισσότερο, ειδικότερα για να συνδράμει τις επιχειρήσεις που προετοιμάζονται για την προθεσμία του 2013 και προσπαθούν να αποκτήσουν τα στοιχεία επικοινωνίας προηγούμενων καταχωριζόντων προκειμένου να συμμετάσχουν σε κοινή υποβολή. Αιτήματα κοινοχρησίας δεδομένων ενδέχεται να προκύψουν πριν ή μετά την υποβολή καταχώρισης ουσίας. Το 2011 θα κυριαρχήσει η δεύτερη περίπτωση, καθώς τα μέλη του ΦΑΠΟ που παρασκευάζουν ή εισάγουν την ουσία σε ποσότητες κάτω των 1000 τόνων ετησίως θα υποβάλουν καταχωρίσεις για ουσίες για τις οποίες ο κύριος καταχωρίζων υπέβαλε τη δική του καταχώριση έως την προθεσμία του 2010. Σε περίπτωση διαφωνίας, οι επιχειρήσεις μπορούν να ζητούν την παρέμβαση του ECHA. Σε περίπτωση που δεν είναι εφικτή η επίτευξη συμφωνίας σχετικά με την κοινοχρησία μελέτης για τη διενέργεια δοκιμών σε σπονδυλωτά ζώα, ο ECHA μπορεί ενίοτε να αποφασίζει ή να εγκρίνει την παραπομπή σε πληροφορίες που έχουν ήδη υποβληθεί. Οι καταχωρίζοντες που εμπίπτουν σε αυτή τη χαμηλότερη ποσοτική κατηγορία είναι συνήθως ΜΜΕ. Ανεξάρτητα από την απόφαση του ECHA, ενδέχεται να υπάρξουν προσφυγές από το άλλο μέρος, η δε προετοιμασία της νομικής υπεράσπισης του ECHA μπορεί να απαιτήσει σημαντικό χρονικό διάστημα. Τέλος, τα υφιστάμενα συστήματα και διαδικασίες ΤΠ θα επεναξιαστούν με σκοπό την εύρεση βελτιώσεων με βάση την

εμπειρία που αποκομίστηκε από το έργο της προκαταχώρισης το 2008 και της καταχώρισης το 2010.

Διάδοση πληροφοριών

Η δωρεάν δημοσιοποίηση πληροφοριών σχετικά με τα χημικά προϊόντα στον δικτυακό τόπο του ECHA αναμένεται να επηρεάσει θετικά την προστασία της υγείας και του περιβάλλοντος στην Ευρώπη και σε όλο τον κόσμο. Μια βασική δραστηριότητα το 2011 θα είναι η επεξεργασία των πληροφοριών σχετικά με τις ουσίες που καταχωρίστηκαν το 2010, η αξιολόγηση των αιτημάτων εμπιστευτικότητας που υποβλήθηκαν από τους καταχωρίζοντες μαζί με τους φακέλους τους, καθώς και η δημοσίευση των μη εμπιστευτικών πληροφοριών στον δικτυακό τόπο του ECHA. Με βάση τους φακέλους καταχώρισης στους οποίους ο ECHA έχει ήδη αντιστοιχίσει αριθμό καταχώρισης, φαίνεται ότι 2% των καταχωρίσεων σταδιακά εισαγόμενων ουσιών και 35% των καταχωρίσεων μη σταδιακά εισαγόμενων ουσιών περιέχουν αιτήματα εμπιστευτικότητας. Συνεπώς, η αξιολόγηση των αιτημάτων εμπιστευτικότητας που υποβλήθηκαν έως τις 30 Νοεμβρίου 2010 θα έχει σχεδόν ολοκληρωθεί το 2011. Σε κάθε περίπτωση, θα δοθεί προτεραιότητα στους φακέλους που περιλαμβάνουν πρόταση διενέργειας δοκιμών ή τελούν υπό έλεγχο συμμόρφωσης. Επιπλέον, ο ECHA θα απλοποιήσει περαιτέρω την αυτοματοποιημένη εξαγωγή των μη εμπιστευτικών πληροφοριών από τους φακέλους καταχώρισης και –στο πλαίσιο ανακαίνισης του δικτυακού τόπου του ECHA– θα ανακαινίσει και τον δικτυακό τόπο διάδοσης πληροφοριών έτσι ώστε να καταστεί σημαντικά πιο εύχρηστος και φιλικός προς τον χρήστη.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Εξέταση όλων των φακέλων και των συναφών με την κοινοχρησία δεδομένων διαφορών, και αξιολόγηση των κοινοποιήσεων PPORD και των αιτημάτων εμπιστευτικότητας, σύμφωνα με τις τυποποιημένες διαδικασίες που έχει θεσπίσει ο ECHA, εντός των προθεσμιών που προβλέπει ο κανονισμός REACH
2. Διεκπεραίωση των αιτημάτων διερεύνησης σύμφωνα με τις τυποποιημένες διαδικασίες που έχει θεσπίσει ο ECHA, εντός της προθεσμίας-στόχου των 20 εργάσιμων ημερών
3. Αποφάσεις υψηλής τεχνικής και επιστημονικής ποιότητας για τις καταχωρίσεις και τις κοινοποιήσεις PPORD
4. Δημοσίευση των διαθέσιμων πληροφοριών από όλους τους φακέλους ουσιών που καταχωρίστηκαν πριν από την πρώτη προθεσμία καταχώρισης στον δικτυακό τόπο του ECHA για το κοινό.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτης	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό καταχωρίσεων, κοινοποιήσεων PPORD και συναφών με την κοινοχρησία δεδομένων διαφορών που υποβάλλονται σε επεξεργασία εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Χρόνος που καταγράφεται στη μηνιαία έκθεση REACH-IT
Ποσοστό αιτημάτων διερεύνησης που υποβάλλονται σε επεξεργασία	≥ 90%	Χρόνος που καταγράφεται στη

εντός της καθορισμένης προθεσμίας (20 εργάσιμες ημέρες).		μηνιαία έκθεση REACH-IT
Ποσοστό αιτημάτων εμπιστευτικότητας που αξιολογούνται και περιέχονται στους φακέλους καταχώρισης που υποβλήθηκαν στο πλαίσιο της προθεσμίας καταχώρισης του 2010.	$\geq 90\%$	Καταγραφή στο REACH-IT, τριμηνιαίες εκθέσεις
Ποσοστό φακέλων καταχώρισης (μη εμπιστευτικών πληροφοριών) που δημοσιεύονται στον δικτυακό τόπο του ECHA.	$\geq 80\%$	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Αριθμός προσφυγών κατά αποφάσεων που υποβάλλουν οι καταχωρίζοντες και οι φορείς κοινοποίησης.	$\leq 10\%$ των αποφάσεων	Παρακολούθηση των αντιδράσεων στις αποφάσεις σε μηνιαία βάση

3. Βασικά αποτελέσματα

- Επεξεργασία φακέλων για σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που υποβλήθηκαν στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2010, αποστολή τιμολογίων και παραλαβή πληρωμών, καθώς και διεκπεραίωση διαφορών περί κοινοχρησίας δεδομένων εντός των προβλεπόμενων προθεσμιών
- Παραλαβή και επεξεργασία φακέλων καταχώρισης για μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες, φακέλων αιτημάτων διερεύνησης, κοινοποιήσεων ενδιάμεσων προϊόντων καθώς και έρευνας και ανάπτυξης προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής (PPORD)
- Επεξεργασία καταχωρίσεων για σταδιακά εισαγόμενες ουσίες με μεταγενέστερες προθεσμίες αλλά τις οποίες ο κύριος καταχωρίζων καταχώρισε επιτυχώς εντός της προθεσμίας του 2010
- Αξιολόγηση 250 νέων αιτημάτων εμπιστευτικότητας (από φακέλους καταχώρισης για μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες, φακέλους καταχώρισης για σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που υποβλήθηκαν το 2011, καθώς και επικαιροποιήσεις φακέλων καταχώρισης το 2011) και 1000 αιτημάτων εμπιστευτικότητας που προέκυψαν στο πλαίσιο της προθεσμίας καταχώρισης του 2010
- Καθιέρωση αρχών και διαδικασιών για την υποβολή καταχωρίσεων ουσιών σε αντικείμενα
- Θέσπιση διαδικασιών και συστημάτων για την επεξεργασία εκθέσεων μεταγενέστερων χρηστών που αφορούν χρήσεις, οι οποίες δεν υποστηρίζονται από τους προμηθευτές τους (άρθρο 38 του κανονισμού REACH) και κοινοποιήσεων παρασκευαστή/εισαγωγέα που αφορούν μη υποστηριζόμενες χρήσεις, οι οποίες προσδιορίζονται από μεταγενέστερους χρήστες (άρθρο 37 παράγραφος 3 και άρθρο 38 του κανονισμού REACH)
- Δημοσίευση πληροφοριών από τις καταχωρίσεις που λήφθηκαν το 2010 στον δικτυακό τόπο του ECHA και διασύνδεσή τους με τη δικτυακή πύλη eChemPortal του ΟΟΣΑ.

Δραστηριότητα 2: Αξιολόγηση

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Αξιολόγηση φακέλου

Η αξιολόγηση φακέλου περιλαμβάνει τόσο την εξέταση των προτάσεων διενέργειας δοκιμών όσο και τη διεξαγωγή ελέγχων συμμόρφωσης. Περιλαμβάνει επίσης τη λήψη επιστημονικών αποφάσεων με βάση τις εξειδικευμένες γνώσεις στους διάφορους επιστημονικούς τομείς. Οι αποφάσεις του ECHA τελούν υπό λεπτομερή επιστημονική και νομική εξέταση από τους εμπλεκόμενους καταχωρίζοντες και τα κράτη μέλη. Με τη σειρά του, αυτό απαιτεί οι επιστημονικές κρίσεις να είναι βάσιμες και να μεταφράζονται σε νομικά ορθές αποφάσεις. Είναι προφανές ότι αυτό, σε συνδυασμό μάλιστα με την απαίτηση υψηλής απόδοσης –αξιολογήσεις εκατοντάδων φακέλων ανά έτος- και με μια διαδικασία λήψης αποφάσεων όπου εμπλέκονται όλα τα κράτη μέλη και η οποία περιλαμβάνει πολλαπλά διαδικαστικά στάδια, δημιουργεί σημαντικές προκλήσεις για τη Γραμματεία του ECHA.

Ο ECHA υποχρεούται να εξετάζει όλες τις προτάσεις δοκιμών που υποβάλλονται από καταχωρίζοντες ή μεταγενέστερους χρήστες, και να συντάσσει σχέδιο απόφασης εντός των προθεσμιών που προβλέπει ο κανονισμός REACH. Δείκτη του φόρτου εργασίας για την εξέταση των προτάσεων διενέργειας δοκιμών αποτελεί ο αριθμός των καταχωρισμένων ουσιών, καθώς αναμένεται ότι οι υποχρεώσεις κοινοχρησίας δεδομένων θα οδηγήσουν στην κοινή υποβολή προτάσεων διενέργειας δοκιμών ανά ουσία. Για μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες, το σχέδιο απόφασης πρέπει να συντάσσεται εντός 6 μηνών, ενώ για σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που θα καταχωριστούν μέχρι την 1η Δεκεμβρίου 2010, το σχέδιο απόφασης πρέπει να είναι έτοιμο μέχρι την 1η Δεκεμβρίου 2012.

Επιπλέον, ο ECHA υποχρεούται να εκπονεί ελέγχους συμμόρφωσης τουλάχιστον στο 5% των υποβαλλόμενων φακέλων καταχώρισης ανά ποσοτική κατηγορία. Επομένως, ο δείκτης του φόρτου εργασίας που αφορά τους ελέγχους συμμόρφωσης είναι ο αριθμός των φακέλων που λαμβάνονται ανά ποσοτική κατηγορία. Ωστόσο, λόγω των μεγάλων διαφορών που παρατηρούνται όσον αφορά τον αριθμό των φακέλων που υποβάλλονται κάθε χρόνο, και δεδομένου ότι ο κύριος όγκος των φακέλων καταχώρισης αναμένεται να υποβληθεί τα έτη 2010, 2013 και 2018, η νομοθεσία δεν έχει ορίσει προθεσμία για την επίτευξη του στόχου του 5%. Με βάση τον αριθμό των προτάσεων διενέργειας δοκιμών και τον αριθμό των φακέλων καταχώρισης που υποβάλλονται, ο ECHA θα αναπτύξει περαιτέρω το πολυετές χρονοδιάγραμμα για την επίτευξη ελέγχων συμμόρφωσης σε ποσοστό τουλάχιστον 5% έως το τέλος του 2013.

Θα απαιτηθεί συνεχής ανάπτυξη των επιστημονικών και διοικητικών δυνατοτήτων, καθώς οι παραγόμενες σε μεγάλες ποσότητες σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που καταχωρίστηκαν μέχρι την 1η Δεκεμβρίου 2010 θα περιέχουν τις περισσότερες πληροφορίες ανά φάκελο, και ο ECHA προβλέπει ότι μεγάλο μέρος των εν λόγω πληροφοριών δεν θα έχει εκπονηθεί με την ισχύουσα τυποποιημένη μεθοδολογία δοκιμών διασφαλισμένης ποιότητας. Αυτό θα περιπλέξει αναπόφευκτα την αξιολόγηση των φακέλων και θα εγείρει πολύπλοκα και δύσκολα –από επιστημονικής άποψης- ερωτήματα. Με βάση τον ισχύοντα σχεδιασμό πόρων και τις τρέχουσες παραδοχές, ο ECHA εκτιμά ότι το 2011 θα μπορεί να ξεκινήσει περίπου 500 και να ολοκληρώσει 350 ελέγχους προτάσεων διενέργειας δοκιμών και ελέγχους συμμόρφωσης. Δεδομένου ότι και οι 580 φάκελοι με προτάσεις διενέργειας δοκιμών που υποβλήθηκαν το 2010 θα πρέπει να αξιολογηθούν εντός των προθεσμιών που προαναφέρθηκαν, θα τους αποδοθεί προτεραιότητα, ενώ το υπόλοιπο δυναμικό θα αξιοποιηθεί για ελέγχους συμμόρφωσης, σημειώνοντας ωστόσο ότι ένα ποσοστό των ελέγχων για προτάσεις διενέργειας δοκιμών είναι πιθανό να οδηγήσει σε παράλληλο έλεγχο συμμόρφωσης με σκοπό την κάλυψη ελλείψεων υψηλής προτεραιότητας.

Στο πλαίσιο των δραστηριοτήτων ελέγχων συμμόρφωσης, ο ECHA θα συνεχίσει επίσης να αξιολογεί φακέλους ουσιών που καταχωρίστηκαν ως ενδιάμεσα προϊόντα με σκοπό να επιβεβαιώσει ότι το καθεστώς ενδιάμεσου προϊόντος ή η αίτηση για αυστηρά ελεγχόμενες συνθήκες τεκμηριώνεται ορθώς και ότι ο φάκελος περιέχει επαρκείς αποδείξεις, καθώς επίσης και να εκδίδει σχέδια αποφάσεων όπου κρίνει σκόπιμο.

Τα γενικά αποτελέσματα των διαδικασιών αξιολόγησης από το 2010 (βλ. παραπάνω) θα συμπεριληφθούν στην ετήσια έκθεση προόδου που θα υποβάλει ο ECHA σύμφωνα με το άρθρο 54 του κανονισμού REACH, στα τέλη Φεβρουαρίου του 2011. Η έκθεση αυτή θα περιλαμβάνει συστάσεις προς τους δυνητικούς καταχωρίζοντες για βελτίωση της ποιότητας των μελλοντικών καταχωρίσεων, μαζί με παρατηρήσεις για τη βελτιστοποίηση της εφαρμογής εναλλακτικών μεθόδων για την αντικατάσταση των δοκιμών που πραγματοποιούνται σε ζώα και των προσεγγίσεων αξιολόγησης. Επιπλέον, ο ECHA θα χρησιμοποιήσει και άλλα εργαλεία και διαύλους επικοινωνίας, όπως εκδηλώσεις, εργαστήρια και ενημερωτικά δελτία που απευθύνονται στους ενδιαφερόμενους φορείς, με σκοπό να εξασφαλίσει ότι ο κλάδος κατανοεί επαρκώς τη διαδικασία αξιολόγησης φακέλου και ότι υποβάλλει σχετικές παρατηρήσεις. Στο πλαίσιο των αξιολογήσεων φακέλου, ο ECHA θα αποδώσει επίσης προσοχή στην ποιότητα των εκθέσεων χημικής ασφάλειας και των σεναρίων έκθεσης, θα κοινοποιήσει δε τα ευρήματά του καθώς και συστάσεις για βελτιώσεις σε επιμέρους καταχωρίζοντες ή στον κλάδο γενικότερα, κατά περίπτωση. Οι εν λόγω δραστηριότητες θα συμβάλουν στη συνολική επιτυχία του κανονισμού REACH, καθώς και στην ασφαλή χρήση των ουσιών κατά μήκος της αλυσίδας εφοδιασμού, παράγοντας τις απαραίτητες πληροφορίες και αποφεύγοντας τη διενέργεια περιττών δοκιμών σε ζώα.

Η αξιολόγηση χημικής ασφάλειας (CSA) αποτελεί βασικό συστατικό στοιχείο του κανονισμού REACH. Μια πρόκληση για τον ECHA θα είναι η επεξεργασία των εκθέσεων χημικής ασφάλειας (CSR) που υποβλήθηκαν μαζί με τους φακέλους καταχώρισης, με σκοπό την αξιολόγηση και χρήση των στοιχείων που περιέχονται στις εκθέσεις, καθώς και την υποστήριξη του κλάδου για να βελτιώσει την ποιότητά τους. Τα επόμενα χρόνια, οι έννοιες και οι μέθοδοι που σχετίζονται με την CSA θα πρέπει να αναπτυχθούν περαιτέρω. Ως εκ τούτου, ο ECHA διαπίστωσε την ανάγκη δημιουργίας ενός εσωτερικού υποστηρικτικού προγράμματος για την ανάπτυξη της CSA, με σκοπό την παροχή καθοδήγησης και εργαλείων στον κλάδο για την εκπόνηση CSR/CSA υψηλής ποιότητας, τη διασφάλιση συνέπειας και αποτελεσματικότητας στη λήψη αποφάσεων του Οργανισμού, καθώς και για την περαιτέρω ανάπτυξη της μεθοδολογίας που σχετίζεται με την CSA.

Αξιολόγηση ουσιών

Η αξιολόγηση ουσιών έχει στόχο να ελέγξει κατά πόσον μια ουσία ενέχει κίνδυνο για την υγεία του ανθρώπου ή το περιβάλλον. Οι αξιολογήσεις ουσιών πραγματοποιούνται από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (MSCA) και περιλαμβάνουν την αξιολόγηση όλων των διαθέσιμων πληροφοριών και των αιτημάτων για πρόσθετες πληροφορίες από τους καταχωρίζοντες, κατά περίπτωση.

Το πρώτο σχέδιο κοινοτικού κυλιόμενου προγράμματος δράσης (CoRAP) για ουσίες που υπόκεινται σε αξιολόγηση ουσιών πρέπει να υποβληθεί από τη Γραμματεία του ECHA στα κράτη μέλη έως την 1η Δεκεμβρίου 2011, θα επικαιροποιείται δε σε ετήσια βάση. Ο ECHA θα αναπτύξει κριτήρια για την απόδοση προτεραιότητας σε ουσίες ως προς την αξιολόγηση, σε συνεργασία με τα κράτη μέλη. Οι MSCA θα επιλέξουν ουσίες από το CoRAP και στη συνέχεια θα ξεκινήσουν τις αξιολογήσεις τους. Ο ECHA έχει συντονιστικό ρόλο στη διαδικασία ανάπτυξης και επικαιροποίησης του CoRAP και διασφαλίζει τη συνέπεια των αποφάσεων σχετικά με τα αιτήματα για πληροφορίες. Με βάση τις προπαρασκευαστικές εργασίες που αναλήφθηκαν το 2010, ο ECHA θα συνεχίσει τον διάλογο με τα κράτη μέλη για την υποβολή του πρώτου σχεδίου CoRAP. Τα κύρια συμπεράσματα που προέκυψαν από ένα εργαστήριο με θέμα τον καθορισμό

προτεραιοτήτων που διοργανώθηκε στα τέλη του 2010 θα αποτελέσουν τη βάση για την ανάπτυξη του καταλόγου CoRAP έως τα τέλη του 2011.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Σύνταξη επιστημονικά στοιχειοθετημένων σχεδίων αποφάσεων σύμφωνα με τις νομικές προδιαγραφές
2. Ανάπτυξη επικαιροποιημένου πολυετούς σχεδίου προς αξιολόγηση από τον ECHA
3. Δημιουργία βάσεων από τον ECHA για την αποτελεσματική εκκίνηση της διαδικασίας αξιολόγησης ουσίας.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτης	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό ελέγχων συμμόρφωσης που πραγματοποιούνται εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση
Ποσοστό προτάσεων δοκιμών που εξετάζονται εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση
Ποσοστό των σχεδίων αποφάσεων που εγκρίνονται ομόφωνα από την επιτροπή των κρατών μελών	90%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Αριθμός μη κερδισμένων προσφυγών.	0	Εσωτερική ετήσια έκθεση

3. Βασικά αποτελέσματα

- Έναρξη ή ολοκλήρωση αξιολόγησης έως και 500 φακέλων (έλεγχοι συμμόρφωσης και προτάσεις δοκιμών)
- Ολοκλήρωση αξιολόγησης 350 φακέλων που κατέληξαν σε «σχέδιο απόφασης», σε «παρατηρήσεις σχετικά με την ποιότητα» ή σε «καμία περαιτέρω ενέργεια»
- Πρώτο σχέδιο κυλιόμενου κοινοτικού προγράμματος δράσης για την αξιολόγηση ουσιών έως την 1η Δεκεμβρίου 2011
- Επικαιροποίηση του πολυετούς σχεδίου για τις αξιολογήσεις φακέλου
- Δημοσίευση της ετήσιας έκθεσης αξιολόγησης σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στον κανονισμό REACH
- Συνεχιζόμενη ανάπτυξη δυνατοτήτων και γνώσεων για την αξιολόγηση φακέλου, συμπεριλαμβανομένης της ένταξης πρόσθετου προσωπικού, της υλοποίησης συγκεκριμένων εκπαιδευτικών προγραμμάτων και σεμιναρίων σε επιλεγμένα θέματα στους τομείς της τοξικολογίας, της οικοτοξικολογίας και της αξιολόγησης έκθεσης
- Περαιτέρω ανάπτυξη και αξιοποίηση του δικτύου εξωτερικών εμπειρογνομόνων για την παροχή ενημερωμένης επιστημονικής εμπειρογνωμοσύνης στο πλαίσιο των διαδικασιών αξιολόγησης.

