

Γενική έκθεση 2013

ΑΝΑΚΟΙΝΩΣΗ ΝΟΜΙΚΟΥ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟΥ

Οι απόψεις και οι θέσεις που εκφράζονται στην παρούσα γενική έκθεση 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 στην παρούσα Γενική Έκθεση.

Γενική Έκθεση 2013

Κωδικός αναφοράς: ECHA-14-A-05-EL
MB/04/2014 τελικό, εγκρίθηκε στις 20.03.2014

Αριθ. κατ.: ED-AG-14-001-EL-N
ISBN-13: 978-92-9244-540-9
ISSN: 1831-7111
DOI 10.2823/14667
Ημερομηνία δημοσίευσης: Απρίλιος 2014
Γλώσσα: EL

© Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων, 2014

Εξώφυλλο © Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

Επιτρέπεται η αναπαραγωγή με αναφορά της πηγής υπό τη μορφή
«Πηγή: Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων, <http://echa.europa.eu/>», και κατόπιν γραπτής κοινοποίησης στη Μονάδα Επικοινωνίας του ECHA (publications@echa.europa.eu).

Το παρόν έγγραφο διατίθεται στις ακόλουθες 23 γλώσσες:

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

Ερωτήσεις ή σχόλια σχετικά με το παρόν έγγραφο μπορείτε να αποστέλλετε (αναγράφοντας τον κωδικό αναφοράς και την ημερομηνία έκδοσης) χρησιμοποιώντας το έντυπο αίτησης πληροφοριών, το οποίο διατίθεται στην ιστοσελίδα επικοινωνίας του δικτυακού τόπου του ECHA, στη διεύθυνση:
http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

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

Πίνακας περιεχομένων

Αρκτικόλεξα	4
ΠΡΟΛΟΓΟΣ ΤΟΥ ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΥ ΔΙΕΥΘΥΝΤΗ	6
Παρουσίαση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων	8
Κύρια επιτεύγματα το 2013 – Σύνοψη	10
1. Εφαρμογή των κανονιστικών διαδικασιών	12
Δραστηριότητα 1: Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση	12
Δραστηριότητα 2: Αξιολόγηση	23
Δραστηριότητα 3: Διαχείριση κινδύνου	29
Δραστηριότητα 4: Ταξινόμηση και επισήμανση (C&L)	36
Δραστηριότητα 5: Συμβουλές και βοήθεια μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης	40
Δραστηριότητα 6: Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ	46
Δραστηριότητα 7: Επιστημονικές δραστηριότητες και παροχή τεχνικών συμβουλών προς τα θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ	50
Δραστηριότητα 16: Βιοκτόνα	53
Δραστηριότητα 17: PIC	56
2. Όργανα και υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA	58
Δραστηριότητα 8: Επιτροπές και Φόρουμ	58
Δραστηριότητα 9: Συμβούλιο Προσφυγών	66
Δραστηριότητα 10: Επικοινωνία	69
Δραστηριότητα 11: Διεθνής συνεργασία	73
3. Διαχείριση, οργάνωση και πόροι	76
Δραστηριότητα 12: Διοίκηση	76
Δραστηριότητα 13: Χρηματοοικονομικοί πόροι, ανάθεση προμηθειών και λογιστική	80
Δραστηριότητα 14: Ανθρώπινοι πόροι και λειτουργία	83
Δραστηριότητα 15: Τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών	87
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1: Οργάνωση του ECHA για το 2013	91
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2: Αριθμητικά στοιχεία αναφοράς	100
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 3: Πόροι 2013	102
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 4: Κατάλογος υποψήφιων ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC)	103
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 5: Ανάλυση και αξιολόγηση της ετήσιας έκθεσης δραστηριοτήτων του διατάκτη για το έτος 2013	104

Αρκτικόλεξα

AD	Υπάλληλος διοίκησης
AST	Βοηθός
BPC	Επιτροπή βιοκτόνων
BPR	Κανονισμός για τα βιοκτόνα
C & L	Ταξινόμηση και επισήμανση
CA	Συμβασιούχος υπάλληλος
Chesar	Εργαλείο αξιολόγησης και υποβολής εκθέσεων χημικής ασφάλειας
CLH	Εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση
CLP	Ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία
KMT	Καρκινογόνο, μεταλλαξιγόνο ή τοξικό για την αναπαραγωγή
COM	Ευρωπαϊκή Επιτροπή
CoRAP	Κοινοτικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης
CSA	Αξιολόγηση χημικής ασφάλειας
CSR	Έκθεση χημικής ασφάλειας
DCG	Ομάδα Επαφής Διευθυντών
DNA	Ορισθείσες εθνικές αρχές
DNEL	Παράγωγο επίπεδο χωρίς επιπτώσεις
DQA	Εργαλείο βοήθειας σε θέματα ποιότητας
eChemPortal	Παγκόσμια πύλη πληροφόρησης του ΟΟΣΑ για χημικές ουσίες
Επιτροπή	Ευρωπαϊκή Επιτροπή
ECHA	Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων
EDEXIM	Ευρωπαϊκή βάση δεδομένων για τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων
EOX	Ευρωπαϊκός Οικονομικός Χώρος
EEN	Ευρωπαϊκό Δίκτυο Επιχειρήσεων
EFSA	Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων
ENES	Δίκτυο ανταλλαγών μεταξύ του ECHA και των ενδιαφερόμενων παραγόντων για τα σενάρια έκθεσης
ES	Σενάριο έκθεσης
EE	Ευρωπαϊκή Ένωση
FAQ	Συχνές ερωτήσεις
Φόρουμ	Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής
HelpNet	Δίκτυο γραφείων υποστήριξης για τους κανονισμούς REACH και CLP
ΑΠ	Ανθρώπινοι πόροι
HRMS	Σύστημα διαχείρισης ανθρώπινων πόρων
ΜΠΒ	Μηχανισμός προενταξιακής βοήθειας
IQMS	Ολοκληρωμένο σύστημα διαχείρισης ποιότητας
ISO	Διεθνής Οργανισμός Τυποποίησης
ΤΠΕ	Τεχνολογίες πληροφοριών και επικοινωνιών
IR	Απαιτήσεις πληροφοριών
TO	Τεχνολογία πληροφοριών
IUCLID	Διεθνής Βάση Δεδομένων Ενιαίων Χημικών Πληροφοριών
JRC	Κοινό Κέντρο Ερευνών της Ευρωπαϊκής Επιτροπής
ΔΣ	Διοικητικό Συμβούλιο
ΚΜ	κράτος μέλος
MSC	Επιτροπή των κρατών μελών του ECHA
MSCA	Αρμόδιες αρχές των κρατών μελών
NEA	Αρμόδια για την εφαρμογή εθνική αρχή
ΜΚΟ	Μη κυβερνητική οργάνωση
NONS	Κοινοποίηση νέων ουσιών
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
PPP	Φυτοπροστατευτικά προϊόντα
PSIS	Ενημερωτική συνάντηση πριν από την υποβολή
QObL	Επιστολή παρατηρήσεων σχετικά με την ποιότητα
(Q)SAR	(Ποσοτική) σχέση δομής-δραστικότητας
R4BP	Μητρώο για τα βιοκτόνα προϊόντα
RAC	Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων
REACH	Καταχώριση, αξιολόγηση, αδειοδότηση και περιορισμοί των χημικών προϊόντων
REACH-IT	Το κεντρικό σύστημα τεχνολογίας των πληροφοριών που παρέχει υποστήριξη για τον κανονισμό REACH
RIPE	Ενημερωτική πύλη για την εφαρμογή του κανονισμού REACH
RMOA	Ανάλυση των επιλογών διαχείρισης κινδύνων
SEAC	Επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης του ECHA
MME	Μικρομεσαίες επιχειρήσεις
SNE	Αποσπασμένος εθνικός εμπειρογνώμονας
SVHC	Ουσία που προκαλεί πολύ μεγάλη ανησυχία
EY	Έκτακτος υπάλληλος
ΠΔ	Προτάσεις δοκιμών
ΟΗΕ	Οργανισμός Ηνωμένων Εθνών
ΠΕΣ	Παγκοσμίως εναρμονισμένο σύστημα ταξινόμησης και επισήμανσης χημικών ουσιών του ΟΗΕ
αΑaB	Άκρως ανθεκτικές και άκρως βιοσυσσωρεύσιμες ουσίες.
ΠΕ	Πρόγραμμα εργασίας

ΠΡΟΛΟΓΟΣ ΤΟΥ ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΥ ΔΙΕΥΘΥΝΤΗ

«Το έτος της ποιότητας δεδομένων»

Η παρούσα έκθεση περιγράφει το έργο και τα επιτεύγματα του ECHA το 2013. Πρόκειται για ένα εκτενές έγγραφο, το οποίο ακολουθεί επακριβώς τη δομή και το περιεχόμενο του ετήσιου προγράμματος εργασιών για το 2013, παρουσιάζοντας τα πεπραγμένα, τους στόχους που επιτεύχθηκαν και τους λόγους για τυχόν ελλείψεις. Η έκθεση ανασυνθέτει μια σαφή εικόνα όλων όσων έχουν επιτευχθεί με τους σημαντικούς πόρους που έχουμε στη διάθεσή μας στον τομέα της ασφάλειας των χημικών προϊόντων στην ΕΕ. Στην παρούσα έκθεση θα βρείτε πλήθος πολύτιμων πληροφοριών.

Επ' ευκαιρία του παρόντος προλόγου, θέλω να δώσω ιδιαίτερη έμφαση σε ένα σημαντικό ζήτημα, την ποιότητα των δεδομένων. Η ποιότητα των δεδομένων που παρέχονται από τις επιχειρήσεις σχετικά με τις χημικές ουσίες που παρασκευάζουν και εισάγουν αποτελεί καθοριστικό παράγοντα για την εκπλήρωση των στόχων του κανονισμού REACH, αλλά και των άλλων κανονισμών την εφαρμογή των οποίων διαχειριζόμαστε, με απώτερο σκοπό την προστασία της ανθρώπινης υγείας και του περιβάλλοντος. Ο ECHA ελέγχει την ποιότητα των δεδομένων που παρέχονται από τις επιχειρήσεις. Ο έλεγχος αυτός καλύπτει ένα ευρύ φάσμα εργασιών, από τον εντοπισμό ασαφειών ως προς τη χημική ταυτότητα της εκάστοτε ουσίας έως την εξακρίβωση της αιτιολόγησης των συγκριτικών προβλέψεων που υποβάλλονται βάσει ανάλογων χημικών ουσιών για την εξοικονόμηση κόστους και τον περιορισμό των δοκιμών σε ζώα.

Ο απολογισμός του 2013 είναι θετικός, καθώς φαίνεται ότι η ποιότητα των δεδομένων βελτιώνεται σταδιακά. Από τον αρχικό έλεγχο των φακέλων που υποβλήθηκαν στον πλαίσιο της προθεσμίας καταχώρισης του 2013 προκύπτει ότι, στους τομείς που αποτέλεσαν αντικείμενο στοχευμένων δράσεων όπως τα ενδιάμεσα προϊόντα ή η ταυτότητα των ουσιών, η ποιότητα αυτών των φακέλων ήταν ανώτερη από την ποιότητα των φακέλων που υποβλήθηκαν το 2010 στο πλαίσιο της πρώτης προθεσμίας. Με χαρά μου διαπιστώνω ότι η βελτίωση αυτή συντελέστηκε, μεταξύ άλλων, χάρη στις προσπάθειες που κατέβαλε ο ECHA βελτιώνοντας την καθοδήγηση, διοργανώνοντας εργαστήρια για τους κύριους καταχωρίζοντες και διαδικτυακά σεμινάρια, διανέμοντας επιγραμμικό υλικό και παρέχοντας βοήθεια μέσω του γραφείου υποστήριξης του ECHA και μέσω τηλεφωνικής επικοινωνίας και διά ζώσης συζητήσεων στο πλαίσιο των ημερίδων για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες. Εν τέλει, όμως, τα εύσημα αποδίδονται στους καταχωρίζοντες, οι οποίοι καταρτίζουν και υποβάλλουν ολοένα περισσότερους φακέλους υψηλής ποιότητας.

Επιπλέον, πολλές από τις προγενέστερες καταχωρίσεις που υποβλήθηκαν στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2010 έχουν ήδη βελτιωθεί και αναμένεται να βελτιωθούν περαιτέρω κατόπιν της διαβίβασης των αποφάσεων αξιολόγησης των φακέλων στους καταχωρίζοντες. Από την τελευταία έκθεση αξιολόγησης προκύπτει ότι μετά την παραλαβή των αποφάσεων αξιολόγησης του ECHA, οι επιχειρήσεις επικαιροποίησαν με επιτυχία τα δύο τρίτα των επίμαχων φακέλων, επιτυγχάνοντας τη συμμόρφωσή τους προς τον κανονισμό. Στις περιπτώσεις μη συμμόρφωσης των επιχειρήσεων, η εφαρμογή των αποφάσεων διασφαλίζεται με την παρέμβαση των εθνικών αρμόδιων για την εφαρμογή αρχών.

Δεν υπάρχουν όμως περιθώρια εφησυχασμού. Για να διασφαλιστεί η ποιότητα της συντριπτικής πλειονότητας των καταχωρισμένων ουσιών καλούμαστε να εστιάσουμε τους ελέγχους συμμόρφωσης στις βασικές παραμέτρους και σε άλλες σημαντικές πληροφορίες για την ασφάλεια των ουσιών, καθώς και να αντιπαρέλθουμε άλλες ελλείψεις επιστρατεύοντας διάφορα μέσα. Επισημαίνεται επίσης ότι έχουμε ήδη αναλάβει τη διενέργεια ελέγχων συμμόρφωσης, εν μέρει ή πλήρως, για το *ένα τρίτο* των ουσιών που καταχωρίστηκαν στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2010.

Καθώς η υψηλή ποιότητα των δεδομένων αποτελεί τον πρώτο στόχο του στρατηγικού σχεδίου ECHA για την προσεχή πενταετία, προσβλέπουμε στη συνεργασία μας με τον κλάδο ώστε η ποιότητα της καταχώρισης των δεδομένων να ανέλθει σε επίπεδο το οποίο θα εμπνέει εμπιστοσύνη σε όλους τους ενδιαφερόμενους παράγοντες και θα προσπορίζει οφέλη στους μεταγενέστερους χρήστες, στους εργαζομένους, στους καταναλωτές και στους πολίτες της ΕΕ.

Εύχομαι σε όλους ένα εποικοδομητικό 2014.

Geert Dancet
Εκτελεστικός Διευθυντής

Παρουσίαση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων

Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων (ECHA) ιδρύθηκε την 1η Ιουνίου 2007 και βρίσκεται στο επίκεντρο του κανονιστικού συστήματος για τις χημικές ουσίες στην Ευρωπαϊκή Ένωση, το οποίο θεσπίζεται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 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 με τον κανονισμό για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων (κανονισμός (ΕΚ) CLP αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου). Οι εν λόγω νομοθετικές πράξεις ισχύουν σε όλα τα κράτη μέλη της ΕΕ χωρίς να υπάρχει ανάγκη μεταφοράς τους στο εθνικό δίκαιο.

Σκοπός του συστήματος REACH είναι να διασφαλίσει υψηλό επίπεδο προστασίας για την ανθρώπινη υγεία και για το περιβάλλον, να προαγάγει εναλλακτικές μεθόδους δοκιμών αντί των δοκιμών σε ζώα στο πλαίσιο της αξιολόγησης των κινδύνων των χημικών προϊόντων, να διευκολύνει την ελεύθερη κυκλοφορία ουσιών στην ενιαία αγορά και να ενισχύσει την ανταγωνιστικότητα και την καινοτομία. Στην πράξη, το νέο καθεστώς αναμένεται να καλύψει το κενό γνώσης για τις λεγόμενες «σταδιακά εισαγόμενες» ουσίες οι οποίες διατίθενται στην ευρωπαϊκή αγορά, να επιταχύνει τη διάθεση ασφαλών και καινοτόμων χημικών προϊόντων στην αγορά και να καταστήσει περισσότερο αποτελεσματική τη διαχείριση κινδύνων που ενέχουν οι ουσίες αυτές, κυρίως μεταφέροντας την ευθύνη εντοπισμού και ελέγχου των κινδύνων από τις αρμόδιες αρχές στις επιχειρήσεις. Η επιτυχής εφαρμογή του κανονισμού REACH προϋποθέτει την ύπαρξη ενός Οργανισμού που λειτουργεί εύρυθμα, είναι σε θέση να εκδίδει ανεξάρτητες και επιστημονικά τεκμηριωμένες γνώμες υψηλής ποιότητας εντός των αυστηρών προθεσμιών που ορίζει η νομοθεσία και να διασφαλίζει την ομαλή εφαρμογή των επιχειρησιακών πτυχών της νομοθεσίας. Ωστόσο, η αποτελεσματική εφαρμογή του κανονισμού REACH εξαρτάται επίσης από τους θεσμικούς εταίρους του ECHA, ιδίως δε από τα κράτη μέλη της ΕΕ, το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή («Επιτροπή») αφενός και, αφετέρου, από τη δέουσα εφαρμογή των κανονισμών εκ μέρους του κλάδου.

Σκοπός του κανονισμού CLP είναι να διασφαλίσει ένα υψηλό επίπεδο προστασίας της ανθρώπινης υγείας και του περιβάλλοντος, καθώς και την ελεύθερη κυκλοφορία ουσιών, μειγμάτων και αντικειμένων, εναρμονίζοντας τα κριτήρια ταξινόμησης ουσιών και μειγμάτων, καθώς και τους κανόνες επισήμανσης και συσκευασίας. Οι επικίνδυνες ιδιότητες των χημικών προϊόντων περιλαμβάνουν φυσικούς κινδύνους, καθώς και κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, συμπεριλαμβανομένων των κινδύνων για τη στιβάδα του όζοντος. Επιπλέον, ο κανονισμός CLP αποτελεί τη συμβολή της ΕΕ στην παγκόσμια εναρμόνιση των κριτηρίων ταξινόμησης και επισήμανσης που έχει αναπτυχθεί στους κόλπους των Ηνωμένων Εθνών (ΠΕΣ των Ηνωμένων Εθνών).

Αμφότεροι οι κανονισμοί αναμένεται να συμβάλουν στην υλοποίηση της στρατηγικής προσέγγισης για τη διεθνή διαχείριση των χημικών προϊόντων (SAICM) που θεσπίστηκε στο Ντουμπάι στις 6 Φεβρουαρίου 2006.

Σκοπός του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων («κανονισμός για τα βιοκτόνα προϊόντα»), ο οποίος τέθηκε σε ισχύ τον Ιούλιο του 2012, είναι να εναρμονίσει την ευρωπαϊκή αγορά για τα βιοκτόνα προϊόντα και τις δραστικές ουσίες τους, διασφαλίζοντας παράλληλα υψηλό επίπεδο προστασίας των ανθρώπων, των ζώων και του περιβάλλοντος. Ο κανονισμός, η εφαρμογή του οποίου ξεκίνησε τον Σεπτέμβριο του 2013, προβλέπει νέο ρόλο και πρόσθετα καθήκοντα για τον ECHA όσον αφορά την αξιολόγηση των δραστικών ουσιών και την αδειοδότηση των βιοκτόνων προϊόντων.

Τα καθήκοντα του ECHA αναμένεται να διευρυνθούν το 2014 με την αναδιτύπωση του κανονισμού PIC¹, ο οποίος αφορά τις εξαγωγές και τις εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων.

Η αποστολή του ECHA

Ο ECHA αποτελεί την κινητήρια δύναμη μεταξύ των κανονιστικών αρχών όσον αφορά την εφαρμογή της ριζοσπαστικής ευρωπαϊκής νομοθεσίας για τα χημικά προϊόντα προς όφελος της υγείας του ανθρώπου και του περιβάλλοντος, της καινοτομίας και της ανταγωνιστικότητας.

Ο ECHA βοηθά τις επιχειρήσεις να συμμορφώνονται προς τη νομοθεσία, προάγει την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων, παρέχει πληροφορίες σχετικά με αυτά και αντιμετωπίζει ζητήματα σχετικά με χημικά προϊόντα που προκαλούν ανησυχία.

Το όραμα του ECHA

Ο ECHA φιλοδοξεί να καταστεί η κορυφαία παγκοσμίως κανονιστική αρχή για την ασφάλεια των χημικών προϊόντων.

Οι αξίες του ECHA

Διαφάνεια

Παρέχουμε στους κανονιστικούς φορείς μας και στους ενδιαφερόμενους παράγοντες τη δυνατότητα συμμετοχής στις δραστηριότητές μας και διασφαλίζουμε τη διαφάνεια στο πλαίσιο της λήψης των αποφάσεών μας. Διευκολύνουμε την κατανόηση του έργου του Οργανισμού και την προσέγγισή του από τρίτους.

Ανεξαρτησία

Είμαστε ανεξάρτητοι από κάθε εξωτερικό πόλο συμφερόντων και αμερόληπτοι στο πλαίσιο της λήψης των αποφάσεών μας. Διαβουλευόμαστε με το κοινό ανοικτά πριν από τη λήψη πολλών από τις αποφάσεις μας.

Αξιοπιστία

Οι αποφάσεις μας είναι επιστημονικά τεκμηριωμένες και συνεπείς. Η λογοδοσία και η ασφάλεια των πληροφοριών εμπιστευτικού χαρακτήρα αποτελούν ακρογωνιαίους λίθους κάθε ενέργειάς μας.

Αποτελεσματικότητα

Κινούμαστε βάσει στόχων, δεσμευόμαστε για την επίτευξή τους και επιδιώκουμε πάντα τη συνετή χρήση των πόρων. Εφαρμόζουμε υψηλά πρότυπα ποιότητας και τηρούμε τις προθεσμίες.

Αφοσίωση στην επίτευξη ευημερίας

Ενθαρρύνουμε την ασφαλή και βιώσιμη χρήση των χημικών προϊόντων με σκοπό τη βελτίωση της ποιότητας της ανθρώπινης ζωής στην Ευρώπη, όπως και την προστασία και τη βελτίωση της ποιότητας του περιβάλλοντος.

¹ Κανονισμός (ΕΕ) 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων (αναδιτύπωση).

Κύρια επιτεύγματα το 2013 – Σύνοψη

Ο ECHA επεδίωξε τους τέσσερις στρατηγικούς στόχους που καθορίστηκαν στο πολυετές πρόγραμμα εργασιών 2013-2015 και αναπτύχθηκαν περαιτέρω στο πολυετές πρόγραμμα εργασιών 2014-2018, αναλαμβάνοντας πληθώρα δράσεων στο πλαίσιο των διαφόρων δραστηριοτήτων του. Το 2013 σηματοδοτήθηκε από διάφορες σημαντικές εξελίξεις, όπως η δεύτερη προθεσμία καταχώρισης βάσει του κανονισμού REACH, η επίτευξη του στόχου του 5 % για τους ελέγχους συμμόρφωσης και η έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα.

Η προθεσμία καταχώρισης σταδιακά εισαγόμενων ουσιών που παρασκευάζονται ή εισάγονται σε ποσότητες 100-1.000 τόνων ετησίως χωρίς να έχουν προηγουμένως καταχωρισθεί εξέπνευσε επιτυχώς, με την καταχώριση περίπου 3.000 νέων ουσιών. Ο αριθμός αυτός κινήθηκε στα επίπεδα των προσδοκιών του κλάδου, παρόλο που περίπου 900 από τις προβλεπόμενες ουσίες δεν καταχωρίστηκαν, ενώ καταχωρίστηκαν άλλες 800 οι οποίες δεν προορίζονταν αρχικά για καταχώριση. Ο ECHA υποστήριξε τις επιχειρήσεις ποικιλοτρόπως, διευκολύνοντάς τες να υποβάλουν τους φακέλους τους εγκαίρως. Ιδιαίτερη μέριμνα ελήφθη για τις μικρομεσαίες επιχειρήσεις (ΜΜΕ), με πρωτοβουλία των υπαλλήλων του ECHA, οι οποίοι έρχονταν σε τηλεφωνική επικοινωνία με τις επιχειρήσεις προκειμένου να τις βοηθήσουν με τη διαδικασία και τα εργαλεία καταχώρισης. Η διάδοση πληροφοριών σχετικά με τις καταχωρισμένες ουσίες συνέχισε να συγκαταλέγεται στις άμεσες προτεραιότητες του ECHA. Το 2013 ο Οργανισμός διέδωσε πληροφορίες για όλους τους φακέλους που υποβλήθηκαν στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2013, με εξαίρεση έναν περιορισμένο αριθμό φακέλων που βρίσκονταν στο στάδιο της αξιολόγησης αιτημάτων εμπιστευτικότητας.

Η αξιολόγηση των φακέλων επικεντρώθηκε στον έλεγχο της συμμόρφωσης των καταχωρίσεων ουσιών δυνάμει του κανονισμού REACH άνω των 100 τόνων, οι οποίες είχαν υποβληθεί στο πλαίσιο της προθεσμίας καταχώρισης του 2010. Ο ECHA υπερέβη τον στόχο του ελέγχου συμμόρφωσης του 5% τουλάχιστον των δύο ανώτερων ποσοτικών κατηγοριών. Η επιλογή της συντριπτικής πλειονότητας των φακέλων πραγματοποιήθηκε με έξυπνα ηλεκτρονικά εργαλεία ελέγχου για την εξέταση των παραμέτρων με τη μεγαλύτερη σημασία για την ασφαλή χρήση των ουσιών. Κατ' αυτόν τον τρόπο, αφενός εδραιώνεται η εμπιστοσύνη προς τον κανονισμό REACH, μέσω της κάλυψης ενός αντιπροσωπευτικού αριθμού όλων των καταχωρίσεων και, αφετέρου, επιτυγχάνεται ο στρατηγικός στόχος του ECHA για μεγιστοποίηση της διαθεσιμότητας δεδομένων υψηλής ποιότητας με σκοπό τη διασφάλιση της ασφαλούς παρασκευής και χρήσης των χημικών προϊόντων.

Δημοσιεύθηκε η πρώτη επικαιροποίηση του κοινοτικού κυλιόμενου προγράμματος δράσης (CoRAP) με τη συμπερίληψη 62 νέων ουσιών. Ολοκληρώθηκε από τα κράτη μέλη που τη διενήργησαν η αξιολόγηση 36 ουσιών οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί κατά το πρώτο έτος του CoRAP (2012-2014), η οποία είχε ως αποτέλεσμα την έκδοση σχεδίων αποφάσεων με τα οποία ζητείται η παροχή πρόσθετων πληροφοριών για 32 ουσίες.

Ο ECHA ανέπτυξε το σχέδιο δράσης του βάσει του χάρτη πορείας της ΕΕ μέχρι το 2020 για τον προσδιορισμό ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία και την εφαρμογή μέτρων διαχείρισης του κινδύνου δυνάμει του κανονισμού REACH. Ο ECHA επαναπροσδιόρισε τη στόχευση των υφιστάμενων δραστηριοτήτων ώστε να ευθυγραμμιστούν με τις εργασίες εφαρμογής και ξεκίνησε ορισμένες νέες δραστηριότητες στον τομέα της διαχείρισης κινδύνων. Ο ECHA έλαβε τις πρώτες οκτώ αιτήσεις αδειοδότησης, οι οποίες αφορούσαν δύο διαφορετικές ουσίες (DEHP και DBP) και 17 διαφορετικές συγκεκριμένες χρήσεις. Επίσης, πολλαπλασιάστηκε ο αριθμός των προτάσεων περιορισμού και των προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση, οι οποίες υποβλήθηκαν σε διαδικασία έκδοσης επιστημονικής γνώμης από επιτροπή, αυξάνοντας σημαντικά τον φόρτο εργασίας των RAC και SEAC. Κατά συνέπεια, το διοικητικό συμβούλιο ενέκρινε σειρά μέτρων για την περαιτέρω στελέχωσή τους ώστε να μην συσσωρεύεται φόρτος εργασίας.

Ο ECHA διαχειρίστηκε επιτυχώς την έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα (BPR) την 1η Σεπτεμβρίου, παρά τις σοβαρές ελλείψεις του σε προσωπικό. Τα εργαλεία ΤΠ για τα κράτη μέλη και τον κλάδο ετοιμάστηκαν σύμφωνα με το χρονοδιάγραμμα. Το γραφείο υποστήριξης του ECHA ξεκίνησε τις εργασίες του τον Απρίλιο, δημοσιεύοντας την πρώτη σειρά εγγράφων καθοδήγησης. Όπως διαπιστώθηκε, βάσει του αριθμού των αιτήσεων που ελήφθησαν, η έναρξη ισχύος του κανονισμού BPR υπήρξε σε γενικές γραμμές ομαλή, αλλά το ενδιαφέρον για την υποβολή αιτήσεων αδειοδότησης από την ΕΕ ήταν χαμηλότερο από το αρχικά αναμενόμενο.

Ο ECHA ενσωμάτωσε επίσης στον πολυετή προγραμματισμό του την πλειονότητα των συστάσεων που του απευθύνονται μέσω της έκθεσης της Επιτροπής για την «επανεξέταση του κανονισμού REACH»¹. Ο Οργανισμός εντατικοποίησε τις δράσεις του για τις ΜΜΕ και διόρισε πρεσβευτή ΜΜΕ ως υπεύθυνο επαφής για όλα τα ζητήματα που αφορούν τις μικρομεσαίες επιχειρήσεις. Ο ECHA ενέτεινε επίσης την ανάπτυξη επιστημονικών και κανονιστικών γνώσεων για την υποστήριξη της Επιτροπής, με σκοπό ιδίως την περαιτέρω ρύθμιση του προσδιορισμού και της διαχείρισης των κινδύνων των νανοϋλικών και των ενδοκρινικών διαταρακτών.

Η περιστολή του προϋπολογισμού της ΕΕ είχε ως αποτέλεσμα μια πρώτη μείωση, της τάξης του 1 %, των θέσεων στον πίνακα προσωπικού για τις δραστηριότητες στο πλαίσιο των κανονισμών REACH και CLP. Το 2013, η μείωση αντισταθμίστηκε μέσω της αύξησης του αριθμού των συμβασιούχων υπαλλήλων. Ενόψει της αναμενόμενης αύξησης του φόρτου εργασίας σε συνδυασμό με τις περαιτέρω μειώσεις προσωπικού κατά τα προσεχή έτη, ο ECHA έχει σχεδιάσει ένα ολοκληρωμένο πρόγραμμα ανάπτυξης αποδοτικότητας για την περίοδο 2014-2016.

¹ Γενική Έκθεση για τον REACH, COM (2013)49 τελικό

1. Εφαρμογή των κανονιστικών διαδικασιών

Δραστηριότητα 1: Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση

Ως πρώτο βήμα για την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων, η καταχώριση αποτελεί μια από τις θεμελιώδεις πτυχές του κανονισμού REACH. Για τους σκοπούς της καταχώρισης, οι επιχειρήσεις ανταλλάσσουν δεδομένα, τεκμηριώνουν τις ιδιότητες και τις χρήσεις των χημικών τους ουσιών και αποδεικνύουν ότι οι ουσίες τους μπορούν να χρησιμοποιούνται με ασφάλεια. Οι ενέργειες αυτές καταγράφονται στους φακέλους καταχώρισης που υποβάλλονται στον ECHA. Ο Οργανισμός επαληθεύει την πληρότητα των παρεχόμενων πληροφοριών και την καταβολή του τέλους καταχώρισης προτού χορηγήσει αριθμό καταχώρισης. Στη συνέχεια, οι πληροφορίες διαδίδονται στην πλειονότητά τους στο κοινό μέσω του δικτυακού τόπου του ECHA και αναλύονται με σκοπό τη λήψη περαιτέρω κανονιστικών μέτρων, ανάλογα με την περίπτωση.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Καταχώριση και υποβολή φακέλων

Καταχώριση

Το 2013 σηματοδοτήθηκε από ένα από τα ορόσημα του κανονισμού REACH, συγκεκριμένα τη δεύτερη προθεσμία καταχώρισης στα τέλη Μαΐου η οποία αφορούσε τις σταδιακά εισαγόμενες ουσίες² σε ποσότητες άνω των 100 τόνων ετησίως. Έχοντας προετοιμαστεί προσεκτικά για διάφορα σενάρια βάσει της εμπειρίας που αποκόμισε το 2010 και των σχολίων που έλαβε από τους δυνητικούς καταχωρίζοντες το 2012, ο ECHA κατόρθωσε να διαχειριστεί ομαλά το αυξημένο επίπεδο δραστηριότητας ενόψει της προθεσμίας καταχώρισης. Συνολικά, μέχρι την εκπνοή της προθεσμίας του 2013 υποβλήθηκαν επιτυχώς 9.030 καταχωρίσεις, εκ των οποίων 3.000 είχαν παραληφθεί πριν από το 2013 (βλ. πίνακα 1.1).

Σε αντίθεση με το 2010, ο ρυθμός παραλαβής των φακέλων καταχώρισης σταθεροποιήθηκε κατά τις δύο τελευταίες εβδομάδες του Μαΐου, πριν από την εκπνοή της προθεσμίας, ενώ η αναμενόμενη κορύφωση της υποβολής φακέλων των κύριων καταχωριζόντων τον Μάρτιο δεν ήταν τόσο έντονη. Οι φάκελοι καταχώρισης κάλυψαν περί τις 3.000 επιπρόσθετες ουσίες, σε συνδυασμό με περίπου 700 ουσίες που είχαν ήδη καταχωριστεί από άλλες επιχειρήσεις στο πλαίσιο της προηγούμενης προθεσμίας το 2010. Αυτό σημαίνει ότι επί του παρόντος έχουν καταχωριστεί δυνάμει του κανονισμού REACH περισσότερες από 7.500 ουσίες, αριθμός ο οποίος αντιστοιχεί χονδρικά στις αρχικές εκτιμήσεις της Ευρωπαϊκής Επιτροπής. Πέραν των καταχωρίσεων που υποβλήθηκαν για πρώτη φορά, το 2013 παραλήφθηκαν περί τις 7.000 επικαιροποιήσεις καταχωρίσεων.

Ενώσω πλησίαζε η λήξη της προθεσμίας του 2013, ο ECHA συγκέντρωνε πληροφορίες από προκαταχωρίζοντες προκειμένου να αποκτήσει μια εικόνα των ουσιών που επρόκειτο να καταχωρισθούν. Οι πληροφορίες αυτές δημοσιεύθηκαν στον δικτυακό τόπο του ECHA ώστε να ενημερωθούν οι μεταγενέστεροι χρήστες σχετικά με την καταχώριση των κρίσιμων ουσιών τους. Σύμφωνα με τα σχόλια που ελήφθησαν από τον κλάδο, αναμενόταν να καταχωρισθούν έως τον Μάιο του 2013 γύρω στις 3.000 επιπρόσθετες ουσίες. Αν και ο τελικός αριθμός των ουσιών που καταχωρίστηκαν συνέπεσε με τις εκτιμήσεις, περίπου 900 από τις προβλεπόμενες ουσίες δεν καταχωρίστηκαν, ενώ

² Ουσίες οι οποίες έχουν παρασκευασθεί ή/και διατεθεί στην αγορά χωρίς να έχουν κοινοποιηθεί δυνάμει της οδηγίας 67/248/ΕΟΚ. Για τον επακριβή ορισμό, ανατρέξτε στο άρθρο 2 παράγραφος 20 του κανονισμού REACH.

καταχωρίστηκαν 800 ουσίες οι οποίες δεν επρόκειτο αρχικά να καταχωριστούν. Ο κλάδος δεν έχει εκφράσει στον ECHA ανησυχίες σχετικά με τις ουσίες που δεν καταχωρίστηκαν. Από τα σχόλια των κύριων καταχωριζόντων προέκυψε ότι οι βασικοί λόγοι για τη μη καταχώριση των ουσιών ήταν, με σειρά προτεραιότητας, η απόφαση να αναβάλουν την καταχώριση έως την προθεσμία του 2018, η απόφαση να καταχωρίσουν την ουσία με διαφορετικό χημικό αναγνωριστικό κωδικό και η απόφαση να διακόψουν τον εφοδιασμό για λόγους που σχετίζονται με την αγορά.

Ο ECHA συνέδραμε τις επιχειρήσεις ποικιλοτρόπως, βοηθώντας τες να υποβάλουν έγκαιρα τους φακέλους των καταχωρίσεών τους. Για να βοηθήσει εκ των προτέρων τους καταχωρίζοντες ώστε να καταρτίσουν φακέλους καλύτερης ποιότητας, ο ECHA έθεσε σε λειτουργία ένα νέο εργαλείο, το εργαλείο βοήθειας σε θέματα ποιότητας (DQA), τον Φεβρουάριο του 2013. Το εργαλείο αυτό, το οποίο συμπεριλαμβάνεται στο πρόσθετο εργαλείο ελέγχου τεχνικής πληρότητας (TCC) του IUCLID (πλέον έχει μετονομαστεί σε πρόσθετο εργαλείο βοήθειας σε θέματα επικύρωσης), είναι σχεδιασμένο ώστε να βοηθάει τους καταχωρίζοντες να εντοπίζουν πιθανές ανακολουθίες στους φακέλους της καταχώρισής τους και να τους διορθώνουν προτού τους υποβάλουν ή τους επικαιροποιήσουν. Μετά την κυκλοφορία του εργαλείου βοήθειας σε θέματα ποιότητας των φακέλων, ο ECHA επικοινωνήσε με τους γνωστούς κύριους καταχωρίζοντες του 2013, ενθαρρύνοντάς τους να χρησιμοποιήσουν έγκαιρα το εργαλείο, προκειμένου να βελτιώσουν τις πληροφορίες που είχαν στη διάθεσή τους για τον προσδιορισμό ουσιών. Σε ορισμένες περιπτώσεις, αυτό κατέστη εφικτό εντός της προθεσμίας καταχώρισης. Επιπλέον, στις αρχές του 2013 πραγματοποιήθηκαν δύο αναλυτικά διαδικτυακά σεμινάρια σχετικά με τη διαδικασία καταχώρισης, ενώ στις τελευταίες εβδομάδες του Μαΐου παρασχέθηκε συνδρομή σε 425 επιχειρήσεις. Ιδιαίτερη μέριμνα ελήφθη για τις μικρομεσαίες επιχειρήσεις (ΜΜΕ), με πρωτοβουλία των υπαλλήλων του ECHA, οι οποίοι έρχονταν σε τηλεφωνική επικοινωνία με τις επιχειρήσεις προκειμένου να τις βοηθήσουν με τη διαδικασία και τα εργαλεία καταχώρισης.

Ο ECHA έθεσε επίσης σε εφαρμογή τις λύσεις που σχεδιάστηκαν το 2010 από την ομάδα επαφής διευθυντών (DCG)³ για επιχειρήσεις οι οποίες είναι συνεπείς προς τις υποχρεώσεις τους αλλά αντιμετωπίζουν απροσδόκητες δυσκολίες κατά την καταχώριση. Για παράδειγμα, οι καταχωρίζοντες μέλη των οποίων ο κύριος καταχωρίζων δεν υπέβαλε εγκαίρως τον φάκελο είχαν τη δυνατότητα να εκθέσουν την περίπτωση τους στον ECHA. Αρχικά επικοινωνήσαν με τον ECHA για τέτοιου είδους θέματα δεκαοκτώ επιχειρήσεις, όμως τελικά μόνο 10 υπέβαλαν συναφή τεκμηρίωση. Για την καλή ενημέρωση των μεταγενέστερων χρηστών των χημικών προϊόντων σχετικά με τη διαδικασία καταχώρισης, ο ECHA δημοσίευε τακτικά πληροφορίες σχετικά με τους γνωστούς κύριους καταχωρίζοντες, υποδεικνύοντας επίσης το κατά πόσον είχαν παραληφθεί φάκελοι καταχώρισης για τις ουσίες που επρόκειτο να καταχωρισθούν.

Η επαλήθευση του καθεστώτος των επιχειρήσεων που καταχώρισαν ουσίες ως ΜΜΕ συνεχίστηκε και είχε ως αποτέλεσμα την ανάκληση αποφάσεων καταχώρισης σε 37 περιπτώσεις (πρβλ. δραστηριότητα 13). Οι περιπτώσεις αυτές αφορούσαν καταχωρίζοντες οι οποίοι είχαν ισχυριστεί εσφαλμένα ότι δικαιούνταν μείωση τελών και δεν κατέβαλαν το υπόλοιπο του οφειλόμενου τέλους και της διοικητικής επιβάρυνσης παρά τις υπενθυμίσεις. Οι αποφάσεις ανάκλησης αντικαταστάθηκαν από αποφάσεις απόρριψης. Δεδομένων των ιδιαίτερων αναγκών των ΜΜΕ, ο ECHA έδωσε σε όλες τις αιτούμενες καθεστώς ΜΜΕ επιχειρήσεις τη δυνατότητα να υποβάλουν περαιτέρω στοιχεία σχετικά με το μέγεθός τους. Κατ' αυτόν τον τρόπο περατώθηκαν πολλές υποθέσεις προσφυγών, κατόπιν συμφωνίας που επετεύχθη μεταξύ του ECHA και των επιχειρήσεων (βλ. δραστηριότητα 9). Με βάση την εμπειρία του από αυτές τις υποθέσεις, ο ECHA έχει λάβει προληπτικά μέτρα για την

³ Η ομάδα επαφής διευθυντών (DCG) απαρτίζεται από διευθυντές της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και των ενώσεων του κλάδου. Συστάθηκε στις αρχές του 2010 με σκοπό να παρακολουθεί την ετοιμότητα του κλάδου σε σχέση με την πρώτη προθεσμία καταχώρισης και να προτείνει, όπου απαιτείται, λύσεις για την αντιμετώπιση πρακτικών προβλημάτων των καταχωριζόντων.

αποφυγή της ανάκλησης καταχωρίσεων λόγω καθυστερημένης αντίδρασης στα αιτήματά του.

Το 2013, ο ECHA συνέχισε τον έλεγχο των φακέλων για τις ενδιάμεσες ουσίες ώστε να διασφαλίσει ότι οι φάκελοι αυτοί καλύπτουν μόνο χρήσεις οι οποίες εμπίπτουν στον ορισμό της ενδιάμεσης ουσίας και πραγματοποιούνται υπό αυστηρά ελεγχόμενες συνθήκες. Δόθηκε προτεραιότητα στους φακέλους ουσιών οι οποίες προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία και προτείνονται για συμπερίληψη στο παράρτημα XIV του κανονισμού REACH ή συμπεριλαμβάνονται ήδη στο παράρτημα XIV. Κατά τη διάρκεια του έτους, ο ECHA έστειλε 25 επιστολές με τις οποίες ζητούσε περαιτέρω πληροφορίες (επιστολές σύμφωνα με το άρθρο 36) και ολοκλήρωσε τη διαδικασία ελέγχου για διάφορες υποθέσεις του προηγούμενου έτος. Ο ECHA ξεκίνησε τη διενέργεια ελέγχου συμμόρφωσης, ο οποίος είχε ως αποτέλεσμα την αποστολή σχεδίου απόφασης στον καταχωρίζοντα σχετικά με υπόθεση που αφορούσε ουσία του παραρτήματος XIV. Οι εμπειρίες που αποκομίστηκαν από τη διαδικασία ενδιάμεσου ελέγχου αξιοποιούνται επί του παρόντος για την κατάρτιση ενός πρακτικού οδηγού σχετικά με την καταχώριση ενδιάμεσων ουσιών, ο οποίος αναμένεται να δημοσιευθεί το 2014.

Κατόπιν της προσχώρησης της Κροατίας στην Ευρωπαϊκή Ένωση τον Ιούλιο του 2013, ο ECHA διοργάνωσε δύο εργαστήρια για τον κλάδο και τις αρχές, με σκοπό να διευκολυνθούν οι Κροάτες υποκείμενοι στις υποχρεώσεις του κανονισμού REACH όσον αφορά τις αυστηρές προθεσμίες καταχώρισης και να εξοικειωθούν με το ηλεκτρονικό σύστημα υποβολής φακέλων (REACH-IT) και το εργαλείο κατάρτισης φακέλων (IUCLID). Μέχρι τη λήξη της προθεσμίας προκαταχώρισης για την Κροατία, 24 κροατικές επιχειρήσεις προκαταχώρισαν 206 ουσίες και υπέβαλαν 55 φακέλους καταχώρισης.⁴

Υπολογιστικά εργαλεία και μέθοδοι

Ο ECHA ενίσχυσε την ικανότητά του να αναλύει και να αξιοποιεί τις βάσεις με δεδομένα σχετικά με ουσίες τα οποία συγκέντρωσε από τις καταχωρίσεις και άλλες υποβολές, όπως οι κοινοποιήσεις ταξινόμησης και επισήμανσης. Αυτό είχε ως αποτέλεσμα την ανάπτυξη αλγορίθμων οι οποίοι μπορούν να χρησιμοποιηθούν για την αξιολόγηση φακέλων και ουσιών, καθώς και για τον έλεγχο ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία. Στην πράξη, κάτι τέτοιο σημαίνει ότι ο ECHA έχει πλέον στη διάθεσή του νέα εργαλεία τόσο για τον προσδιορισμό ουσιών προς συμπερίληψη στο κοινοτικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης (CoRAP) και στον χάρτη πορείας του 2020 για τον προσδιορισμό των ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία, όσο και για τη διενέργεια ελέγχων συμμόρφωσης της καταχώρισης των φακέλων σε ολόκληρη τη βάση δεδομένων, ώστε να προσδιορίζονται οι πλέον προβληματικοί τομείς ως προς την έλλειψη πληροφοριών (οι επονομαζόμενοι τομείς ανησυχίας). Για περισσότερες πληροφορίες, ανατρέξτε στις δραστηριότητες 2 και 3 της παρούσας έκθεσης.

Μια από τις βασικές προκλήσεις αφορούσε τη συνέχεια που δόθηκε στις επιστολές οι οποίες εστάλησαν στους καταχωρίζοντες ενδιάμεσων φακέλων σχετικά με τις ελλείψεις που εντοπίστηκαν κατόπιν του ελέγχου μεγάλης κλίμακας που διενεργήθηκε το 2012. Οι ενέργειες του ECHA είχαν τα επιθυμητά αποτελέσματα ήδη από το 2012, όταν επικαιροποιήθηκε πάνω από το 90% των σχεδόν 2.400 φακέλων στους οποίους εντοπίστηκαν ελλείψεις. Ο ECHA εξέτασε αυτές τις επικαιροποιήσεις το 2013, με αποτέλεσμα τη διευθέτηση μεγάλου μέρους των ζητημάτων που είχαν προκαλέσει τις ανησυχίες του. Επιπλέον, το 2013 αποκαταστάθηκαν κατόπιν επικαιροποίησης οι ελλείψεις σε εκατό περίπου φακέλους οι οποίοι αφορούσαν, όπως προέκυψε από τον έλεγχο, και χρήσεις ουσιών ως μη ενδιάμεσων προϊόντων. Σε άλλους φακέλους, οι μη ενδιάμεσες

⁴ Εξ αυτών, 48 αφορούσαν καταχωρίσεις ουσιών τουλάχιστον 1.000 τόνων, δύο αφορούσαν καταχωρίσεις ουσιών μεταξύ 10 και 100 τόνων και πέντε αφορούσαν καταχωρίσεις απομονωμένου ενδιάμεσου προϊόντος στις εγκαταστάσεις παρασκευής τουλάχιστον 10 τόνων.