Δραστηριότητα 3: Αδειοδότηση και περιορισμοί

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Αδειοδότηση

Ως αποτέλεσμα των δηλώσεων πολιτικής στις οποίες προέβησαν ο Αντιπρόεδρος της Επιτροπής, Επίτροπος βιομηχανίας και επιχειρηματικότητας Antonio Tajani και ο Επίτροπος περιβάλλοντος Janez Potočnik σχετικά με την αδειοδότηση, κατά την επίσκεψή τους στον ECHA τον Μάρτιο του 2010, το 2011 αναμένεται να υποβληθεί στον ECHA σημαντικά μεγαλύτερος αριθμός φακέλων SVHC σε σχέση με τα προηγούμενα έτη έως τις καθορισμένες προθεσμίες υποβολής του Φεβρουαρίου και του Αυγούστου.

Μεταξύ άλλων, οι Επίτροποι συμφώνησαν ότι το έγγραφο καθοδήγησης σχετικά με τις αιτήσεις αδειοδότησης θα πρέπει να τροποποιηθεί και να οριστικοποιηθεί παρέχοντας περαιτέρω διευκρινίσεις αναφορικά με τον ρόλο της υποκατάστασης, αλλά και πιο αναλυτικές πληροφορίες για τις εναλλακτικές στη διαδικασία αδειοδότησης. Συμφώνησαν επίσης για την αναθεώρηση των κριτηρίων για τις ουσίες ABT και αΑαB (σχέδιο πρότασης για την αναθεώρηση του παραρτήματος XIII του κανονισμού REACH), αναφέροντας ότι όταν αξιολογείται κατά πόσον οι ουσίες πληρούν τα εν λόγω κριτήρια όλες οι διαθέσιμες πληροφορίες πρέπει να εξετάζονται στο πλαίσιο της λεγόμενης προσέγγισης «του βάρους της απόδειξης». Επιπλέον, οι Επίτροποι συμφώνησαν ότι ο ρυθμός με τον οποίο οι SVHC θα πρέπει να προσδιορίζονται και να περιλαμβάνονται στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών πρέπει να επιταχυνθεί, ενώ παράλληλα έχουν ξεκινήσει συζητήσεις με τα κράτη μέλη και τον ECHA για έναν οδικό χάρτη για τη σημαντική αύξηση του αριθμού των φακέλων που πρόκειται να εκπονηθούν τα επόμενα έτη.

Η επεξεργασία των φακέλων SVHC θα οδηγήσει τελικά σε επικαιροποιημένες εκδόσεις του καταλόγου υποψήφιων ουσιών κατά τα μέσα και λίγο πριν το τέλος του έτους. Ο ECHA ενημέρωσε την Επιτροπή ότι μπορεί να εκπονήσει 15 φακέλους σε μια περίοδο 2,5 ετών και θα υποστηρίξει την Επιτροπή στη διαδικασία επιλογής των καλύτερων πιθανών υποψηφίων. Επίσης, ο ECHA θα παράσχει εκπαίδευση στα κράτη μέλη που θα εκπονήσουν τους φακέλους δυνάμει του παραρτήματος XV για SVHC, με σκοπό να διευκολύνει την υποβολή φακέλων καλής ποιότητας από όσο το δυνατόν περισσότερα κράτη μέλη.

Το 2011, υπό την προϋπόθεση ότι στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών θα ενταχθεί επαρκής αριθμός νέων ουσιών, ο ECHA θα ξεκινήσει νέα διαδικασία καθορισμού προτεραιοτήτων, η οποία θα οδηγήσει τελικά σε μια νέα σύσταση για ένταξη ουσιών στο παράρτημα XIV του κανονισμού REACH (κατάλογος ουσιών που υπόκεινται σε αδειοδότηση, ή αλλιώς «κατάλογος αδειοδότησης») και θα υποβληθεί στην Επιτροπή έως τα τέλη του 2011.

Όσον αφορά τον χειρισμό των αιτήσεων αδειοδότησης το 2011, ο ECHA θα οριστικοποιήσει και θα απλοποιήσει τις διαδικασίες, τους μορφότυπους και τα (τεχνικά) έγγραφα καθοδήγησης/εγχειρίδια που δημιουργήθηκαν το 2010. Παρότι εξακολουθεί να υπάρχει αβεβαιότητα ως προς τον χρόνο υποβολής των πρώτων αιτήσεων αδειοδότησης από τον κλάδο, κάποιες από αυτές αναμένεται να υποβληθούν στη διάρκεια του 2011, μετά τη δημοσίευση του πρώτου καταλόγου αδειοδότησης στις αρχές του 2011. Η πρόκληση την οποία αντιμετωπίζει ο ECHA είναι να διαχειριστεί με επιτυχία τις εν λόγω αιτήσεις εντός του περιορισμένου διαθέσιμου χρόνου, ενώ η πρόκληση που αντιμετωπίζει η Γραμματεία είναι να παράσχει υποστήριξη υψηλού επιπέδου στις RAC και SEAC προκειμένου να εκδίδουν ορθές γνώμες.

Περιορισμοί

Το 2011 θα έχει οριστικοποιηθεί η δημόσια διαβούλευση για τέσσερις φακέλους περιορισμών⁴. Η Γραμματεία του ECHA θα συνεχίσει να παρέχει έγκαιρη και υψηλού επιπέδου υποστήριξη στις RAC και SEAC κατά την εκπόνηση των γνωμών τους. Η έγκριση των γνωμών αναμένεται το φθινόπωρο του 2011. Στη συνέχεια, ο ECHA θα υποβάλει τις γνώμες, μαζί με τις σχετικές πληροφορίες ιστορικού, στην Επιτροπή για τη λήψη της οριστικής απόφασης.

Με βάση την εμπειρία που θα αποκομιστεί από τους πρώτους φακέλους περιορισμών, ο ECHA θα βελτιώσει περισσότερο την αποδοτικότητα και αποτελεσματικότητα των διαδικασιών χειρισμού φακέλων και, εφόσον συντρέχει περίπτωση, θα βελτιώσει τα έγγραφα καθοδήγησης και τα υποδείγματα (ή τμήματα αυτών). Ο ECHA αναμένει εντός του 2011 την υποβολή δέκα επιπλέον προτάσεων περιορισμών.

Το 2011 ο ECHA θα αναπτύξει ένα πλαίσιο για τον προσδιορισμό των αναγκών επιβολής περιορισμών (π.χ. για ΚΜΤ ουσίες σε καταναλωτικά αντικείμενα ή για ουσίες του παραρτήματος XIV σε (εισαγόμενα) αντικείμενα) με σκοπό την επίτευξη συμφωνίας με τα κράτη μέλη και την Επιτροπή για ένα σχέδιο εργασιών για την εκπόνηση των φακέλων περιορισμών σύμφωνα με το παράρτημα XV αναφορικά με ουσίες για τις οποίες έχει διαπιστωθεί ότι προκαλούν ανησυχία (π.χ. ως αποτέλεσμα της επισκόπησης των εισερχόμενων φακέλων καταχώρισης).

Άλλες δραστηριότητες σχετικά με τα κοινοτικά μέτρα διαχείρισης του κινδύνου

Για αμφότερες τις διαδικασίες αδειοδότησης και περιορισμού, ο ECHA θα συνεχίσει τη διοργάνωση εκπαιδευτικών σεμιναρίων και εργαστηρίων και την παροχή συμβουλών στα κράτη μέλη σχετικά με τον τρόπο επιτέλεσης των καθηκόντων τους όσον αφορά τη σύνταξη των φακέλων σύμφωνα με το παράρτημα XV για ουσίες που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία ή για περιορισμούς, και όσον αφορά την επεξεργασία των παρατηρήσεων που διατυπώνονται κατά τη διάρκεια των δημόσιων διαβουλεύσεων. Ο ECHA θα συνεχίσει ακόμη να παρέχει υποστήριξη και εκπαίδευση στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών, προκειμένου να ενισχυθούν οι γνώσεις τους γύρω από την πρακτική εφαρμογή των κοινωνικοοικονομικών αξιολογήσεων και να παρασχεθεί επίσης περαιτέρω καθοδήγηση για την επιλογή των βέλτιστων επιλογών διαχείρισης SVHC καθώς και άλλων ουσιών για τις οποίες κρίνεται αναγκαία η διαχείριση κινδύνων. Επιβάλλεται ακόμη η υποστήριξη του κλάδου προκειμένου να διασφαλιστεί η ορθή κατανόηση των υποχρεώσεων του όσον αφορά τις διαδικασίες περιορισμού και αδειοδότησης, καθώς και των δυνατοτήτων τόσο του κλάδου όσο και τρίτων να συμβάλλουν αποτελεσματικά σε αυτές.

Το 2010 ο ECHA ξεκίνησε τη λεπτομερή ανάλυση των διασυνδέσεων μεταξύ του REACH και άλλων νομοθετημάτων της ΕΕ (π.χ. οδηγίες IPPC και ΟΠΥ, νομοθεσία προστασίας των εργαζομένων, νομοθεσία για συγκεκριμένα προϊόντα) με σκοπό την ανάπτυξη στενότερων σχέσεων με τις αρμόδιες υπηρεσίες για τη χάραξη πολιτικής και τα αρμόδια εκτελεστικά όργανα (π.χ. οργανισμοί, γραφείο IPPC). Μέσω αυτών των επαφών, ο ECHA αναμένεται να είναι σε θέση να εξηγήσει καλύτερα με ποιους τρόπους οι σχετικές πληροφορίες που προκύπτουν στο πλαίσιο της υλοποίησης των διαδικασιών του κανονισμού REACH θα μπορούσαν να αξιοποιηθούν καλύτερα από τρίτους. Ομοίως, αυτό θα επιτρέψει στον ECHA να υποστηρίξει καλύτερα τα κράτη μέλη και την Επιτροπή κατά τις συνομιλίες τους περί των επιλογών διαχείρισης του κινδύνου, καθώς και τις RAC και SEAC κατά την αξιολόγηση των προτάσεων αδειοδότησης και επιβολής περιορισμών. Επιπλέον, ο ECHA σχεδιάζει να διοργανώσει, από κοινού με την Επιτροπή, ένα

⁴ Οι προτάσεις αυτές αφορούν (1) τη χρήση φουμαρικού διμεθυλίου σε κατεργασμένα αντικείμενα, (2) την παρουσία μολύβδου και των ενώσεών του σε κοσμήματα, (3) την παρασκευή, διάθεση στην αγορά και χρήση ενώσεων φαινυλδραργύρου, και (4) τη διάθεση στην αγορά και χρήση υδραργύρου για σφυγμομανόμετρα (πιεσόμετρα) και άλλες συσκευές μέτρησης στην υγειονομική περίθαλψη και σε άλλες επαγγελματικές και βιομηχανικές χρήσεις.

εργαστήριο με αντικείμενο τη διεπαφή μεταξύ του κανονισμού REACH και της νομοθεσίας για την ασφάλεια και υγεία των εργαζομένων, προς το τέλος του έτους.

Το 2011, ο ECHA θα συνεχίσει τις δραστηριότητές του για τη βελτίωση των γνώσεων και εκτιμήσεων σχετικά με τον αντίκτυπο των προσδιοριζόμενων κινδύνων στην υγεία και στο περιβάλλον, π.χ. μέσω της καλύτερης κατανόησης του πληθυσμού που διατρέχει κίνδυνο. Με αυτό τον τρόπο θα αυξηθούν οι δυνατότητες αξιολόγησης των ωφελειών για την υγεία και το περιβάλλον από τη χρήση εναλλακτικών χημικών προϊόντων ή τεχνολογιών στο πλαίσιο κοινωνικοοικονομικών αναλύσεων. Ο ECHA θα αναπτύξει επίσης μεθόδους και θα συλλέξει εκτιμήσεις σχετικά με τα σταθμισμένα ως προς την ποιότητα/ανικανότητα για εργασία έτη ζωής και την προθυμία πληρωμής για την αποφυγή των αρνητικών επιπτώσεων ουσιών στην υγεία. Επιπροσθέτως, ο ECHA θα εγκαινιάσει μια νέα δραστηριότητα για την αύξηση των γνώσεων και των δυνατοτήτων του όσον αφορά την αξιολόγηση του κόστους μείωσης των εκπομπών και άλλων δαπανών που σχετίζονται με τον περιορισμό ή τη μη αδειοδότηση της χρήσης ουσιών.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

i). Αδειοδότηση

1. Εκπόνηση επικαιροποιημένου καταλόγου υποψήφιων ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC) εντός πέντε μηνών από τη λήψη εκ μέρους του ECHA των φακέλων των κρατών μελών ή από την οριστικοποίηση των φακέλων που συντάσσει ο ECHA κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής
2. Παροχή από τον ECHA προς την Επιτροπή υποστήριξης υψηλής τεχνικής και επιστημονικής ποιότητας, εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών, για την επιλογή των ουσιών από τον κατάλογο υποψήφιων ουσιών προς αδειοδότηση και για τη διαδικασία υποβολής αιτήσεων αδειοδότησης
3. Επαρκής και ικανή διαχείριση της διαδικασίας υποβολής αιτήσεων αδειοδότησης από τον ECHA εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.

ii). Περιορισμοί

1. Σύνταξη προτάσεων για περιορισμούς εκ μέρους του ECHA κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής και υποβολή όλων ανεξαιρέτως των φακέλων, κατά τη διαδικασία επιβολής περιορισμών, σε επεξεργασία υψηλής τεχνικής και επιστημονικής ποιότητας εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτης	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό φακέλων SVHC που υφίστανται επεξεργασία εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση
Ποσοστό φακέλων επιβολής περιορισμών που υφίστανται επεξεργασία εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση
Ποσοστό αιτήσεων αδειοδότησης που υφίστανται επεξεργασία εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση
Επίπεδο ικανοποίησης της Επιτροπής, των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών και των επιτροπών του ECHA από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Βασικά αποτελέσματα

- Δημοσίευση δύο επικαιροποιημένων καταλόγων υποψήφιων ουσιών
- Κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής, προετοιμασία φακέλων δυνάμει του παραρτήματος XV για ουσίες που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία

- Ανάλογα με τη διαθεσιμότητα νέων ουσιών στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών, προετοιμασία για την υποβολή νέας σύστασης για συμπερίληψη SVHC στον κατάλογο αδειοδότησης (παράρτημα XIV)
- Σύνταξη εκθέσεων συμμόρφωσης για τους φακέλους επιβολής περιορισμών δυνάμει του παραρτήματος XV και υποβολή των εν λόγω εκθέσεων στις επιτροπές για έκδοση γνώμης
- Κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής, προετοιμασία φακέλων επιβολής περιορισμών δυνάμει του παραρτήματος XV και υποβολή των φακέλων στις επιτροπές για έκδοση γνώμης
- Παροχή έγκαιρης και υψηλού επιπέδου υποστήριξης από τη Γραμματεία στις RAC και SEAC για την εκπόνηση γνώμων σχετικά με τις προτάσεις επιβολής περιορισμών και τις αιτήσεις αδειοδότησης
- Δημιουργία μητρώου κοινοποιήσεων μεταγενέστερων χρηστών για τη χρήση από αυτούς εγκεκριμένων ουσιών, καθώς και χορήγηση πρόσβασης στην εν λόγω βάση δεδομένων στις MSCA
- Θέσπιση πλαισίου για τον προσδιορισμό των αναγκών επιβολής περιορισμών.
- Δημιουργία βάσης δεδομένων για το κόστος που συνεπάγεται η χρήση εναλλακτικών ουσιών
- Διοργάνωση εκπαιδευτικών σεμιναρίων και εργαστηρίων και παροχή συμβουλών στα κράτη μέλη προκειμένου να μπορέσουν να επιτελέσουν καλύτερα τα καθήκοντά τους όσον αφορά την προετοιμασία των φακέλων δυνάμει του παραρτήματος XV και να είναι σε θέση να ανταποκρίνονται καλύτερα στις παρατηρήσεις που διατυπώνονται κατά τη διάρκεια των δημόσιων διαβουλεύσεων
- Διοργάνωση εργαστηρίου με αντικείμενο τη διεπαφή μεταξύ του κανονισμού REACH και της νομοθεσίας για την ασφάλεια και υγεία των εργαζομένων.

Δραστηριότητα 4: Ταξινόμηση και επισήμανση (C&L)

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης (ευρετήριο C&L)

Η ταξινόμηση αντικατοπτρίζει την επικινδυνότητα των χημικών προϊόντων, ενώ η επισήμανση συμβάλλει στην ασφαλή παρασκευή, χρήση και απόρριψη των ουσιών και των μειγμάτων.

Για το 2011 η κύρια πρόκληση θα είναι η δημιουργία και η επικαιροποίηση του ευρετηρίου C&L για τις χημικές ουσίες. Η προθεσμία για τις κοινοποιήσεις ουσιών που διατίθενται στην αγορά λήγει στις 3 Ιανουαρίου 2011, αλλά ακόμη και μετά από αυτήν θα υποβάλλονται κοινοποιήσεις στον ECHA με σκοπό την επικαιροποίηση προηγούμενων κοινοποιήσεων ή τη συμπερίληψη ουσιών που διατέθηκαν στην αγορά μόνο μετά την 1η Δεκεμβρίου 2010. Επίσης, ο ECHA θα ξεκινήσει την ανάλυση των πληροφοριών του ευρετηρίου και θα δημοσιεύσει μια πρώτη έκδοση των μη εμπιστευτικών πληροφοριών έως τα μέσα του 2011.

Διαφορετικοί κοινοποιούντες μπορούν να αναφέρουν διαφορετικές ταξινομήσεις για την ίδια ουσία. Στη συνέχεια, οι κοινοποιούντες θα πρέπει να καταβάλουν κάθε δυνατή προσπάθεια για να καταλήξουν σε συμφωνία σχετικά με την C&L της ουσίας. Ο ECHA θα αναλύσει τις πρακτικές του δυνατότητας για να στηρίξει τον στόχο αυτό και να ξεκινήσει τις απαραίτητες δραστηριότητες.

Χειρισμός προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση (C&L)

Ο ECHA εκτιμά ότι θα λάβει ή/και θα επεξεργαστεί έως 90 προτάσεις για την εναρμόνιση της ταξινόμησης και επισήμανσης ουσιών, που θα οδηγήσουν σε γνώμες της RAC σχετικά με την προτεινόμενη ταξινόμηση. Ο ECHA θα συνεχίσει τη συνεργασία του με την Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων στο ζήτημα της θέσπισης διαδικασιών που επιτρέπουν την έκδοση γνώμων για την εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση δραστικών ουσιών, οι οποίες περιέχονται σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα (ΦΠ), εντός των αυστηρών προβλεπόμενων προθεσμιών για την αδειοδότηση ΦΠ.

Αξιολόγηση αιτημάτων χρήσης εναλλακτικών χημικών ονομασιών

Ο ECHA είναι επίσης υπεύθυνος για την επεξεργασία αιτημάτων χρήσης εναλλακτικών ονομασιών. Οι επιχειρήσεις μπορούν να αιτηθούν τη χρήση εναλλακτικής χημικής ονομασίας για κάποια ουσία σε μείγμα προκειμένου να προστατεύσουν το απόρρητο των επιχειρηματικών πληροφοριών.

Σε ό,τι αφορά την επεξεργασία αιτημάτων του κλάδου για τη χρήση εναλλακτικών χημικών ονομασιών προβλέπεται να αναπτυχθούν εργασιακές διαδικασίες. Η σύνταξη εγχειριδίων και εγγράφων καθοδήγησης θα ολοκληρωθεί, ενώ ο μέτριος αριθμός αιτημάτων που αναμένεται να ληφθούν το 2011 θα εξεταστεί εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Υψηλής επιστημονικής ποιότητας επεξεργασία όλων των προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση που υποβάλλονται από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών και τον κλάδο, εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών

2. Επεξεργασία οποιουδήποτε αιτήματος χρήσης εναλλακτικής χημικής ονομασίας εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτης	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό επεξεργασίας προτάσεων εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση
Ποσοστό επεξεργασίας αιτημάτων χρήσης εναλλακτικής χημικής ονομασίας εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση
Επίπεδο ικανοποίησης των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών και της Επιτροπής Αξιολόγησης Κινδύνων (RAC) από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Βασικά αποτελέσματα

- Παροχή έγκαιρης υποστήριξης, υψηλής επιστημονικής ποιότητας, τόσο στους φορείς υποβολής πρότασης εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης όσο και στη RAC και στους εισηγητές της για τη διατύπωση γνωμών, καθώς και επιστημονικών εγγράφων για τέτοιου είδους προτάσεις
- Συμπερίληψη στο ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης έως τα μέσα του 2011 όλων των κοινοποιήσεων που λήφθηκαν έως τις 3 Ιανουαρίου 2011
- Δημοσίευση του ευρετηρίου ταξινόμησης και επισήμανσης με βάση τις κοινοποιήσεις που λήφθηκαν έως την προθεσμία της 3ης Ιανουαρίου 2011
- Αξιολόγηση των αιτημάτων χρήσης εναλλακτικών χημικών ονομασιών και λήψη αποφάσεων.