χρήσεις διαγράφηκαν ώστε να εναρμονιστούν οι φάκελοι προς τις απαιτήσεις του κανονισμού REACH. Τέλος, ο ECHA διενήργησε τον προκαταρκτικό έλεγχο των φακέλων που υποβλήθηκαν για τις ενδιάμεσες ουσίες μέχρι την προθεσμία του 2013, από τον οποίο προέκυψε ότι, σε σχέση με το 2010, τα προβλήματα είχαν μειωθεί.

Δεδομένης της σημασίας που έχει ο σαφής προσδιορισμός της ταυτότητας των ουσιών ως αφητηρία για όλες τις διαδικασίες των κανονισμών REACH και CLP, αναπτύχθηκαν αλγόριθμοι εντοπισμού τυχόν προβληματικών σημείων στους φακέλους καταχώρισης όσον αφορά τις πληροφορίες σχετικά με την ταυτότητα των ουσιών. Οι αλγόριθμοι αυτοί πρόκειται να αξιοποιηθούν στην επικαιροποιημένη έκδοση του εργαλείου βοήθειας σε θέματα ποιότητας, η οποία αναμένεται να δημοσιευθεί στις αρχές του 2014, καθώς και στους μετέπειτα ελέγχους στη βάση δεδομένων. Ο ECHA βελτίωσε επίσης την ικανότητά του ως προς την ανάλυση των εκθέσεων χημικής ασφαλείας (CSR) που λαμβάνονται σε μορφή κειμένου.

Άλλοι τύποι υποβολής φακέλων

Όσον αφορά άλλους τύπους φακέλων που παραλήφθηκαν στο πλαίσιο των κανονισμών REACH και CLP, η ροή των κοινοποιήσεων που υποβλήθηκαν για ουσίες σε αντικείμενα (άρθρο 7 παράγραφος 2 και εκθέσεις των μεταγενέστερων χρηστών (άρθρο 38)) σταθεροποιήθηκε σε μέτρια επίπεδα. Ελήφθησαν επίσης οι πρώτες αιτήσεις αδειοδότησης (βλ. δραστηριότητα 3).

Ο ECHA συνέχισε τις προσπάθειές του να κάνει πιο ορατή τη δυνατότητα αίτησης εξαιρέσης από την καταχώριση για ουσίες οι οποίες χρησιμοποιούνται για έρευνα και ανάπτυξη προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής (PPORD), και βελτίωσε τη σχετική ενότητα του δικτυακού του τόπου για την καλύτερη υποστήριξη όσων υπόκεινται στις υποχρεώσεις των κανονισμών. Οι εξαιρέσεις χορηγούνται για πέντε έτη, αλλά μπορούν να παρατείνονται κατόπιν αιτήματος με απόφαση του ECHA, υπό την προϋπόθεση ότι παρέχεται επαρκής αιτιολόγηση, περιλαμβανομένων των λόγων για τους οποίους δεν κατέστη εφικτή η ολοκλήρωση του προγράμματος έρευνας και ανάπτυξης εντός της αρχικής πενταετούς προθεσμίας. Το 2013 υποβλήθηκαν για πρώτη φορά αιτήματα για παράταση των εξαιρέσεων PPORD που είχαν χορηγηθεί κατά τους πρώτους μήνες της εφαρμογής του κανονισμού REACH το 2008. Η συνέχεια που δόθηκε σε αυτές τις αιτήσεις βασίστηκε στην αξιολόγηση των κοινοποιήσεων που έλαβε ο Οργανισμός μετά το 2008. Το 2013 ελήφθησαν οκτώ αιτήματα για παράταση PPORD. Τέσσερα εξ αυτών είχαν ως αποτέλεσμα την έκδοση θετικής απόφασης, τα δε υπόλοιπα αποτελούν αντικείμενο αξιολόγησης ή διαβούλευσης με τα ενδιαφερόμενα κράτη μέλη.

Το 2013 σηματοδοτήθηκε επίσης από την έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα (BPR) την 1η Σεπτεμβρίου. Κατά το πρώτο εξάμηνο του έτους, οι προπαρασκευαστικές δραστηριότητες για την εφαρμογή των διαδικασιών και την ανάπτυξη και επικύρωση των εργαλείων παραλαβής και επεξεργασίας των φακέλων για τα βιοκτόνα συνέπεσαν με την κορύφωση της δραστηριότητας διαχείρισης των καταχωρίσεων. Χάρη στον προσεκτικό προγραμματισμό που πραγματοποιήθηκε, αμφότερες οι διαδικασίες συνεχίστηκαν απρόσκοπτα. Στα τέλη Αυγούστου ο ECHA επέτρεψε την πρόσβαση των κρατών μελών και της Επιτροπής στο μητρώο για τα βιοκτόνα προϊόντα (R4BP 3), ενώ την 1η Σεπτεμβρίου κατέστησε προσβάσιμη στον κλάδο την πύλη υποβολής, σύμφωνα με το χρονοδιάγραμμα. Το πρώτο στάδιο εφαρμογής του κανονισμού για τα βιοκτόνα υλοποιήθηκε με επιτυχία, όπως υποδεικνύει η παραλαβή συνολικά 1.274 φακέλων για βιοκτόνα, οι οποίοι προωθήθηκαν στις αρχές αξιολόγησης (βλ. δραστηριότητα 16).

Πρόγραμμα διεξαγωγής αξιολογήσεων χημικής ασφάλειας

Κατά το 2013 παγιώθηκε το πρόγραμμα διεξαγωγής αξιολογήσεων χημικής ασφάλειας (CSA). Ο συντονισμός του προγράμματος βελτιώθηκε, με αποτέλεσμα την αύξηση της συνοχής του πλήθους των δραστηριοτήτων που εντάσσονται στο πρόγραμμα και άλλων εργασιών του ECHA. Το πιο ορατό επίτευγμα του προγράμματος διεξαγωγής CSA ήταν η δημοσίευση του χάρτη πορείας για τις CSR και τα σενάρια έκθεσης (ES)⁵, ο οποίος καταρτίστηκε σε συνεργασία με τα κράτη μέλη και τους ενδιαφερόμενους παράγοντες του κλάδου. Στον χάρτη πορείας αποτυπώνεται η επικρατούσα κατάσταση στον τομέα των CSR και των σεναρίων έκθεσης, ενώ παράλληλα καθορίζονται και σαφείς στόχοι για τη βελτίωσή του μέχρι το 2018. Κατά συνέπεια, ο χάρτης πορείας θα μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά την επόμενη πενταετία ως κατευθυντήρια γραμμή και θεωρητικό πλαίσιο για την βελτίωση των πληροφοριών σχετικά με την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων.

Ο ECHA συνδιοργάνωσε μαζί με τις αρχές των κρατών μελών ένα εργαστήριο για τον εντοπισμό των αναγκών των καταχωριζόντων όσον αφορά τις πληροφορίες σχετικά με τη χρήση και την έκθεση, ούτως ώστε να προωθήσει τη βελτίωσή τους για τη μελλοντική υποβολή και αξιοποίησή τους από τους καταχωρίζοντες. Στο πλαίσιο του εργαστηρίου εξετάστηκε επίσης ποιες από τις πληροφορίες αυτές πρέπει να διατίθενται στις αρχές (κράτη μέλη και ECHA) σε δομημένο μορφότυπο στον φάκελο του IUCLID, ούτως ώστε να είναι εφικτός ο μαζικός έλεγχος και η καλύτερη χρήση τους. Οι εργασίες αυτές θα συνεχιστούν το 2014. Η συστηματική αξιολόγηση των CSR από τον ECHA (βλ. δραστηριότητα 2) είχε ως αποτέλεσμα τον εντοπισμό τυπικών ελλείψεων στους φακέλους που υποβλήθηκαν το 2010. Η εμπειρία αυτή μπορεί να αξιοποιηθεί για την επικαιροποίηση και επέκταση του εργαλείου αξιολόγησης υποβολής εκθέσεων (Chesar) σχετικά με τη χημική ασφάλεια.

Ο ECHA υποστήριξε επίσης τις δραστηριότητες αξιοποίησης των πληροφοριών των σεναρίων έκθεσης του κανονισμού REACH από τον κλάδο για την παροχή συμβουλών σχετικά με την ασφάλεια των μειγμάτων, τη δημιουργία εναρμονισμένων σύντομων τίτλων για τα σενάρια έκθεσης και την ανάπτυξη εναρμονισμένων μορφότυπων με σκοπό τη βελτίωση των πληροφοριών που συμπεριλαμβάνονται στην αξιολόγηση της έκθεσης των καταναλωτών στις ουσίες σύμφωνα με τον κανονισμό REACH. Κατά τη διάρκεια του έτους συγκλήθηκε δύο φορές η ολομέλεια του δικτύου ανταλλαγών για τα σενάρια έκθεσης μεταξύ του ECHA και των ενδιαφερόμενων παραγόντων (ENES) (μία φορά με πρωτοβουλία του ECHA και μία φορά με πρωτοβουλία του κλάδου), με σκοπό την ανασκόπηση της προόδου που επιτεύχθηκε μεταξύ των συναντήσεων των μελών του δικτύου. Οι συζητήσεις στους κόλπους του ENES εντάχθηκαν στο πλαίσιο του προγράμματος ανάπτυξης της CSA και αποτέλεσαν ενιαία βάση για την επικαιροποίηση της *Καθοδήγησης για τους μεταγενέστερους χρήστες* (βλ. δραστηριότητα 5). Πέραν της επικαιροποίησης της Καθοδήγησης, η υποστήριξη των μεταγενέστερων χρηστών εντατικοποιήθηκε μέσω της διοργάνωσης τακτικών διαδικτυακών σεμιναρίων και του επανασχεδιασμού της σχετικής ενότητας του δικτυακού τόπου του ECHA. Τέλος, σε συνέχεια των πορισμάτων του Φόρουμ για τους τυποποιητές μειγμάτων (βλ. δραστηριότητα 8), ο ECHA ξεκίνησε προετοιμασίες για την εντατικοποίηση της συνδρομής του στη σύνταξη και την κατανόηση (εκτεταμένων) δελτίων δεδομένων ασφαλείας.

Όλες οι εργασίες που πραγματοποιήθηκαν το 2013 για την εναρμόνιση των διαφόρων βασικών στοιχείων της έκθεσης χημικής ασφάλειας (CSR) και των σεναρίων έκθεσης (ES) αναμένεται να αξιοποιηθούν το 2014 για την περαιτέρω ανάπτυξη εργαλείων όπως το IUCLID, το Chesar ή το ESCom XML, καθώς και για την παροχή περαιτέρω συμβουλών ορθής πρακτικής, υποδειγμάτων και παραδειγμάτων σεναρίων έκθεσης σε νέους τομείς όπως η διάρκεια ζωής των αντικειμένων.

⁵ Ο χάρτης πορείας των ενδιαφερόμενων παραγόντων για τη βελτίωση της ποιότητας των πληροφοριών στην έκθεση χημικής ασφάλειας και στο εκτεταμένο δελτίο δεδομένων ασφαλείας σχετικά με την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων, σύμφωνα με τον κανονισμό REACH. Βλ. <http://echa.europa.eu/csr-es-roadmap>.

Κοινοχρησία δεδομένων και προσδιορισμός ουσιών

Όπως και με την προθεσμία του 2010, οι δραστηριότητες που αφορούσαν διαφορές με αντικείμενο την κοινοχρησία δεδομένων παρέμειναν σε σχετικά χαμηλά επίπεδα το 2013: Ο ECHA έλαβε μόνο 18 αιτήματα για διαιτησία όσον αφορά διαφορές στο πλαίσιο του κανονισμού REACH. Δεκαεπτά περιπτώσεις προέκυψαν στους κόλπους των φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών για τις ουσίες (ΦΑΠΟ) και μία μετά από διereύνηση. Ο ECHA εξέδωσε 11 αποφάσεις.⁶ Χάρη στην εμπειρία του από δύο προθεσμίες καταχώρισης, ο ECHA εξήγαγε συμπεράσματα για τη συγκεκριμένη διαδικασία, τα οποία αναμένεται να συμβάλουν στην παροχή πιο στοχευμένων συμβουλών, ιδίως όσον αφορά τις ΜΜΕ. Τα αποτελέσματα αναμένεται επίσης να αξιοποιηθούν για τις προπαρασκευαστικές δραστηριότητες ενόψει της τελευταίας προθεσμίας καταχώρισης του χάρτη πορείας για την καταχώριση του 2018, οι οποίες αναμένεται να ξεκινήσουν το 2014. Για την κοινοχρησία δεδομένων σχετικά με τους φακέλους για τα βιοκτόνα, ανατρέξτε στη δραστηριότητα 16.

Όπως συνέβη και το 2010, ο φόρτος εργασιών στο πλαίσιο της διαδικασίας διereύνησης για την επαφή μεταξύ δυνητικών και υφιστάμενων καταχωριζόντων κορυφώθηκε κατά το δεύτερο τρίμηνο του 2013 λόγω της προθεσμίας καταχώρισης. Παρόλα αυτά, οι πρόσφατες βελτιώσεις της διαδικασίας αποδείχθηκαν εποικοδομητικές, με αποτέλεσμα την επεξεργασία των παραληφθέντων αιτημάτων διereύνησης εντός των εσωτερικών προθεσμιών του ECHA.

Καθόλη τη διάρκεια του έτους συνεχίστηκαν οι συζητήσεις σχετικά με την ταυτότητα των ουσιών, είτε στο πλαίσιο των προαναφερθεισών διαδικασιών είτε μεμονωμένα με τους υποκείμενους στις υποχρεώσεις που προβλέπονται από τους κανονισμούς και τις οργανώσεις του κλάδου. Οι συζητήσεις αυτές πραγματοποιήθηκαν –μεταξύ άλλων με τις αρχές των κρατών μελών– με σκοπό να διαμορφωθεί μια κοινή αντίληψη όσον αφορά την ταυτότητα και την ομοιότητα των ουσιών. Το 2014 αναμένεται να φανούν κάποια απτά αποτελέσματα.

Σε γενικές γραμμές, οι δραστηριότητες διereύνησης και αξιολόγησης συνέβαλαν στο να διατηρηθούν σε πολύ υψηλά επίπεδα οι δραστηριότητες σχετικά με την ταυτότητα των ουσιών, ενώ πραγματοποιήθηκαν περί τους 2.500 ελέγχους ταυτότητας των ουσιών.

Η διενέργεια της μελέτης σκοπιμότητας σχετικά με την απόδοση οριστικού κανονιστικού καθεστώτος (δηλαδή επίσημου αριθμού ΕΚ) σε χημικά προϊόντα στα οποία ο ECHA έχει αντιστοιχίσει αριθμούς καταλόγου αναβλήθηκε, καθώς οι διαθέσιμοι πόροι αξιοποιήθηκαν για την δραστηριότητα αξιολόγησης. Η μελέτη σκοπιμότητας αναμένεται να πραγματοποιηθεί το 2014.

Διάδοση πληροφοριών – Πρόσβαση του κοινού σε πληροφορίες μέσω διαδικτύου

Η διάδοση πληροφοριών σχετικά με τις καταχωρισμένες ουσίες παραμένει μεταξύ των κορυφαίων προτεραιοτήτων του ECHA. Το 2013 ο Οργανισμός διέδωσε πληροφορίες για όλους τους φακέλους που υποβλήθηκαν στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2013, με εξαίρεση έναν περιορισμένο αριθμό φακέλων που βρίσκονταν στο στάδιο της αξιολόγησης αιτημάτων εμπιστευτικότητας. Κατ' επέκταση, ο ECHA έχει επί του παρόντος στη διάθεσή του ηλεκτρονικές πληροφορίες σχετικά με περισσότερες από 10.000 ουσίες προερχόμενες από περισσότερους από 40.000 φακέλους, περιλαμβανομένου ενός αυξανόμενου αριθμού πληροφοριών από φακέλους που κοινοποιήθηκαν στο πλαίσιο της προγενέστερης νομοθεσίας (NONS). Επ' ευκαιρία της έναρξης ισχύος του κανονισμού BPR, ο ECHA

⁶ Έξι αποφάσεις υπέρ των δυνητικών καταχωριζόντων και πέντε υπέρ του υφιστάμενου καταχωριζόντος. Δύο διαφορές διευθετήθηκαν χωρίς απόφαση του ECHA (κρίθηκαν απαράδεκτες ή αποσύρθηκαν). Για πέντε διαφορές, οι οποίες βρίσκονται ακόμη στο στάδιο της επεξεργασίας, οι αποφάσεις αναμένεται να ληφθούν στις αρχές του 2014. Πρέπει να επισημανθεί ότι ορισμένες από αυτές τις διαφορές, αν και αφορούσαν την προθεσμία του 2013, υποβλήθηκαν προς τα τέλη του έτους.

επικαιροποίησε την ενότητα του δικτυακού του τόπου για τη διάδοση, προσθέτοντας πληροφορίες σχετικά με εγκεκριμένες βιοκτόνες δραστικές ουσίες (53) και αδειοδοτήσεις βιοκτόνων προϊόντων (2.763). Για να διευκολυνθεί η περιήγηση σε αυτήν την τεράστια βάση δεδομένων, ο ECHA βελτίωσε τη λειτουργία αναζήτησης. Επίσης, διατηρήθηκε η δυνατότητα πρόσβασης στη δικτυακή πύλη του ECHA για τη διάδοση πληροφοριών μέσω της Παγκόσμιας Πύλης Πληροφόρησης για Χημικές Ουσίες του Οργανισμού Οικονομικής Συνεργασίας και Ανάπτυξης (ΟΟΣΑ), καθώς και ο συγχρονισμός μεταξύ των δύο δικτυακών τόπων.

Η αξιολόγηση των αιτημάτων εμπιστευτικότητας, τα οποία αφορούν συνήθως μικρό αριθμό φακέλων, βελτιώθηκε το 2013 χάρη στην οριστικοποίηση της τεκμηρίωσης της διαδικασίας και τον επανασχεδιασμό της ροής των εργασιών πληροφορικής. Συνολικά, ο ECHA αξιολόγησε σχεδόν 900 αιτήματα, περιλαμβανομένων 271 περιπτώσεων στις οποίες ζητήθηκαν από τους καταχωρίζοντες περαιτέρω πληροφορίες για την τεκμηρίωση του αιτήματος. Σε επεξεργασία υποβλήθηκαν όλα τα αιτήματα που υποβλήθηκαν το 2012, εκ των οποίων απορρίφθηκε το 20%. Οι βασικοί λόγοι απόρριψης ήταν είτε το γεγονός ότι οι επίμαχες πληροφορίες είχαν ήδη δημοσιοποιηθεί είτε ότι η σχετική αιτιολόγηση ήταν ανεπαρκής. Σε 160 περιπτώσεις, ο ECHA ζήτησε περαιτέρω πληροφορίες από τον καταχωρίζοντα. Οι υποθέσεις αυτές αναμένεται να περατωθούν το 2014. Όλα τα αιτήματα που υποβλήθηκαν το 2013 θα αξιολογηθούν το 2014.

Σε απάντηση στους προβληματισμούς που εκφράστηκαν από τους ενδιαφερόμενους παράγοντες σχετικά με την πύλη για τη διάδοση πληροφοριών, ο ECHA διενήργησε ολοκληρωμένη έρευνα για να αποκτήσει μια καλύτερη εικόνα των ελλείψεων όπως αυτές γίνονται αντιληπτές από τους ενδιαφερόμενους παράγοντες και να συγκεντρώσει προτάσεις βελτίωσης. Βάσει των συναφών αποτελεσμάτων, προσδιορίστηκαν οι αρχικές προδιαγραφές και το πεδίο εφαρμογής της έννοιας του «ενιαίου σημείου πρόσβασης», η οποία αναμένεται να ενσωματωθεί στον σχεδιασμό της αναβαθμισμένης πύλης για τη διάδοση πληροφοριών το 2015 (βλ. δραστηριότητα 6). Ο ECHA κατάρτισε επίσης ένα προσχέδιο του αποκαλούμενου «συνοπτικού προφίλ ουσίας», το οποίο θα παρέχει με εύληπτο τρόπο βασικές πληροφορίες σχετικά με μια ουσία, όπως το εάν πρόκειται να ή έχει αξιολογηθεί ή το εάν υπόκειται σε αδειοδότηση ή περιορισμούς. Η έννοια αυτή αποτέλεσε αντικείμενο συζήτησης με τον κλάδο και μη κυβερνητικές οργανώσεις (ΜΚΟ) στο πλαίσιο ενός εργαστηρίου που πραγματοποιήθηκε τον Δεκέμβριο, οι δε εργασίες για τον σχεδιασμό της θα συνεχιστούν το 2014.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

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

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό καταχωρίσεων, κοινοποιήσεων PPORD που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός του χρονικού πλαισίου που προβλέπεται από τον κανονισμό REACH.	100 %	100 %
Ποσοστό αιτημάτων διερεύνησης που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός του χρονικού πλαισίου που προβλέπεται βάσει των στόχων που έχει θέσει ο Οργανισμός (20 εργάσιμες ημέρες).	80 %	86 %
Ποσοστό διαφορών κοινοχρησίας δεδομένων που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός του χρονικού πλαισίου που ορίζει η νομοθεσία/βάσει του χρονικού πλαισίου που έχει θέσει ο Οργανισμός.	100 %	100 %
Ποσοστό δημοσιευμένων φακέλων καταχώρισης που υποβλήθηκαν με επιτυχία εντός της προθεσμίας καταχώρισης της 31ης Μαΐου 2013.	90 %	99 %
Επίπεδο ικανοποίησης των ενδιαφερόμενων φορέων από τις διαδικασίες διάδοσης, κοινοχρησίας δεδομένων και υποβολής φακέλων του ECHA.	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματαΚαταχώριση και υποβολή φακέλων

- Υποβολή 14.839 φακέλων καταχώρισης (περιλαμβανομένων των επικαιροποιήσεων) και 299 κοινοποιήσεων PPORD (περιλαμβανομένων των επικαιροποιήσεων και των αιτημάτων παράτασης) στη διαδικασία λήψης αποφάσεων και αντιστοίχιση αριθμού καταχώρισης ή αριθμού κοινοποίησης PPORD, ανάλογα με την περίπτωση.
- Λήψη 54 αποφάσεων σχετικά με PPORD.
- Δύο διαδικτυακά σεμινάρια και εξατομικευμένη συνδρομή τόσο σε κύριους καταχωρίζοντες όσο και σε καταχωρίζοντες μέλη.
- Εγκατάσταση εργαλείου υποβολής και εφαρμογή εσωτερικών διαδικασιών για την παραλαβή και επεξεργασία φακέλων βιοκτόνων προϊόντων μέχρι τα τέλη Αυγούστου.

Πρόγραμμα διεξαγωγής CSA

- Δημοσίευση του χάρτη πορείας για τις CSR και τα σενάρια έκθεσης στις 17 Ιουλίου 2013. Επίτευξη προόδου στους τομείς των σύντομων τίτλων για τα σενάρια έκθεσης, των ειδικών παραγόντων καθορισμού της έκθεσης των καταναλωτών (SCED) σε ουσίες και των συμβουλών σχετικά με την ασφαλή

χρήση των μειγμάτων, όπως προβλέπεται στο πρώτο σχέδιο εφαρμογής. Διοργάνωση δύο συναντήσεων του ENES.

Κοινοχρησία δεδομένων και προσδιορισμός ουσιών

- Χορήγηση 1.020 αριθμών για αιτήματα διερεύνησης. Ανάλογα με την περίπτωση, ελήφθη μέριμνα για την επαφή του υποβάλλοντος το αίτημα με τον ή τους προηγούμενος καταχωρίζοντες.
- Διευθέτηση 13 διαφορών με αντικείμενο την κοινοχρησία δεδομένων (πέντε βρίσκονται ακόμη σε εξέλιξη).

Διάδοση πληροφοριών

- Υποβολή 589 νέων αιτημάτων εμπιστευτικότητας στη διαδικασία αρχικής αξιολόγησης και 271 υποθέσεων από το 2012 σε τελική αξιολόγηση.
- Δημοσίευση πληροφοριών από τους φακέλους καταχώρισης στον δικτυακό τόπο του ECHA και σύνδεση με την πύλη eChemPortal του ΟΟΣΑ (δημοσίευση πληροφοριών από 11.225 φακέλους για πρώτη φορά).

Πίνακας 1.1: Αποτελέσματα της προθεσμίας καταχώρισης του 2013

Συνοπτική παρουσίαση των υποβολών στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2013	
Αριθμός καταχωρίσεων (φάκελοι)	9 030
<i>Καταχωρίσεις που παραλήφθηκαν το 2013</i>	6 421
Αριθμός καταχωριζόντων (επιχειρήσεις)	3 188
Καταχωρίζουσες ΜΜΕ	1 077

Οι πίνακες που ακολουθούν αφορούν μόνο φακέλους (αρχικούς ή επικαιροποιήσεις) που παραλήφθηκαν το 2013.

Πίνακας 1.2: Αριθμός φακέλων (περιλαμβανομένων επικαιροποιήσεων) που υποβλήθηκαν (εισερχόμενα) το 2013 σε σύγκριση με τις εκτιμήσεις του φόρτου εργασίας στο πρόγραμμα εργασιών 2013.

Τύπος φακέλου	Φάκελοι που παραλήφθηκαν	Εκτιμήσεις του προγράμματος εργασιών 2013
Καταχωρίσεις	14 839	15 200
Πλήρεις καταχωρίσεις	12 353	-
Μεταφερόμενα απομονωμένα ενδιάμεσα προϊόντα	1 936	-
Απομονωμένα ενδιάμεσα προϊόντα στις εγκαταστάσεις παρασκευής	550	-
Άλλοι τύποι φακέλων		
Κοινοποιήσεις PPORD	299	400
Αιτήματα διερεύνησης (περιλαμβανομένων των επικαιροποιήσεων)	1 903	1 200

Κοινοποιήσεις σύμφωνα με το άρθρο 7 παράγραφος 2	62	70
Εκθέσεις μεταγενέστερων χρηστών βάσει του άρθρου 38	78	400
Αιτήματα χρήσης εναλλακτικών χημικών ονομασιών βάσει του άρθρου 24 του κανονισμού CLP	38	150
Αιτήσεις αδειοδότησης	13	20

*Η εκτίμηση αφορά μόνο αρχικά αιτήματα διερεύνησης.

Πίνακας 1.3: Τύποι φακέλων **νέων** καταχωρίσεων το 2013

	Σύνολο	Μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες	Σταδιακά εισαγόμενες ουσίες	
			Σύνολο	Στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2013
Καταχωρίσεις	8 457	3 23	8 152	5 476
Μεταφερόμενα απομονωμένα ενδιάμεσα προϊόντα	1 298	176	1 122	776
Απομονωμένα ενδιάμεσα προϊόντα στις εγκαταστάσεις παρασκευής	296	74	222	169
Σύνολο	10 069	573	9 496	6 421

Πίνακας 1.4: Μεγέθη των επιχειρήσεων των καταχωριζόντων που υποβάλουν **νέες** καταχωρίσεις το 2013

Σύνολο	Μεγάλη	Μεσαία	Μικρή	Πολύ μικρή
10 069	79,2 %	11,8 %	5,6 %	3,4 %

Πίνακας 1.5: Τύποι φακέλων επικαιροποιήσεων καταχώρισης το 2013

	Σύνολο	Μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες	Σταδιακά εισαγόμενες ουσίες	NONS
Πλήρεις καταχωρίσεις	3 881	214	3 368	299
Μεταφερόμενα απομονωμένα ενδιάμεσα προϊόντα	997	94	832	71
Απομονωμένα ενδιάμεσα προϊόντα στις εγκαταστάσεις παρασκευής	419	13	404	2
Σύνολο	5 297	321	4 604	372

Πίνακας 1.6: Τύποι επικαιροποίησης των φακέλων καταχώρισης το 2013

	Σύνολο	Κανονισμός REACH	NONS
Επικαιροποιήσεις κατόπιν κοινοποίησης από ρυθμιστική αρχή*	6 %	6 %	0 %
Αυθόρμητες επικαιροποιήσεις**	94 %	87 %	7 %
Σύνολο	100 %	93 %	7 %

*Στις κοινοποιήσεις από ρυθμιστικές αρχές περιλαμβάνονται αποφάσεις αξιολόγησης και κοινοποιήσεις κατόπιν αξιολόγησης αιτημάτων εμπιστευτικότητας

**Περιλαμβάνονται επικαιροποιήσεις μετά από έλεγχο φακέλων ενδιάμεσων προϊόντων

Πίνακας 1.7: Βασικοί λόγοι των αυθόρμητων επικαιροποιήσεων το 2013

	Κανονισμός REACH	NONS
Αλλαγή στην ταξινόμηση και στην επισήμανση	8 %	14 %
Αλλαγή στη σύνθεση της ουσίας	3 %	2 %
Αλλαγή στην επιτρεπόμενη πρόσβαση στις πληροφορίες	1 %	1 %
Αλλαγή στην ποσοτική κατηγορία	12 %	34 %
Νέες προσδιοριζόμενες χρήσεις	7 %	7 %
Νέα στοιχεία σχετικά με τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία ή/και το περιβάλλον	4 %	4 %
Νέα ή επικαιροποιημένη CSR και Καθοδήγηση για ασφαλή χρήση	20 %	4 %
Άλλος	45 %	34 %

Δραστηριότητα 2: Αξιολόγηση

Η αξιολόγηση φακέλων περιλαμβάνει τόσο την εξέταση των προτάσεων δοκιμής όσο και τη διεξαγωγή ελέγχων συμμόρφωσης. Σκοπός του ελέγχου συμμόρφωσης είναι να εξεταστεί το κατά πόσον οι φάκελοι καταχώρισης συμμορφώνονται προς τις απαιτήσεις πληροφοριών του κανονισμού REACH. Η εξέταση των προτάσεων δοκιμής αποσκοπεί στο να διασφαλιστεί ότι η παραγωγή πληροφοριών σχετικά με μια συγκεκριμένη ουσία ανταποκρίνεται στις πραγματικές ανάγκες πληροφοριών, καθώς και ότι αποφεύγεται η διενέργεια περιττών δοκιμών σε ζώα.

Η αξιολόγηση ουσιών έχει ως στόχο την εξακρίβωση της επικινδυνότητας μιας ουσίας για την υγεία του ανθρώπου ή το περιβάλλον. Η αξιολόγηση ουσιών πραγματοποιείται από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (MSCA) και συνίσταται στην αξιολόγηση όλων των διαθέσιμων πληροφοριών, ενώ ενδέχεται να καταλήξει σε αιτήματα για πρόσθετες πληροφορίες από τους καταχωρίζοντες, κατά περίπτωση. Το σημείο αφετηρίας για την αξιολόγηση των ουσιών είναι το κοινοτικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης (CoRAP) για τις ουσίες που υπόκεινται σε αξιολόγηση.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Αξιολόγηση φακέλων

Το 2013, η αξιολόγηση των φακέλων επικεντρώθηκε στον έλεγχο της συμμόρφωσης των καταχωρίσεων σύμφωνα με τον κανονισμό REACH οι οποίες είχαν υποβληθεί στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2010. Ο ECHA είχε αναλάβει τη δέσμευση να διενεργήσει έλεγχο συμμόρφωσης τουλάχιστον στο 5% των φακέλων της μεγαλύτερης ποσοτικής κατηγορίας έως τα τέλη του έτους. Ο στόχος αυτός επετεύχθη στο έπακρο και μάλιστα ξεπεράστηκε το όριο του 5%.

Το συγκεκριμένο όριο του 5% –όπως περιγράφεται στο άρθρο 41 παράγραφος 5 του κανονισμού REACH– αφενός αποσκοπεί στην ενίσχυση της αξιοπιστίας του κανονισμού διασφαλίζοντας την κάλυψη ενός ποσοστού επί του συνόλου των καταχωρίσεων. Αφετέρου, συμβάλλει στην επίτευξη του στρατηγικού στόχου της μεγιστοποίησης της διαθεσιμότητας δεδομένων υψηλής ποιότητας με σκοπό τη διασφάλιση της ασφαλούς παρασκευής και χρήσης των χημικών προϊόντων.

Ο ECHA επέλεξε για πλήρη έλεγχο συμμόρφωσης φακέλους οι οποίοι καλύπτουν όλες τις πτυχές σχετικά με την ασφαλή χρήση. Στο πλαίσιο των διεξοδικών αυτών ελέγχων, ο ECHA επέλεξε φακέλους τυχαία ή με κριτήριο τυχόν προβληματισμούς που είχαν διατυπωθεί. Επιπλέον, ο ECHA διενήργησε στοχευμένους ελέγχους συμμόρφωσης. Για τον σκοπό αυτό, ο ECHA χρησιμοποίησε μεθόδους έξυπνης επιλογής ώστε η αναζήτηση φακέλων καταχώρισης στην οικεία βάση δεδομένων να επικεντρωθεί στις πτυχές των φακέλων που αφορούν ειδικά την ασφαλή χρήση. Φάκελοι οι οποίοι επιλέχθηκαν με κριτήριο συγκεκριμένους προβληματισμούς ήταν όσοι περιείχαν μεγάλο αριθμό προσαρμογών στο τυπικό σύστημα δοκιμών ή φάκελοι στους οποίους χρησιμοποιήθηκαν πολλές συγκριτικές προσεγγίσεις για τις παραμέτρους υψηλότερης βαθμίδας. Στο πλαίσιο των στοχευμένων ελέγχων συμμόρφωσης, ο ECHA επικεντρώθηκε σε συγκεκριμένα τμήματα των επιλεγμένων φακέλων, για παράδειγμα σε ζητήματα ταυτότητας ουσιών, στις παραμέτρους που κρίθηκαν άκρως συναφείς προς τη διαχείριση κινδύνου και τη χημική ασφάλεια, ή σε ουσίες που ενδέχεται να υποβληθούν σύντομα σε αξιολόγηση (ουσίες για συμπερίληψη στο CoRAP, βλ. παρακάτω ενότητα «Αξιολόγηση ουσιών»).

Το 2013, ο ECHA αύξησε σημαντικά τη συνολική αποτελεσματικότητα της διαδικασίας αξιολόγησης, όπως φαίνεται στον πίνακα 2.1. στον οποίο παρουσιάζονται τα βασικά αποτελέσματα της αξιολόγησης φακέλων. Το 2013 διενεργήθηκαν συνολικά 928 έλεγχοι συμμόρφωσης, οι οποίοι είχαν ως αποτέλεσμα 566 σχέδια αποφάσεων. Το 2013 ολοκληρώθηκε το 39% όλων των ελέγχων συμμόρφωσης χωρίς να υποβληθούν αιτήματα

για πρόσθετες πληροφορίες, ενώ για το 61% των φακέλων ο ECHA έστειλε σχέδιο απόφασης στον καταχωρίζοντα. Το υψηλό ποσοστό περιπτώσεων για τις οποίες απαιτούνται περαιτέρω ενέργειες οφείλεται σε μεγάλο βαθμό στο γεγονός ότι το 90% των φακέλων επιλέχθηκαν για έλεγχο συμμόρφωσης λόγω ήδη εντοπισθέντων προβληματικών σημείων.

Μέχρι τα τέλη του 2013 ο ECHA είχε ελέγξει συνολικά, τουλάχιστον εν μέρει, τη συμμόρφωση 1.130 φακέλων που υποβλήθηκαν στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2010. Οι έλεγχοι αυτοί κάλυψαν περισσότερο από το ένα τρίτο των ουσιών που καταχωρίστηκαν στο πλαίσιο της συγκεκριμένης προθεσμίας.

Επιπροσθέτως, ο ECHA ολοκλήρωσε την εξέταση 55 νέων προτάσεων δοκιμής. Συνολικά, 46 σχέδια απόφασης διαβιβάστηκαν στους καταχωρίζοντες, ενώ διακόπηκε η εξέταση εννέα προτάσεων δοκιμής. Παράλληλα, ο ECHA επεξεργάστηκε περαιτέρω σχέδια απόφασης επί προτάσεων δοκιμής τα οποία είχαν διαβιβαστεί στους καταχωρίζοντες μέχρι τα τέλη του 2012, καθώς και σχέδια απόφασης επί των ελέγχων συμμόρφωσης που βρίσκονταν σε εξέλιξη. Στο πλαίσιο της διαδικασίας λήψης απόφασης πραγματοποιήθηκαν επαφές με τους καταχωρίζοντες, τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών και –στην περίπτωση προτάσεων τροποποίησης της τελικής απόφασης– με την επιτροπή των κρατών μελών. Συνολικά, στο πλαίσιο της διαδικασίας λήψης απόφασης υποβλήθηκαν σε επεξεργασία 111 τελικές αποφάσεις επί προτάσεων δοκιμής, καθώς και 159 τελικές αποφάσεις επί ελέγχων συμμόρφωσης, οι οποίες διαβιβάστηκαν στους καταχωρίζοντες. Όσον αφορά τους 61 φακέλους οι οποίοι καταχωρίστηκαν στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2010, δεν κατέστη δυνατή η λήψη απόφασης επί των προτάσεων δοκιμής, είτε λόγω εκκρεμοτήτων σε σχέση με την ταυτότητα των ουσιών είτε λόγω σημαντικών τροποποιήσεων στα σχέδια δοκιμών για μεγάλες κατηγορίες ουσιών, στις οποίες ενίοτε περιλαμβάνονταν και ουσίες που καταχωρίστηκαν μόνο το 2013. Οι νέες προτάσεις δοκιμών που προέκυψαν από την προθεσμία καταχώρισης του 2013 υποβλήθηκαν σε ανάλυση και κατηγοριοποιήθηκαν ώστε να υποβληθούν σε αποτελεσματική επεξεργασία κατά την περίοδο 2014-2016.

Παρακολούθηση μετά την αξιολόγηση φακέλων

Για την παρακολούθηση των αποφάσεων αξιολόγησης φακέλων το 2013, ο ECHA εφήρμοσε την προσέγγιση που είχε αναπτυχθεί το 2012. Σκοπός της παρακολούθησης είναι να αξιολογηθεί το κατά πόσον οι νέες πληροφορίες που παρέχονται από τον καταχωρίζοντα συμμορφώνονται προς τις απαιτήσεις που διατυπώνονται στην απόφαση του ECHA. Στο 76% των περιπτώσεων στις οποίες η προθεσμία της απόφασης εξέπνευσε το 2013, η παρακολούθηση των αποφάσεων αξιολόγησης ολοκληρώθηκε εντός έξι μηνών μετά την προθεσμία. Ο ECHA παρακολούθησε 222 αποφάσεις αξιολόγησης φακέλων. Διαβιβάστηκαν συνολικά 147 «κοινοποιήσεις σύμφωνα με το άρθρο 42 παράγραφος 2», στις οποίες αναφερόταν ότι είχε ολοκληρωθεί η αξιολόγηση του φακέλου για τις αντίστοιχες αποφάσεις, δηλαδή ότι είχαν παραληφθεί οι πληροφορίες που είχαν ζητηθεί. Σε 32 περιπτώσεις, τα κράτη μέλη ενημερώθηκαν ότι οι πληροφορίες που είχαν ζητηθεί δεν διαβιβάστηκαν μέχρι την προθεσμία της απόφασης και ότι οι εθνικές αρμόδιες για την εφαρμογή αρχές θα χρειαζόταν ίσως να εξετάσουν το ενδεχόμενο λήψης μέτρων για την εφαρμογή της νομοθεσίας. Έξι από αυτές τις υποθέσεις θεωρούνται περατωθείσες, μετά τη λήψη και αξιολόγηση νέας επικαιροποίησης. Σε 43 περιπτώσεις, αν και ελήφθησαν οι πληροφορίες που είχαν ζητηθεί, οι επικαιροποιημένοι φάκελοι στάθηκαν αφορμή για περαιτέρω προβληματισμούς σχετικά με την ίδια απαίτηση πληροφοριών, με αποτέλεσμα την έκδοση νέας απόφασης αξιολόγησης φακέλου από τον ECHA σύμφωνα με το άρθρο 42 παράγραφος 1 του κανονισμού REACH. Επιπλέον, ο ECHA παρακολούθησε τις αξιολογήσεις 80 επιστολών που περιείχαν παρατηρήσεις σχετικά με την ποιότητα (QoB). Σε 57 περιπτώσεις, η συνέχεια που δόθηκε στην παρατήρηση είχε ως αποτέλεσμα την πλήρη (38 περιπτώσεις) ή τη μερική (19 περιπτώσεις) βελτίωση της ποιότητας του φακέλου. Σε 17 περιπτώσεις δεν δόθηκε καμία συνέχεια στις παρατηρήσεις σχετικά με την ποιότητα. Σε έξι περιπτώσεις οι καταχωρίζοντες έπαυσαν την παρασκευή της ουσίας.

Το 2013 παρασχέθηκαν στους καταχωρίζοντες γενικές συμβουλές σε θέματα αξιολόγησης μέσω, μεταξύ άλλων, διαδικτυακών σεμιναρίων προς υποστήριξη των στοχευμένων ελέγχων συμμόρφωσης και εργαστηρίων για τους κύριους καταχωρίζοντες. Η ετήσια έκθεση προόδου σχετικά με την αξιολόγηση του κανονισμού REACH για το 2012, η οποία δημοσιεύθηκε στον δικτυακό τόπο του ECHA τον Φεβρουάριο του 2013, περιείχε αναλυτικές συστάσεις προς τους καταχωρίζοντες, οι οποίες επικεντρώνονταν στην ταυτότητα των ουσιών και στις αιτιολογήσεις για την προσαρμογή των απαιτήσεων πληροφοριών. Μέσω της έκθεσης και της εκλαϊκευμένης εκδοχής της κοινοποιούνται στον κλάδο και σε άλλους ενδιαφερόμενους παράγοντες τα πορίσματα της αξιολόγησης. Ο ECHA ξεκίνησε επίσης την ανάλυση των στατιστικών στοιχείων ενόψει της δημοσίευσης της δεύτερης έκθεσης, σύμφωνα με το άρθρο 117 παράγραφος 3 σχετικά με τη χρήση εναλλακτικών μεθόδων δοκιμής σε σπονδυλωτά.

Αξιολόγηση ουσιών Κοινοτικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης

Τον Μάρτιο του 2013, ο ECHA δημοσίευσε την πρώτη επικαιροποίηση του κοινοτικού κυλιόμενου προγράμματος δράσης (CoRAP) για την περίοδο 2013-2015, το οποίο τροποποίησε αργότερα εντός του έτους για να συμπεριληφθεί μία ουσία η οποία έχρηζε επείγοντως αξιολόγησης. Στο CoRAP (2013-2015) συμπεριλαμβάνονται 115 ουσίες: 53 ουσίες οι οποίες συμπεριλαμβάνονταν ήδη στο πρώτο CoRAP (2012-2014) και 62 νέες ουσίες. Η αξιολόγηση των ουσιών για το 2013, το 2014 και το 2015 ανατέθηκε σε 22 κράτη μέλη.

Τα κράτη μέλη και ο ECHA έλεγξαν τους φακέλους καταχώρισης για την επιλογή των ουσιών που πρέπει να συμπεριληφθούν στο σχέδιο της επικαιροποίησης του CoRAP για την περίοδο 2014-2016. Δόθηκε έμφαση στις ιδιότητες ABT (ανθεκτική, βιοσυσσωρευσίμη, τοξική ουσία), στη διαταραχή του ενδοκρινικού συστήματος, στην ικανότητα καρκινογένεσης, στη μεταλλαξιγένεση και στην τοξικότητα στην αναπαραγωγή, καθώς και στη χρήση που συνεπάγεται έκθεση του ευρύτερου κοινού, στην έκθεση των καταναλωτών και στην υψηλή συνολική ποσότητα. Το σχέδιο του CoRAP για την περίοδο 2014-2016, το οποίο υποβλήθηκε στα κράτη μέλη και στην επιτροπή των κρατών μελών του ECHA, δημοσιεύθηκε τον Νοέμβριο του 2013 ώστε να επιτευχθεί η επικαιροποίηση του CoRAP τον Μάρτιο του 2014.

Διαδικασία αξιολόγησης ουσιών

Η αξιολόγηση των 36 ουσιών που συμπεριλήφθηκαν κατά το πρώτο έτος του CoRAP (2012-2014) ολοκληρώθηκε μέχρι τις 28 Φεβρουαρίου 2013 από τα κράτη μέλη που την ανέλαβαν και είχε ως αποτέλεσμα την έκδοση σχεδίων αποφάσεων με τα οποία ζητήθηκαν περαιτέρω πληροφορίες για 32 ουσίες. Σε τέσσερις περιπτώσεις, η αξιολόγηση ουσιών ολοκληρώθηκε χωρίς να χρειαστεί να ζητηθούν περαιτέρω πληροφορίες. Ο ECHA έλεγξε τη συνεκτικότητα των σχεδίων αποφάσεων ώστε να διασφαλίσει ότι τα κράτη μέλη που ανέλαβαν την αξιολόγηση ζητούσαν περαιτέρω πληροφορίες βάσει εναρμονισμένων προσεγγίσεων. Μετά την παραλαβή των σχολίων των καταχωριζόντων, τα σχέδια αποφάσεων για 23 ουσίες κοινοποιήθηκαν σε όλες τις αρμόδιες αρχές των υπόλοιπων κρατών μελών και στον ECHA, προκειμένου να αποτελέσουν αντικείμενο διαβούλευσης.

Μέχρι τα τέλη του 2013, εγκρίθηκαν από την επιτροπή των κρατών μελών σχέδια αποφάσεων για 14 ουσίες. Ο ECHA διαβίβασε στους ενδιαφερόμενους καταχωρίζοντες δύο εγκεκριμένες αποφάσεις, ενώ σε ό,τι αφορά τις 12 υπόλοιπες ουσίες, στα τέλη του έτους εκκρεμούσε ακόμη η οριστικοποίησή τους από τον ECHA ή τα κράτη μέλη που είχαν αναλάβει την αξιολόγηση. Ο ECHA δημοσίευσε επίσης στον δικτυακό του τόπο τα πορίσματα του κράτους μέλους που διενήργησε την αξιολόγηση των τεσσάρων ουσιών για τις οποίες δεν εκδόθηκε σχέδιο απόφασης.

Παράλληλα με τη διαδικασία λήψης απόφασης για τις ουσίες που συμπεριλήφθηκαν το 2012 στο CoRAP για την περίοδο 2012-2104, το 2013 υποβλήθηκαν σε αξιολόγηση 47 ουσίες του CoRAP για την περίοδο 2013-2015. Σε ό,τι αφορά τις συγκεκριμένες ουσίες, ο ECHA παρέσχε συγκεντρωτικά δεδομένα σχετικά με τους υπό αξιολόγηση φακέλους, πρότυπα εγγράφων για τα αποτελέσματα, έναν κατάλογο ελέγχων για τη διασφάλιση της τήρησης της διαδικασίας και οδηγίες για την έκδοση αποφάσεων περί αξιολόγησης ουσιών.