Δραστηριότητα 5: Παροχή συμβουλών και βοήθειας μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Το 2011, η παροχή επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών μέσω δραστηριοτήτων καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης θα αναδιαρθρωθεί και θα απλοποιηθεί με βάση τα διδάγματα που αποκομίστηκαν από τις πρώτες προθεσμίες καταχώρισης και κοινοποίησης.

Στη διάρκεια του 2011, το γραφείο υποστήριξης του ECHA θα συνεχίσει να παρέχει έγκαιρη και υψηλού επιπέδου υποστήριξη στον κλάδο σχετικά με τους κανονισμούς REACH και CLP, εστιάζοντας ειδικότερα στην παροχή συμβουλών σχετικά με τις επερχόμενες διαδικασίες αξιολόγησης, αδειοδότησης και περιορισμών του κανονισμού REACH. Ιδιαίτερη έμφαση θα αποδοθεί στις ΜΜΕ ενόψει της επόμενης προθεσμίας καταχώρισης, όπου η αύξηση της ευαισθητοποίησης και της πληροφόρησης σχετικά με τις υποχρεώσεις τους θα αποτελέσουν σημαντικά στοιχεία για να τις βοηθήσουν να προετοιμαστούν σωστά. Το γραφείο υποστήριξης θα εντατικοποιήσει τις δραστηριότητες συντονισμού του HelpNet (του δικτύου των εθνικών γραφείων υποστήριξης για τους κανονισμούς REACH και CLP), τη χρήση του εργαλείου ανταλλαγής πληροφοριών του (HelpEx), καθώς και τη δημοσιοποίηση εναρμονισμένων απαντήσεων μέσω της δημοσίευσης συχνών ερωτήσεων.

Η παροχή συμβουλών στον κλάδο και στις αρμόδιες αρχές μέσω καθοδήγησης από τον ECHA συμπεριλαμβάνεται στα λειτουργικά καθήκοντα του Οργανισμού από την ίδρυσή του και θα συνεχίσει να αποτελεί προτεραιότητα. Ειδικότερα, το 2011 θα αφιερωθεί κυρίως στην ενσωμάτωση της εμπειρίας που αποκομίστηκε από τα πρώτα έτη των δραστηριοτήτων καθοδήγησης και, παράλληλα, στην ολοκλήρωση και συμπλήρωση των επικαιροποιήσεων των εγγράφων καθοδήγησης που ξεκίνησαν το 2010. Ιδιαίτερη έμφαση θα αποδοθεί επίσης στην εξασφάλιση της πρόσβασης στα έγγραφα καθοδήγησης που είναι απαραίτητα για τις επερχόμενες προθεσμίες (όπως η επικαιροποίηση της Καθοδήγησης σχετικά με την καταχώριση), ιδιαίτερα προς όφελος των ΜΜΕ, σε 22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ⁵. Ο ECHA θα συνεχίσει να κοινοποιεί τα χρονοδιαγράμματα σχεδιασμού της καθοδήγησής του στους ενδιαφερόμενους φορείς.

Γραφείο υποστήριξης

Αναμένεται ότι η ανάγκη συνδρομής από το γραφείο υποστήριξης σε θέματα που τέθηκαν από τον κλάδο και τα εθνικά γραφεία υποστήριξης το 2011, αν και μικρότερη σε σχέση με το 2010, θα καλύψει πολύ μεγαλύτερο εύρος και θα είναι πολύ πιο σύνθετη από τη συνδρομή που παρασχέθηκε κατά την περίοδο 2009-2010. Τα ερωτήματα σχετικά με τον κανονισμό REACH αναμένεται να αναφέρονται προοδευτικά στις επερχόμενες διαδικασίες αξιολόγησης, αδειοδότησης και περιορισμών, ενώ αναμένεται να αυξηθούν τα ερωτήματα σχετικά με τον κανονισμό CLP.

Ο φόρτος εργασίας του γραφείου υποστήριξης του ECHA θα εξαρτηθεί επιπλέον από τα εργαλεία ΤΠ που αναπτύχθηκαν προσφάτως και από τις νέες λειτουργίες που προστέθηκαν σε υφιστάμενα εργαλεία ΤΠ τα οποία είναι απαραίτητα για την υποβολή στοιχείων (π.χ. επικαιροποιήσεις των συστημάτων REACH-IT, IUCLID 5, CHESAR, κλπ.).

Οι προγραμματισμένες δραστηριότητες του γραφείου υποστήριξης θα συνίστανται επίσης στην παροχή υποστήριξης και συντονισμού από τον ECHA στο HelpNet, ήτοι στο δίκτυο των εθνικών γραφείων υποστήριξης για τους κανονισμούς REACH και CLP. Μετά την εδραίωσή του το 2010 με την ενοποίηση των εθνικών γραφείων υποστήριξης για τον

⁵ Μεταφράσεις από τα αγγλικά παρέχονται σε όλες τις επίσημες γλώσσες, εκτός από τα ιρλανδικά.

κανονισμό CLP, το HelpNet πρέπει πλέον όχι μόνο να ενσωματώσει την εμπειρία που αποκομίστηκε από τις πρώτες προθεσμίες καταχώρισης και κοινοποίησης στις εργασίες του αλλά και να προετοιμαστεί για την παροχή εναρμονισμένων απαντήσεων σχετικά με νέα θέματα που αφορούν τις διαδικασίες των κανονισμών REACH και CLP όπως, μεταξύ άλλων, αξιολόγηση, αδειοδότηση, περιορισμοί και επισήμανση.

Καθοδήγηση

Στις αρχές του 2011 ο ECHA θα έχει ξεκινήσει ή θα ολοκληρώσει τη δημοσίευση (επικαιροποιημένων) εγγράφων καθοδήγησης μετά το μορατόριουμ του δεύτερου εξαμήνου του 2010.

Πριν από την επικαιροποίηση άλλων εγγράφων καθοδήγησης ή την ανάπτυξη νέας καθοδήγησης το 2011, θα αποδοθεί προτεραιότητα στην εκμετάλλευση των εμπειριών που έχει αποκομίσει ο ECHA κατά την τελευταία διετία από την παροχή συμβουλών προς τους ενδιαφερόμενους φορείς. Ειδικότερα, θα πραγματοποιηθεί ανάλυση των διδαγμάτων που αποκομίστηκαν από τις πρώτες προθεσμίες καταχώρισης και κοινοποίησης και του τρόπου εφαρμογής αυτών στην περαιτέρω ανάπτυξη των εγγράφων καθοδήγησης, με ιδιαίτερη έμφαση στην απλοποίηση της Καθοδήγησης σχετικά με την καταχώριση. Επιπλέον, θα σχεδιαστούν οι μελλοντικές δραστηριότητες καθοδήγησης μαζί με εκτιμώμενα χρονοδιαγράμματα, με σκοπό τη δημοσίευση της καθοδήγησης εντός συγκεκριμένων προθεσμιών (π.χ. τρεις έως τέσσερις φορές το χρόνο το μέγιστο). Ο ECHA θα εξετάσει επίσης τις παρατηρήσεις που θα υποβληθούν από τους ενδιαφερόμενους φορείς κατά τον καθορισμό προτεραιοτήτων στο πλαίσιο του σχεδιασμού του.

Πριν από την επικαιροποίηση ενός υφιστάμενου ή την εκπόνηση ενός νέου εγγράφου καθοδήγησης θα προηγείται ανάλυση των παρατηρήσεων που υποβλήθηκαν από τους σχετικούς ενδιαφερόμενους φορείς και τους χρήστες της καθοδήγησης. Στις πιθανές πηγές που θα εξετάζονται συγκαταλέγονται οι παρατηρήσεις που παρέχονται μέσω των ερωτημάτων προς το γραφείο υποστήριξης του ECHA (π.χ. μέσω ηλεκτρονικού εντύπου στον δικτυακό τόπο του ECHA) ή μέσω κάποιας άλλης οδού (όπως οι απευθείας επαφές με τους ενδιαφερόμενους φορείς και ιδιαίτερα με τις MME).

Έμφαση θα δοθεί στη βελτίωση της δυνατότητας πρόσβασης στην καθοδήγηση, των αναθεωρημένων ιστοσελίδων καθοδήγησης του νέου δικτυακού τόπου του ECHA (αναμένεται το 2011), καθώς και στην παροχή πληροφοριών που απευθύνονται ειδικότερα στις MME (ενημερωτικά δελτία, συνοπτικές καθοδηγήσεις, πρακτικοί οδηγοί, εγχειρίδια, κλπ. σε 22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ).

Επιπλέον, ο ECHA θα συνεχίσει να παρέχει συμβουλές στον κλάδο και στις αρμόδιες αρχές μέσω εγγράφων καθοδήγησης, ιδίως σε ό,τι αφορά τις διαδικασίες αξιολόγησης, αδειοδότησης και περιορισμών. Ο ECHA θα χρησιμοποιήσει επίσης τα αποτελέσματα του έργου της Επιτροπής και άλλων σχετικών εξελίξεων στον τομέα των ναυτικών με σκοπό να ξεκινήσει την επικαιροποίηση της Καθοδήγησης σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας, καθόσον τέτοιου είδους αποτελέσματα κατάλληλης ποιότητας θα καθίστανται σταδιακά διαθέσιμα και θα ολοκληρώνονται οι διαβουλεύσεις με τα εμπλεκόμενα μέρη.

Κατάρτιση σχετικά με τον κανονισμό REACH

Εκπαιδευτικές εκδηλώσεις σχετικά με ζητήματα του κανονισμού REACH θα συνεχίσουν να διοργανώνονται το 2011, με έμφαση σε επερχόμενες διαδικασίες αξιολόγησης και αδειοδότησης. Οι εκπαιδευτικές δραστηριότητες σχετικά με τα εργαλεία ΤΠ και ζητήματα του κανονισμού CLP θα ενισχυθούν και θα απευθύνονται ιδίως στο δίκτυο εθνικών γραφείων υποστήριξης (HelpNet).

Εκτός από την παροχή υποστήριξης στις αρμόδιες αρχές και στον κλάδο μέσω εκπαίδευσης, το 2011 ο Οργανισμός θα διοργανώσει, στο μέτρο του δυνατού, εκπαιδευτικές δραστηριότητες που προορίζονται για το ευρύτερο κοινό, όπως οι MSCA, τρίτες χώρες και άλλοι υπεύθυνοι για την εφαρμογή της νομοθεσίας, με σκοπό την επίτευξη κοινών προτύπων εφαρμογής των κανονισμών REACH και CLP. Χρησιμοποιώντας επιγραμμικά εργαλεία (όπως διαδικτυακά σεμινάρια, εκπαιδευτικά βίντεο, κλπ.) ή άλλα τεχνολογικά μέσα, θα διασφαλίζεται η ευρύτερη κάλυψη των δραστηριοτήτων.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Παροχή έγκαιρης και αποτελεσματικής υποστήριξης από το γραφείο υποστήριξης προς τον κλάδο, μέσω εγγράφων καθοδήγησης υψηλής ποιότητας, για την εκπλήρωση των υποχρεώσεων που απορρέουν από τους κανονισμούς REACH και CLP
2. Παροχή υποστήριξης μέσω της κατάρτισης εκπαιδευτών για την εφαρμογή των κανονισμών REACH και CLP στα κράτη μέλη της ΕΕ και του ΕΟΧ.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτης	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό ερωτημάτων προς το γραφείο υποστήριξης που απαντήθηκαν εντός της καθορισμένης προθεσμίας (15 εργάσιμες ημέρες).	Τουλάχιστον 75%	Έκθεση για το επιχειρηματικό αντικείμενο σε μηνιαία βάση
Αριθμός επικαιροποιήσεων συχνών ερωτήσεων που δημοσιεύθηκαν στο Διαδίκτυο, κατόπιν συμφωνίας με το HelpNet.	Τουλάχιστον 3	Ετήσια έκθεση
Ποσοστό απαντήσεων ανατροφοδότησης του ECHA σε ερωτήματα υποβληθέντα στο HelpEx από εθνικά γραφεία υποστήριξης, εντός της προθεσμίας που έχει ορίσει ο υποβάλλων το ερώτημα.	Τουλάχιστον 75%	Έκθεση για το επιχειρηματικό αντικείμενο σε μηνιαία βάση
Ποσοστό εγγράφων καθοδήγησης που δημοσιεύθηκαν στο Διαδίκτυο σύμφωνα με το σχέδιο.	Τουλάχιστον 75%	Ετήσια έκθεση
Επίπεδο ικανοποίησης των χρηστών των κατευθυντήριων γραμμών που εκφράζεται στο πλαίσιο ανατροφοδότησης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα
Επίπεδο ικανοποίησης από την ποιότητα των δραστηριοτήτων κατάρτισης στο πλαίσιο του κανονισμού REACH .	Υψηλό	Ανατροφοδότηση από τους συμμετέχοντες σε ετήσια βάση

3. Βασικά αποτελέσματα

Γραφείο υποστήριξης

- Προοδευτική ανάπτυξη της προσέγγισης «υπηρεσίας ενιαίας εξυπηρέτησης» (one-stop-shop) όσον αφορά την παροχή υποστήριξης στους πελάτες του ECHA σχετικά με τις υποχρεώσεις που απορρέουν από τους κανονισμούς REACH και CLP, συμπεριλαμβανομένης της τηλεφωνικής υπηρεσίας
- Παροχή έγκαιρων και συνεκτικών απαντήσεων και υποστήριξης στον κλάδο, διευκρινίζοντας τις υποχρεώσεις του όπως αυτές απορρέουν από τους κανονισμούς REACH και CLP, τα εργαλεία ΤΠ και τις συναφείς με τον ECHA διαδικασίες
- Διργάνωση δύο συνεδριάσεων της ομάδας καθοδήγησης του HelpNet
- Διργάνωση δύο εργαστηρίων/δραστηριοτήτων κατάρτισης που αφορούν ιδίως τα εθνικά γραφεία υποστήριξης για τους κανονισμούς REACH και CLP
- Επικαιροποίηση και δημοσίευση συχνών ερωτήσεων για θέματα σχετικά με τους κανονισμούς REACH και CLP μετά τον προσδιορισμό τους, συζήτηση και συναίνεση του HelpNet
- Διαχείριση της επικαιροποίησης και δημοσίευσης συχνών ερωτήσεων στο σύστημα REACH IT και συμβολή στην επικαιροποίηση συχνών ερωτήσεων σχετικά με το IUCLID5.

Καθοδήγηση

- Οριστικοποίηση των εγγράφων καθοδήγησης που δημιουργήθηκαν το 2010:
 - Απαιτήσεις πληροφοριών και αξιολόγηση χημικής ασφάλειας (πεδίο εφαρμογής της αξιολόγησης έκθεσης σε ουσία, προσαρμογή βάσει έκθεσης σε ουσία και αυστηρά ελεγχόμενες συνθήκες)
 - Δελτία δεδομένων ασφαλείας
 - Εφαρμογή των κριτηρίων του κανονισμού CLP (για την επισήμανση)
- Έναρξη επικαιροποίησης, ιδίως, των ακόλουθων εγγράφων καθοδήγησης:
 - Καθοδήγηση σχετικά με την καταχώριση και συναφή θέματα
 - Προσδιορισμός ουσιών
 - Κοινοχρησία δεδομένων
- Έναρξη αναθεώρησης της καθοδήγησης σχετικά με τα ναουϊλικά
- Οργάνωση «πλατφόρμας συζητήσεων» με τα κράτη μέλη και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή σε θέματα σχετικά με την καθοδήγηση, στο πλαίσιο της προετοιμασίας για την αναθεώρηση του πεδίου εφαρμογής του κανονισμού REACH το 2012
- Επικαιροποίηση του οδηγού για την πλοήγηση στο Διαδίκτυο
- Δημοσίευση πρόσθετων συνοπτικών καθοδηγήσεων και ενημερωτικών δελτίων, πρακτικών οδηγιών και συχνών ερωτήσεων, καθώς και μεταφράσεων, με σκοπό τη μεγαλύτερη πρόσβαση των ΜΜΕ στα σχετικά έγγραφα.

Κατάρτιση σχετικά με τον κανονισμό REACH

- Περαιτέρω ανάπτυξη της κατάρτισης εκπαιδευτών προερχόμενων από τα κράτη μέλη της ΕΕ/του ΕΟΧ και από τρίτες χώρες σχετικά με τους κανονισμούς REACH/CLP.

Δραστηριότητα 6: Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Η υλοποίηση των διαδικασιών του κανονισμού REACH απαιτεί ένα ευρύ φάσμα συστημάτων ΤΠ. Η περαιτέρω ανάπτυξη και συντήρησή τους θα συνεχίσει να αποτελεί κρίσιμο στοιχείο για τις εργασίες του ECHA. Μετά τις κανονιστικές προθεσμίες στα τέλη του 2010, ο ECHA θα ξεκινήσει το 2011, βασιζόμενος στην εμπειρία που αποκομίστηκε από το έργο του και θα αναπτύξει με εντατικούς ρυθμούς ή/και θα αναβαθμίσει, όπου κρίνεται αναγκαίο, τα υφιστάμενα συστήματα προκειμένου να καταστούν αποτελεσματικότερα. Για τον σκοπό αυτό, ο ECHA εγκαινίασε ένα έργο εταιρικής αρχιτεκτονικής (EA) το 2010 προκειμένου να προετοιμάσει τον τομέα της ΤΠ και έναν οδηγό για την υλοποίησή του τα επόμενα χρόνια. Θα δοθεί προσοχή στη βελτίωση της ενοποίησης των επιμέρους συστημάτων και της ενίσχυσης της φιλικότητας των εφαρμογών προς τους εξωτερικούς ενδιαφερόμενους φορείς του ECHA.

Το REACH-IT είναι και θα παραμείνει η θεμελιώδης εφαρμογή του Οργανισμού. Έως τώρα, η ανάπτυξή του επικεντρώθηκε κυρίως στη διευκόλυνση της καταχώρισης. Η περαιτέρω ανάπτυξη θα αφορά το αυξανόμενο επίπεδο αυτοματοποίησης και την ανάπτυξη διεπαφών με άλλα συστήματα. Πρόσθετοι τομείς εργασιών θα αφορούν την προσαρμογή της εφαρμογής σε περαιτέρω ή/και νέες νομικές απαιτήσεις, π.χ. στη διαχείριση των κοινοποιήσεων μεταγενέστερων χρηστών ή των αιτήσεων αδειοδότησης.

Συμπληρωματικά του REACH-IT, ένα σύστημα διαχείρισης επιχειρηματικού περιεχομένου (ECM) θα παρέχει ουσιαστική υποστήριξη στις λειτουργικές διαδικασίες του ECHA. Πέραν των εργασιών που ξεκίνησαν το 2010 για την υποστήριξη των διαδικασιών αξιολόγησης και προσδιορισμού ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία, το σύστημα ECM θα επεκταθεί για να υποστηρίξει και άλλες διαδικασίες του κανονισμού REACH, ιδίως τις διαδικασίες εναρμονισμένης ταξινόμησης, επισήμανσης και αδειοδότησης, καθώς και τη διαχείριση ποιότητας και των προμηθειών του ECHA. Το σύστημα θα ενοποιηθεί σε μεγάλο βαθμό με το REACH-IT προκειμένου να επιτρέψει την ομαλή και αποτελεσματική επεξεργασία των εισερχόμενων φακέλων. Η εφαρμογή μιας ασφαλούς πλατφόρμας συνεργασίας με εξωτερικούς ενδιαφερόμενους φορείς, ξεκινώντας με την επιτροπή των κρατών μελών, θα αποτελέσει την αρχή της σταδιακής αντικατάστασης του συστήματος CIRCA ως μέσου κοινοχρησίας εμπιστευτικών πληροφοριών.

Το 2011, ο ECHA θα καταστήσει τον δικτυακό τόπο διάδοσης πληροφοριών περισσότερο φιλικό προς τον χρήστη παρέχοντας εύκολη πρόσβαση σε όλες τις δημοσιευμένες πληροφορίες για τις χημικές ουσίες, καθώς και συσχετίζοντας τα δεδομένα καταχώρισης με τις πληροφορίες που υποβάλλονται στο πλαίσιο άλλων διαδικασιών εκτός της καταχώρισης. Επιπλέον, οι πληροφορίες σχετικά με τις καταχωρισμένες ουσίες θα καθίστανται διαθέσιμες μέσω της δικτυακής πύλης eChemPortal του ΟΟΣΑ (Παγκόσμια Πύλη Πληροφόρησης για Χημικές Ουσίες).

Όσον αφορά το λογισμικό που προορίζεται για την υποστήριξη του κλάδου στην προετοιμασία των καταχωρίσεων, ο ECHA θα συνεχίσει να αναπτύσσει δύο βασικά συστήματα: Το IUCLID5, το οποίο θεωρείται ως ένα διεθνές εργαλείο συλλογής δεδομένων σχετικά με τις εγγενείς και επικίνδυνες ιδιότητες των χημικών προϊόντων, και το Chesar, ένα εργαλείο σχεδιασμένο να βοηθά τις επιχειρήσεις στην προετοιμασία των σεναρίων έκθεσης και στην εκπόνηση της δικής τους έκθεσης χημικής ασφάλειας. Το 2011, ο ECHA θα αναβαθμίσει το IUCLID5, σε στενή συνεργασία με τον ΟΟΣΑ και την Επιτροπή, ενσωματώνοντας νέα εναρμονισμένα πρότυπα ή προσαρμόζοντας ήδη υπάρχοντα για τα νανοϋλικά, καθώς και ενισχύοντας τον μηχανισμό προετοιμασίας των αιτήσεων αδειοδότησης. Το Chesar θα προσαρμοστεί για την υποστήριξη των αναγκών αξιολόγησης ουσιών και της αδειοδότησης στους κόλπους του Οργανισμού, η δε ενοποίηση με άλλα υφιστάμενα εργαλεία εκτίμησης έκθεσης σε ουσία θα συνεχιστεί.

Ο ECHA θα βελτιώσει σημαντικά την προσβασιμότητα στις σχετικές πληροφορίες που απαιτούνται από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών μέσω του συστήματος REACH-IT. Επιπλέον, ο ECHA θα συνεχίσει να παρέχει εργαλεία και πληροφορίες για τις εργασίες ελέγχου της εφαρμογής των απαιτήσεων που εκτελούνται από τα κράτη μέλη. Για να εκπληρώσει το εν λόγω καθήκον, ο ECHA εγκαινίασε ένα έργο με σκοπό τη δημιουργία το 2011 μιας δικτυακής πύλης όπου οι αρμόδιες αρχές για την εφαρμογή των απαιτήσεων μπορούν να ελέγχουν τις πληροφορίες για τις καταχωρισμένες ουσίες στις αντίστοιχες χώρες (το λεγόμενο εργαλείο RIPE). Η ασφάλεια των πληροφοριών διαδραματίζει σημαντικό ρόλο στην αρχιτεκτονική και στην υλοποίηση του συστήματος, καθώς η αποκάλυψη εμπιστευτικών πληροφοριών πέραν των φορέων για τους οποίους προορίζονται πρέπει να αποτρέπεται αυστηρά. Θα παρέχεται κατάρτιση στους εθνικούς υπαλλήλους διοίκησης και στους εκπαιδευτές των χρηστών.

Ο ECHA θα αναπτύξει επίσης περαιτέρω εργαλεία για τη χρήση του Casper (εργαλείο καθορισμού προτεραιοτήτων και υποβολής εκθέσεων) και του Odyssey (σύστημα υποστήριξης αποφάσεων για τις δραστηριότητες αξιολόγησης) εσωτερικά, στους κόλπους του ECHA. Παρότι το Casper είναι ένα γενικό εργαλείο με ευρύ φάσμα λειτουργιών, τόσο το Casper όσο και το Odyssey θα αναπτυχθούν το 2011 και θα χρησιμοποιηθούν κυρίως για την υποστήριξη των δραστηριοτήτων αξιολόγησης, οι οποίες θα κορυφωθούν μετά την πρώτη προθεσμία καταχώρισης δυνάμει του κανονισμού REACH του 2010. Η κύρια πηγή για τον προσδιορισμό αναγκών προς βελτίωση τόσο σε ό,τι αφορά τα εργαλεία όσο και την τεκμηρίωσή τους, θα είναι οι παρατηρήσεις που θα υποβάλουν οι χρήστες.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Ο ECHA λαμβάνει και επεξεργάζεται με επιτυχία όλους τους φακέλους καταχώρισης και τις κοινοποιήσεις ταξινόμησης και επισήμανσης με τη βοήθεια ενός αναβαθμισμένου REACH-IT που λειτουργεί δεόντως
2. Τα εξειδικευμένα εργαλεία ΤΠ (IUCLID5, εργαλεία υποβολής ταξινόμησης και επισήμανσης και Chesar), τα στοχοθετημένα εγχειρίδια χρήστη και η διεξαγωγή εργαστηρίων στηρίζουν αποτελεσματικά τους καταχωρίζοντες στην εκπόνηση των φακέλων τους και στην εκπλήρωση των νομικών τους υποχρεώσεων
3. Ένα αναβαθμισμένο εργαλείο εξέτασης (Casper) και ένα αποτελεσματικό σύστημα υποστήριξης αποφάσεων (Odyssey) υποστηρίζουν ικανοποιητικά τον ECHA όσον αφορά τον στόχο του για τη διενέργεια ελέγχων συμμόρφωσης στο 5% των φακέλων ανά ποσοτική κατηγορία.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτης	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό επιτυχίας έργου με κριτήριο τον χρόνο, τον προϋπολογισμό και το πεδίο εφαρμογής	80%	Κάθε έργο αξιολογείται στο πλαίσιο των δραστηριοτήτων κλεισίματός του. Σύνταξη τριμηνιαίων εκθέσεων παρακολούθησης.
Επίπεδο ικανοποίησης εξωτερικών χρηστών των εργαλείων ΤΠ (IUCLID, REACH-IT, Chesar και RIPE).	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Βασικά αποτελέσματα

- REACH-IT
 - Ανασχεδιασμένη αρχιτεκτονική της εφαρμογής
 - Ενοποίηση του REACH-IT και του συστήματος διαχείρισης εγγράφων.
 - Βελτιώσεις στη ροή εργασιών για τον χειρισμό αιτημάτων διερεύνησης, αξιολόγησης εμπιστευτικότητας, κοινοχρησίας δεδομένων και διάδοσης δεδομένων
 - Ανάπτυξη νέων λειτουργιών σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού CLP: αίτημα νέας εναλλακτικής ονομασίας και υποβολή πρότασης για τις εγγραφές του παραρτήματος VI από τον κλάδο.
- Δικτυακός τόπος διάδοσης πληροφοριών
 - Έγκαιρη και αξιόπιστη διάδοση μη εμπιστευτικών πληροφοριών για τις ουσίες, με την υποστήριξη βελτιωμένου συστήματος ΤΠ
 - Ενοποίηση με τη δικτυακή πύλη eChemPortal (Παγκόσμια Πύλη)
 - Βελτιωμένη λειτουργία αναζήτησης.
- IUCLID 5
 - Υλοποίηση νέων εναρμονισμένων προτύπων ή/και νέων λειτουργιών του ΟΟΣΑ (ανάλογα με την ιεράρχηση προτεραιοτήτων από την ομάδα εμπειρογνομόνων του ΟΟΣΑ για το IUCLID).
- RIPE
 - Κυκλοφορία της πρώτης έκδοσης του RIPE στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών για την εφαρμογή των απαιτήσεων στις αρχές του 2011
 - Εκκίνηση της περαιτέρω ανάπτυξης του RIPE για την επίτευξη ενός συνολικού ηλεκτρονικού συστήματος πληροφοριών.
- Σύστημα διαχείρισης εγγράφων
 - Διάθεση εγγράφων στους χρήστες για τις SVHC, εγγράφων εξέτασης προτάσεων διενέργειας δοκιμών και ελέγχου συμμόρφωσης
 - Έναρξη επιλογής άλλων διαδικασιών. Μερικές από τις υποψήφιες διαδικασίες είναι η εναρμόνιση της ταξινόμησης και της επισήμανσης και η αδειοδότηση.
- Chesar
 - Παροχή αξιόπιστου εργαλείου στον κλάδο με υποστηρικτική τεκμηρίωση για τη διενέργεια αξιολόγησης της ασφάλειας
 - Ενοποίηση με επιλεγμένα συστήματα εκτίμησης της έκθεσης σε ουσία.
- Casper
 - Παροχή ουσιαστικών υπηρεσιών αποθήκευσης δεδομένων (π.χ. έλεγχος, καθορισμός προτεραιοτήτων) και υποβολής εκθέσεων σχετικά με τα δεδομένα καταχώρισης
 - Ενοποίηση με άλλα συστήματα.
- Odyssey
 - Αυξημένη αποτελεσματικότητα στην αξιολόγηση φακέλων, ιδίως για λιγότερο έμπειρα μέλη του προσωπικού
 - Δυνατότητα παρακολούθησης της διαδικασίας λήψης αποφάσεων.
- Γενικά
 - Υλοποίηση τεχνολογικού πλαισίου για την ενοποίηση των ηλεκτρονικών εφαρμογών
 - Θέσπιση διαδικασιών ΤΠ (συμβάν, πρόβλημα, αλλαγή, απεμπλοκή και ρύθμιση παραμέτρων)

- Θέσπιση διαδικασιών και σχεδίων συντήρησης των εφαρμογών στην παραγωγή, που καλύπτουν την υποδομή ΤΠΕ, την υποστήριξη των εφαρμογών και την περαιτέρω ανάπτυξη.

Δραστηριότητα 7: Παροχή επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών σε θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Αξιοποιώντας το τεράστιο απόθεμα πληροφοριών που έχει στη διάθεσή του μετά την πρώτη προθεσμία καταχώρισης, ο ECHA θα αυξήσει σημαντικά τις γνώσεις του για τα χημικά προϊόντα ώστε να μπορεί να ανταποκριθεί καλύτερα σε επιστημονικά και τεχνικά ερωτήματα που τίθενται από τα αρμόδια κοινοτικά όργανα για τη χάραξη πολιτικής.

Με βάση τις υποχρεώσεις υποβολής εκθέσεων που ορίζονται στον κανονισμό REACH, ο ECHA θα συντάξει την πρώτη πενταετή έκθεση⁶ προς την Επιτροπή με αντικείμενο την εφαρμογή του κανονισμού REACH και, στο πλαίσιο αυτό, θα υποβάλει προτάσεις για τη βελτίωση της εφαρμοσιμότητας του κανονισμού. Επιπλέον, και κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής, ο ECHA θα πραγματοποιήσει αξιολόγηση της σκοπιμότητας και των αναγκών για καλύτερη πρόσβαση των ΜΜΕ στην επικοινωνία με τον Οργανισμό, περιλαμβανομένης και της δυνατότητας μέσω του συστήματος REACH-IT, σε διάφορες γλώσσες. Επίσης, ο ECHA θα συντάξει την πρώτη τριετή έκθεση⁷ προς την Επιτροπή με αντικείμενο την κατάσταση της υλοποίησης και χρήσης μεθόδων και στρατηγικών δοκιμών χωρίς τη χρήση ζώων (οι οποίες χρησιμοποιούνται προς παραγωγή πληροφοριών για τις εγγενείς ιδιότητες και για την αξιολόγηση του κινδύνου με σκοπό την ικανοποίηση των απαιτήσεων του κανονισμού REACH), προκειμένου να προαχθεί η χρήση εναλλακτικών μεθόδων από τους καταχωρίζοντες για τη δεύτερη προθεσμία καταχώρισης.

Η ενεργός συνεργασία του ECHA με το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και την Επιτροπή θα συνεχιστεί το 2011 ενημερώνοντας, *μεταξύ άλλων*, τακτικά τα θεσμικά όργανα για τις δραστηριότητές του. Ο ECHA θα συνεχίσει επίσης να συνεργάζεται με άλλους ευρωπαϊκούς οργανισμούς και επιστημονικές επιτροπές υπογράφοντας, εφόσον κρίνεται απαραίτητο, μνημόνια συμφωνίας (ΜΣ) με σκοπό την ενίσχυση του επίσημου χαρακτήρα της συνεργασίας και του συντονισμού του Οργανισμού με τους εν λόγω ευρωπαϊκούς οργανισμούς και τις επιστημονικές επιτροπές. Μνημόνια συμφωνίας έχουν ήδη υπογραφεί με την EFSA και τον EU-OSHA.

Ακόμη, βασική πτυχή του καθημερινού έργου του Οργανισμού θα συνεχίσει να αποτελεί η συνεργασία του με τα κράτη μέλη. Οι συνεδριάσεις των αρμόδιων αρχών για τους κανονισμούς REACH και CLP (CARACAL) θα αποτελούν τη βασική πλατφόρμα ενημέρωσης και διαβούλευσης με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών.

Ο ECHA θα συνεχίσει να συμβάλλει στο πρόγραμμα κατευθυντήριων γραμμών δοκιμών ΟΟΣΑ και θα αυξήσει σημαντικά την υποστήριξή του στον τομέα της διεθνούς ανάπτυξης εναλλακτικών μεθόδων δοκιμής.

Ο ECHA θα αυξήσει σημαντικά την κατανόησή του σε ό,τι αφορά την επικινδυνότητα, την έκθεση και τους κινδύνους των ναουλικών, παρακολουθώντας προσεκτικά όλες τις εξελίξεις και τα αποτελέσματα που προκύπτουν από τους κοινοτικούς και διεθνείς οργανισμούς, ώστε να μπορεί να εκπονήσει εγκαίρως αναθεωρημένα έγγραφα καθοδήγησης για τα ναουλικά πριν από την προθεσμία καταχώρισης του 2013. Ο ECHA θα συντάξει επίσης έκθεση προς την Ευρωπαϊκή Επιτροπή έως τις 30 Ιουνίου η οποία θα περιέχει πληροφορίες για τους τύπους και τις χρήσεις των ναουλικών που έχουν καταχωριστεί, συμβάλλοντας με τον τρόπο αυτό στη σύνταξη της έκθεσης της Επιτροπής προς το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο. Επιπλέον, ο ECHA θα αυξήσει τις επιστημονικές του δυνατότητες να διαχειρίζεται άλλες ουσίες ή ζητήματα υψηλού ενδιαφέροντος, όπως οι ουσίες που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές ή η τοξικότητα μειγμάτων.

⁶ Κανονισμός REACH άρθρο 117 παράγραφος 2.

⁷ Κανονισμός REACH άρθρο 117 παράγραφος 3.

Η Επιτροπή σχεδιάζει να προτείνει την αναδιτύπωση του κανονισμού PIC, ο οποίος προβλέπει τη μεταβίβαση των καθηκόντων που εκτελούνται επί του παρόντος από το Κοινό Κέντρο Ερευνών της Επιτροπής στον ECHA. Αυτό θα μπορούσε να επιβαρύνει με νέα καθήκοντα τον ECHA από το 2013. Για να είναι έτοιμος να αναλάβει τα νέα αυτά καθήκοντα, ο ECHA θα χρειαστεί να ξεκινήσει ήδη από το 2011 τις σχετικές προετοιμασίες, οι οποίες εξαρτώνται από τη διαθεσιμότητα πρόσθετων πόρων εκ μέρους της Επιτροπής.

Η Επιτροπή έχει προτείνει έναν νέο κανονισμό για τα βιοκτόνα⁸, ο οποίος προβλέπει ότι θα ανατεθούν στον ECHA πρόσθετα διοικητικά, τεχνικά και επιστημονικά καθήκοντα από το 2013 και έπειτα. Ο ECHA θα παρακολουθεί την πρόοδο της νομοθετικής διαδικασίας σχετικά με τον προτεινόμενο κανονισμό, θα συνεχίσει να σχεδιάζει την ανάληψη ευθυνών για τις δραστηριότητες σχετικά με τα βιοκτόνα από το 2013 και έπειτα, και θα ξεκινήσει τις πρώτες δραστηριότητες για την υποστήριξη της εφαρμογής της μελλοντικής νομοθεσίας, εφόσον λάβει κοινοτική επιδότηση ή/και προσλάβει το απαραίτητο προσωπικό. Οι προετοιμασίες θα μπορούσαν να περιλαμβάνουν την έναρξη εκπόνησης εγγράφων καθοδήγησης, τον προσδιορισμό της απαραίτητης ανάπτυξης ΤΠ, καθώς και την ανάπτυξη ροών εργασιών.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Βελτίωση των δυνατοτήτων του ECHA στο να παράσχει επιστημονικές και τεχνικές συμβουλές σχετικά με την ασφάλεια χημικών προϊόντων, τα νανούλικά και τις μεθόδους δοκιμής
2. Έγκαιρη παράδοση εκθέσεων υψηλής ποιότητας από τον ECHA που συνδράμουν την Επιτροπή στην αξιολόγηση και στη βελτίωση της εφαρμοσιμότητας του κανονισμού REACH, καθώς και στην προαγωγή της διαθεσιμότητας των μεθόδων δοκιμής χωρίς τη χρήση ζώων (άρθρο 117).

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτης	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Επίπεδο ικανοποίησης από την ποιότητα της παρεχόμενης στην Επιτροπή επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα
Έγκαιρη παράδοση των εκθέσεων δυνάμει του άρθρου 117 του κανονισμού REACH.	1η Ιουνίου 2011	Εσωτερική έκθεση

3. Βασικά αποτελέσματα

- Πενταετής έκθεση με αντικείμενο την εφαρμογή του κανονισμού REACH (άρθρο 117 παράγραφος 2)
- Τριετής έκθεση σχετικά με την κατάσταση της υλοποίησης και χρήσης μεθόδων και στρατηγικών δοκιμών χωρίς τη χρήση ζώων (άρθρο 117 παράγραφος 3)

⁸ COM(2009)267 της 12.6.2009.

- Επιστημονικές γνώμες που απαντούν σε ερωτήματα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής ή του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου
- Παροχή επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή, στο Συμβούλιο και στο Κοινοβούλιο για την υποστήριξη της διαδικασίας συναπόφασης για τα βιοκτόνα, και της προετοιμασίας της Επιτροπής για την εφαρμογή κανόνων, συμπεριλαμβανομένου ενός μελλοντικού κανονισμού για τα τέλη βιοκτόνων
- Έναρξη των κύριων εσωτερικών διαδικασιών για τα μελλοντικά καθήκοντα που αφορούν τα βιοκτόνα και τον κανονισμό PIC (συμπεριλαμβανομένου, π.χ., αναλυτικού οδηγού για την προπαρασκευαστική φάση, έναρξης σχεδιασμού ροών εργασιών, καθώς και για την κατάρτιση σχεδίου για τα απαραίτητα έγγραφα καθοδήγησης)
- Σύνταξη έκθεσης προς την Επιτροπή έως τις 30 Ιουνίου με πληροφορίες σχετικά με τα καταχωρισμένα ναουϊλικά.

2. Τα όργανα και οι υποστηρικτικές δραστηριότητες του ΕΧΗΑ



Δραστηριότητα 8: Επιτροπές και Φόρουμ

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Επιτροπή των κρατών μελών (MSC)

Η κύρια πρόκληση για την επιτροπή των κρατών μελών (MSC) είναι η διαχείριση του αυξανόμενου φόρτου εργασίας όταν όλες οι διαδικασίες του κανονισμού REACH που απαιτούν τη συμμετοχή της MSC εξελίσσονται παράλληλα. Κατά το 2011 αναμένεται μεγάλος αριθμός σχεδίων αποφάσεων, τα οποία θα προκύψουν από την αξιολόγηση των φακέλων (προτάσεις διενέργειας δοκιμών και έλεγχοι συμμόρφωσης) που υποβλήθηκαν στο πλαίσιο της πρώτης προθεσμίας καταχώρισης του κανονισμού REACH το 2010, κάτι που θα οδηγήσει στην εξέταση όλων των προτάσεων διενέργειας δοκιμών καθώς και σε μια σειρά από ελέγχους συμμόρφωσης των καταχωρισμένων σταδιακά εισαγόμενων ουσιών. Όλες οι προτάσεις των κρατών μελών για την τροποποίηση σχεδίων αποφάσεων του ECHA θα υποβάλλονται στην MSC για την επίτευξη ομόφωνης συμφωνίας. Στο πλαίσιο επίτευξης συμφωνίας σχετικά με τα σχέδια αποφάσεων για τις προτάσεις διενέργειας δοκιμών, η Επιτροπή θα εξετάζει τις επιλογές για την αποφυγή περιττών δοκιμών σε ζώα. Η ομόφωνη συμφωνία σχετικά με τα σχέδια αποφάσεων για ελέγχους συμμόρφωσης έχει στόχο να διασφαλίσει ότι καλύπτονται οι σχετικές ελλείψεις δεδομένων αναφορικά με διάφορες παραμέτρους επικινδυνότητας, καθώς και ότι οι εκθέσεις χημικής ασφάλειας πληρούν όλες τις διατάξεις του παραρτήματος I του κανονισμού REACH.

Το 2011, η διαδικασία αξιολόγησης ουσίας θα ξεκινήσει με μια γνώμη της MSC σχετικά με το κυλιόμενο κοινοτικό πρόγραμμα δράσης που θεσπίζει τον κατάλογο ουσιών, οι οποίες υπόκεινται σε περαιτέρω εξέταση κινδύνων από τα κράτη μέλη που έχουν οριστεί για τον σκοπό αυτό.

Όσον αφορά τον προσδιορισμό των SVHC, ο φόρτος εργασίας αναμένεται επίσης να αυξηθεί ενόψει της ανακοίνωσης της Επιτροπής για τον στόχο εξέτασης 135 ουσιών SVHC έως τα τέλη του 2012. Ένας πιο εκτεταμένος κατάλογος υποψήφιων ουσιών αναμένεται να εξυπηρετήσει τις ανάγκες πληροφόρησης σε ό,τι αφορά τις ιδιότητες ABT/αΑαB των ουσιών, καθώς και την περιεκτικότητα αντικειμένων σε ουσίες SVHC.

Επιπλέον, η MSC θα συντάξει γνώμη επί της τρίτης σύστασης του ECHA για το παράρτημα XIV (κατάλογος αδειοδότησης). Σε συνέχεια της υποβολής των φακέλων καταχώρισης το 2010, η εκπόνηση της σύστασης και της γνώμης θα στηριχθεί στα δεδομένα που θα έχουν παρασχεθεί από τις επιχειρήσεις. Η γνώμη της MSC επί του σχεδίου σύστασης του ECHA για το παράρτημα XIV είναι σημαντική για την οριστική απόφαση της Επιτροπής, καθώς μια θετική γνώμη υποδηλώνει την υποστήριξη της πλειονότητας των κρατών μελών.

Επίσης, η MSC ενδέχεται να λάβει αιτήματα για ειδικές γνώμες, ιδίως για την αξιολόγηση των ιδιοτήτων ABT/αΑαB ουσιών που δεν εμπίπτουν στο πεδίο εφαρμογής του κανονισμού REACH.

Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων (RAC)

Το 2011, η κύρια πρόκληση της RAC αφορά τη σημαντική αύξηση του φόρτου εργασίας της λόγω του αυξανόμενου αριθμού προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση ή επιβολή περιορισμών, καθώς και τις πρώτες αιτήσεις αδειοδότησης, τις οποίες θα πρέπει να επεξεργαστεί παράλληλα. Επιπλέον, ίσως ζητηθεί από τη RAC να παράσχει διάφορες ειδικές γνώμες στο πλαίσιο της υποστήριξης των νομοθετικών δραστηριοτήτων των κοινοτικών θεσμικών οργάνων.