Στην εναρμόνιση και την ευθυγράμμιση των προσεγγίσεων τις οποίες χρησιμοποίησαν τα διάφορα κράτη μέλη που διενήργησαν αξιολογήσεις συνέβαλαν οι συμβουλές του ECHA και η διοργάνωση ενός εργαστηρίου για τις αρμόδιες αρχές των ενδιαφερόμενων κρατών μελών. Αποτέλεσμα του εργαστηρίου ήταν η δημιουργία μιας ομάδας εργασίας στην οποία μετείχαν εκπρόσωποι από τα κράτη μέλη, τις ενώσεις του κλάδου, την Ευρωπαϊκή Επιτροπή και τον ECHA, με σκοπό τη διευκόλυνση της επικοινωνίας μεταξύ καταχωριζόντων, καθώς και την επεξεργασία και εισήγηση βέλτιστων πρακτικών για τη διαδικασία αξιολόγησης εκ μέρους των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών. Οι αρμόδιες αρχές των κρατών μελών συζήτησαν την πρόταση τον Νοέμβριο του 2013 με την προοπτική να τη δημοσιεύσουν στον δικτυακό τόπο του ECHA στις αρχές του 2014.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

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

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό αξιολογήσεων φακέλων και ουσιών που υφίστανται επεξεργασία εντός του προβλεπόμενου από τη νομοθεσία χρονικού πλαισίου.	100 %	100 %
Ποσοστό ελέγχων συμμόρφωσης που ολοκληρώνονται με σκοπό την επίτευξη του στόχου του 5 % για τους φακέλους της υψηλότερης ποσοτικής κατηγορίας που υποβλήθηκαν έως την προθεσμία του 2010.	100 %	114 %
Ποσοστό φακέλων που παρακολουθούνται και αξιολογήθηκαν εντός έξι μηνών από την προθεσμία που ορίζεται στην οριστική απόφαση αξιολόγησης φακέλου, σε σχέση με τον ετήσιο στόχο παρακολούθησης.	75 %	76 %
Επίπεδο ικανοποίησης των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών από την υποστήριξη του ECHA στην αξιολόγηση ουσιών.	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

- Ολοκλήρωση 928 ελέγχων συμμόρφωσης και κατάρτιση περίπου 566 σχεδίων απόφασης. Σε ό,τι αφορά τα σχέδια απόφασης που καταρτίστηκαν το 2012 και το 2013, 159 εγκρίθηκαν το 2013 και σε 121 δόθηκε τέλος αφού ο καταχωρίζων επικαιροποίησε επιτυχώς τον φάκελό του.
- Ολοκλήρωση της εξέτασης 23 προτάσεων δοκιμής μη σταδιακά εισαγόμενων ουσιών (εννιά στο στάδιο του σχεδίου απόφασης).
- Παρακολούθηση 222 αξιολογήσεων (έναντι των τουλάχιστον 120 που προβλέπονταν).
- Πρώτη ετήσια επικαιροποίηση του CoRAP τον Μάρτιο του 2013 με τη συμπερίληψη 62 ουσιών. Το δεύτερο σχέδιο επικαιροποίησης του CoRAP (2014-2016) υποβλήθηκε στην επιτροπή των κρατών μελών τον Οκτώβριο του 2013. Συμπεριελάμβανε τουλάχιστον 56 ουσίες που είχαν προσδιοριστεί ως υποψήφιες για το CoRAP (εκ των οποίων οι 39 βάσει του συντονισμένου ελέγχου του ECHA και οι 17 βάσει των προτεραιοτήτων των κρατών μελών (άρθρο 45 παράγραφος 5)).
- Δραστηριότητες υποστήριξης των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών που διεξάγουν αξιολόγηση ουσιών σύμφωνα με το πρόγραμμα του 2013.
- Σύναψη όλων των συμβάσεων παροχής υπηρεσιών με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών έως τη δημοσίευση της πρώτης επικαιροποίησης του CoRAP.

- Στο πλαίσιο της αξιολόγησης ουσιών: Κατάρτιση σχεδίων απόφασης από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών με τα οποία ζητήθηκαν περαιτέρω πληροφορίες για 32 ουσίες, υποβολή τους στη διαδικασία λήψης αποφάσεων και λήψη οριστικής απόφασης του ECHA για δύο ουσίες. Λήψη οριστικών αποφάσεων για τέσσερις ακόμη ουσίες χωρίς να ζητηθούν περαιτέρω πληροφορίες.
- Ετήσια έκθεση αξιολόγησης (άρθρο 54) και σχετικές κοινοποιήσεις.

Πίνακας 2.1: Έλεγχοι συμμόρφωσης (CCH) και αξιολογήσεις προτάσεων δοκιμών (ΤΡΕ) που ολοκληρώθηκαν ή πραγματοποιήθηκαν το 2013.

Αποτέλεσμα	Αξιολογήσεις προτάσεων δοκιμών (ΤΡΕ)	Έλεγχοι συμμόρφωσης (CCH)
Τελικές αποφάσεις που εκδόθηκαν το 2013	111	159
Αξιολογήσεις προτάσεων δοκιμών/έλεγχοι συμμόρφωσης που διενεργήθηκαν	55	928
Σχέδια αποφάσεων που διαβιβάστηκαν στους καταχωρίζοντες	46	566
Επιστολές παρατηρήσεων σχετικά με την ποιότητα	Άνευ αντικειμένου	1
Διακοπή της εξέτασης των προτάσεων δοκιμών/Διενέργεια ελέγχου συμμόρφωσης χωρίς λήψη περαιτέρω μέτρων	9	361

Δραστηριότητα 3: Διαχείριση κινδύνου

Στα καθήκοντα του ECHA που άπτονται της διαχείρισης κινδύνου περιλαμβάνονται η παροχή συνδρομής στα κράτη μέλη και στην Επιτροπή για τον προσδιορισμό ουσιών για τις οποίες πρέπει να ληφθούν περαιτέρω κανονιστικά μέτρα διαχείρισης κινδύνου, η επικαιροποίηση του καταλόγου υποψήφιων ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC), η τακτική υποβολή σύστασης προς την Ευρωπαϊκή Επιτροπή σχετικά με τις ουσίες του καταλόγου υποψήφιων ουσιών οι οποίες πρόκειται να συμπεριληφθούν στον κατάλογο αδειοδότησης, δηλαδή στον κατάλογο ουσιών που υπόκεινται σε αδειοδότηση (παράρτημα XIV), και η διαχείριση των αιτήσεων αδειοδότησης. Η χρήση των ουσιών που προκαλούν ανησυχία και ενέχουν अपαράδεκτους κινδύνους σε επίπεδο ΕΕ μπορεί να απαγορευτεί εξ ολοκλήρου ή να επιτρέπεται μόνο σε ορισμένες περιπτώσεις (Τίτλος VIII του κανονισμού REACH). Η Επιτροπή μπορεί να ζητήσει από τον ECHA να καταρτίσει προτάσεις για την επιβολή περιορισμών ή για την επανεξέταση των υφιστάμενων περιορισμών. Τα κράτη μέλη υποβάλλουν επίσης προτάσεις για την επιβολή περιορισμών, οι οποίες ελέγχονται ως προς τη συνάφειά τους και προωθούνται στην επιτροπή αξιολόγησης κινδύνων (RAC) και στην επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης (SEAC) για την έκδοση γνώμης.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Έλεγχος για σκοπούς διαχείρισης κινδύνου

Στις αρχές του 2013 η Επιτροπή ολοκλήρωσε τον χάρτη πορείας για τον προσδιορισμό των ουσιών SVHC και την υλοποίηση των μέτρων διαχείρισης κινδύνων δυνάμει του κανονισμού REACH μέχρι το 2020, ο οποίος έτυχε ευρείας υποδοχής στους κόλπους του Συμβουλίου «Ανταγωνιστικότητα» και του Συμβουλίου «Περιβάλλον». Ο ECHA κατάρτισε ένα σχέδιο υλοποίησης του συγκεκριμένου χάρτη πορείας βάσει των αποτελεσμάτων ενός εργαστηρίου που διοργανώθηκε τον Απρίλιο για τα κράτη μέλη και την Επιτροπή.

Στο σχέδιο υλοποίησης καθορίζονται:

- i) τρόποι προσδιορισμού των ουσιών που προκαλούν δυνητικά σοβαρές ανησυχίες για την ανθρώπινη υγεία ή το περιβάλλον, μέσω ηλεκτρονικής αναζήτησης στις βάσεις δεδομένων των κανονισμών REACH και CLP για περαιτέρω έλεγχο,
- ii) τρόποι παραγωγής περαιτέρω πληροφοριών, ανάλογα με τις ανάγκες και
- iii) τρόποι προσδιορισμού των πλέον ενδεδειγμένων κανονιστικών μέτρων για τη διευθέτηση των ανησυχιών που προσδιορίστηκαν, μέσω ανάλυσης των επιλογών διαχείρισης κινδύνων (RMOA).

Επιπλέον, το σχέδιο προβλέπει την ανάληψη δέσμευσης για έγκαιρη ενημέρωση σχετικά με την υλοποίηση του χάρτη πορείας και με δραστηριότητες οι οποίες σχετίζονται με ουσίες, ούτως ώστε να διασφαλιστεί η διαφάνεια και η συνέπεια του έργου των αρμόδιων αρχών.

Παράλληλα με την οριστικοποίηση του σχεδίου υλοποίησης του χάρτη πορείας για τις SVHC, ο ECHA προσάρμοσε τις υφιστάμενες δραστηριότητες στο έργο υλοποίησης και ξεκίνησε ορισμένες νέες δραστηριότητες. Σε αυτές περιλαμβάνονται, για παράδειγμα, η ανάπτυξη κοινών προσεγγίσεων ελέγχου των διαφόρων διαδικασιών που προβλέπονται στους κανονισμούς REACH και CLP, η σύσταση νέων ομάδων συντονισμού δραστηριοτήτων σχετικών με ουσίες και περαιτέρω ανάπτυξη εργαλείων υποστήριξης της προσέγγισης για τις ΕΔΚ (επιλογές διαχείρισης κινδύνου). Επιπλέον, ξεκίνησε η διάδοση του χάρτη πορείας μέσω μιας ειδικής ενότητας στον δικτυακό τόπο και της παρουσίασης του σχεδίου υλοποίησης στο πλαίσιο ενός εργαστηρίου που διοργάνωσε η Επιτροπή για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες. Οι πρακτικές εργασίες υλοποίησης που επιτέλεσε ο ECHA το 2013 περιλαμβάνουν την παροχή συνδρομής προς την Επιτροπή για την εκπόνηση αναλύσεων των επιλογών διαχείρισης κινδύνων που ενέχουν οι ουσίες οι οποίες

προστέθηκαν στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών το 2012 κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής.

Ο ECHA συνέχισε να διευκολύνει την ανταλλαγή πληροφοριών μεταξύ των κρατών μελών ώστε να προωθήσει τον συντονισμό και τη συνεργασία στο πλαίσιο της κανονιστικής διαχείρισης κινδύνων. Ο ECHA συνδιοργάνωσε με τα κράτη μέλη που προσφέρθηκαν γι' αυτόν τον σκοπό τρεις συναντήσεις εμπειρογνομένων σε θέματα διαχείρισης κινδύνου, με σκοπό να διαμορφωθεί μια κοινή αντίληψη και να ανταλλαχθούν πληροφορίες σχετικά με τις κανονιστικές δραστηριότητες διαχείρισης κινδύνων, καθώς και να ξεκινήσει η υλοποίηση του χάρτη πορείας. Ένα ακόμη παράδειγμα συνεργασίας αποτελεί το έργο της ομάδας εμπειρογνομένων ABT η οποία είναι επιφορτισμένη με τον έλεγχο και την αξιολόγηση ουσιών με πιθανές ABT ιδιότητες, καθώς και με την ανάπτυξη μεθόδων και καθοδήγησης για τις αξιολογήσεις αυτές. Παρόμοια ομάδα έχει συσταθεί για την εξέταση ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές, η οποία θα συνεδριάσει για πρώτη φορά στις αρχές του 2014. Επιπλέον, ο ECHA ανέπτυξε περαιτέρω και επικαιροποίησε τεχνικά εργαλεία για την ανταλλαγή πληροφοριών σχετικά με τις ουσίες.

Προσδιορισμός ουσιών SVHC και συστάσεις του παραρτήματος XIV

Βάσει των προτάσεων που υποβλήθηκαν από τα κράτη μέλη, τον Ιούνιο και τον Δεκέμβριο του 2013 προστέθηκαν στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών 13 ουσίες που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία. Μεταξύ αυτών, ως SVHC προσδιορίστηκαν τέσσερις ουσίες βάσει επιστημονικών στοιχείων για πιθανές σοβαρές επιπτώσεις στο περιβάλλον: μία επειδή αποδομείται σε ενδοκρινικό διαταράκτη ο οποίος έχει ήδη προσδιοριστεί ως SVHC και τρεις λόγω πρόκλησης ανεπιθύμητων ενεργειών σε πολλαπλά όργανα μετά από επαναλαμβανόμενη έκθεση, ιδίως των νεφρών και των οστών. Επιπροσθέτως, στις νέες αυτές SVHC συμπεριλήφθηκαν δύο ουσίες ABT ή/και aAaB (άκρως ανθεκτικές και άκρως βιοσυσσωρεύσιμες). Έως τα τέλη του 2013, στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών συμπεριλήφθηκαν συνολικά 151 ουσίες SVHC.

Ο ECHA διαβίβασε την τέταρτη σύστασή του προς την Επιτροπή για τη συμπερίληψη ουσιών προτεραιότητας στον κατάλογο αδειοδότησης τον Ιανουάριο και κατάρτισε την πέμπτη σύστασή του, επί της οποίας η επιτροπή των κρατών μελών (MSC) εξέδωσε γνώμη τον Δεκέμβριο. Προτάθηκε η συμπερίληψη πέντε ουσιών από τον κατάλογο υποψήφιων ουσιών και υποβλήθηκαν προτάσεις σχετικά με τη χρήση τους και τις ημερομηνίες λήξης. Η σύσταση υποστηρίχθηκε από την πλειοψηφία των μελών της επιτροπής των κρατών μελών, λαμβανομένων υπόψη, κατά περίπτωση, των σχολίων που διατυπώθηκαν από τα ενδιαφερόμενα μέρη κατά τη δημόσια διαβούλευση η οποία πραγματοποιήθηκε νωρίτερα εντός του έτους. Η σύσταση του ECHA, η γνώμη της MSC, περιλαμβανομένης της γνώμης της μειοψηφίας, και το σύνολο των σχετικών εγγράφων τεκμηρίωσης διατίθενται στο κοινό μέσω του δικτυακού τόπου του Οργανισμού.

Αιτήσεις αδειοδότησης

Ο ECHA συνέχισε να συνδράμει τον κλάδο διοργανώνοντας ενημερωτικές συναντήσεις πριν από την υποβολή (PSIS), οι οποίες είχαν ως στόχο να δοθεί στους μελλοντικούς αιτούντες η δυνατότητα να θέσουν συγκεκριμένες ερωτήσεις (ρυθμιστικού ή τεχνικού περιεχομένου) σχετικά με τις υποθέσεις τους. Το 2013 πραγματοποιήθηκαν συνολικά εννέα PSIS. Τα σχόλια που έλαβε ο ECHA σχετικά με τη χρησιμότητα αυτών των συναντήσεων ήταν πολύ θετικά.

Το 2013, ο ECHA παρέλαβε τις πρώτες αιτήσεις αδειοδότησης. Συνολικά παραλήφθηκαν οκτώ αιτήσεις οι οποίες κάλυπταν δύο διαφορετικές ουσίες (DEHP και DBP) και 17 διαφορετικές συγκεκριμένες χρήσεις. Όλες οι παραληφθείσες αιτήσεις υποβλήθηκαν με επιτυχία τόσο στον έλεγχο επιχειρησιακών κανόνων όσο και στους ελέγχους

συμμόρφωσης. Το γεγονός αυτό αποδεικνύει ότι οι αιτούντες έχουν εμπεδώσει και εφαρμόσει τις οδηγίες του ECHA. Ο ECHA ξεκίνησε επιτυχώς δύο δημόσιες διαβουλεύσεις με αντικείμενο τη συλλογή πληροφοριών σχετικά με τη χρήση εναλλακτικών ουσιών αντί των φθαλικών ενώσεων για τις οποίες ελήφθησαν αιτήσεις. Τον Δεκέμβριο του 2013, οι RAC και SEAC διατύπωσαν γνώμη σχετικά με την πρώτη αίτηση (DEHP, Rolls-Royce plc), αρκετά νωρίτερα από την εκπνοή της προβλεπόμενης από τη νομοθεσία προθεσμίας.

Τον Φεβρουάριο και τον Ιούνιο του 2013, ο ECHA διοργάνωσε δύο σεμινάρια με σκοπό την περαιτέρω εξοικείωση των δυνητικών αιτούντων με τις απαιτήσεις αδειοδότησης. Ο ECHA συμμετείχε επίσης σε διάφορες διασκέψεις, εργαστήρια και διαδικτυακά σεμινάρια τα οποία διοργανώθηκαν από τον κλάδο, τα κράτη μέλη ή ΜΚΟ, με σκοπό να αποσαφηνίσει διάφορες πτυχές της διαδικασίας αδειοδότησης. Επιπλέον, δημιουργήθηκαν σχέσεις εποικοδομητικής συνεργασίας με τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Ασφάλειας της Αεροπορίας (EASA) και τον κλάδο της αεροπορίας στους τομείς της αξιοπιστίας και της αδειοδότησης στο πλαίσιο του κανονισμού REACH. Ο ECHA συνεργάστηκε επίσης με τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό για την Ασφάλεια στη Θάλασσα και τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Διαστήματος με σκοπό να γίνει καλύτερα κατανοητός από αμφότερους τους οργανισμούς ο τρόπος με τον οποίο μπορεί να επηρεάσει η αδειοδότηση τους συγκεκριμένους τομείς. Για να διευθετήσει τα εκκρεμή ζητήματα, ο ECHA κατάρτισε και δημοσίευσε στον δικτυακό τόπο του περισσότερες από 40 νέες ερωτήσεις και απαντήσεις.

Το 2013 ο ECHA οριστικοποίησε και εξέδωσε όλα τα αναγκαία εσωτερικά έγγραφα ποιότητας, ώστε να διασφαλιστεί η αποδοτική επεξεργασία των αιτήσεων. Ο ECHA αύξησε επίσης την ικανότητα του προσωπικού του διοργανώνοντας μαθήματα κατάρτισης με αντικείμενο τους βέλτιστους τρόπους υποστήριξης της διαδικασίας λήψης αποφάσεων και τη χρήση των απαιτούμενων εργαλείων για την παραλαβή και την επεξεργασία αιτήσεων.

Το 2013 συνεχίστηκε η ανάπτυξη των ικανοτήτων της επιτροπής αξιολόγησης κινδύνων (RAC) και της επιτροπής κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης (SEAC) η οποία είχε ξεκινήσει το 2012. Ο στόχος ήταν να αποσαφηνιστούν κάποια βασικά ζητήματα, όπως η αξιολόγηση της οικονομικής σκοπιμότητας των εναλλακτικών ουσιών και ο τρόπος διατύπωσης της σύστασης σχετικά με τη διάρκεια της περιόδου αναθεώρησης. Ο ECHA σύστησε επίσης μια ομάδα εργασίας με αντικείμενο την εξεύρεση τρόπων ώστε η SEAC να βελτιώσει την ανάλυση της μείωσης του κόστους και των κινδύνων που σχετίζονται με ουσίες οι οποίες δεν υπόκεινται σε ποσοτικό όριο, όπως οι ABT και οι aAaB. Για να βελτιώσει την αποτελεσματικότητα των εργασιών της και να παράσχει καθοδήγηση στους αιτούντες με διαφανή τρόπο, η RAC καθόρισε «παράγωγα επίπεδα αναφοράς χωρίς επιπτώσεις (DNEL)» για τρεις φθαλικές ενώσεις (DEHP, DBP και BBP), καθώς και σχέσεις δόσης-απόκρισης για την ικανότητα καρκινογένεσης του εξασθενούς χρωμίου και του ανόργανου αρσενικού. Οι πληροφορίες αυτές είναι διαθέσιμες στην ειδική ενότητα του δικτυακού τόπου του ECHA.

Περιορισμοί

Κατόπιν πλήθους αιτημάτων από την Επιτροπή, ο ECHA επεξεργάστηκε διάφορες νέες προτάσεις για την επιβολή περιορισμών και ανέπτυξε εκθέσεις επανεξέτασης υφιστάμενων περιορισμών. Τον Νοέμβριο του 2013 υποβλήθηκε πρόταση για τροποποίηση της υφιστάμενης εγγραφής στο παράρτημα XVII σχετικά με τη χρήση του καδμίου στις βαφές, ενώ καταρτίστηκε και η πρόταση για τροποποίηση της εγγραφής χρυσοτιλικού αμιάντου με σκοπό την υποβολή της τον Ιανουάριο του 2014. Πραγματοποιήθηκαν εργασίες για την κατάρτιση πρότασης με αντικείμενο την επέκταση της εγγραφής του καδμίου έτσι ώστε να καλύπτει τη χρήση του στα πλαστικά, όμως η πρόταση αποσύρθηκε (Ιανουάριος 2014) λόγω έλλειψης επαρκών αποδείξεων της ύπαρξης κινδύνου που να δικαιολογεί την επέκταση. Επί του παρόντος βρίσκονται σε εξέλιξη εργασίες σχετικά με την πρόταση περιορισμού του δεκαβρωμοδιφαινυλικού αιθέρα (DecaBDE) ο οποίος χρησιμοποιείται ως φλογεπιβραδυντικό. Ο ECHA υπέβαλε επίσης έκθεση (Σεπτέμβριος 2013) στην Επιτροπή, προλαμβάνοντας ενδεχόμενο αίτημά της για την κατάρτιση πρότασης επιβολής περιορισμού

διαφόρων χρήσεων πέντε αλάτων κοβαλτίου.

Κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής, ο ECHA επανεξέτασε τον περιορισμό που είχε επιβληθεί για τη χρήση των φθαλικών ενώσεων DINP και DIDP σε παιχνίδια και είδη παιδικής φροντίδας το 2012. Η συγκεκριμένη έκθεση επανεξέτασης αποτέλεσε αντικείμενο δημόσιας διαβούλευσης διάρκειας 12 μηνών. Επιπλέον, ο ECHA ζήτησε από τη RAC επιστημονική ανασκόπηση της έκθεσής του, την οποία έλαβε τον Μάρτιο του 2013. Βάσει αυτής της γνώμης και μιας εκτεταμένης διαβούλευσης με τον κλάδο και άλλους ενδιαφερόμενους παράγοντες, ο ECHA ολοκλήρωσε την έκθεσή του τον Αύγουστο του 2013 και τη διαβίβασε στην Επιτροπή. Η συγκεκριμένη έκθεση κατέληγε στο συμπέρασμα ότι, εάν αρθεί ο ισχύων περιορισμός, δεν μπορεί να αποκλειστεί ο κίνδυνος τοποθέτησης παιχνιδιών και ειδών παιδικής φροντίδας που περιέχουν DINP και DIDP στο στόμα των παιδιών. Η Επιτροπή και τα κράτη μέλη κατέληξαν σε αντίστοιχα συμπεράσματα στα τέλη του 2013 και επιδοκίμασαν τον ECHA για τη διεξοδική και διαφανή επιστημονική του ανασκόπηση.

Το 2013, η Επιτροπή πρότεινε τη λήψη απόφασης επί του φακέλου επιβολής περιορισμού στη χρήση των ενώσεων χρωμίου VI στα δερμάτινα αντικείμενα και στη χρήση του 1,4-διχλωροβενζολίου σε αποσμητικά χώρου και σε αποσμητικές ταμπλέτες για τη λεκάνη της τουαλέτας. Η RAC και η SEAC διατύπωσαν τις γνώμες τους επ' αυτών των περιορισμών, τις οποίες ο ECHA διαβίβασε στην Επιτροπή το 2012 και το 2013. Ο ECHA παρέσχε τεχνική βοήθεια στην Επιτροπή κατά τη διαδικασία έγκρισης.