Η αύξηση του φόρτου εργασίας της RAC θα εξελίσσεται παράλληλα με την πρώτη κύρια αλλαγή στη σύνθεσή της, καθώς η θητεία των περισσότερων μελών της λήγει στις αρχές

του 2011. Με γνώμονα το συνολικό συμφέρον του ECHA να διασφαλίσει τη συνέχιση των εργασιών της RAC, είναι απαραίτητη η ταχεία ένταξη νέων μελών. Εάν η θητεία των μελών που εκτελούν χρέη (συν)εισηγητών δεν ανανεωθεί, θα απαιτηθούν ειδικές λύσεις. Δεδομένου ότι η RAC θα συμμετέχει ήδη σε όλες τις διαδικασίες και θα χρειάζεται την πλήρη διαθεσιμότητα εμπειρογνωμοσύνης, τίθεται μια πρόσθετη πρόκληση: να εξασφαλιστεί ότι τα μέλη της RAC λαμβάνουν επαρκή υποστήριξη από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών και ότι ο φόρτος εργασίας κατανέμεται ισομερώς μεταξύ τους.

Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης

Η επιτροπή θα εκδώσει γνώμη επί των τεσσάρων πρώτων προτάσεων επιβολής περιορισμών που υποβλήθηκαν το 2010, θα υποβάλει δε πρόσθετες προτάσεις επιβολής περιορισμών. Με την υποβολή των πρώτων αιτήσεων αδειοδότησης, ο φόρτος εργασίας της επιτροπής θα αυξηθεί με γρήγορους ρυθμούς. Επιπλέον, μπορεί να της ζητηθεί από τα κοινοτικά θεσμικά όργανα να χειρίζεται αιτήματα για ειδικές γνώμες. Θα διορισθούν νέα μέλη ή η θητεία των υφιστάμενων μελών θα ανανεωθεί, δεδομένου ότι η θητεία των περισσότερων μελών της επιτροπής λήγει στις αρχές του 2011.

Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής

Το Φόρουμ επικεντρώνεται στην εναρμόνιση των προσεγγίσεων για τον έλεγχο εφαρμογής μέσω της ενοποιημένης εφαρμογής των κανονισμών REACH και CLP. Αυτό αναμένεται να επιτευχθεί με την υλοποίηση συντονισμένων έργων, τον ορισμό κοινών στρατηγικών εφαρμογής των απαιτήσεων, την επίτευξη συμφωνίας για μεθόδους αντιμετώπισης περιπτώσεων μη συμμόρφωσης, καθώς και τον ορισμό ελάχιστων κριτηρίων για τις επιθεωρήσεις. Το Φόρουμ θα διατυπώσει πρακτικά συμπεράσματα και συστάσεις για τους επιθεωρητές που ελέγχουν την εφαρμογή των κανονισμών REACH και CLP, με βάση την εμπειρία που αποκομίστηκε από τα συντονισμένα έργα ελέγχου της εφαρμογής που αφορούν τις διατάξεις περί «απαγόρευσης μη καταχωρισμένων ουσιών» και τις υποχρεώσεις των τυποποιητών μειγμάτων.

Σε γενικές γραμμές, η αποτελεσματική εφαρμογή των καταχωρίσεων και των κοινοποιήσεων ταξινόμησης και επισήμανσης απαιτεί περισσότερη υποστήριξη από τη Γραμματεία του ECHA προς το Φόρουμ. Ένα σημαντικό παράδειγμα τέτοιου είδους υποστήριξης είναι το RIPE, εργαλείο ΤΠ που παρέχει στους επιθεωρητές πρόσβαση σε συγκεκριμένα δεδομένα από το σύστημα REACH-IT, η πρώτη έκδοση του οποίου θα κυκλοφορήσει από τον ECHA το 2011.

Θα πρέπει να ξεκινήσουν κοινές επισκέψεις. Στο πλαίσιο της νέας μορφής συντονισμένης δραστηριότητας του Φόρουμ, θα πρέπει να ξεκινήσουν κοινές επιθεωρήσεις και επισκέψεις μελέτης. Αυτό θα δώσει στα συμμετέχοντα μέλη των διοικήσεων την ευκαιρία να μελετήσουν, να μοιραστούν και να διαδώσουν τις διαθέσιμες γνώσεις και ορθές πρακτικές. Το Φόρουμ θα εντατικοποιήσει τις δραστηριότητες που σχετίζονται με την εφαρμογή του κανονισμού CLP και θα προετοιμάσει την κατάρτιση των εκπαιδευτών. Επίσης, θα μπορούσε να αναπτυχθεί συνεργασία με άλλες υπηρεσίες, ιδίως τελωνειακές. Επιπλέον, το Φόρουμ και ο ECHA θα ολοκληρώσουν τις διευκρινίσεις σχετικά με τις συνδέσεις μεταξύ του ECHA, των αρχών των κρατών μελών και των εθνικών αρχών ελέγχου της εφαρμογής. Τέλος, το Φόρουμ συμμετέχει στη διαδικασία επιβολής περιορισμών παρέχοντας συμβουλές σχετικά με την εφαρμοσιμότητα. Ο φόρτος εργασίας θα αυξηθεί ενόψει της παραλαβής προτάσεων επιβολής περιορισμών, οι οποίες θα υποβάλλονται από τα κράτη μέλη ή τη Γραμματεία του ECHA μετά από αίτημα της Επιτροπής. Επιπλέον, μπορεί να ζητηθεί από το Φόρουμ να παράσχει ειδικές συμβουλές για την επιβολή περιορισμών προκειμένου να υποστηρίξει τις νομοθετικές δραστηριότητες των θεσμικών οργάνων. Επιπλέον, η συνεργασία και κοινοχρησία πληροφοριών με τις επιτροπές και τη Γραμματεία του ECHA για αποφάσεις σχετικά με τις ουσίες αναμένεται να αυξηθεί.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Αποδοτική και αποτελεσματική υποστήριξη 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 γνώμες και συμφωνίες που διευκολύνουν την τελική λήψη αποφάσεων με απόλυτη διαφάνεια και διασφάλιση του αναγκαίου απορρήτου
2. Αποδοτική και αποτελεσματική υποστήριξη, με διαφάνεια, των εργασιών του Φόρουμ από τη Γραμματεία, ώστε το πρώτο να είναι σε θέση να ενισχύσει και να εναρμονίσει περαιτέρω τον έλεγχο της εφαρμογής των κανονισμών REACH και CLP στα κράτη μέλη της ΕΕ/του ΕΟΧ, διασφαλίζοντας παράλληλα την απαραίτητη εμπιστευτικότητα
3. Αποφυγή της διάστασης απόψεων με επιστημονικές επιτροπές άλλων κοινοτικών φορέων μέσω της ανταλλαγής πληροφοριών και μέσω του συντονισμού δραστηριοτήτων κοινού ενδιαφέροντος.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτες	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό γνωμών/συμφωνιών που παραδόθηκαν εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Ποσοστό ομόφωνων συμφωνιών της Επιτροπής των Κρατών Μελών. ⁹	Τουλάχιστον 80%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Ποσοστό γνωμών των επιτροπών που εγκρίθηκαν με συναίνεση.	Τουλάχιστον 70%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Ποσοστό γνωμών των επιτροπών που ελήφθησαν υπόψη κατά τη λήψη της τελικής απόφασης από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.	Υψηλό	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Ανατροφοδότηση από τις αρχές εφαρμογής των κρατών μελών και τα ενδιαφερόμενα μέρη του ECHA σχετικά με την προστιθέμενη αξία των δραστηριοτήτων του Φόρουμ.	Θετική	Ετήσια έρευνα
Επίπεδο ικανοποίησης των μελών και άλλων συμμετεχόντων από την παρεχόμενη εκ μέρους του ECHA υποστήριξη (συμπεριλαμβανομένης της κατάρτισης και της προεδρίας) στις επιτροπές και στο Φόρουμ.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα
Επίπεδο ικανοποίησης των ενδιαφερόμενων μερών, των αρμόδιων αρχών και των μελών	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

⁹ Αφορά τις διαδικασίες αξιολόγησης και αδειοδότησης, ενώ ο αντίστοιχος δείκτης στη δραστηριότητα 2 αφορά μόνο την αξιολόγηση.

των επιτροπών από τη συνολική διαφάνεια και τη δημοσίευση των αποτελεσμάτων των διαδικασιών των επιτροπών και των δραστηριοτήτων του Φόρουμ.		
Περιστατικά διάστασης απόψεων με επιστημονικές επιτροπές άλλων κοινοτικών φορέων.	Μόνο σε δεόντως αιτιολογημένες περιπτώσεις	Εσωτερική έκθεση αξιολόγησης

3. Βασικά αποτελέσματα

- 40-60 αποφάσεις της RAC για φακέλους εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης
- 4 γνώμες των RAC και SEAC για προτάσεις επιβολής περιορισμών
- Γνώμη της MSC για τον καθορισμό προτεραιοτήτων σχετικά με τις υποψήφιες ουσίες για αδειοδότηση
- Πρώτη γνώμη της MSC για το κυλιόμενο κοινοτικό πρόγραμμα δράσης
- Επικαιροποιημένο εγχειρίδιο αποφάσεων της MSC
- Ομόφωνες συμφωνίες (ή γνώμες) της MSC για 40 προτάσεις προσδιορισμού ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία και για 50 σχέδια αποφάσεων για προτάσεις διενέργειας δοκιμών και ελέγχους συμμόρφωσης
- Συμφωνία για κοινές προσεγγίσεις ελέγχου της εφαρμογής των απαιτήσεων (που αντικατοπτρίζονται στα συμπεράσματα του Φόρουμ, στα έγγραφα βέλτιστων πρακτικών και σε άλλες εκθέσεις), οι οποίες προωθούν έργα ελέγχου της εφαρμογής (REACH-EN-FORCE), εστιάζοντας βραχυπρόθεσμα στις υποχρεώσεις των τυποποιητών μειγμάτων, στην εκπαίδευση των φορέων ελέγχου της εφαρμογής του κανονισμού CLP, στην αποκόμιση διδαγμάτων από την ανταλλαγή πληροφοριών και την επικοινωνία με σκοπό την υποστήριξη της εναρμονισμένης εφαρμογής της νομοθεσίας για τα χημικά προϊόντα
- 1-2 εκπαιδευτικές εκδηλώσεις για εθνικούς εκπαιδευτές ή επιθεωρητές
- 2-6 εκθέσεις με αντικείμενο την εφαρμοσιμότητα των προτεινόμενων περιορισμών
- 19 συνεδριάσεις ολομέλειας των επιτροπών και του Φόρουμ, 20-30 συνεδριάσεις ομάδων εργασίας.

Δραστηριότητα 9: Συμβούλιο Προσφυγών

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Το Συμβούλιο Προσφυγών συστάθηκε για να παρέχει ένδικα μέσα εκδίδοντας αποφάσεις επί προσφυγών, οι οποίες υποβάλλονται από οποιοδήποτε φυσικό ή νομικό πρόσωπο που επηρεάζεται από τις αποφάσεις του Οργανισμού, όπως αναφέρεται στο άρθρο 91 του κανονισμού REACH.

Το 2011 το Συμβούλιο θα αντιμετωπίσει πιθανότατα το πρώτο κύμα προσφυγών, ιδίως σε ό,τι αφορά την κοινοχρησία δεδομένων και την αξιολόγηση. Στην πραγματικότητα, στη διάρκεια του 2011 αναμένεται η σταδιακή αντιμετώπιση περισσότερων περιπτώσεων προσφυγής που σχετίζονται με την αξιολόγηση, κάτι που θα ληφθεί υπόψη στις προληπτικές δραστηριότητες διαχείρισης της γνώσης.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Να λαμβάνει το Συμβούλιο Προσφυγών αποφάσεις υψηλής ποιότητας χωρίς αδικαιολόγητες καθυστερήσεις
2. Να διατηρηθεί η εμπιστοσύνη των ενδιαφερόμενων φορέων ως προς τις διατάξεις περί ένδικων μέσων του κανονισμού REACH.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτες	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό υποθέσεων που ολοκληρώθηκαν εντός του καθορισμένου χρόνου-στόχου ¹⁰ που προβλέπεται για κάθε τύπο προσφυγής	90%	Ετήσια έκθεση του Συμβουλίου Προσφυγών
Ποσοστό αποφάσεων του Συμβουλίου Προσφυγών για τις οποίες υποβλήθηκαν προσφυγές ενώπιον του Γενικού Δικαστηρίου	Λιγότερο από 20%	Ετήσια έκθεση του Συμβουλίου Προσφυγών
Επίπεδο εμπιστοσύνης των ενδιαφερομένων στη διαδικασία προσφυγών.	Υψηλό	Έρευνα μεταξύ των ενδιαφερόμενων μερών

3. Βασικά αποτελέσματα

- Αποφάσεις (ανάλογα με τον αριθμό των προσφυγών που θα υποβληθούν)
- Ισχυρή νομολογία για τα συγκεκριμένα νομικά θέματα που απορρέουν από τον κανονισμό REACH
- Αποτελεσματική επικοινωνία με τα (δυναμικά) μέρη που συμμετέχουν σε διαδικασίες προσφυγής (ανάλογα με τον αριθμό και τον τύπο των αιτημάτων διερεύνησης που λαμβάνονται).

¹⁰ Ως χρόνος-στόχος ορίζεται ο χρόνος εντός του οποίου ολοκληρώνεται το 75% των προηγούμενων υποθέσεων τύπου προσφυγής (ολοκλήρωση τουλάχιστον 10 υποθέσεων για να οριστεί ο χρόνος-στόχος).

Δραστηριότητα 10: Επικοινωνία

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Υπάρχουν τέσσερις κύριες προκλήσεις για το 2011.

Πρώτον, η εξωτερική επικοινωνία: ο δικτυακός τόπος είναι το κύριο μέσο επικοινωνίας του ECHA με τους ενδιαφερόμενους φορείς. Ο παρών δικτυακός τόπος χρειάζεται βελτιώσεις που θα του επιτρέψουν να αποτελέσει ένα αποτελεσματικό εργαλείο επικοινωνίας με όλους τους χρήστες, από το κοινό μέχρι επιστήμονες. Ο ECHA σχεδιάζει την πλήρη αναδιάρθρωση του δικτυακού τόπου το 2011, με βάση τις εργασίες του 2010 που σχετίζονται με την επωνυμία προϊόντων και τις γνώσεις των πελατών. Μέσω του νέου δικτυακού τόπου, το 2011, ο ECHA θα πρέπει να καταστήσει διαθέσιμες στο ευρύ κοινό τις πληροφορίες που λαμβάνει μέσω των διαδικασιών καταχώρισης δυνάμει του κανονισμού REACH και κοινοποίησης ταξινόμησης και επισήμανσης. Αυτό θα απαιτήσει μια βάση δεδομένων και ένα ευρετήριο φιλικά προς τον χρήστη, καθώς και εκστρατείες για την αύξηση της ευαισθητοποίησης σχετικά με το νέο υλικό. Ο ECHA προτίθεται επίσης να παράσχει πληροφορίες, από κοινού με τα κράτη μέλη, σχετικά με τα δικαιώματα των πολιτών, τους τρόπους πρόσβασης στις νέες διαθέσιμες πληροφορίες για τα χημικά προϊόντα, καθώς και σχετικά με τα μέσα αξιοποίησης των εν λόγω πληροφοριών.

Η παροχή νέου υλικού, συμπεριλαμβανομένων δελτίων τύπου και εγγράφων αναφοράς, σε πολλές γλώσσες θα συνεχίσει να αποτελεί σοβαρή πρόκληση. Η εστίαση στις μεταφράσεις για τις μικρές και μεσαίες επιχειρήσεις και το ευρύ κοινό θα συνεχιστεί, όπως και η προσπάθεια κάλυψης της ζήτησης παράλληλα με τη διασφάλιση της αξιοποίησης του δημόσιου χρήματος. Σημαντική πρόκληση θα είναι και η επικύρωση της ποιότητας των μεταφράσεων αφού ο συνδυασμός κειμένων με επιστημονική ορολογία απαιτεί έλεγχο μεγάλου όγκου υλικού από εμπειρογνώμονες των 22 γλωσσών, γεγονός που καθιστά το μεταφραστικό έργο του ECHA εξαιρετικά απαιτητικό.

Η ολοκλήρωση μιας μελέτης σε επίπεδο ΕΕ με αντικείμενο το ευρύ κοινό και την αντίληψή του για την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων είναι στρατηγικής σημασίας για τους κανονισμούς REACH και CLP.

Τέλος, κρίσιμη πρόκληση είναι και η διασφάλιση αποτελεσματικής εσωτερικής επικοινωνίας σε όλον τον Οργανισμό, η οποία έχει αυξηθεί σε μέγεθος με πολύ ταχείς ρυθμούς. Το 2011 ο ECHA θα εφαρμόσει επίσης, σε όλο τον Οργανισμό, τις όποιες συστάσεις προέκυψαν μετά την επισκόπηση της εταιρικής ταυτότητας του ECHA το 2010.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Αποτελεσματική επικοινωνία του ECHA με όλες τις ομάδες εξωτερικών ενδιαφερομένων και εύστοχη και ισορροπημένη παρουσία του στα μέσα ενημέρωσης
2. Συμμετοχή των ενδιαφερόμενων φορέων στις εργασίες του ECHA και ικανοποίηση από την πλευρά τους ότι οι απόψεις τους εκφράζονται και λαμβάνονται υπόψη
3. Δημοσίευση στις 22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ όλου του υλικού (επί ή εκτός γραμμής) που καταρτίζεται για τις μικρομεσαίες επιχειρήσεις ή για το ευρύ κοινό
4. Σωστή ενημέρωση του υπαλλήλων του ECHA, αίσθηση του ανήκειν και ότι αποτελούν μέρος μιας κοινής εταιρικής προσπάθειας.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτες	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Επίπεδο ικανοποίησης των πελατών του δικτυακού τόπου.	Υψηλό	Ετήσιες έρευνες μεταξύ των χρηστών, τριμηνιαία στατιστικά στοιχεία σχετικά με το Διαδίκτυο
Επίπεδο ικανοποίησης του προσωπικού από την εσωτερική επικοινωνία.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα μεταξύ των μελών του προσωπικού
Επίπεδο ικανοποίησης των αναγνωστών από τις δημοσιεύσεις.	Υψηλό	Ετήσιες έρευνες μεταξύ των πελατών
Επίπεδο ικανοποίησης των ενδιαφερόμενων μερών από τη συμμετοχή τους.	Υψηλό	Έρευνες κατά τη διάρκεια των Ημερών των Ενδιαφερόμενων Μερών και ετήσιες έρευνες μεταξύ των ενδιαφερόμενων μερών
Δημοσίευση μεταφράσεων νέων εγγράφων που αφορούν τις μικρομεσαίες επιχειρήσεις ή το ευρύ κοινό (εντός τριών μηνών, κατά μέσο όρο, μετά την έκδοση του πρωτότυπου εγγράφου, χωρίς επικύρωση).	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση

3. Βασικά αποτελέσματα

- Διεξαγωγή εκστρατειών επικοινωνίας (π.χ. με αντικείμενο τις διαδικασίες και τις απαιτήσεις αδειοδότησης καθώς και την ίδρυση ΦΑΠΟ για την προθεσμία του 2013), συμπεριλαμβανομένων δραστηριοτήτων που απευθύνονται στον κλάδο και στο ευρύ κοινό
- Αναδιάρθρωση και επαναλειτουργία του δικτυακού τόπου του ECHA έτσι ώστε να είναι πιο φιλικός προς τον χρήστη, με πληροφορίες που απευθύνονται στις ΜΜΕ και στο ευρύ κοινό σε 22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ
- Δημοσίευση στις 22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ όλου του υλικού (επί ή εκτός γραμμής) που καταρτίζεται για τις ΜΜΕ ή για το ευρύ κοινό
- Εκπόνηση εβδομαδιαίων εσωτερικών ηλεκτρονικών ενημερωτικών δελτίων (ECHAexchange), εκτύπωση τριμηνιαίου ενημερωτικού δελτίου (ECHO), καθημερινές επικαιροποιήσεις εσωτερικών πληροφοριών και εγκατάσταση ενδοδικτύου (ECHANet)
- Ολοκλήρωση μελέτης σχετικά με την αντίληψη του κοινού περί της ασφαλούς χρήσης των χημικών προϊόντων (άρθρο 34 του κανονισμού CLP)
- Σύνταξη ειδικών δελτίων τύπου και εβδομαδιαίων ηλεκτρονικών δελτίων ειδήσεων, διοργάνωση δύο συνεντεύξεων τύπου
- Διοργάνωση δύο Ημερών των Ενδιαφερόμενων Μερών (ημερίδες) και ειδικών εργαστηρίων για ενδιαφερόμενα μέρη.

Δραστηριότητα 11: Διεθνής συνεργασία

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Η μεγάλη ποσότητα δεδομένων που προκύπτουν από τους φακέλους καταχώρισης και θα διανεμηθούν από τον ECHA στο ευρύ κοινό το 2011, καθώς και η δημόσια εικόνα του Οργανισμού αυτή καθαυτή, αναμένεται να αυξήσουν το ενδιαφέρον τρίτων χωρών και διεθνών οργανισμών για το έργο του ECHA. Αυτό μπορεί να οδηγήσει σε περαιτέρω αιτήματα για διμερείς συνεργασίες μεταξύ κανονιστικών φορέων τρίτων χωρών και του ECHA, παρόμοιων με αυτές που υφίστανται μεταξύ του ECHA και καναδικών αρχών όπως η Ομοσπονδιακή Υπηρεσία Περιβάλλοντος και η Ομοσπονδιακή Υπηρεσία Υγείας. Εφόσον τέτοιου είδους διμερής συνεργασία είναι χρήσιμη για την εφαρμογή των κανονισμών REACH και CLP, ο ECHA θα διαπραγματευτεί, στο πλαίσιο της εντολής του δυνάμει του άρθρου 77 παράγραφος 2 στοιχείο ιβ, για τους τρόπους συνεργασίας επιστημονικού, τεχνικού και επιχειρησιακού χαρακτήρα με τέτοιου είδους φορείς τρίτων χωρών. Ο ECHA θα αναλάβει διάφορες δραστηριότητες για την εφαρμογή των υπογεγραμμένων μνημονίων.