Το καλοκαίρι του 2013, ο ECHA δημοσίευσε στον δικτυακό του τόπο τις εγγραφές του παραρτήματος XVII σε εύχρηστη μορφή πίνακα, ο οποίος παρέχει στα ενδιαφερόμενα μέρη τη δυνατότητα να ελέγχουν γρήγορα εάν η ουσία τους έχει συμπεριληφθεί στο παράρτημα, καθώς και συνδέσμους προς το ενοποιημένο κείμενο και τα παραρτήματα του κανονισμού, αλλά και προς αντίστοιχες ερωτήσεις και απαντήσεις που έχουν προκύψει για συγκεκριμένες εγγραφές. Επιπλέον, σε συνεργασία με το Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής (Φόρουμ) και το Γραφείο Υποστήριξης, ο ECHA εντόπισε περαιτέρω ανάγκες σε ό,τι αφορά την αποσαφήνιση των εγγραφών των περιορισμών.

Στα τέλη του 2013 ο ECHA ξεκίνησε, σε συνεργασία με την Επιτροπή, ένα έργο για τη βελτίωση της αποτελεσματικότητας της διαδικασίας επιβολής περιορισμών. Αφετηρία του έργου ήταν μια έρευνα των κρατών μελών, της RAC, της SEAC και των ενδιαφερόμενων παραγόντων με αντικείμενο τον εντοπισμό δυνατοτήτων περαιτέρω βελτίωσης της αποτελεσματικότητας.

Άλλες δραστηριότητες σχετικά με τη διαχείριση κινδύνων

Ο ECHA συνέχισε να ενημερώνει τους εισαγωγείς και τους παραγωγούς αντικειμένων σχετικά με την υποχρέωσή τους να κοινοποιούν στον ECHA την παρουσία υποψήφιων ουσιών στα αντικείμενά τους. Επιπροσθέτως, ο ECHA διενήργησε μια έρευνα για τη συνοπτική παρουσίαση των δραστηριοτήτων που έχουν πραγματοποιήσει ή σκοπεύουν να ξεκινήσουν τα κράτη μέλη όσον αφορά τις υποχρεώσεις για ουσίες σε αντικείμενα, με σκοπό την υποστήριξη του προσδιορισμού και της έναρξης συμπληρωματικών ή κοινών δραστηριοτήτων. Από την έρευνα προέκυψε ότι το επίπεδο και τα είδη δραστηριοτήτων ποικίλλουν μεταξύ των κρατών μελών, καθώς και ότι οι διαθέσιμοι πόροι δεν επαρκούν επί του παρόντος για την πραγματοποίηση περαιτέρω κοινών δραστηριοτήτων.

Ο ECHA συνέχισε να εμπλουτίζει τα αποδεικτικά στοιχεία και να ενισχύει την επαγγελματική ικανότητα υποστήριξης της πρακτικής εφαρμογής της κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης. Το έργο για την εκτίμηση των οικονομικών μεγεθών που απαιτούνται για την πρόληψη μιας σειράς προβλημάτων της ανθρώπινης υγείας σημείωσε πρόοδο, αν και υπήρξαν καθυστερήσεις εξαιτίας των οποίων τα αποτελέσματα του έργου θα είναι διαθέσιμα το 2014. Δημοσιεύθηκε έκθεση σχετικά με το κόστος υποκατάστασης (Μάιος 2013), τα αποτελέσματα

της οποίας υποβλήθηκαν και συζητήθηκαν στους κόλπους της SEAC. Το καλοκαίρι του 2013 ξεκίνησε μια μικρή έρευνα μεταξύ των αιτούντων αδειοδότηση με σκοπό να πραγματοποιηθούν οι πρώτες εκτιμήσεις του κόστους κατάρτισης αιτήσεων. Η συγκεκριμένη έρευνα τελεί υπό επεξεργασία με στόχο να αποτελέσει μέρος της διαδικασίας υποβολής αίτησης αδειοδότησης. Ο ECHA ήταν επίσης συνιδρυτής του δικτύου επαγγελματιών κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης και ανάλυσης εναλλακτικών βάσει του κανονισμού REACH (NeRSAP), ενός ανεπίσημου δικτύου για την επεξεργασία μεθοδολογικών και πρακτικών ζητημάτων και προβλημάτων, το οποίο συγκεντρώνει όσους αναλαμβάνουν πρακτικές εργασίες κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης. Η πρώτη συνάντηση πραγματοποιήθηκε στις Βρυξέλλες τον Απρίλιο του 2013.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

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

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό καταχωρισμένων ουσιών που έχουν ελεγχθεί προκαταρκτικά για τη λήψη περαιτέρω κανονιστικών μέτρων διαχείρισης κινδύνου.	25 %	>25 % ⁷
Ποσοστό φακέλων SVHC που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός των προθεσμιών που προβλέπονται από τη νομοθεσία.	100 %	100 %
Ποσοστό των φακέλων επιβολής περιορισμών που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός των προθεσμιών που προβλέπονται από τη νομοθεσία.	100 %	100 %
Ποσοστό αιτήσεων αδειοδότησης που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100 %	100 %
Επίπεδο ικανοποίησης της Επιτροπής, των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών, των επιτροπών του ECHA και άλλων ενδιαφερόμενων φορέων από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης.	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

- Οριστικοποίηση του σχεδίου υλοποίησης του χάρτη πορείας για τις ουσίες SVHC.
- Παροχή αρκετών αναλύσεων των καταχωρισμένων ουσιών στην Επιτροπή και στα κράτη μέλη με σκοπό την υποστήριξη της διαδικασίας προσδιορισμού των ουσιών για τις οποίες απαιτείται η συλλογή περαιτέρω πληροφοριών ή/και η κανονιστική διαχείριση κινδύνων.
- Συνδιοργάνωση με τα κράτη μέλη τριών συναντήσεων εμπειρογνομόνων σε θέματα διαχείρισης κινδύνων.
- Διοργάνωση τριών συνεδριάσεων της ομάδας εμπειρογνομόνων για τις ουσίες ABT.
- Δύο επικαιροποιήσεις του καταλόγου υποψήφιων ουσιών με την προσθήκη νέων ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία, τον Ιούνιο και τον Δεκέμβριο του 2013. Οι εγγραφές ανέρχονται πλέον σε 151.

⁷ Το ποσοστό αυτό προκύπτει βάσει των αριθμών των ουσιών στους ακόλουθους καταλόγους: αναζήτηση στην πλήρη βάση δεδομένων καταχώρισης (εκτός της προθεσμίας καταχώρισης του 2013) και προσδιορισμός των πιθανών ουσιών KMT (κατ. 1A/1B) για περαιτέρω κανονιστική διαχείριση των κινδύνων. Για τον σκοπό της υποβολής σε περαιτέρω κανονιστική διαχείριση των κινδύνων διερευνήθηκε και το καθεστώς καταχώρισης ενός καταλόγου πιθανών ουσιών SVHC (ενδοκρινικοί διαταράκτες, ουσίες που έχουν ταξινομηθεί ως ευαισθητοποιητικές του αναπνευστικού και του δέρματος και απαριθμούνται στο παράρτημα VI του κανονισμού CLP).

- Εκπόνηση της πέμπτης σύστασης του ECHA για τη συμπερίληψη πέντε ουσιών SVHC από τον κατάλογο υποψήφιων ουσιών στον κατάλογο αδειοδότησης του παραρτήματος XIV.
- Παροχή έγκαιρης και υψηλού επιπέδου επιστημονικής υποστήριξης στις RAC και SEAC και στους εισηγητές τους για τη διατύπωση γνώμων σχετικά με προτάσεις περιορισμού και αιτήσεις αδειοδότησης.
- Υποβολή πρότασης στην Επιτροπή για τον ορισμό της «παρατεταμένης επαφής με το δέρμα» σε σχέση με τον περιορισμό για το νικέλιο.
- Υποβολή στην Επιτροπή προκαταρκτικής έρευνας σχετικά με τις συνθήκες χρήσης πέντε αλάτων κοβαλτίου.
- Διοργάνωση δύο σεμιναρίων για τον κλάδο και άλλους ενδιαφερόμενους φορείς με αντικείμενο τις αιτήσεις αδειοδότησης.
- Οριστικοποίηση και έκδοση εσωτερικών εγγράφων ποιότητας για τις αιτήσεις αδειοδότησης.
- Δημοσίευση στον δικτυακό τόπο του ECHA περισσότερων από 40 ερωτήσεων και απαντήσεων σχετικά με την αδειοδότηση και δύο υπομνημάτων σχετικά με την αξιολόγηση της οικονομικής σκοπιμότητας και τη διάρκεια της περιόδου αναθεώρησης.
- Δημοσίευση στον δικτυακό τόπο του ECHA «παράγωγων επιπέδων αναφοράς χωρίς επιπτώσεις (DNEL)» για τρεις φθαλικές ενώσεις (DEHP, DBP και BBP) και σχέσεων δόσης-αντίδρασης για την ικανότητα καρκινογένεσης του εξασθενούς χρωμίου και του ανόργανου αρσενικού.

Πίνακας: Βασικά στατιστικά στοιχεία σχετικά με τις αιτήσεις αδειοδότησης

	Παραληφθείσες κοινοποιήσεις	Διοργάνωση ενημερωτικών συναντήσεων πριν από την υποβολή	Παραληφθείσες ¹ αιτήσεις	«Χρήσεις για τις οποίες υποβλήθηκε αίτηση»	Γνώμες των RAC-SEAC ²
Σύνολο	11	9	8	17	1

*) Κατάσταση όπως διαμορφώθηκε μετά την 8η Ιανουαρίου 2014.

¹Οι αιτήσεις παραλαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 64 παράγραφος 1 του κανονισμού REACH αφού ο ECHA εισπράξει το τέλος αίτησης.

²Η μία γνώμη αφορά μια ενοποιημένη εκδοχή των τελικών γνώμων της RAC και της SEAC για κάθε χρήση.

Δραστηριότητα 4: Ταξινόμηση και επισήμανση (C&L)

Η ταξινόμηση αποτυπώνει την επικινδυνότητα των χημικών προϊόντων, ενώ η επισήμανση συμβάλλει στην ασφαλή παρασκευή, χρήση, μεταφορά και απόρριψη ουσιών και μειγμάτων. Η ταξινόμηση συμβάλλει στον καθορισμό ενός πρώτου επιπέδου μέτρων διαχείρισης κινδύνου τα οποία πρέπει να εφαρμόζουν οι επιχειρήσεις και συνεπώς διαδραματίζει σημαντικό ρόλο στην ανάπτυξη των σεναρίων έκθεσης που πρέπει να κοινοποιούνται στα επόμενα στάδια της αλυσίδας εφοδιασμού. Η ταξινόμηση σε πολλαπλές τάξεις κινδύνου ενδέχεται να έχει νομικές συνέπειες στο πλαίσιο διαφόρων οδηγιών και κανονισμών.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Διαχείριση προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση (CLH)

Τα βασικά καθήκοντα ταξινόμησης και επισήμανσης αφορούν τη διαχείριση προτάσεων για την εναρμόνιση της ταξινόμησης. Το 2013, οι αρμόδιες αρχές των κρατών μελών υπέβαλαν 28 προτάσεις CLH, στις οποίες προστέθηκε και μία πρόταση από τον κλάδο. Για 40 ουσίες ολοκληρώθηκε δημόσια διαβούλευση. Όμως ο αριθμός των προτάσεων που υποβλήθηκαν στο πλαίσιο της διαδικασίας είναι σημαντικά υψηλότερος (περίπου 100). Το 40% περίπου αφορούσε φακέλους οι οποίοι έπρεπε να υποβληθούν εκ νέου στον ECHA μετά την απόρριψή τους στο πλαίσιο ελέγχου συμφωνίας λόγω ελλείψεων στην πρόταση. Ο ECHA διοργάνωσε ένα εργαστήριο για όσους υποβάλλουν φακέλους, με σκοπό να προσδιοριστούν λύσεις με τις οποίες ο Οργανισμός θα μπορούσε να συνδράμει με τον καλύτερο δυνατό τρόπο τα κράτη μέλη και τον κλάδο στην υποβολή προτάσεων CLH υψηλής ποιότητας. Τα αποτελέσματα αυτού του εργαστηρίου συνέβαλαν στην ενίσχυση της υποστήριξης προς όσους υποβάλλουν φακέλους. Ο αριθμός των φακέλων που υποβλήθηκαν εκ νέου σε επεξεργασία από τα κράτη μέλη μειώθηκε από 59 το 2012 σε 42 μέχρι τα τέλη του 2013.

Ο ECHA παρέσχε εκτεταμένη υποστήριξη στους εισηγητές της RAC για την έκδοση γνωμών και την κατάρτιση εγγράφων επιστημονικής τεκμηρίωσης για 34 προτάσεις εναρμονισμένης ταξινόμησης και τρεις γνωμοδοτήσεις κατόπιν αιτήματος σύμφωνα με το άρθρο 77 παράγραφος 3 στοιχείο γ). Με τη συνδρομή των διαχειριστών φακέλων του ECHA, κατέστη εφικτή η ολοκλήρωση της αναθεώρησης μιας προγενέστερης ταξινόμησης του αρσενικούχου γαλλίου που είχε ζητηθεί από την Επιτροπή.

Δεδομένου του αυξανόμενου φόρτου εργασίας της RAC και των εισηγητών της, η υποστήριξη των διαχειριστών επιστημονικών φακέλων (SDM) αποκτά ολοένα μεγαλύτερη σημασία για την ποιότητα και τη συνοχή των γνωμοδοτήσεων. Παράλληλα με τον αριθμό των φακέλων, αυξάνεται και η έμφαση που αποδίδεται στις σύνθετες τάξεις κινδύνου (όπως η ικανότητα καρκινογένεσης, η μεταλλαξιογένεση, η τοξικότητα στην αναπαραγωγή και η ευαισθητοποίηση του αναπνευστικού). Τα πορίσματα βασίζονται συνήθως στην αξιολόγηση μεγάλων σε όγκο και σύνθετων φακέλων, καθώς και σε μεγάλο αριθμό παρατηρήσεων τρίτων μερών.

Δεδομένου ότι η ταξινόμηση μπορεί να έχει ευρύ φάσμα συνεπειών για την έγκριση και την ανανέωση των δραστικών ουσιών φυτοπροστατευτικών (PPP) και βιοκτόνων προϊόντων, ο ECHA αξιοποίησε τις δυνατότητες ευελιξίας που παρέχει η διαδικασία έκδοσης γνωμών ταξινόμησης και επισήμανσης ώστε να την εναρμονίσει κατά το δυνατόν περισσότερο με τις κατά πολύ πιο σύντομες και αυστηρά ρυθμιζόμενες διαδικασίες έγκρισης. Η εναρμόνιση αυτή έχει σημαντικό αντίκτυπο στις γνωμοδοτήσεις του ECHA και της RAC εν γένει, καθώς το 70% των προτάσεων ταξινόμησης και επισήμανσης αφορούν δραστικές ουσίες αυτού του είδους. Σε συνεργασία με την Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων (EFSA), ο ECHA προσάρμοσε τη διαδικασία γνωμοδότησης επί της ταξινόμησης των φυτοπροστατευτικών προϊόντων, ώστε η γνώμη της RAC να εκδίδεται εντός της προθεσμίας που προβλέπεται από τη νομοθεσία για την έγκριση ή την ανανέωση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων. Η εναρμόνιση των προθεσμιών και του

επιστημονικού περιεχομένου κατέστη εφικτή χάρη στην αξιοποίηση της δυνατότητας ευελιξίας που παρέχει η διαδικασία γνωμοδοτήσεων επί ζητημάτων ταξινόμησης και επισήμανσης.

Το 2013 εκδόθηκε η πρώτη γνώμη της RAC επί φακέλου CLH για φυτοπροστατευτικό προϊόν σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ.1107/2009.

Ο ECHA έλαβε περαιτέρω μέτρα για την απλοποίηση της διαδικασίας γνωμοδότησης από τη RAC, εφαρμόζοντας, μεταξύ άλλων, πολιτική σύμφωνα με την οποία πληροφορίες σχετικά με τον χειρισμό των ουσιών διατίθενται μετά τη δημόσια διαβούλευση.

Ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης

Ο ECHA υποχρεούται να καταρτίσει και να διαχειρίζεται ένα ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης (C&L), το οποίο βασίζεται στις συναφείς κοινοποιήσεις του κλάδου και περιλαμβάνει επίσης κατάλογο εναρμονισμένων ταξινομήσεων. Το δημόσιο ευρετήριο εγκαινιάστηκε με επιτυχία τον Φεβρουάριο του 2012 και έχει αναβαθμιστεί πολλαπλάκις, ιδίως όσον αφορά τη φιλικότητα προς τον χρήστη (βλ. δραστηριότητα 6).

Μέχρι τα τέλη του 2013, ο ECHA έλαβε 6,1 εκατομμύρια κοινοποιήσεις για περίπου 125.000 διαφορετικές ουσίες, εκ των οποίων σχεδόν 116.000 συμπεριλαμβάνονται στις κοινοποιήσεις που διαδίδονται στο κοινό. Ο αριθμός αυτός καθιστά το ευρετήριο τη μεγαλύτερη βάση παγκοσμίως διαθέσιμων δεδομένων για τις αυτοταξινομούμενες ουσίες. Η βάση δεδομένων του ευρετηρίου ανανεώνεται σε τακτική βάση με νέες και επίκαιρες πληροφορίες σε θέματα ταξινόμησης και επισήμανσης. Κάθε μήνα προστίθενται στη βάση δεδομένων περί τις 300 νέες ουσίες, ενώ από την έναρξη της λειτουργίας του ευρετηρίου ταξινόμησης και επισήμανσης πραγματοποιούνται κατά μέσο όρο περίπου 15.000 επικαιροποιήσεις. Σε ένα εργαστήριο στο οποίο μετείχαν ενδιαφερόμενοι παράγοντες από τα κράτη μέλη και τον κλάδο συζητήθηκαν τρόποι για την ανάλυση και τη χρήση αυτών των δεδομένων με σκοπό τον προσδιορισμό ουσιών για τις οποίες θα ήταν σκόπιμη η εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση.

Οι διάφοροι κοινοποιούντες υποδεικνύουν ενδεχομένως διαφορετικές ταξινομήσεις για την ίδια ουσία, ακόμη και σε περιπτώσεις όπου, για παράδειγμα, μια πρόσμειξη μπορεί να δικαιολογεί διαφορετική ταξινόμηση. Για το 25% των ουσιών οι κοινοποιήσεις αποκλίνουν. Πρέπει να επισημανθεί ότι για τις μισές σχεδόν κοινοποιούμενες ουσίες γίνεται μία μόνο κοινοποίηση, γεγονός που υποδηλώνει ότι για ουσίες με περισσότερους τους ενός κοινοποιούντες η πραγματική απόκλιση είναι μεγαλύτερη. Στην αύξηση της χρησιμότητας του ευρετηρίου ταξινόμησης και επισήμανσης θα μπορούσε να συμβάλει η μεγαλύτερη εναρμόνιση των αυτοταξινομήσεων, ο σαφής καθορισμός της αυτοταξινόμησης και η σαφής αιτιολόγηση τυχόν αποκλίσεων στην ταξινόμηση.

Οι κοινοποιούντες υποχρεούνται να καταβάλουν κάθε δυνατή προσπάθεια για να καταλήξουν σε συμφωνία σχετικά με την ταξινόμηση και επισήμανση της ουσίας. Για να διευκολυνθεί η επίτευξη συμφωνίας, στα τέλη του Ιανουαρίου του 2013, ο ECHA εγκαινίασε μια ειδική πλατφόρμα ΤΠ μέσω της οποίας μπορούν να συνομιλούν οι κοινοποιούντες και οι καταχωρίζοντες σχετικά με την ταξινόμηση μιας συγκεκριμένης ουσίας, χωρίς να αποκαλύπτουν την ταυτότητά τους. Λόγω όμως του μικρού αριθμού κοινοποιήσεων ανά μήνα, η μέχρι στιγμής επισκεψιμότητα της πλατφόρμας είναι αρκετά περιορισμένη και θα χρειαστούν περαιτέρω μέτρα για την αύξηση της χρήσης της από παράγοντες του κλάδου.

Αξιολόγηση αιτημάτων χρήσης εναλλακτικών χημικών ονομασιών

Ο ECHA έχει επίσης αναλάβει τη διαχείριση των αιτημάτων χρήσης εναλλακτικών ονομασιών για ουσίες σε μείγματα σύμφωνα με το άρθρο 24 του κανονισμού CLP. Οι επιχειρήσεις μπορούν να υποβάλλουν τέτοιου είδους αιτήματα για ουσίες με ορισμένες

επικίνδυνες ιδιότητες, με σκοπό την προστασία εμπιστευτικών επιχειρηματικών πληροφοριών.

Συνολικά, παραλήφθηκαν προς επεξεργασία 28 αιτήματα και ελήφθησαν 26 αποφάσεις οι οποίες οδήγησαν στην απόρριψη 11 και στην αποδοχή 15 αιτημάτων.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

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

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό προτάσεων εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100 %	100 %
Ποσοστό αιτημάτων χρήσης εναλλακτικής χημικής ονομασίας που υποβλήθηκαν σε επεξεργασία εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100 %	100 %
Επίπεδο ικανοποίησης της Επιτροπής, των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών και της RAC από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης.	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

- Διενέργεια 31 ελέγχων συμφωνίας φακέλων που περιέχουν προτάσεις εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης.
- Παροχή έγκαιρης υποστήριξης υψηλής επιστημονικής ποιότητας στη RAC και στους εισηγητές της για τη διατύπωση 34 γνώμων και δύο γνώμων επί αιτημάτων σύμφωνα με το άρθρο 77 στοιχείο γ, καθώς και για την κατάρτιση επιστημονικών εγγράφων τεκμηρίωσης τέτοιου είδους προτάσεων.

- Παροχή υποστήριξης σε όσους υποβάλλουν φακέλους, με αποτέλεσμα σημαντική μείωση στον αριθμό των φακέλων που υποβάλλονται εκ νέου σε επεξεργασία από τους υποβάλλοντες.
- Εφαρμογή διαδικασίας για την έκδοση γνώμων περί εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης, σύμφωνα με τη διαδικασία έγκρισης δραστικών ουσιών των φυτοπροστατευτικών προϊόντων.
- Συμπερίληψη όλων των κοινοποιήσεων και των επικαιροποιήσεων στη βάση δεδομένων για την ταξινόμηση και την επισήμανση και ανάλογη επικαιροποίηση του δημόσιου ευρετηρίου ταξινόμησης και επισήμανσης.
- Έναρξη της λειτουργίας της πλατφόρμας ταξινόμησης και επισήμανσης.
- Επεξεργασία 28 φακέλων με αιτήματα εναλλακτικής ονομασίας.
- Δύο επιτυχημένα εργαστήρια για τη βελτίωση των προτάσεων CLH και τη χρήση του ευρετηρίου.
- Παροχή επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών στην Επιτροπή σχετικά με την επικαιροποιημένη καθοδήγηση για την εφαρμογή των κριτηρίων CLP και για την ενσωμάτωση της 5ης αναθεώρησης του ΠΕΣ στον κανονισμό CLP.