Επιπλέον, ο ECHA θα εντείνει τις δραστηριότητες ανάπτυξης των δυνατοτήτων του να συνδράμει τα υποψήφια κράτη μέλη της ΕΕ, ιδίως όσον αφορά τις χώρες για τις οποίες έχει οριστεί ημερομηνία ένταξης στην ΕΕ το 2012. Ο ECHA θα συνεχίσει να συμμετέχει στη διαδικασία διάδοσης γνώσεων στις χώρες που εφαρμόζουν τον κανονισμό REACH εκτός της ΕΕ.

Το 2011 ο ECHA θα συνεχίσει να συμμετέχει σε σειρά δραστηριοτήτων του ΟΟΣΑ που αφορούν την εφαρμογή του κανονισμού REACH. Οι μέθοδοι (Q)SAR επιτρέπουν την εκτίμηση των ιδιοτήτων ενός χημικού προϊόντος από τη δομή του και, επομένως, μειώνουν τον χρόνο, το κόστος και τις δοκιμές σε ζώα που απαιτούνται στο πλαίσιο του προσδιορισμού των κινδύνων που ενέχουν οι χημικές ουσίες. Το 2011, ο ECHA θα συμμετάσχει ενεργά ως συνδιαχειριστής στην ανάπτυξη της εφαρμογής (Q)SAR Toolbox του ΟΟΣΑ. Αυτή η προσπάθεια θα εστιάσει στην ανάπτυξη λειτουργιών για την τρίτη έκδοση που θα κυκλοφορήσει το 2012, καθώς και στην παροχή εκπαίδευσης και εκπαιδευτικού υλικού για την έκδοση 2.0.

Το 2011 ο ECHA θα αναλάβει τη φιλοξενία της φάσης 2 της δικτυακής πύλης eChemPortal (Παγκόσμια Πύλη Πληροφόρησης για Χημικές Ουσίες). Ως μέλος της ομάδας καθοδήγησης της πύλης eChem, ο ECHA θα συμμετάσχει ενεργά στην επισκόπηση και ιεράρχηση των προτεραιοτήτων όσον αφορά τις απαιτήσεις των νέων χρηστών, με σκοπό την προαγωγή της χρηστικότητας της πύλης.

Άλλες δραστηριότητες σχετικές με τον ΟΟΣΑ στις οποίες θα συμμετάσχει ο ECHA είναι η συμβολή στις εργασίες της ειδικής ομάδας για την εκτίμηση των κινδύνων και της ειδικής ομάδας για την αξιολόγηση της έκθεσης σε ουσία, στο έργο περί εναρμονισμένων προτύπων, στις πιυχές των ναυοϋλικών που έχουν επιπτώσεις στην υγεία και στο περιβάλλον, καθώς στο πρόγραμμα για τις κατευθυντήριες γραμμές σχετικά με τις δοκιμές. Επιπλέον, ο ECHA θα αναπτύξει επαφές με νέα κράτη μέλη του ΟΟΣΑ για να τα διευκολύνει στην κατανόηση των κανονισμών REACH και CLP.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Παροχή επιστημονικής και τεχνικής υποστήριξης υψηλής ποιότητας προς την Ευρωπαϊκή Επιτροπή όσον αφορά τις διεθνείς της δραστηριότητες, ιδίως στους κόλπους πολυμερών φορέων
2. Ανάπτυξη και διατήρηση από τον ECHA, στο πλαίσιο του πεδίου αρμοδιοτήτων του, διμερών σχέσεων επιστημονικής και τεχνικής συνεργασίας με εκείνους τους

- κανονιστικούς φορείς τρίτων χωρών που είναι χρήσιμοι για την εφαρμογή των κανονισμών REACH και CLP
3. Μεγαλύτερη ευαισθητοποίηση σχετικά με τη δικτυακή πύλη eChem και την εφαρμογή (Q)SAR Toolbox
 4. Πρόοδος στην ανάπτυξη της εφαρμογής (Q)SAR Toolbox σύμφωνα με τον σχεδιασμό και τον προϋπολογισμό.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτες	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Επίπεδο ικανοποίησης της Επιτροπής από την υποστήριξη που παρέχει ο ECHA σε διεθνείς δραστηριότητες.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα
Αύξηση επισκέψεων στη δικτυακή πύλη eChem σε σχέση με το προηγούμενο έτος.	20%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Επίπεδο υλοποίησης του ετήσιου σχεδιασμού δομοστοιχείων της εφαρμογής (Q)SAR Toolbox.	90%	Εσωτερική ετήσια έκθεση

3. Βασικά αποτελέσματα

- Επιστημονική και τεχνική υποστήριξη προς την Επιτροπή όπως καθορίζεται στο ετήσιο πρόγραμμα εργασιών διεθνών δραστηριοτήτων του ECHA για το έτος 2011
- Συμφωνίες διμερούς συνεργασίας με ενδιαφερόμενους κανονιστικούς φορείς τρίτων χωρών
- Επιστημονική και τεχνική συνεργασία με τον ΟΟΣΑ (συνέχεια):
 - Φιλοξενία της φάσης 2 της δικτυακής πύλης eChemPortal από τον ECHA.
 - Συμμετοχή στην ομάδα καθοδήγησης για τη δικτυακή πύλη eChemPortal του ΟΟΣΑ (επισκόπηση και ιεράρχηση προτεραιοτήτων για τις απαιτήσεις των νέων χρηστών και πιθανή περαιτέρω ανάπτυξη)
 - Εφαρμογή (Q)SAR Toolbox: ανάπτυξη δομοστοιχείων λογισμικού για την τρίτη έκδοση (π.χ. προηγμένη λειτουργία διαδραστικής βοήθειας, δομοστοιχεία ειδοπλασίας σχετικά με την υδρόλυση, τον ιονισμό και τα ταυτομερή, εξειδικευμένα συστήματα βάσης γνώσεων για συγκεκριμένες παραμέτρους, νέα ανησυχητικά δομικά χαρακτηριστικά), και παροχή εκπαιδευτικού υλικού για την έκδοση 2.0
 - Ειδική ομάδα για την εκτίμηση των κινδύνων
 - Ειδική ομάδα για την εκτίμηση της έκθεσης σε χημικές ουσίες
 - Ομάδα εργασίας για τα παρασκευαζόμενα ναουϊλικά
 - Ομάδα εργασίας των εθνικών συντονιστών για το πρόγραμμα κατευθυντήριων γραμμών σχετικά με τις δοκιμές
- Δραστηριότητες ανάπτυξης δυνατοτήτων που απευθύνονται στα υποψήφια κράτη μέλη της ΕΕ στο πλαίσιο του έργου ΜΠΕ
- Αποτελεσματικός χειρισμός αιτημάτων για συνομιλίες και επισκέψεις από τρίτες χώρες.

3. Διοίκηση, οργάνωση και πόροι



Δραστηριότητα 12: Διοίκηση

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Το σημαντικότερο όργανο λήψης αποφάσεων στους κόλπους του ECHA είναι το 35μελές¹¹ Διοικητικό Συμβούλιο. Υποστηρίζεται από τη Γραμματεία του Εκτελεστικού Διευθυντή. Καθώς ο Οργανισμός θα έχει επιτύχει έναν σταθερό ρυθμό λειτουργίας το 2011, το Διοικητικό Συμβούλιο θα επικεντρωθεί στις βασικές λειτουργίες του, δηλαδή έγκριση των πολυετών και των ετήσιων προγραμμάτων εργασιών του Οργανισμού, του προϋπολογισμού, της ετήσιας έκθεσης, καθώς και έγκριση και επισκόπηση του εσωτερικού κανονισμού του Οργανισμού. Το Διοικητικό Συμβούλιο είναι επίσης αρμόδιο για τον διορισμό του Εκτελεστικού Διευθυντή, του προέδρου, των μελών του Συμβουλίου Προσφυγών, καθώς και των μελών των επιτροπών RAC και SEAC. Το Συμβούλιο έχει συγκροτήσει αποκλειστικές ομάδες εργασίας, για παράδειγμα με αντικείμενο τον σχεδιασμό και την υποβολή εκθέσεων, τη διάδοση πληροφοριών και τους ελέγχους, οι οποίες διευκολύνουν τη διαδικασία λήψης αποφάσεων του Συμβουλίου. Το Διοικητικό Συμβούλιο παρακολουθεί στενά τις επιδόσεις του Οργανισμού μέσω της τακτικής υποβολής εκθέσεων από τον Εκτελεστικό Διευθυντή και εκθέσεων για συγκεκριμένα θέματα από τη Γραμματεία. Προγραμματίζονται τέσσερις συνεδριάσεις της ολομέλειας στη διάρκεια του έτους, καθώς και αρκετές συνεδριάσεις των ομάδων εργασίας.

Η υποστήριξη των κρατών μελών για την ορθή εφαρμογή των κανονισμών REACH και CLP είναι ένας από τους στόχους του ECHA και, επομένως, ο ECHA θα ενισχύσει τη συνεργασία του με τις MSCA για να βελτιώσει τον μεταξύ τους συντονισμό.

Από τον Μάρτιο του 2011 ο ECHA θα προεδρεύει της Τρόικας του δικτύου ευρωπαϊκών φορέων επί 12 μήνες.

Η οργανωτική δομή του ECHA έχει παραμείνει ουσιαστικά αμετάβλητη από την έναρξη της λειτουργίας του το 2008. Έκτοτε, το μέγεθος του Οργανισμού μεγάλωσε με ταχείς ρυθμούς και το κέντρο βάρους μετατοπίζεται από τις προπαρασκευαστικές δραστηριότητες προς τη λήψη αποφάσεων και την έκδοση γνωμών που στηρίζονται σε πολλαπλούς επιστημονικούς τομείς. Στις αρχές του 2011 θα διαμορφωθεί μια οργανωτική δομή του Οργανισμού με πιο οριζόντιο χαρακτήρα, δημιουργώντας τρεις νέες Διευθύνσεις. Μια σημαντική πρόκληση όσον αφορά τη διαχείριση θα είναι η ομαλή διεξαγωγή της εν λόγω αναδιοργάνωσης, ιδίως μέσω της προσαρμογής των διαχειριστικών διαδικασιών στο μεγαλύτερο μέρος του Οργανισμού, καθώς και μέσω του αποτελεσματικού συντονισμού των δραστηριοτήτων όπου εμπλέκονται περισσότερες από μία Διευθύνσεις. Αυτό θα απαιτήσει, μεταξύ άλλων, ώριμο σχεδιασμό των δραστηριοτήτων σε κάθε επίπεδο του Οργανισμού, καθώς και ανάπτυξη εργαλείων για την ολοκλήρωση του σχεδιασμού, της κατανομής των πόρων, της παρακολούθησης των επιδόσεων και της διαχείρισης του κινδύνου. Ταυτόχρονα, ο ECHA θα υλοποιήσει και τη νέα του εταιρική ταυτότητα.

Μετά την πρώτη προθεσμία καταχώρισης το 2010, ο ECHA θα έχει συγκεντρώσει μεγάλη ποσότητα πληροφοριών από τη βιομηχανία χημικών προϊόντων όλης της ΕΕ. Μέρος των εν λόγω πληροφοριών είναι εκ φύσεως εξαιρετικά εμπιστευτικό (ειδικότερα λόγω του ότι τα δεδομένα περιέχουν εμπιστευτικές επιχειρηματικές πληροφορίες). Επομένως, η εγγύηση της ασφάλειας –τόσο των πληροφοριών αυτών καθαυτών όσο και της σωματικής ασφάλειας– θα αποτελεί προτεραιότητα. Προβλέπεται η ανάπτυξη συστήματος διαχείρισης και υποβολής εκθέσεων ασφάλειας. Η εφαρμογή του προτύπου ISO27001 θα συνεχιστεί και θα διενεργηθεί εξωτερική αξιολόγηση του συστήματος διαχείρισης ασφάλειας. Επιπλέον, ο ECHA θα συνεχίσει να διοργανώνει τις συνεδριάσεις του δικτύου

¹¹ Στα μέλη περιλαμβάνονται τα 27 κράτη μέλη της ΕΕ, 6 εκπρόσωποι οι οποίοι διορίζονται από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή, συμπεριλαμβανομένων 3 προσώπων εκ μέρους των ενδιαφερομένων, και 2 μέλη τα οποία διορίζονται από το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο. Επιπλέον, η Ισλανδία και η Νορβηγία συμμετέχουν ως παρατηρητές για λογαριασμό των χωρών ΕΟΧ/ΕΖΕΣ.

υπευθύνων ασφάλειας με σκοπό την υποστήριξη της ασφαλούς υλοποίησης της πρόσβασης στο σύστημα REACH-IT για τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών, τα εντεταλμένα εθνικά όργανα και την Επιτροπή.

Επίσης, ο ECHA θα συνεχίσει την υλοποίηση του συστήματος διαχείρισης επιχειρηματικού περιεχομένου (ECM) με βάση την προσέγγιση διαδικασιών που εφαρμόζει ο ECHA. Αυτό θα εξασφαλίσει ότι όλες οι διαδικασίες που καταλήγουν σε απόφαση ή/και γνώμη είναι τυποποιημένες, τεκμηριωμένες, ελέγξιμες και διαφανείς, όπως επίσης και ότι ο χειρισμός της σχετικής τεκμηρίωσης πραγματοποιείται με ασφαλή και αποτελεσματικό τρόπο, καθώς και σύμφωνα με το σύνολο της ισχύουσας νομοθεσίας. Προβλέπεται η περαιτέρω υλοποίηση των πολιτικών διαχείρισης γνώσεων και πληροφοριών του ECHA.

Ο υπεύθυνος προστασίας δεδομένων του ECHA θα συνεχίσει τις προσπάθειές του για τη συμμόρφωση του Οργανισμού προς όλες τις νομοθετικώς προβλεπόμενες υποχρεώσεις του για την προστασία των ατόμων όσον αφορά την επεξεργασία των προσωπικών τους δεδομένων. Προβλέπεται η κατάρτιση και ενημέρωση του προσωπικού σε τακτά χρονικά διαστήματα. Η κοινοποίηση όλων των διαδικασιών επεξεργασίας, όπως παρατίθενται στο ευρετήριο του 2010, θα συνεχιστεί το 2011. Συνεπώς, ο υπεύθυνος προστασίας δεδομένων, εφόσον το κρίνει απαραίτητο, θα αποστέλει τις κοινοποιήσεις στον Ευρωπαϊκό Επόπτη Προστασίας Δεδομένων για εκ των προτέρων επαλήθευση.

Η υλοποίηση του ολοκληρωμένου συστήματος διαχείρισης ποιότητας θα συνεχιστεί. Ο Οργανισμός θα θεσπίσει μεθόδους και εργαλεία υποβοηθούμενα από ΤΠ για την ενσωμάτωση τους στην υποδομή του Οργανισμού, με σκοπό να διευκολύνει τον χειρισμό των συστημάτων διαχείρισης ποιότητας. Προβλέπεται η διενέργεια ελέγχων του εσωτερικού συστήματος ποιότητας με σκοπό τον έλεγχο του ολοκληρωμένου συστήματος διαχείρισης ποιότητας σε σχέση με τις τυπικές απαιτήσεις και την αξιολόγηση της ωριμότητάς του. Επίκειται η έναρξη των πρώτων βήματων της διαδικασίας προετοιμασίας του ECHA για την υλοποίηση του συστήματος οικολογικής διαχείρισης και ελέγχου (EMAS).

Εξετάζοντας την αύξηση του αριθμού των αποφάσεων του ECHA, απαιτούνται σημαντικές προσπάθειες για την εγγύηση νομικώς ορθών αποφάσεων και αποτελεσματικής υπεράσπισης σε περίπτωση προσφυγών ή εκδίκασης υποθέσεων ενώπιον του Δικαστηρίου των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων: η πρόκληση για το 2011 είναι ο χειρισμός των εργασιών κατά την κορύφωση του φόρτου εργασίας και η διασφάλιση της συνέπειας των νομικών θέσεων που διατυπώνονται.

Στο πλαίσιο της συνολικής διαχείρισης κινδύνου, ο ECHA θα παρακολουθεί την υλοποίηση του σχεδίου περιορισμού των κινδύνων και θα συνεχίσει να βελτιώνει τις δυνατότητές του για την αντιμετώπιση κρίσεων και την υλοποίηση της στρατηγικής επιχειρησιακής συνέχειας.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Ο Οργανισμός διέπεται από ικανή και αποτελεσματική διαχείριση, η οποία εξασφαλίζει τον ορθό σχεδιασμό των δραστηριοτήτων, την κατανομή των πόρων, την αξιολόγηση και διαχείριση των κινδύνων, την ασφάλεια του προσωπικού, των περιουσιακών στοιχείων και των πληροφοριών, και παρέχει τη διασφάλιση ποιότητας των αποτελεσμάτων.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτες	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό καταστατικών εγγράφων που υποβάλλονται στο Διοικητικό Συμβούλιο εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση
Επίπεδο εφαρμογής του ετήσιου σχεδίου περιορισμού των κινδύνων.	100%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Ποσοστό διαδικασιών ποιότητας που διατίθενται στο κοινό σύμφωνα με τον σχεδιασμό.	Τουλάχιστον 90%	Ετήσια έκθεση του διευθυντή ποιότητας
Αριθμός «κρίσιμων» ευρημάτων για το ισχύον σύστημα εσωτερικού ελέγχου που εντοπίζονται από τους εσωτερικούς ελεγκτές.	0	Ετήσια έκθεση εσωτερικών ελεγκτών
Ποσοστό σημαντικών συστάσεων των εσωτερικών ελεγκτών που υλοποιούνται εντός της προθεσμίας.	100%	Ετήσια έκθεση εσωτερικών ελεγκτών
Αριθμός σχετικών με την ασφάλεια περιστατικών, για τα οποία η σχετική έρευνα των υπηρεσιών ασφαλείας του ECHA εντόπισε διαρροή εμπιστευτικών πληροφοριών.	0	Εσωτερικές εκθέσεις

3. Βασικά αποτελέσματα

- Διργάνωση 4 συνεδριάσεων του Διοικητικού Συμβουλίου
- Διοργάνωση συνεδριάσεων μεταξύ των δικτύων του Οργανισμού
- Ανάπτυξη και υλοποίηση συστήματος αρχείων σε ηλεκτρονική και έντυπη μορφή.
- Έλεγχος διαχείρισης ασφαλείας πληροφοριών ή/και εσωτερικός έλεγχος του συστήματος ποιότητας
- Τεκμηρίωση της διαχείρισης της επιχειρησιακής συνέχειας του ECHA που καλύπτει τις κύριες διαδικασίες
- Ισχυρή νομική συνδρομή αναφορικά με τις αποφάσεις του ECHA και την αποτελεσματική υπεράσπισή τους.

Δραστηριότητα 13: Χρηματοοικονομικοί πόροι, συμβάσεις και λογιστική

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Το κύριο σημείο εστίασης του Οργανισμού στον οικονομικό τομέα για το 2011 θα είναι η αποδοτική διαχείριση της ρευστότητας και η αυστηρή δημοσιονομική πειθαρχία. Το 2011, ο Οργανισμός αναμένεται να είναι πλήρως αυτοχρηματοδοτούμενος από τα τέλη και τις επιβαρύνσεις, τα οποία αναμένεται να καλύψουν όλες τις νομικές υποχρεώσεις του Οργανισμού κατά τη διάρκεια του έτους. Δεν προβλέπεται καμία επιδότηση από την Ευρωπαϊκή Ένωση για τις δραστηριότητες του Οργανισμού στο πλαίσιο των κανονισμών REACH και CLP για την τρέχουσα περίοδο δημοσιονομικού προγραμματισμού που λήγει το 2013. Επιπλέον, ο ECHA θα πρέπει να επιστρέψει την κοινοτική επιδότηση που έλαβε το 2010 προς την Επιτροπή, με βάση τον λογαριασμό δημοσιονομικού αποτελέσματος για το έτος 2010.

Στις αρχές του 2011 ο Οργανισμός θα συνεχίσει την εκπλήρωση ορισμένων καθηκόντων που καθυστέρησαν λόγω του υψηλού όγκου των χρηματοοικονομικών συναλλαγών που έλαβαν χώρα μετά τη λήξη της πρώτης προθεσμίας καταχώρισης δυνάμει του κανονισμού REACH. Επιπλέον των εισερχόμενων καταβολών τελών, αναμένεται ότι ο Οργανισμός θα έχει περίπου 800 οικονομικές αναλήψεις υποχρεώσεων και σχεδόν 4000 τρέχουσες συναλλαγές πληρωμής ως αποτέλεσμα των επιχειρησιακών του δραστηριοτήτων. Ο ECHA θα διενεργήσει εκ των υστέρων ελέγχους για τις επιχειρήσεις που διεκδικούν καθεστώς MME, προκειμένου να επαληθεύσει την ορθότητα των ισχυρισμών τους. Αν για κάποια επιχείρηση διαπιστωθεί ότι ο ισχυρισμός της είναι εσφαλμένος, θα της επιβληθεί το πλήρες τέλος που αντιστοιχεί στο ορθό μέγεθός της, καθώς και ένα διοικητικό τέλος.

Στο πλαίσιο της προετοιμασίας για την εφαρμογή άλλων κανονισμών, πρέπει να θεσπιστεί ένας μηχανισμός για τον διαχωρισμό της δημοσιονομικής διαχείρισης των δραστηριοτήτων δυνάμει των κανονισμών REACH και CLP από άλλους κανονισμούς δυνάμει των οποίων ενδέχεται να ανατεθούν στον ECHA πρόσθετα καθήκοντα. Αυτό προβλέπεται να γίνει μέσω της περαιτέρω ανάπτυξης της λογιστικής καταγραφής βάσει δραστηριοτήτων, η οποία αντιστοιχίζει τα έσοδα και το κόστος κάθε πηγής δραστηριότητας στην ίδια δραστηριότητα.

Οι σημαντικές επενδύσεις για την υποστήριξη των λειτουργικών δραστηριοτήτων μέσω ΤΠ και για την ασφάλεια των ΤΠ θα συνεχιστούν. Παρότι έχουν θεσπιστεί αρκετές συμβάσεις-πλαίσια για τον προσδιορισμό πιθανών αντισυμβαλλομένων, για την εκ νέου έναρξη των διαδικασιών διαγωνισμού με σκοπό την επιλογή αναδόχων θα χρειαστεί να καταβληθούν σημαντικές προσπάθειες στις δραστηριότητες προμηθειών. (Σχέδιο προγράμματος περιέχεται στο παράρτημα 4).

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Υγιής και αποδοτική χρηματοοικονομική διαχείριση του Οργανισμού.
2. Αποδοτική έκδοση και είσπραξη των τιμολογίων τελών, καθώς και ασφαλής και αποτελεσματική διαχείριση των ταμειακών αποθεμάτων.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτες	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Αριθμός επιφυλάξεων που διατυπώνονται στην ετήσια έκθεση του Ευρωπαϊκού Ελεγκτικού Συνεδρίου.	0	Ετήσιες εκθέσεις Ευρωπαϊκού Ελεγκτικού Συνεδρίου
Ποσοστό ανάληψης υποχρεώσεων.	Τουλάχιστον 98%	Μηνιαία χρηματοοικονομική έκθεση / ετήσια
Ποσοστό πληρωμών.	Τουλάχιστον 75%	Μηνιαία χρηματοοικονομική έκθεση / ετήσια
Ποσοστό μεταφοράς (δεσμευμένων κονδυλίων).	< 25%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Αριθμός δικαστικών αποφάσεων κατά των διαδικασιών σύναψης συμβάσεων του ECHA.	0	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Συμμόρφωση προς την καθοδήγηση του ΔΣ περί ταμειακών αποθεμάτων (MB/62/2010 τελικό)	100%	Εσωτερική τριμηνιαία έκθεση

3. Βασικά αποτελέσματα

- Αυστηρή διαχείριση του προϋπολογισμού και της ρευστότητας
- Αποδοτικές λογιστικές ροές εργασιών και διαδικασίες ενόψει της διαχείρισης της έκδοσης τιμολογίων μετά τη λήξη της πρώτης προθεσμίας καταχώρισης δυνάμει του κανονισμού REACH
- Λειτουργία μηχανισμού διαχείρισης και επένδυσης των ταμειακών αποθεμάτων του Οργανισμού
- Περαιτέρω παρακολούθηση του καθεστώτος MME
- Περαιτέρω ανάπτυξη αναλυτικού λογιστικού συστήματος (αναλυτικές δραστηριότητες)
- Επιστροφή στην Επιτροπή της κοινοτική επιδότησης που λήφθηκε το 2010
- Βελτίωση της παρακολούθησης και της εκτέλεσης του προϋπολογισμού με σκοπό την επίτευξη αναλήψεων υποχρεώσεων σε ποσοστό 98%
- Λογιστικές καταστάσεις 2010.

Δραστηριότητα 14: Ανθρώπινοι πόροι και λειτουργία

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Ανθρώπινοι πόροι

Έχοντας ολοκληρώσει με επιτυχία την εναρκτήρια φάση λειτουργίας, το 2011 ο Οργανισμός θα εστιάσει στην εδραίωση του ανθρώπινου δυναμικού του και στην οργανωτική ανάπτυξη. Το κέντρο βάρους της Μονάδας Ανθρώπινων Πόρων θα μετατοπιστεί από τις μαζικές προσλήψεις της περιόδου 2008-2010 στη διατήρηση του προσωπικού, με περισσότερη έμφαση στην εκμάθηση και εξέλιξη, στις καινοτόμες στρατηγικές οργανωτικής ανάπτυξης, καθώς και στην ειδική μέριμνα για την ευημερία του προσωπικού.

Το 2011 θα απαιτηθεί και θα πραγματοποιηθεί μια εις βάθος καταγραφή της επίδρασης του τρέχοντος κύματος καταχωρίσεων στις μακροπρόθεσμες ανάγκες για ανθρώπινους πόρους. Το αποτέλεσμα μπορεί να επιφέρει αλλαγές στον σχεδιασμό πόρων, να επηρεάσει την ισορροπία εμπειρογνομosύνης και ικανοτήτων στον Οργανισμό, να απαιτήσει την προσαρμογή των σχεδίων εκμάθησης και εξέλιξης, να εντείνει την ανάγκη για μεγαλύτερη κινητικότητα του εργατικού δυναμικού, ή να απαιτήσει άλλα μέτρα στον τομέα των ανθρώπινων πόρων.

Ειδική έμφαση το 2011 θα αποδοθεί στην ανάπτυξη συστήματος ΤΠ για τους ανθρώπινους πόρους, ως μέρος της ανάπτυξης του συστήματος εταιρικής διαχείρισης. Αυτό θα απαιτήσει την επικέντρωση της Μονάδας Ανθρώπινων Πόρων στην αντιμετώπιση των απαιτήσεων του συστήματος, στην υποστήριξη της υλοποίησης, στη διαχείριση της διαδικασίας αλλαγής, καθώς και στην παροχή επαρκούς υποστήριξης και κατάρτισης.

Λειτουργία

Το 2010 συγκροτήθηκε μια νέα Μονάδα Λειτουργίας, υπεύθυνη για τη διαχείριση της υποδομής και της σωματικής ασφάλειας της Γραμματείας του Οργανισμού, την υποστήριξη και οργάνωση ταξιδίων και συνεδριάσεων, καθώς και για την παροχή διοικητικών υπηρεσιών όσον αφορά την καταχώριση αλληλογραφίας, τις προμήθειες, τη βιβλιοθήκη, την αρχειοθέτηση και τη διαχείριση αποθεμάτων. Η οργάνωση και οι υπηρεσίες της μονάδας θα εδραιωθούν περαιτέρω το 2011.

Δύο ειδικές προκλήσεις αναδύονται για το 2011: ιδιαίτερη προσοχή θα αποδοθεί, μέσω ενός ειδικού έργου, στην ψηφιακοποίηση των αρχείων που αφορούν τη νομοθεσία που προϋπήρχε του κανονισμού REACH. Τα σχετικά έγγραφα θα σαρωθούν και τα δεδομένα θα ενταχθούν στη βάση δεδομένων του κανονισμού REACH.

Το 2011 προβλέπεται αναδιοργάνωση στο πλαίσιο της οποίας θα δημιουργηθούν τρεις νέες Διευθύνσεις. Αυτό συνεπάγεται ανακατανομή των διαθέσιμων χώρων γραφείου έτσι ώστε να καλύπτει τις εν λόγω νέες Διευθύνσεις και τα καθήκοντα που θα τους ανατεθούν. Οι χώροι γραφείου θα κατανεμηθούν έτσι ώστε να ελαχιστοποιηθούν οι απαραίτητες μετακινήσεις και να αποφεύγεται η όχληση του προσωπικού κατά τις περιόδους αιχμής του φόρτου εργασίας.

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 όφελος τους.
2. Εξασφάλιση εκ μέρους του Οργανισμού επαρκών, ασφαλών και προστατευόμενων χώρων γραφείου, οι οποίοι συνιστούν αποδοτικό και ασφαλές εργασιακό περιβάλλον για το προσωπικό, καθώς και λειτουργικών εγκαταστάσεων συνεδριάσεων για τους φορείς του Οργανισμού και τους εξωτερικούς επισκέπτες.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτες	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Ποσοστό θέσεων στον πίνακα προσωπικού που καλύφθηκαν στο τέλος του έτους.	≥ 95%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Ποσοστό διαδικασιών επιλογής υπαλλήλων που είχαν σχεδιαστεί για το έτος που ολοκληρώθηκε.	100%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Κύκλος εργασιών των έκτακτων υπαλλήλων.	< 5%	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Μέσος αριθμός ημερών κατάρτισης ανά μέλος προσωπικού.	10	Εσωτερική ετήσια έκθεση
Επίπεδο ικανοποίησης των μελών της επιτροπής, του Φόρουμ και του ΔΣ από τη λειτουργία του συνεδριακού κέντρου.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα
Επίπεδο ικανοποίησης του προσωπικού από τις εγκαταστάσεις των γραφείων και τις υπηρεσίες εφοδιαστικής.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα

3. Βασικά αποτελέσματα

Ανθρώπινοι πόροι

- Μισθοδοσία για μόνιμο προσωπικό και άλλες πληρωμές στο προσωπικό, σε αποσπασμένους εθνικούς εμπειρογνώμονες, σε εκπαιδευόμενους - συνολικά περίπου 550 άτομα
- Εκτιμώμενη εκκίνηση 10 διαδικασιών επιλογής
- Εκτιμώμενη ολοκλήρωση 50 προσλήψεων
- Μέσος όρος κατάρτισης ανά μέλος προσωπικού: 10 ημέρες
- Ασκήσεις ανακατανομής και αξιολόγησης επιδόσεων για περισσότερους από 400 μόνιμους υπαλλήλους
- Παροχή συμβουλών και συνδρομής στο προσωπικό και στη διοίκηση σε θέματα ανθρώπινων πόρων, ιδίως για τα ατομικά δικαιώματα και την ευημερία
- Έρευνα μεταξύ των μελών του προσωπικού και σχέδια παρακολούθησης
- Διαδικασίες και μέθοδοι ενεργής εξέλιξης των ατόμων και διαχείρισης επιδόσεων.

Λειτουργία

- Ολοκλήρωση του εξοπλισμού των 600 σταθμών εργασίας στις εγκαταστάσεις του ECHA

- Σχέδια κατανομής χώρων για το 2011 και διαχείριση αλλαγών λόγω της αναδιοργάνωσης
- Έγκαιρη προμήθεια εξοπλισμού, υλικών και υπηρεσιών μέσω κατάλληλων διαδικασιών προμηθειών
- Έγκαιροι υπολογισμοί και αποζημιώσεις για αποστολές και ταξίδια
- Ασφαλείς εγκαταστάσεις γραφείου
- Επαρκής υποστήριξη συσκέψεων και συνεδρίων
- Καλή λειτουργία οπτικοακουστικού εξοπλισμού με κατάλληλη υποστήριξη
- Αποτελεσματικές ταχυδρομικές υπηρεσίες
- Καλή οργάνωση και σωστή διαχείριση βιβλιοθήκης και αρχείων
- Επικαιροποιημένη και σωστή απογραφή εγκαταστάσεων.

Δραστηριότητα 15: Τεχνολογία πληροφορικής επικοινωνιών

1. Βασικές προκλήσεις για το 2011

Έως το τέλος του 2011 ο ECHA αναμένεται να διαθέτει ένα ολοκληρωμένο σχέδιο επιχειρησιακής συνέχειας σχετικά με τον εξοπλισμό ΤΠΕ και αποτελεσματικές ικανότητες αποκατάστασης του εξοπλισμού ΤΠΕ μετά από καταστροφές. Σε αυτή τη διαδικασία περιλαμβάνεται ένα σωστά οργανωμένο κέντρο εξωτερικών δεδομένων που θα παρέχει πλήρη εφεδρεία για ολόκληρη την υποδομή ΤΠΕ του ECHA και θα υποστηρίζει τη συνεγκατάσταση στοιχείων εξοπλισμού. Το 2010, ο ECHA ξεκίνησε την ανάθεση της λειτουργίας του κέντρου δεδομένων του σε εξωτερικό ανάδοχο. Τα υφιστάμενα συστήματα θα μεταφερθούν σταδιακά στο νέο περιβάλλον, ακολουθώντας ένα αναλυτικό σχέδιο μετάβασης. Η προετοιμασία συστημάτων και τεκμηρίωσης, η επίβλεψη της μετάβασης και ο έλεγχος του μεταφερόμενου συστήματος θα είναι μια από τις σημαντικές δραστηριότητες κατά το 2011.

Το πρώτο εξάμηνο του 2011 ο ECHA θα έχει δημιουργήσει και αναπτύξει τη συνδεσιμότητα ασφαλών δικτύων με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών, μέσω κρυπτογραφημένων γραμμών. Προβλέπεται η παροχή ειδικής κρυπτογραφημένης συνδεσιμότητας στις αρχές των κρατών μελών που είναι αρμόδιες για τον έλεγχο της εφαρμογής των απαιτήσεων των κανονισμών, χρησιμοποιώντας ένα ασφαλές σύστημα επαλήθευσης με δύο παράγοντες.

Οι αρμόδιοι για την εταιρική αρχιτεκτονική θα εστιάσουν περισσότερο στη σταθεροποίηση, με σκοπό τη συνολική ενίσχυση του τομέα πληροφοριακών συστημάτων του ECHA, παράλληλα με τη βελτίωση των μελλοντικών δυνατοτήτων διαχείρισης και την περαιτέρω ανάπτυξη.

Το 2011 προβλέπεται η παροχή συνεχιζόμενης υποστήριξης του κεντρικού συστήματος διαχείρισης περιεχομένου και γνώσεων, εστιάζοντας ειδικότερα στη μεγιστοποίηση της αυτοματοποίησης των καθιερωμένων επιχειρησιακών διαδικασιών και του επιπέδου ενοποίησης διαφόρων αποθετηρίων πληροφοριών. Οι τυπικές διαδικασίες διαχείρισης ταυτότητας θα προσαρμοστούν σε ένα σύστημα διαχείρισης ταυτότητας.

Προς τα τέλη του 2011 θα ξεκινήσει η διαδικασία επισκόπησης και σταδιακής αναβάθμισης του τεχνικού και επικοινωνιακού εξοπλισμού.

Στο πλαίσιο της διαθέσιμης δυναμικότητας, θα παρέχεται επίσης εξειδικευμένη τεχνική και αρχιτεκτονική υποστήριξη για νέες και αναδυόμενες επιχειρησιακές ανάγκες (π.χ. ERP).

Στη διάρκεια του 2011 προβλέπεται η διατήρηση και η περαιτέρω επέκταση της αποτελεσματικότητας και του εύρους των καθιερωμένων υπηρεσιών, όπως το Γραφείο Χαρτοφυλακίου Έργων ή το γραφείο υποστήριξης ΤΠΕ.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. 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.
2. Εξασφάλιση συνεκτικής και κοινής προσέγγισης εταιρικής αρχιτεκτονικής, καθιέρωση βέλτιστων πρακτικών εταιρικής διακυβέρνησης και διαχείρισης των έργων ΤΠ, καθώς και διασφάλιση επαγγελματικής, ικανής και έγκαιρης ανταπόκρισης σε κάθε προγραμματισμένη ή επαναλαμβανόμενη επιχειρησιακή δραστηριότητα.

Δείκτες επιδόσεων & στόχοι

Δείκτες	Στόχος το 2011	Μέσα και συχνότητα ελέγχου
Διαθεσιμότητα λειτουργικών συστημάτων για εξωτερικούς πελάτες (χρόνος πραγματικής λειτουργίας).	99%	Στατιστικά στοιχεία κέντρου δεδομένων
Επίπεδο ικανοποίησης των χρηστών από τις εσωτερικές υπηρεσίες πληροφορικής.	Υψηλό	Ετήσια έρευνα μεταξύ των πελατών και ειδική ανατροφοδότηση
Επίπεδο υλοποίησης ολοκληρωμένου σχεδίου επιχειρησιακής συνέχειας ΤΠΕ.	100%	Εσωτερική ετήσια έκθεση

3. Βασικά αποτελέσματα

- Κέντρο εξωτερικών δεδομένων (που υποστηρίζει τη συνεγκατάσταση) κατάλληλο για την ανάκτηση των δεδομένων μετά από καταστροφές
- Ανάπτυξη και υλοποίηση τεκμηριωμένου, επικαιροποιημένου και ελεγμένου ολοκληρωμένου σχεδίου επιχειρησιακής συνέχειας και αποκατάστασης ΤΠΕ μετά από καταστροφές
- Αποτελεσματικό γραφείο υποστήριξης ΤΠΕ
- Αποτελεσματική υποστήριξη διαχείρισης και διακυβέρνησης έργων ΤΠ
- Υποστήριξη και συντήρηση διοικητικών εφαρμογών ΤΠ
- Ασφαλής και σταθερή συνδεσιμότητα δικτύων
- Παρακολούθηση και συντήρηση βασικών επιχειρησιακών εφαρμογών
- Συνεχιζόμενη τεχνική υποστήριξη και καθοδήγηση υψηλής ποιότητας σε θέματα ΤΠΕ
- Παροχή υπηρεσιών σύμφωνα με τις τεκμηριωμένες απαιτήσεις και τις SLA.

4. Κίνδυνοι

Ο ECHA διενεργεί ετήσια αξιολόγηση κινδύνων με σκοπό τον εντοπισμό, την αξιολόγηση και τη διαχείριση των πιθανών συμβάντων, τα οποία μπορεί να διακυβεύσουν την επίτευξη των στόχων που ορίζονται στο πρόγραμμα εργασιών. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η Διοίκηση του ECHA εντόπισε πέντε κύριους κινδύνους. Επίσης, καθορίστηκαν ενέργειες για τη μείωση των κύριων κινδύνων.

Το παρόν πρόγραμμα εργασιών και ο μακροπρόθεσμος σχεδιασμός του ECHA στηρίζονται στα λεγόμενα αριθμητικά στοιχεία αναφοράς που παρουσιάζονται στο παράρτημα 2. Τα εν λόγω στοιχεία προέρχονται από τις αρχικές εκτιμήσεις της Επιτροπής κατά την εκπόνηση του κανονισμού REACH, καθώς και από μεταγενέστερες επικαιροποιήσεις που πραγματοποιήθηκαν από τον ECHA σε συνεργασία με τον κλάδο και άλλους ενδιαφερόμενους φορείς. Λόγω του υψηλού βαθμού αβεβαιότητας που χαρακτηρίζει τα στοιχεία αυτά, ο σοβαρότερος κίνδυνος τον οποίο αντιμετωπίζει ο ECHA εξακολουθεί να αφορά τον σχεδιασμό των ανθρώπινων πόρων, τόσο σε επίπεδο ποσότητας όσο και ποιότητας.

Η προσεκτική εξέταση των διαδικασιών με σκοπό τη βελτίωση της αποτελεσματικότητάς τους θα συνεχίσει να μειώνει τους κινδύνους που απορρέουν από υψηλό φόρτο εργασίας. Καθώς το 2011 θα είναι κρίσιμο όσον αφορά τις αξιολογήσεις φακέλων, και λαμβάνοντας υπόψη τον κίνδυνο σχετικά με τους εκτιμώμενους χρόνους επεξεργασίας των φακέλων, ο ECHA, στο πλαίσιο του σχεδιασμού του για τη βελτίωση της αποτελεσματικότητας, θα εστιάσει ιδιαίτερα στις διαδικασίες αυτές.

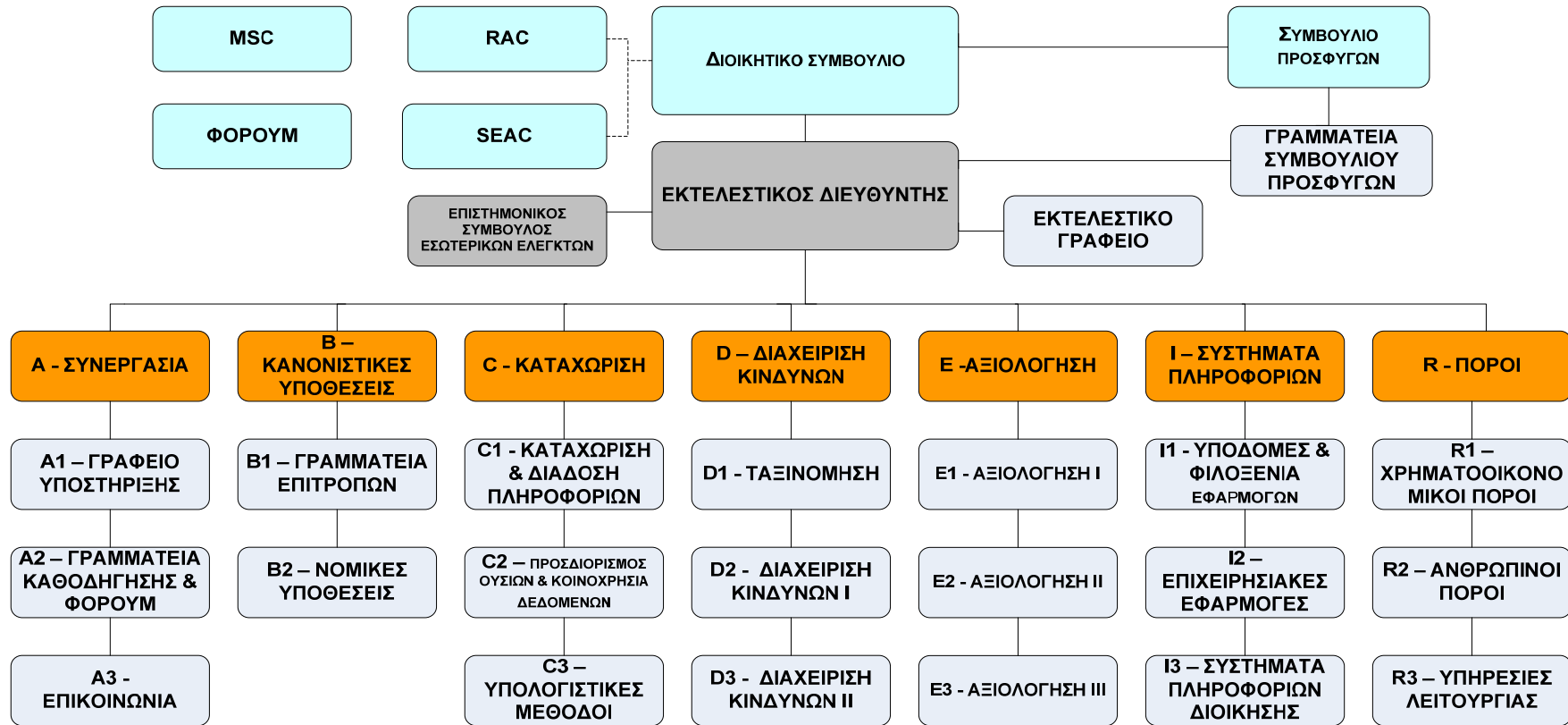
Ένας πιο μακροπρόθεσμος κίνδυνος είναι αυτός που συνδέεται με τη διαθεσιμότητα πόρων του Οργανισμού μετά το 2013. Εκτιμάται ότι ο ECHA θα έχει ανάγκη από κοινοτική επιδότηση μετά το 2013, οι δε ανάγκες του θα πρέπει να ληφθούν υπόψη κατά τις διαπραγματεύσεις των χρηματοοικονομικών του προοπτικών με την ΕΕ για την περίοδο 2014-2020.