Δραστηριότητα 5: Συμβουλές και βοήθεια μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης

Το γραφείο υποστήριξης του ECHA παρέχει συμβουλές στις επιχειρήσεις για την εκπόνηση φακέλων υψηλής ποιότητας. Αποσαφηνίζει τις υποχρεώσεις βάσει των κανονισμών REACH και CLP και του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα (BPR), παρέχει δε και υποστήριξη στους χρήστες των εργαλείων ΤΠ του ECHA και βοήθεια για την υποβολή φακέλων. Σκοπός του δικτύου των εθνικών γραφείων υποστήριξης για τους κανονισμούς REACH, CLP και BPR (HelpNet) είναι να προωθήσει μεταξύ των εθνικών γραφείων μια κοινή αντίληψη των υποχρεώσεων που απορρέουν από τους εν λόγω κανονισμούς και, κατ' επέκταση, την εναρμόνιση των απαντήσεων τους στα ερωτήματα του κλάδου. Ο ECHA διαχειρίζεται το HelpNet και προεδρεύει της σχετικής ομάδας καθοδήγησης. Κοινός στόχος του γραφείου υποστήριξης του ECHA και των εθνικών γραφείων υποστήριξης είναι η παροχή υποστήριξης στους καταχωρίζοντες ώστε να προβαίνουν επιτυχώς σε καταχώριση και υποβολή των φακέλων καταχώρισης.

Βάσει των κανονισμών REACH, CLP και BPR, ο ECHA υποχρεούται να παρέχει στον κλάδο, και ιδιαίτερα στις ΜΜΕ και σε άλλα ενδιαφερόμενα μέρη, τεχνική και επιστημονική καθοδήγηση και εργαλεία για την εφαρμογή των εν λόγω κανονισμών. Επιπλέον, ο ECHA καλείται να παρέχει βοήθεια προς τους καταχωρίζοντες, καθώς και επεξηγηματικές πληροφορίες σχετικά με τον κανονισμό REACH σε άλλα ενδιαφερόμενα μέρη.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Γραφείο υποστήριξης του ECHA και HelpNet

Το 2013, το γραφείο υποστήριξης του ECHA απάντησε σε σχεδόν 6.000 ερωτήματα σχετικά με τους κανονισμούς BPR, CLP και REACH, τα οποία υποβλήθηκαν από μεμονωμένους υποκείμενους στις υποχρεώσεις που προβλέπονται από τους κανονισμούς (επιχειρήσεις). Η υποστήριξη του γραφείου σε θέματα σχετικά με τον κανονισμό BPR ξεκίνησε στις 15 Απριλίου. Επίσης, το γραφείο υποστήριξης του ECHA απάντησε σε εκατοντάδες ερωτήματα από άλλους ενδιαφερόμενους, όπως τα εθνικά γραφεία, στο πλαίσιο των ερωτήσεων και απαντήσεων των διαδικτυακών σεμιναρίων και στο πλαίσιο των ιδιωτικών συναντήσεων με μεμονωμένους ενδιαφερόμενους παράγοντες που συμμετείχαν στην όγδοη ημερίδα ενδιαφερόμενων παραγόντων του ECHA.

Ένα από τα μεγαλύτερα επιτεύγματα της χρονιάς ήταν η παροχή συνδρομής στους καταχωρίζοντες ώστε να ανταποκριθούν στην προθεσμία καταχώρισης του 2013 στο πλαίσιο του κανονισμού REACH. Κατά τους τρεις τελευταίους μήνες που προηγήθηκαν της προθεσμίας, το γραφείο υποστήριξης του ECHA παρέσχε ειδική εξυπηρέτηση στους υποκείμενους στις υποχρεώσεις των κανονισμών. Δεδομένου ότι κοινός στόχος του γραφείου υποστήριξης του ECHA και των εθνικών γραφείων είναι η παροχή συνδρομής στους καταχωρίζοντες ώστε να προβαίνουν επιτυχώς σε καταχώριση και υποβολή των φακέλων καταχώρισης, η έβδομη συνεδρίαση της διευθύνουσας ομάδας του HelpNet τον Μάρτιο επικεντρώθηκε στην υποστήριξη των επιχειρήσεων σε ό,τι αφορά την τήρηση της προθεσμίας καταχώρισης. Τον ίδιο μήνα, το γραφείο υποστήριξης του ECHA άρχισε την τακτική πραγματοποίηση τηλεδιασκέψεων με τα επτά εθνικά γραφεία υποστήριξης τα οποία αναμενόταν να έχουν τους περισσότερους καταχωρίζοντες, ενημερώνοντάς τα σχετικά με τις τελευταίες εξελίξεις και συζητώντας θέματα σχετικά με τις προθεσμίες.

Η διαχείριση του δικτύου των εθνικών γραφείων για τους κανονισμούς REACH και CLP (HelpNet) παρέμεινε μία από τις βασικές δραστηριότητες του γραφείου υποστήριξης του ECHA το 2013. Στόχος της δραστηριότητας αυτής ήταν να διασφαλιστεί ότι τα εθνικά γραφεία υποστήριξης παρέχουν εναρμονισμένες απαντήσεις στις επιχειρήσεις και ότι ενημερώνονται σχετικά με τις εξελίξεις ως το πρώτο σημείο επαφής με αυτές, ώστε να

ενεργούν με αποτελεσματικό τρόπο. Έτσι απλοποιούνται οι συμβουλές και η συνδρομή που παρέχεται στους υποκειμένους στις υποχρεώσεις που προβλέπουν οι κανονισμοί στο σύνολο των 31 χωρών του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (ΕΟΧ) στις οποίες ισχύουν. Για να ενισχυθεί η συνεργασία και η ανταλλαγή βέλτιστων πρακτικών, το γραφείο υποστήριξης πραγματοποίησε 13 επισκέψεις στα εθνικά γραφεία υποστήριξης και διοργάνωσε δύο συνεδριάσεις της διευθύνουσας ομάδας του HelpNet.

Σε ό,τι αφορά την επικείμενη λήξη της προθεσμίας για την ταξινόμηση των μειγμάτων το 2015, συστάθηκε ειδική γι' αυτόν τον σκοπό ομάδα εργασίας του HelpNet, με αποστολή τον καθορισμό και την παροχή απλούστερων κατευθυντήριων οδηγιών στον κλάδο. Η όγδοη συνεδρίαση της διευθύνουσας ομάδας του HelpNet τον Νοέμβριο επικεντρώθηκε στην ανταλλαγή εμπειριών και απόψεων σχετικά με την υποστήριξη των μικρομεσαίων επιχειρήσεων (ΜΜΕ) με διάφορους ανταποκριτές των εθνικών γραφείων, οι οποίοι παρουσίασαν τα αποτελέσματα πρόσφατων σχετικών εκδηλώσεων ή εθνικών ερευνών με ειδικό ενδιαφέρον για τις ΜΜΕ. Στο πλαίσιο της συνεδρίασης πραγματοποιήθηκε και μια συνάντηση με τους εκπροσώπους του Ευρωπαϊκού Δικτύου Επιχειρήσεων (ΕΕΝ), με σκοπό την προβολή της υποστήριξης που παρέχουν ο ECHA και τα εθνικά γραφεία υποστήριξης σε μεγαλύτερο φάσμα ΜΜΕ.

Σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα προϊόντα, ο ECHA πρέπει να συνδράμει τα εθνικά γραφεία υποστήριξης του κανονισμού BPR. Στο πλαίσιο της όγδοης συνεδρίασης της διευθύνουσας ομάδας του HelpNet, οι εκπρόσωποι των γραφείων υποστήριξης συμφώνησαν με την υπαγωγή των εθνικών γραφείων υποστήριξης για τον κανονισμό BPR και άλλων εθνικών αρχών στην αρμοδιότητα του HelpNet. Κατά συνέπεια, το πεδίο δραστηριοτήτων του HelpNet επεκτάθηκε για να καλύψει τα γραφεία υποστήριξης για τον κανονισμό BPR και τους ανταποκριτές των γραφείων υποστήριξης του κανονισμού BPR οι οποίοι διορίζονται από τις αρμόδιες αρχές. Κατά τη διάρκεια του έτους, ο ECHA παρείχε στοχευμένη υποστήριξη (εργαστήριο και διαδικτυακό σεμινάριο) στα εθνικά γραφεία για τη διεκπεραίωση των καθηκόντων τους στο πλαίσιο του κανονισμού BPR. Για τον σκοπό αυτό εγκαινίασε τη χρήση του εργαλείου HelpEx, το οποίο παρέχει στα γραφεία τη δυνατότητα να ευθυγραμμίζουν τις απαντήσεις τους σε δύσκολες ερωτήσεις σχετικά με τα βιοκτόνα προϊόντα. Το γραφείο υποστήριξης ενημέρωνε τις αρμόδιες αρχές για τα βιοκτόνα σχετικά με τις δραστηριότητες συνδρομής των εθνικών γραφείων υποστήριξης του κανονισμού BPR. Για τους κανονισμούς CLP, REACH και BPR δημοσιεύθηκαν νέες συχνές ερωτήσεις, οι οποίες καθορίστηκαν από κοινού από τους εθνικούς οργανισμούς που παρέχουν υποστήριξη, την Ευρωπαϊκή Επιτροπή και τον ECHA.

Κατά τη διάρκεια του καλοκαιριού, το γραφείο υποστήριξης του ECHA δημιούργησε ένα ενιαίο σημείο επαφής για τον συντονισμό της εγκατάστασης των πληροφοριακών συστημάτων του ECHA για τα βιοκτόνα. Κατ' αυτόν τον τρόπο, συνέβαλε καθοριστικά στην επιτυχή ανάπτυξη των απαιτούμενων ικανοτήτων των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών σε ό,τι αφορά τη χρήση των πληροφοριακών συστημάτων του ECHA για την εφαρμογή του κανονισμού για τα βιοκτόνα. Δεδομένης της ευρείας αναγνώρισης της οποίας έτυχε το ενιαίο σημείο επαφής, το γραφείο υποστήριξης του ECHA επέκτεινε στα μέσα Νοεμβρίου το πεδίο των δραστηριοτήτων του με σκοπό να παράσχει υποστήριξη στη χρήση των πληροφοριακών εργαλείων που διατίθενται στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών, στα εντεταλμένα εθνικά όργανα και στις υπηρεσίες της Ευρωπαϊκής Επιτροπής.

Καθοδήγηση

Κατά το πρώτο εξάμηνο του έτους και ενόψει της προθεσμίας καταχώρισης της 31ης Μαΐου του 2013 βάσει του κανονισμού REACH, ο ECHA ανέστειλε –όπως είχε συμβεί και για την προθεσμία του 2010– την έκδοση καθοδήγησης σχετικά με την καταχώριση, ώστε να μπορέσουν οι υποκείμενοι στις υποχρεώσεις των κανονισμών να καταρτίσουν και να υποβάλουν τους φακέλους τους υπό ομαλές συνθήκες. Μετά την άρση της αναστολής (και ενώ είχε ήδη ξεκινήσει το προπαρασκευαστικό στάδιο με τη διερεύνηση των αναγκών

των ΜΜΕ ενόψει ιδίως της προθεσμίας καταχώρισης του 2018), ο ECHA δημοσίευσε αρκετά έγγραφα καθοδήγησης και έγγραφα τύπου καθοδήγησης σχετικά με τον κανονισμό REACH. Ο Οργανισμός συνέχισε να δημοσιεύει στις 23 γλώσσες της ΕΕ επιλεγμένα έγγραφα καθοδήγησης σχετικά με τις ΜΜΕ (από το 2013 και στα κροατικά). Σε ό,τι αφορά συγκεκριμένα τις ΜΜΕ, ο ECHA δημοσίευσε την Καθοδήγηση σχετικά με τη σύνταξη των δελτίων δεδομένων ασφαλείας και την Καθοδήγηση σχετικά με τους μεταγενέστερους χρήστες, μαζί με συναφή έγγραφα σε συνοπτική μορφή.

Ο ECHA συνέχισε να βελτιώνει την προσπελασιμότητα των εγγράφων καθοδήγησης από όλα τα ενδιαφερόμενα μέρη καταρτίζοντας και διατηρώντας υποστηρικτική τεκμηρίωση (ζεύγη ερωτήσεων και απαντήσεων, π.χ. σχετικά με την αδειοδότηση, το ενημερωτικό δελτίο του κανονισμού REACH σχετικά με τον υπερβολικό παρασκευαστή, τις ιστοσελίδες για συγκεκριμένες διαδικασίες των κανονισμών REACH και CLP, το εργαλείο πλοήγησης (Navigator) για τον κανονισμό REACH και τη βάση ορολογίας του κανονισμού REACH (ECHA-term), έγγραφα καθοδήγησης (παράρτημα V, μέρος Δ της *Καθοδήγησης σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας -IR&CSA*), τον μορφότυπο σεναρίου έκθεσης στο μέρος Δ και στο μέρος ΣΤ της IR&CSA, καθώς και αρκετές διορθώσεις μικρής έκτασης σε άλλα έγγραφα καθοδήγησης σχετικά με τον κανονισμό REACH)).

Ο ECHA κάλυψε επίσης έκτακτες ανάγκες σημαντικών επικαιροποιήσεων των υφιστάμενων εγγράφων καθοδήγησης σχετικά με τον κανονισμό CLP. Κατά τη διάρκεια του 2013, η πρόοδος που σημειώθηκε στις εσωτερικές προετοιμασίες για την επικαιροποίηση της καθοδήγησης σχετικά με την έρευνα και ανάπτυξη προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής (PPORD) και τη νέα καθοδήγηση σχετικά με τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση (PIC) επέτρεψε τη δημοσίευση των αντίστοιχων σχεδίων των εγγράφων καθοδήγησης στις αρχές του επόμενου έτους.

Μέχρι τα τέλη του έτους, ο ECHA οριστικοποίησε, με τη συνδρομή της Επιτροπής, την πρώτη σειρά εγγράφων καθοδήγησης σχετικά με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα προϊόντα (BPR), ο οποίος τέθηκε σε ισχύ την 1η Σεπτεμβρίου 2013.

Πέραν του κανονισμού REACH, οι δραστηριότητες καθοδήγησης το 2013 επικεντρώθηκαν στην ενσωμάτωση των νέων αρμοδιοτήτων του ECHA (όσον αφορά την καθοδήγηση σχετικά με τον κανονισμό BPR και τον κανονισμό PIC) στη διαδικασία διαβούλευσης του ECHA σχετικά με την καθοδήγηση.

Το διοικητικό συμβούλιο του ECHA ενέκρινε, στο πλαίσιο συνεδρίασής του που πραγματοποιήθηκε τον Δεκέμβριο του 2013, τη δεύτερη αναθεώρηση της διαδικασίας διαβούλευσης (MB/63/2013 τελικό). Κατά τη συνεδρίαση συζητήθηκαν μεταξύ άλλων η ανάγκη:

- να ικανοποιηθούν συγκεκριμένες απαιτήσεις όσον αφορά την καθοδήγηση σχετικά με τον κανονισμό BPR και τον κανονισμό PIC
- να διαχωριστεί η διαδικασία επικαιροποίησης της καθοδήγησης που απευθύνεται στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών και στον ECHA από την επικαιροποίηση που απευθύνεται στον κλάδο
- να βελτιωθεί η ευελιξία κατά την αντικατάσταση εγγράφων καθοδήγησης με διαδικτυακές πηγές πληροφοριών –προς όφελος ιδίως των μικρομεσαίων επιχειρήσεων (ΜΜΕ)
- να δημιουργηθεί μια επίσημη και διαφανής διαδικασία για την απόσυρση των παρωχημένων εγγράφων καθοδήγησης
- να αυξηθεί η ευελιξία ώστε να καταστούν οι επικαιροποιήσεις της καθοδήγησης ταχύτερες (ή/και πιο αποδοτικές και αποτελεσματικές).

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Παροχή έγκαιρης και αποτελεσματικής υποστήριξης από το γραφείο υποστήριξης του ECHA προς τον κλάδο και τα κράτη μέλη μέσω εγγράφων καθοδήγησης υψηλής ποιότητας, για την εκπλήρωση των υποχρεώσεών τους 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 και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό ερωτημάτων προς το γραφείο υποστήριξης του ECHA που απαντήθηκαν εντός της καθορισμένης προθεσμίας (15 εργάσιμες ημέρες).	80 %	94 %
Επίπεδο ικανοποίησης των χρηστών από την ποιότητα των υπηρεσιών του γραφείου υποστήριξης του ECHA.	Υψηλό	Υψηλό
Ποσοστό απαντήσεων ανατροφοδότησης του ECHA σε ερωτήματα υποβληθέντα στο HelpEx από εθνικά γραφεία υποστήριξης, εντός της προθεσμίας που έχει ορίσει ο υποβάλλων το ερώτημα.	80 %	98 %
Επίπεδο ικανοποίησης των χρηστών της καθοδήγησης, όπως εκφράστηκε στο πλαίσιο ανατροφοδότησης.	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

Γραφείο υποστήριξης του ECHA

- Επεξεργασία περίπου 5.975 ερωτήσεων από το γραφείο υποστήριξης του ECHA, συμπεριλαμβανομένων ερωτήσεων που τίθενται στη διάρκεια διαδικτυακών σεμιναρίων και συναντήσεων ενός προς έναν στο πλαίσιο της ημερίδας των ενδιαφερόμενων παραγόντων του ECHA.
- Ανάρτηση 85 ερωτήσεων στο HelpEx από τα εθνικά γραφεία υποστήριξης σχετικά με τους κανονισμούς BPR, CLP και REACH και διατύπωση 187 σχολίων από το γραφείο υποστήριξης του ECHA σχετικά με τα ερωτήματα που τέθηκαν.
- Αναβάθμιση του δικτυακού τόπου του ECHA και συμπερίληψη των ερωταπαντήσεων και των συχνών ερωτήσεων σε μία ενότητα ώστε να διευκολυνθεί η πρόσβαση και η αναζήτηση από χρήστες του κλάδου.
- HelpNet: δύο συνεδριάσεις της διευθύνουσας ομάδας του HelpNet, επικαιροποιήσεις των συχνών ερωτήσεων σχετικά με τους κανονισμούς BPR, CLP

και REACH και εκδηλώσεις κατάρτισης για τα εθνικά γραφεία υποστήριξης των κανονισμών CLP, BPR και REACH (πρακτική κατάρτιση, διαδικτυακά σεμινάρια, εργαστήρια).

- Υποστήριξη προς τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών: Ο ECHA παρέσχε πρακτική κατάρτιση στις αρμόδιες αρχές κατά τη θερινή περίοδο, δημοσίευσε ένα διαδικτυακό σεμινάριο υποστήριξης των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών τον Οκτώβριο και επιμόρφωσε τους διαχειριστές χρηστών των αρχών αυτών σε θέματα του υπό ανάπτυξη εργαλείου R4BP3.
- Υποστήριξη προς τις ΜΜΕ:
 - Τηλεφωνική επικοινωνία πριν από τη λήξη της προθεσμίας καταχώρισης REACH του 2013 με τις επιχειρήσεις που δήλωσαν καθεστώς ΜΜΕ, προσαρμογή της στρατηγικής απαντήσεων του γραφείου υποστήριξης μέσω της αποστολής απαντήσεων υπογεγραμμένων από το προσωπικό ώστε να αυξηθεί η εξοικείωση και η πρόσβαση των επιχειρήσεων
 - Σύνταξη απαντήσεων σε συστημένες επιστολές που απευθύνονταν στο γραφείο υποστήριξης του ECHA ή στον πρεσβευτή ΜΜΕ

Καθοδήγηση

Ολοκλήρωση των δραστηριοτήτων καθοδήγησης που ξεκίνησαν το 2012 (επικαιροποίηση όλων, εκτός εάν υπάρχει η ένδειξη «νέο»):

- Καθοδήγηση για την εφαρμογή των κριτηρίων CLP (δεύτερη και τέταρτη προσαρμογή στην τεχνική πρόοδο (ATP) περιλαμβανομένων των κινδύνων ευαισθητοποίησης)
- Καθοδήγηση για τους μεταγενέστερους χρήστες
- Καθοδήγηση σχετικά με τη σύνταξη των δελτίων δεδομένων ασφαλείας
- Εργαλείο Πλοήγησης (Navigator)
- Συνοπτική καθοδήγηση
 - Σύνταξη των δελτίων δεδομένων ασφαλείας
 - Μεταγενέστεροι χρήστες
 - Καταχώριση
- Ενημερωτικό δελτίο του κανονισμού REACH με θέμα «Υπεργολάβος παρασκευαστής στο πλαίσιο του κανονισμού REACH»
- Καθοδήγηση σχετικά με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα:
 - Καθοδήγηση σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών (νέο)
 - Καθοδήγηση σχετικά με αιτήσεις για τεχνική ισοδυναμία (νέο)
 - Κανονιστική καθοδήγηση σχετικά με τις αιτήσεις βιοκτόνων προϊόντων (νέο).
 - Καθοδήγηση σχετικά με προμηθευτές δραστικών ουσιών (νέο)
 - Τεύχος III Ανθρώπινη υγεία, Μέρος Β Αξιολόγηση Κινδύνων (νέο).

Έργα καθοδήγησης τα οποία ξεκίνησαν και για τα οποία καταρτίστηκαν σχέδια εγγράφων διαβούλευσης το 2013 (επικαιροποιήσεις, εκτός εάν υπάρχει η ένδειξη «νέο»):

- Καθοδήγηση σχετικά με την εκπόνηση φακέλων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση (προδιαγραφές για τους υποβάλλοντες φακέλους από τον κλάδο)

- Κεφάλαιο R.11 (αξιολόγηση ABT) της Καθοδήγησης σχετικά με τις απαιτήσεις πληροφοριών και την αξιολόγηση χημικής ασφάλειας [απαιτήσεις πληροφοριών & αξιολόγηση χημικής ασφάλειας (IR&CSA)]
- Μέρος Γ (αξιολόγηση ABT) της Καθοδήγησης σχετικά με τις IR&CSA
- Καθοδήγηση για την εκπόνηση φακέλου του παραρτήματος XV σχετικά με τον προσδιορισμό ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία
- Κεφάλαιο R7a της καθοδήγησης IR&CSA (ενότητα R.7.7.1 σχετικά με τη μεταλλαξιγένεση).

Το 2013 δημοσιεύθηκαν διορθωτικά για τα ακόλουθα έγγραφα καθοδήγησης:

- Κεφάλαιο R7a της καθοδήγησης IR&CSA (Ειδική καθοδήγηση για τις παραμέτρους)
- Κεφάλαιο R.20 της καθοδήγησης IR&CSA (Πίνακας Όρων)
- Καθοδήγηση σχετικά με την καταχώριση

Δραστηριότητα 6: Επιστημονικά εργαλεία ΤΠ

Οι κανονισμοί REACH και CLP και ο κανονισμός για τα βιοκτόνα αφορούν σημαντικό αριθμό επιχειρήσεων (περισσότερες από 70.000 νομικές οντότητες έχουν καταχωριστεί στο REACH-IT) και απαιτούν την υποβολή, επεξεργασία και ανταλλαγή τεράστιου αριθμού δεδομένων μεταξύ του κλάδου και των αρχών. Ως εκ τούτου, ο ECHA πρέπει να στηρίζεται στις ΤΠ, ενώ το κλειδί για την επιτυχή λειτουργία του είναι η έγκαιρη διαθεσιμότητα πλήρως λειτουργικών συστημάτων ΤΠ για τον κλάδο, τα κράτη μέλη αλλά και τον ίδιο τον Οργανισμό.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Παροχή υποστήριξης στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2013 βάσει του κανονισμού REACH

Δεδομένης της εξάμηνης αναστολής των τροποποιήσεων στα συστήματα ΤΟ, τα οποία θα χρησιμοποιούνταν από τον κλάδο για σκοπούς υποβολής πριν από την εκπνοή της προθεσμίας καταχώρισης βάσει του κανονισμού REACH τον Μάιο, οι βελτιώσεις πραγματοποιήθηκαν μέχρι τον Μάρτιο στο REACH-IT για εσωτερική χρήση από τον ECHA αλλά δεν επηρέασαν τους καταχωρίζοντες.