Οι δραστηριότητες του ECHA στηρίζονται σε μεγάλο βαθμό στην αποτελεσματικότητα των συστημάτων ΤΠ για την επεξεργασία των διάφορων τύπων φακέλων που λαμβάνει ο Οργανισμός. Τυχόν προβλήματα ή καθυστερήσεις στην ανάπτυξη ΤΠ μπορεί να διακυβεύσουν την προγραμματισμένη επίτευξη των στόχων. Προκειμένου να μειωθεί ο εν λόγω κίνδυνος, το 2010 εγκαινιάστηκε ένα έργο εταιρικής αρχιτεκτονικής. Το 2011, ο ECHA αναμένεται να θεσπίσει ένα μακροπρόθεσμο σχέδιο ανάπτυξης ΤΠ που θα περιλαμβάνει σχέδιο πόρων, το οποίο θα λαμβάνει υπόψη τη σταδιακή εξωτερική ανάθεση της πλειονότητας των δραστηριοτήτων του κέντρου δεδομένων.

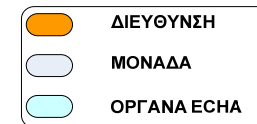
Ένας πρόσθετος κίνδυνος για τους ανθρώπινους πόρους τον οποίο εντόπισε ο ECHA αφορά τη διατήρηση του προσωπικού σε μακροπρόθεσμο ορίζοντα. Κατά την περίοδο σύνταξης του παρόντος εγγράφου, ο ECHA εξακολουθούσε να αναπτύσσεται με ταχείς ρυθμούς όσον αφορά το νέο προσωπικό, αλλά οι προσλήψεις θα περιοριστούν σημαντικά από το 2011 και έπειτα. Είναι αναπόφευκτο ορισμένα μέλη του προσωπικού να αρχίσουν να εξετάζουν εναλλακτικές μετά από κάποια έτη εργασίας στον Οργανισμό. Επομένως, ο ECHA προτίθεται να εστιάσει στην ανάπτυξη στρατηγικής για τη μελλοντική διατήρηση του ιδιαίτερα εξειδικευμένου και καταρτισμένου προσωπικού που διαθέτει.

Οι κίνδυνοι αυτοί, καθώς και η αντιμετώπιση και τα μέτρα που θα ληφθούν για τη μείωσή τους, θα παρακολουθούνται δεόντως στη διάρκεια του έτους.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1: Οργανόγραμμα ΕΧΑ 2011



* ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΚΑΙ ΓΙΑ ΤΟΝ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟ ΚΑΝΟΝΙΣΤΙΚΩΝ ΓΝΩΜΩΝ ΚΑΙ ΛΗΨΗΣ ΑΠΟΦΑΣΕΩΝ



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2: Σενάρια αναφοράς

Αριθμητικά στοιχεία αναφοράς για το 2011

Βασικές δραστηριότητες του ECHA	Εκτίμηση για το 2011 ¹²
Φάκελοι που θα υποβληθούν το 2011	
Φάκελοι καταχώρισης (συμπεριλαμβανομένων των επικαιροποιήσεων)	4500
Αιτήματα εμπιστευτικότητας	250
Πρόσβαση σε δεδομένα παλαιότερα της δωδεκαετίας	120
Αιτήματα από τρίτους	150
Κοινοποιήσεις PPORD	200
Αιτήματα διερεύνησης	1800
Αριθμός κοινοποιήσεων δυνάμει του άρθρου 7 παράγραφος 4	40
Αριθμός εκθέσεων και κοινοποιήσεων δυνάμει του άρθρου 38	45.000
Προτάσεις για περιορισμούς (παράρτημα XV)	10
Προτάσεις για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση (παράρτημα VI του κανονισμού CLP)	90
Προτάσεις για ταυτοποίηση ουσιών ως SVHC (παράρτημα XV)	40
Ανάπτυξη φακέλου SVHC από τον ECHA	5
Αιτήσεις αδειοδότησης	15
Αιτήματα εναλλακτικής ονομασίας	20
Αποφάσεις του ECHA το 2011	
Αποφάσεις για αξιολόγηση φακέλων	
- αριθμός αξιολογήσεων φακέλων που ξεκίνησαν	500
- αριθμός αξιολογήσεων που ολοκληρώθηκαν	350
- αριθμός αποφάσεων αξιολογήσεων φακέλων	280
Αποφάσεις για κοινοχρησία δεδομένων	75
Αποφάσεις για ελέγχους πληρότητας (αρνητικές, δηλ. απόρριψη)	10

¹² Τα εν λόγω στοιχεία δεν περιλαμβάνουν τη μεταφορά του φόρτου εργασίας που προέκυψε λόγω της προθεσμίας του 2010 και ο οποίος θα διεκπεραιωθεί το 2011.

Αποφάσεις για αιτήματα αποκάλυψης πληροφοριών από τρίτους	150
Αποφάσεις για αιτήματα εμπιστευτικότητας (αρνητικές)	20
Αποφάσεις για αιτήματα εναλλακτικής ονομασίας	20
Προσφυγές που θα υποβληθούν το 2011	40
Λοιπά	
Ερωτήσεις προς απάντηση/εναρμονισμένες απαντήσεις (συμβουλές για τον κανονισμό REACH, REACH-IT, IUCLID 5, λοιπά)	7000
Διενέργεια ελέγχων σε ΜΜΕ	250
Συνεδριάσεις του Διοικητικού Συμβουλίου	4
Συνεδριάσεις MSC	6
Συνεδριάσεις RAC	6
Συνεδριάσεις SEAC	4
Συνεδριάσεις του Φόρουμ	2
Πλήρωση νέων θέσεων ΤΑ	30

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 3: Κατανομή πόρων το 2011

Λειτουργικές δραστηριότητες (Τίτλος III του προϋπολογισμού)	Ανθρώπινοι πόροι ΠΕ 2010			Τελικός προϋπολογισμός 2010 (μετά τη 2 ^η τροποποίηση)	Ανθρώπινοι πόροι 2011			Προϋπολογισμός 2011
	AD	AST	CA		AD	AST	CA	
Η ακόλουθη αρίθμηση αναφέρεται στο πρόγραμμα εργασίας 2011, και όχι στην αρίθμηση του προϋπολογισμού								
<i>Λειτουργικές δραστηριότητες - Εφαρμογή των διαδικασιών του κανονισμού REACH</i>								
Δραστηριότητα 1: Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση πληροφοριών	40	12	8	932.879	34	11	7	1.151.289,00
Δραστηριότητα 2: Αξιολόγηση	62	9	1	95.001	81	13	2	440.198,00
Δραστηριότητα 3: Αδειοδότηση και περιορισμοί	20	4	1	226.300	32	7	2	1.496.675,00
Δραστηριότητα 4: Ταξινόμηση και επισήμανση	14	3	2	50.150	13	3	2	230.258,00
Δραστηριότητα 5: Παροχή συμβουλών και βοήθειας μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης	31	13	4	387.683	26	11	5	967.469,00
Δραστηριότητα 6: Υποστήριξη λειτουργιών μέσω πληροφορικής	25	5		10.044.009	28	8	0	12.793.811,00
Δραστηριότητα 7: Παροχή επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών σε θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ	3	0		0	5	0	1	308.623,00
<i>Τα όργανα και οι υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA</i>								
Δραστηριότητα 8: Επιτροπές και Φόρουμ	17	8	2	1.645.700	21	8	3	1.868.183,00
Δραστηριότητα 9: Συμβούλιο Προσφυγών	12	5	3	73.200	9	6	5	362.801,00
Δραστηριότητα 10: Επικοινωνία	10	8	7	5.026.000	10	9	8	7.739.753,00
Δραστηριότητα 11: Διεθνής συνεργασία	8	4	0	556.560	4	0	0	777.845,00
<i>Διοίκηση, οργάνωση και πόροι</i>								
Δραστηριότητα 12: Διοίκηση	21	14	3	1.550.302	24	14	3	1.603.095,00
Σύνολο	263	85	31	20.587.784	287	90	38	29.740.000,00
Δραστηριότητες 13-15: Οργάνωση και πόροι (Τίτλος II: Υποδομές)	25	53	21	11.481.281	24	55	28	15.587.000,00
Τίτλος I (Δαπάνες προσωπικού)				43.412.635				54.473.000,00
Σύνολο	288	138	52	75.481.700	311	145	64	99.800.000,00
Στον πίνακα προσωπικού:	426				456			
Νέα δραστηριότητα: PIC								p.m.
Νέα δραστηριότητα: Βιοκτόνα								p.m.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 4: Σχέδιο προμηθειών

Δραστηριότητα ΠΕ	Υποδραστηριότητα (κατά περίπτωση)	Μονάδα	Αντικείμενο της σύμβασης	Εκτιμώμενος προϋπολογισμός σε ΕΥΡΩ	Δοκιμαστικός διάυλος προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία έναρξης προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία υπογραφής σύμβασης
1.0: Καταχώριση, προκαταχώριση και κοινοχρησία δεδομένων	Επιστημονική υποστήριξη	C3	Παροχή συμβουλών για τη συλλογή δεδομένων από υποβολές, την ιεράρχηση προτεραιοτήτων για παράγοντες και μεθόδους, την ανάλυση συγκριτικής προσέγγισης, την ενσωμάτωση δεδομένων για δραστηριότητες SID & QSAR (ανάλυση δεδομένων) και την ενσωμάτωση των δεδομένων (1 ^η φάση) + πρόγραμμα CSA	775.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2008/02 ή νέα σύμβαση-πλαίσιο	1 ^ο – 3 ^ο τρίμηνο	2 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
2.0: Αξιολόγηση	Επιστημονική υποστήριξη	E2/E3	Εργαστήρια για θέματα περιβάλλοντος και υγείας του ανθρώπου, αιτήματα εξυπηρέτησης που αφορούν συγκεκριμένα ερωτήματα τα οποία συντονίζονται από τις επιστημονικές πλατφόρμες και υποστηρίζουν εργασίες αξιολόγησης φακέλων, αναβάθμιση φακέλων, υποστήριξη για την υποβολή εκθέσεων από επαγγελματίες επιστημονικούς συντάκτες	240.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2008/02 ή νέα σύμβαση-πλαίσιο και διαδικασίες με διαπραγματεύση	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο

Δραστηριότητα ΠΕ	Υποδραστηριότητα (κατά περίπτωση)	Μονάδα	Αντικείμενο της σύμβασης	Εκτιμώμενος προϋπολογισμός σε ΕΥΡΩ	Δοκιμαστικός διάυλος προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία έναρξης προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία υπογραφής σύμβασης
3.0: Αδειοδότηση και περιορισμοί	3.1 Αδειοδότηση	D2/ D3	Υπηρεσίες για την υποστήριξη των φακέλων δυνάμει του παραρτήματος XV για SVHC, συλλογή δεδομένων για καθορισμό προτεραιοτήτων αδειοδότησης, ανάπτυξη μεθοδολογίας /αύξηση βάσης γνώσεων κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης, ανάπτυξη μεθοδολογίας /αύξηση βάσης γνώσεων για μέτρα διαχείρισης του κινδύνου, εργαστήρια και δραστηριότητες ευαισθητοποίησης σχετικά με την αδειοδότηση	1.005.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2008/02 ή νέα σύμβαση-πλαίσιο και διαδικασίες διαπραγμάτευσης	1 ^ο – 3 ^ο τρίμηνο	2 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
3.0: Αδειοδότηση και περιορισμοί	3.2 Περιορισμοί	D2/ D3	Υπηρεσίες για την υποστήριξη της ανάπτυξης προτάσεων επιβολής περιορισμών	250.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2008/02 ή νέα σύμβαση-πλαίσιο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
3.0: Αδειοδότηση και περιορισμοί	3.3 Χειρισμός εφαρμογών αδειοδότησης	D2/ D3	Εργαστήρια και δραστηριότητες ευαισθητοποίησης σχετικά με την αδειοδότηση	125.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2008/02 ή νέα σύμβαση-πλαίσιο και διαδικασίες διαπραγμάτευσης	1 ^ο – 2 ^ο τρίμηνο	2 ^ο – 3 ^ο τρίμηνο

Δραστηριότητα ΠΕ	Υποδραστηριότητα (κατά περίπτωση)	Μονάδα	Αντικείμενο της σύμβασης	Εκτιμώμενος προϋπολογισμός σε ΕΥΡΩ	Δοκιμαστικός δίαυλος προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία έναρξης προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία υπογραφής σύμβασης
4.0: Ταξινόμηση και επισήμανση	4.2 Κοινοποιήσεις C&L	D1	Προκαταρκτική ανάλυση ευρετηρίου C&L	70.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2008/02 ή νέα σύμβαση-πλαίσιο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
4.0: Ταξινόμηση και επισήμανση	4.1 Χειρισμός προτάσεων για CLH	D1	Υπηρεσίες για την υποστήριξη εισηγητών RAC και της προετοιμασίας από τις MSCA φακέλων CLH για φυτοφάρμακα	60.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2008/02 ή νέα σύμβαση-πλαίσιο	2 ^ο τρίμηνο	3 ^ο τρίμηνο
5.0: Παροχή συμβουλών και βοήθειας μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης	5.3 Καθοδήγηση	A2.	CLP – Δελτία δεδομένων ασφαλείας & σενάρια έκθεσης για μείγματα (τυποποιητές, οδηγία για τα επικίνδυνα παρασκευάσματα DPD+), ουσίες σε αντικείμενα: στρατηγικές για SVHC σε αντικείμενα, συστάσεις προς τις αρχές	220.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2008/02 ή νέα σύμβαση-πλαίσιο και διαδικασίες με διαπραγματεύση	1 ^ο – 2 ^ο τρίμηνο	2 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
6.0: Υποστήριξη λειτουργιών μέσω πληροφορικής	Παροχή συμβουλών ΤΠ	I	Σύμβουλοι ΤΠ για την υποστήριξη επιχειρησιακών έργων (REACH-IT, IUCLID, ECM, Chesar, Casper, Odyssey και RIPE)	6.205.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2009/39 και σύμβαση-πλαίσιο 2009/40	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
6.0: Υποστήριξη λειτουργιών μέσω πληροφορικής	Ασφάλεια ΤΠ	I	Αναβάθμιση DC1 και DC2	200.000	Διαδικασίες με διαπραγματεύση	1 ^ο – 2 ^ο τρίμηνο	3 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο

Δραστηριότητα ΠΕ	Υποδραστηριότητα (κατά περίπτωση)	Μονάδα	Αντικείμενο της σύμβασης	Εκτιμώμενος προϋπολογισμός σε ΕΥΡΩ	Δοκιμαστικός δίαυλος προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία έναρξης προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία υπογραφής σύμβασης
6.0: Υποστήριξη λειτουργιών μέσω πληροφορικής	Φιλοξενία εφαρμογών ΤΠ	I	Εξωτερική ανάθεση φιλοξενίας για δευτερεύον επιχειρησιακό σχέδιο, Παγκόσμια Πύλη, όλες τις άλλες εφαρμογές	20.000.000	Κλειστή διαδικασία	1 ^ο τρίμηνο	3 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
6.0: Υποστήριξη λειτουργιών μέσω πληροφορικής	Εξοπλισμός ΤΠΕ	I	Αγορά διάφορων στοιχείων υλικού, λογισμικού & τηλεπικοινωνιών	791.500	Σύμβαση-πλαίσιο DIGIT/HANSEL	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
6.0: Υποστήριξη λειτουργιών μέσω πληροφορικής	Αίτημα διερεύνησης	C2	Άδειες επιστημονικού λογισμικού (ACD, ChemFolder, NMR Predictor suite), αναβάθμιση και συντήρηση	60.000	Διαδικασίες με διαπραγμάτευση	1 ^ο τρίμηνο	1 ^ο τρίμηνο
6.0: Υποστήριξη λειτουργιών μέσω πληροφορικής	QSAR/Προβλέψεις	C3	Επιστημονικό λογισμικό (ACD, Lhasa, Topkat, Sparc) άδειες, αναβάθμιση και συντήρηση	340.000	Διαδικασίες με διαπραγμάτευση	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
10.0: Επικοινωνία	10.2 Ψηφιακές επικοινωνίες	A3	Ανάπτυξη δικτυακού τόπου και ενδοδικτύου	900.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2010/124	1 ^ο τρίμηνο	1 ^ο τρίμηνο
10.0: Επικοινωνία	10.2 Ψηφιακές επικοινωνίες	A3	Οπτικοακουστικές υπηρεσίες	150.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2010/64	1 ^ο τρίμηνο	3 ^ο τρίμηνο
10.0: Επικοινωνία	10.3 Εσωτερική επικοινωνία	A3	Εξωτερικός έλεγχος, συνεδρίαση όλου του προσωπικού εκτός εγκαταστάσεων	75.000	Διαδικασίες με διαπραγμάτευση	1 ^ο τρίμηνο	3 ^ο τρίμηνο
10.0: Επικοινωνία	10.4 Εξωτερική επικοινωνία	A3	Εταιρική ταυτότητα, έρευνες, εκστρατείες, προωθητικό υλικό, εργαλείο εκτύπωσης και δημοσίευσης	736.300	Σύμβαση-πλαίσιο 2010/66, σύμβαση-πλαίσιο 2010/20	1 ^ο – 2 ^ο τρίμηνο	3 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο

Δραστηριότητα ΠΕ	Υποδραστηριότητα (κατά περίπτωση)	Μονάδα	Αντικείμενο της σύμβασης	Εκτιμώμενος προϋπολογισμός σε ΕΥΡΩ	Δοκιμαστικός δίαυλος προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία έναρξης προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία υπογραφής σύμβασης
10.0: Επικοινωνία	10.5 Διαχείριση μέσων ενημέρωσης	A3	Έργο παρακολούθησης μέσων ενημέρωσης	250.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2010/20	1 ^ο τρίμηνο	1 ^ο τρίμηνο
10.0: Επικοινωνία	10.6 Δέσμευση ενδιαφερόμενων φορέων	A3	Ημέρες των Ενδιαφερόμενων Φορέων και έρευνα μεταξύ των ενδιαφερόμενων φορέων	120.000	Hansel και διαδικασίες με διαπραγμάτευση	1 ^ο τρίμηνο	3 ^ο τρίμηνο
11.0: Σχέσεις με τα θεσμικά όργανα της ΕΕ και διεθνής συνεργασία	11.1 Συντονισμός διεθνών σχέσεων	I	Περαιτέρω ανάπτυξη και συντήρηση του IUCLID	200.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2009/39	1 ^ο τρίμηνο	2 ^ο τρίμηνο
12.0: Διοίκηση	12.5 Διαχείριση ποιότητας	EO	Παραγωγή τεκμηρίωσης συστήματος διαχείρισης ποιότητας:	660.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2010/93	2 ^ο τρίμηνο	2 ^ο τρίμηνο
12.0: Διοίκηση	12.6 Διαχείριση ασφάλειας	EO	Παροχή συμβουλών και διαδικτυακά σεμινάρια πιστοποίησης για την ασφάλεια	110.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2010/93	3 ^ο τρίμηνο	3 ^ο τρίμηνο
12.0: Διοίκηση	12.12 Σχεδιασμός, παρακολούθηση και υποβολή εκθέσεων	EO	Παροχή συμβουλών (συμπεριλαμβανομένης της προδιαγραφής για σύστημα διαχείρισης έργου)	66.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2010/93	3 ^ο τρίμηνο	3 ^ο τρίμηνο
12.0: Διοίκηση	12.5, 12.7 και 12.12	EO	Εξοπλισμός ΤΠΕ (λογισμικό και συντήρηση)	208.000.	Σύμβαση-πλαίσιο DIGIT	1 ^ο – 3 ^ο τρίμηνο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
12.0: Διοίκηση	12.7. Διαχείριση πληροφοριών	EO	Ανάπτυξη διαχείρισης επαφών (COMA) στον ECHA	60.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2009/40	1 ^ο τρίμηνο	2 ^ο τρίμηνο

Δραστηριότητα ΠΕ	Υποδραστηριότητα (κατά περίπτωση)	Μονάδα	Αντικείμενο της σύμβασης	Εκτιμώμενος προϋπολογισμός σε ΕΥΡΩ	Δοκιμαστικός διάυλος προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία έναρξης προμηθειών	Προβλεπόμενη ημερομηνία υπογραφής σύμβασης
14.0: Ανθρώπινοι πόροι και υποδομές	14.0	B2	Υποστήριξη από εμπειρογνώμονες σε θέματα IPR	100.000	Κοινή προμήθεια με το ΚΚΕρ	1 ^ο τρίμηνο	1 ^ο τρίμηνο
14.0: Ανθρώπινοι πόροι και υποδομές	14.0	B2	Νομικές υπηρεσίες	386.000	Διαδικασία με διαπραγμάτευση ή CEI	1 ^ο τρίμηνο	1 ^ο τρίμηνο
15.0: Πληροφορική και τεχνολογία επικοινωνιών	Παροχή συμβουλών	I	Σύμβουλοι ΤΠ για επαναλαμβανόμενες υπηρεσίες	1.500.000	Σύμβαση-πλαίσιο 2009/39 και σύμβαση-πλαίσιο 2009/40	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο
15.0: Πληροφορική και τεχνολογία επικοινωνιών	Εξοπλισμός ΤΠΕ	I	Αγορά διάφορων στοιχείων υλικού, λογισμικού & τηλεπικοινωνιακού εξοπλισμού	2.250.000,00	Σύμβαση-πλαίσιο DIGIT/HANSEL	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο	1 ^ο – 4 ^ο τρίμηνο

European Chemicals Agency
P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki
<http://echa.europa.eu>