Πέραν των γενικών βελτιώσεων της επιχειρησιακής συνέχειας, η λειτουργία REACH-IT ανατέθηκε σε εξωτερικό συνεργάτη πριν από τη λήξη της προθεσμίας, ώστε να διασφαλισθεί η παροχή των απαραίτητων υπηρεσιών ΤΠ ακόμη και εκτός του ωραρίου λειτουργίας του ECHA. Η εφαρμογή ήταν ανοικτή για υποβολές επί 24ώρου βάσεως, καθημερινά, από τις 20 έως τις 31 Μαΐου.

Οι προετοιμασίες ενόψει της προθεσμίας αποδείχθηκαν επιτυχείς, καθώς οι καταχωρίζοντες υπέβαλαν τις αιτήσεις τους χωρίς τεχνικά προβλήματα.

Συνέχιση του έργου ολοκλήρωσης δεδομένων και δημιουργία ενιαίου σημείου πρόσβασης για τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών

Στα τέλη του 2013, ο ECHA έθεσε σε κυκλοφορία την τελική έκδοση ενός έργου ενοποίησης δεδομένων, το οποίο είχε ξεκινήσει το 2011 με σκοπό την καλύτερη ενοποίηση δεδομένων και επιχειρησιακών εφαρμογών βάσει μιας πλατφόρμας ενοποίησης δεδομένων. Μέσω του πίνακα ελέγχου της πύλης, οι χρήστες από τις αρμόδιες αρχές έχουν τη δυνατότητα να αναζητούν και να αποκτούν πρόσβαση σε χημικές ουσίες και σε πληροφορίες που σχετίζονται με όλες τις διαδικασίες του κανονισμού REACH, οι οποίες προβάλλονται μαζί σε μία μόνο οθόνη. Η πλατφόρμα ενοποίησης δεδομένων θα αξιοποιείται προοδευτικά από διάφορες εφαρμογές, όπως η νέα πύλη διάδοσης του ECHA.

Το 2013 ξεκίνησε ο πλήρης επανασχεδιασμός της πλατφόρμας IUCLID με σκοπό την ανάπτυξη της έκδοσης 6. Η έκδοση IUCLID 6 αναμένεται να επιφέρει σημαντικές βελτιώσεις στις λειτουργικές και άλλες ιδιότητες του υφιστάμενου συστήματος IUCLID 5, περιλαμβανομένης της δυνατότητας υποστήριξης επιχειρήσεων διαφόρων μεγεθών και της αναβάθμισης σε θέματα ασφάλειας, ενοποίησης με άλλες εφαρμογές, επιδόσεων και κλιμάκωσης. Οι βασικές λειτουργίες αναμένεται να είναι έτοιμες στις αρχές του 2014, οπότε θα ακολουθήσουν διεξοδικές δοκιμές με τη συμμετοχή των ενδιαφερόμενων παραγόντων. Η διάθεση του IUCLID 6 σε χρήστες εκτός του ECHA προβλέπεται για τις αρχές του 2016.

Λόγω των απαιτητικών στόχων που είχαν τεθεί για την παράδοση ενός λειτουργικού μητρώου για τα βιοκτόνα προϊόντα (R4BP 3), οι εργασίες για τη νέα γενιά της εφαρμογής REACH-IT καθυστέρησαν. Παρόλα αυτά, ο ECHA ξεκίνησε μια εκτεταμένη αναθεώρηση της

αρχιτεκτονικής του REACH-IT, μέσω αναλύσεων και μελετών σκοπιμότητας. Το σύστημα REACH-IT πρόκειται να επανασχεδιασθεί μέσω τροποποιήσεων στη δομή του, με σκοπό την ταχύτερη και πιο οικονομική ως προς το κόστος συντήρησή του. Κατά την ανάπτυξη του συστήματος θα ληφθεί υπόψη η ανάγκη βελτίωσης της χρηστικότητάς του, με γνώμονα ιδίως τις ΜΜΕ, ενόψει της προθεσμίας του 2018 βάσει του κανονισμού REACH. Στον επανασχεδιασμό αναμένεται να αξιοποιηθούν και οι βελτιωμένες λειτουργίες ενοποίησης του IUCLID 6. Τα πρώτα στοιχεία του REACH-IT 3 πρόκειται να αναπτυχθούν το 2014.

Κατά τη διάρκεια του 2013 αναπτύχθηκε περαιτέρω το εργαλείο CHESAR, μέσω της κυκλοφορίας μιας νέας έκδοσης τον Μάρτιο, με την οποία είναι πιο εύκολη η δυνατότητα δημιουργίας σεναρίων έκθεσης για κοινοποίηση στην αλυσίδα εφοδιασμού.

Υλοποίηση του χάρτη πορείας σχετικά με τη διάδοση

Η πύλη διάδοσης διατηρήθηκε καθόλη τη διάρκεια του έτους μέσω διαφόρων βελτιώσεων και της συμπλήρωσης των δεδομένων που προβλέπονται από τον χάρτη πορείας. Στις βελτιώσεις αυτές περιλαμβάνονται η δημοσίευση των επωνυμιών των επιχειρήσεων, η δημοσίευση περισσότερων πληροφοριών από τους φακέλους NONS, η δυνατότητα αναζήτησης ανά χρήση και η δημοσίευση βιοκτόνων ουσιών και προϊόντων. Παράλληλα, πραγματοποιήθηκε μελέτη αρχιτεκτονικής και ξεκίνησε μελέτη ανάλυσης σχετικά με τον επανασχεδιασμό του συστήματος διάδοσης, ώστε να είναι εφικτή η ενιαία προβολή όλων των μη εμπιστευτικών δεδομένων και των πληροφοριών που διαθέτει ο ECHA σχετικά με την εκάστοτε χημική ουσία. Στο αναθεωρημένο σύστημα θα αξιοποιούνται τόσο οι δυνατότητες της πλατφόρμας ενοποίησης δεδομένων όσο και οι δυνατότητες ενοποίησης του IUCLID 6.

Το ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης επικαιροποιήθηκε ώστε να καλύψει την οδηγία για τις επικίνδυνες ουσίες και τις ταξινομήσεις της οδηγίας Seveso II, καθώς και τη μετάφραση των ονομασιών των ουσιών για τις εγγραφές στο παράρτημα VI του κανονισμού CLP, μεταξύ των άλλων γλωσσών και στην κροατική. Τον Ιανουάριο δημοσιεύθηκε μια πλατφόρμα ταξινόμησης και επισήμανσης για τον συντονισμό των συναφών εγγραφών μεταξύ καταχωριζόντων και κοινοποιούντων.

Διεύρυνση της υποστήριξης ΤΠ στις ροές εργασιών του ECHA

Το εργαλείο για τη ροή των εργασιών αξιολόγησης φακέλων βελτιώθηκε μέσω της κυκλοφορίας τριών νέων εκδόσεων οι οποίες παρέχουν καλύτερη ενοποίηση με άλλα πληροφοριακά συστήματα. Το συγκεκριμένο εργαλείο αποδείχθηκε πολύτιμο σε ό,τι αφορά την υποστήριξη των εργασιών αξιολόγησης, καθιστώντας εφικτή την επίτευξη του στόχου του ελέγχου συμμόρφωσης του 5% των φακέλων των υψηλότερων ποσοτικών κατηγοριών.

Το Odyssey, το εργαλείο υποστήριξης της λήψης επιστημονικών αποφάσεων, αναβαθμίστηκε μέσω δύο νέων εκδόσεων οι οποίες βελτιώνουν την ενοποίηση με άλλα συστήματα και διευρύνουν το πεδίο εφαρμογής του εργαλείου ώστε να υποστηρίζει και την αξιολόγηση των αιτημάτων διερεύνησης. Λόγω, ωστόσο, των επανειλημμένων καθυστερήσεων και της χαμηλής ποιότητας του λογισμικού που παραδόθηκε από τον εξωτερικό συνεργάτη, υπήρξαν καθυστερήσεις για την επανόρθωση των οποίων έπρεπε να ληφθούν συμβατικά μέτρα. Η κυκλοφορία των επόμενων εκδόσεων έχει αναβληθεί έως το 2014.

Το πρόγραμμα διαχείρισης επιχειρησιακού περιεχομένου (ECM) συνεχίστηκε με την έγκριση ενός νέου χάρτη πορείας ο οποίος περιλαμβάνει δύο βασικές πρωτοβουλίες. Αφενός, υλοποιήθηκε το έργο διαχείρισης αρχείων, το οποίο πρόκειται να τεθεί σε λειτουργία τον Ιανουάριο του 2014. Αφετέρου, σχεδιάστηκε μια γενική εφαρμογή διαχείρισης υποθέσεων με την ονομασία Dynamic Case V1.0, η οποία αναπτύχθηκε προοδευτικά ώστε να υποστηρίξει όλες τις διαδικασίες των κανονισμών REACH και CLP. Η

έναρξη της λειτουργίας της εφαρμογής για τις πρώτες διαδικασίες έχει προγραμματιστεί για το 2014. Η ενσωμάτωση των συστημάτων ροής εργασιών του ECHA στην πλατφόρμα εξωτερικής συνεργασίας αναβλήθηκε. Ο ECHA διερεύνησε διάφορες επιλογές, μεταξύ των οποίων την ενίσχυση της ασφάλειας της χρησιμοποιούμενης πλατφόρμας CIRCA-BC (η οποία αποτελεί ιδιοκτησία της Επιτροπής και τελεί υπό τη διαχείρισή της) και ένα εργαλείο του εμπορίου το οποίο παρέχεται διαδικτυακά και διαθέτει κατάλληλα χαρακτηριστικά ασφάλειας. Πριν από τη λήψη της τελικής απόφασης, ο ECHA αποφάσισε να θέσει σε εφαρμογή ένα πιλοτικό έργο, το οποίο ξεκίνησε το 2013 με προοπτική να συνεχιστεί το 2014. Η αντικατάσταση της πλατφόρμας CIRCA-BC έχει αντίκτυπο τόσο στους τελικούς χρήστες όσο και στη Γραμματεία, η οποία διαχειρίζεται τις ομάδες συνεργασίας.

Εφαρμογή συστημάτων ΤΠ για τον κανονισμό για τα βιοκτόνα και τον κανονισμό PIC

Για τους σκοπούς του νέου κανονισμού για τα βιοκτόνα, ο ECHA ανέπτυξε μια πλήρως αναθεωρημένη έκδοση του συστήματος υποβολής R4BP, την έκδοση R4BP 3, επικαιροποίησε το σύστημα IUCLID 5 πραγματοποιώντας τις κατάλληλες τροποποιήσεις σε σχέση με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα, μετέφερε 2.396 περατωθείσες υποθέσεις από το προηγούμενο σύστημα R4BP, θέσπισε προδιαγραφές ασφάλειας και μερίμνησε για την τεχνική υλοποίηση της απομακρυσμένης σύνδεσης των ορισθεισών εθνικών αρχών. Επιπλέον, επικαιροποιήθηκε η πύλη διάδοσης του ECHA ώστε να καλυφθούν μέχρι την ημερομηνία έναρξης ισχύος του κανονισμού οι δραστικές ουσίες, οι αδειοδοτήσεις βιοκτόνων προϊόντων και ο αποκαλούμενος κατάλογος του άρθρου 95.

Ο ECHA έλαβε επιτυχώς αιτήσεις βάσει του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα, οι δε εθνικές αρχές διεκπεραίωσαν άμεσα τα καθήκοντά τους στο πλαίσιο του νέου συστήματος.

Ενόψει της έναρξης ισχύος της αναδιτύπωσης του κανονισμού PIC τον Μάρτιο του 2014, ο ECHA αναπτύσσει ένα νέο σύστημα, το ePIC, το οποίο αναμένεται να αντικαταστήσει την ευρωπαϊκή βάση δεδομένων για τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων (EDEXIM) και το αντίστοιχο εργαλείο υποβολής. Λόγω των αλληλοεπικαλυπτόμενων αναγκών σε πόρους για την προετοιμασία ενόψει της έναρξης ισχύος των κανονισμών BPR και PIC, η κυκλοφορία του ePIC έχει προγραμματιστεί για το φθινόπωρο του 2014. Μέχρι τότε θα χρησιμοποιείται το υφιστάμενο σύστημα EDEXIM. Η προσέγγιση αυτή, την οποία άρχισε να εφαρμόζει ο ECHA το 2013, έχει συμφωνηθεί με την Ευρωπαϊκή Επιτροπή και τις ορισθείσες εθνικές αρχές.

Το έργο των αρμόδιων αρχών για την εφαρμογή του κανονισμού REACH υποστηρίχθηκε από τρεις επικαιροποιήσεις της ενημερωτικής πύλης για την εφαρμογή του κανονισμού REACH (RIPE), η οποία χρησιμοποιείται από τις αρμόδιες για την εφαρμογή αρχές.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Διασφάλιση ότι τα συστήματα ΤΠ (ιδίως τα IUCLID, CHESAR, REACH-IT και Διάδοση) υποστηρίζουν επαρκώς τον κλάδο και τον ECHA στην επεξεργασία των φακέλων για την προθεσμία 2013 βάσει του κανονισμού REACH και στη διάδοση των δημόσιων πληροφοριών.
2. Επαρκής υποστήριξη μέσω ΤΠ των πρώτων αρμοδιοτήτων που προβλέπονται για τον ECHA από την έναρξη εφαρμογής του κανονισμού για τα βιοκτόνα.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Επίπεδο ικανοποίησης εξωτερικών χρηστών των εργαλείων ΤΠ (IUCLID, REACH-IT, CHESAR και Διάδοση).	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

- Κυκλοφορία της πρώτης έκδοσης του πίνακα ελέγχου της πύλης για τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών.
- Ολοκλήρωση του σχεδιασμού της αρχιτεκτονικής του IUCLID 6 και πρόοδος της ανάπτυξης σύμφωνα με το χρονοδιάγραμμα του έργου.
- Έναρξη του επανασχεδιασμού του REACH-IT με την εκπόνηση μελετών αρχιτεκτονικής και ανάλυσης.
- Λειτουργική ετοιμότητα των συστημάτων ΤΠ και των λειτουργιών των R4BP 3, IUCLID και της Διάδοσης, ενόψει της έναρξης ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα.
- Περαιτέρω ανάπτυξη της πύλης RIPE και κυκλοφορία τριών νέων εκδόσεων.
- Τήρηση της προθεσμίας καταχώρισης μέσω του REACH-IT με χρήση των κατάλληλων εργαλείων: REACH-IT, IUCLID, Chesar και Διάδοση.
- Πρόοδος της προετοιμασίας για την έναρξη ισχύος του κανονισμού PIC το 2014 σύμφωνα με τον προγραμματισμό.
- Επίτευξη του στόχου των ελέγχων συμμόρφωσης με χρήση των κατάλληλων εργαλείων: Κυκλοφορία τριών νέων εκδόσεων του εργαλείου για τη ροή των εργασιών αξιολόγησης φακέλων και δύο νέων εκδόσεων του Odyssey.
- Επιτυχής σχεδιασμός του Dynamic Case V1.0 και πρόοδος στην ανάπτυξή του σύμφωνα με το χρονοδιάγραμμα του έργου.
- Κυκλοφορία νέας έκδοσης του εργαλείου για τη ροή εργασιών σχετικά με τις SVHC.
- Διατήρηση των συστημάτων επιχειρησιακών πληροφοριών που βρίσκονταν ήδη σε λειτουργία.

Δραστηριότητα 7: Επιστημονικές δραστηριότητες και παροχή τεχνικών συμβουλών προς τα θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ

Ο ECHA είναι ρυθμιστικός οργανισμός της ΕΕ με αρμοδιότητες επιστημονικού και τεχνικού περιεχομένου. Συνεπώς, ο ECHA καλείται να επενδύει διαρκώς στην περαιτέρω ανάπτυξη των επιστημονικών και ρυθμιστικών του ικανοτήτων ώστε να βασίζει τις αποφάσεις, τις γνωμοδοτήσεις και τις συμβουλές του στα πλέον επίκαιρα επιστημονικά ή τεχνικά δεδομένα. Κατ' αυτόν τον τρόπο, ο ECHA θα μπορεί να παρέχει στα όργανα και στους οργανισμούς της ΕΕ συμβουλές σε συναφή θέματα, όπως η περαιτέρω ανάπτυξη της νομοθεσίας.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Ο Οργανισμός συνέχισε τις προετοιμασίες για την επίτευξη του τρίτου στρατηγικού στόχου του ο οποίος συνίσταται στο να καταστεί κόμβος διαμόρφωσης επιστημονικής και κανονιστικής γνώσης των κρατών μελών, των ευρωπαϊκών θεσμικών οργάνων και άλλων φορέων, η οποία θα χρησιμοποιηθεί για τη βελτίωση της εφαρμογής της νομοθεσίας για τα χημικά προϊόντα.

Ο ECHA παρέσχε επιστημονικά δεδομένα για την ανάπτυξη νέων κατευθυντήριων γραμμών του ΟΟΣΑ για τις δοκιμές και εναλλακτικών μεθόδων δοκιμής και αξιολόγησης. Ο ECHA παρέσχε τόσο στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών όσο και στο προσωπικό του κατάρτιση σχετικά με τη χρήση και τις δυνατότητες της εργαλειοθήκης του ΟΟΣΑ για την ποσοτική σχέση δομής-δραστικότητας (QSAR), ενισχύοντας κατ' αυτόν τον τρόπο τις ικανότητες των αρχών στον αντίστοιχο τομέα. Ο ECHA συνέβαλε επίσης στην καθοδήγηση του ΟΟΣΑ για την ομαδοποίηση των χημικών ουσιών. Σε επίπεδο εσωτερικής οργάνωσης, ο ECHA προετοιμάστηκε ώστε να επεξεργάζεται και να αναλύει με αποτελεσματικότητα τις προσεγγίσεις που δεν προβλέπουν τη διενέργεια δοκιμών, όπως αυτές υποβάλλονται από τους καταχωρίζοντες ή παρουσιάζονται στην επιστημονική βιβλιογραφία. Επίσης, διοργανώθηκε για πρώτη φορά επιμόρφωση του προσωπικού με αντικείμενο τη χρήση ειδικού λογισμικού για μεθόδους που δεν περιλαμβάνουν τη χρήση δοκιμών.

Το 2013, ο ECHA συνέχισε να συνδράμει το έργο της Επιτροπής σε ό,τι αφορά τις ρυθμιστικές πτυχές του τομέα των νανοϋλικών, διαδραματίζοντας καταλυτικό και ενεργό ρόλο στην υλοποίηση των διαφόρων μέτρων που προβλέπουν οι κανονισμοί REACH και CLP για τα νανοϋλικά. Ο ECHA συνέχισε να διοργανώνει συστηματικά για το προσωπικό του και τους ενδιαφερόμενους παράγοντες κύκλους κατάρτισης στον τομέα των νανοϋλικών. Επιπλέον, ο ECHA ξεκίνησε επαφές με τα συναφή ερευνητικά έργα του εβδόμου προγράμματος πλαισίου, ώστε να παρακολουθεί τις τελευταίες εξελίξεις των ερευνών στον τομέα των νανοϋλικών.

Ο Οργανισμός συμμετείχε στα τελευταία στάδια του έργου NANOSUPPORT του Κοινού Κέντρου Ερευνών. Τα αποτελέσματα αυτού του έργου αξιοποιήθηκαν από την Επιτροπή στην εν εξελίξει εκτίμηση των επιπτώσεων που θα έχουν οι πιθανές τροποποιήσεις των παραρτημάτων του κανονισμού REACH σε ό,τι αφορά τα νανοϋλικά. Η ομάδα εργασίας του ECHA για τα νανοϋλικά επεξεργάστηκε τα πρόσφατα πορίσματα και τις εξελίξεις, ιδίως στους τομείς του χαρακτηρισμού, της συγκριτικής προσέγγισης και της ομαδοποίησης των νανοϋλικών. Ο ECHA διοργάνωσε τις δύο καταληκτικές συνεδριάσεις της ομάδας αξιολόγησης ήδη καταχωρισμένων νανοϋλικών (GAARN). Τα βασικά αποτελέσματα των συνεδριάσεων της GAARN αξιοποιήθηκαν υπό τη μορφή συστάσεων βέλτιστης πρακτικής προς τους καταχωρίζοντες, οι οποίες δημοσιεύθηκαν στην ιστοσελίδα του ECHA για τα νανοϋλικά και διαδόθηκαν μέσω ενός διαδικτυακού σεμιναρίου. Επιπροσθέτως, ο ECHA παρακολούθησε το έργο του ΟΟΣΑ συμμετέχοντας ενεργά σε αρκετές συναντήσεις των εμπειρογνομόνων της ομάδας εργασίας του ΟΟΣΑ για τα παρασκευαζόμενα νανοϋλικά.

Ο ECHA συνέχισε να συμμετέχει στις εν εξελίξει πρωτοβουλίες της Επιτροπής σε σχέση με

τους ενδοκρινικούς διαταράκτες, μεταξύ των οποίων στην ανάπτυξη οριζόντιων κριτηρίων για τις συγκεκριμένες ουσίες. Ο ECHA συμμετείχε παρέχοντας εξειδικευμένες συμβουλές στην ad hoc συνάντηση των υπηρεσιών της Επιτροπής, των οργανισμών της ΕΕ και των κρατών μελών, στη συμβουλευτική ομάδα εμπειρογνομώνων της Ευρωπαϊκής Επιτροπής για τους ενδοκρινικούς διαταράκτες (ED EAG) και στην ομάδα εργασίας της επιστημονικής επιτροπής της Ευρωπαϊκής Αρχής για την Ασφάλεια των Τροφίμων (EFSA) για τις ενδοκρινικά ενεργές ουσίες.

Ο ECHA ενίσχυσε τη συνεργασία του με το Κοινό Κέντρο Ερευνών της Επιτροπής μέσω συμφωνίας συνεργασίας η οποία υλοποιήθηκε στο πλαίσιο ενός προγράμματος συνεργασίας. Το πρόγραμμα περιελάμβανε π.χ. εκθέσεις και ενημερώσεις σχετικά με επιλεγμένες παραμέτρους κινδύνου, τη χρήση μη τυπικών δεδομένων, καθώς και τη συνεργασία σε ολοκληρωμένες προσεγγίσεις δοκιμών και αξιολόγησης σε σχέση με τον κανονισμό REACH, ιδίως όσον αφορά την ευαισθητοποίηση του δέρματος.

Επιπλέον, ο ECHA ανέλυσε τις συστάσεις που του απηύθυνε η Επιτροπή στην κοινοποίηση που εξέδωσε κατόπιν της αναθεώρησης ορισμένων στοιχείων του κανονισμού REACH. Δεδομένου ότι οι συστάσεις αυτές ευθυγραμμίζονταν στην πλειονότητά τους με τα πορίσματα της έκθεσης του ECHA σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών REACH και CLP (Ιούλιος 2011), στην εφαρμογή του προγράμματος εργασίας για το 2013 περιλαμβάνονται ήδη πολλές από τις ενέργειες που συνέστησε η Επιτροπή. Ο ECHA ενσωμάτωσε, ανάλογα με την περίπτωση, επιπρόσθετα μέτρα παρακολούθησης στο πολυετές πρόγραμμα εργασίας του για την περίοδο 2014-2018.

Ανανεώνοντας τις μεθόδους εργασίας του, ο ECHA διοργάνωσε τον Μάιο του 2013 το πρώτο θεματικό επιστημονικό του εργαστήριο για την προώθηση του διαλόγου μεταξύ ερευνητικών και ρυθμιστικών φορέων. Το θέμα του εργαστηρίου ήταν η αξιολόγηση κινδύνου των ιζημάτων. Επιπλέον, ο ECHA συμμετείχε σε μια νεοσυσταθείσα υπο-ομάδα επιστημονικών συμβούλων στους κόλπους του δικτύου των οργανισμών της ΕΕ (το οποίο απαρτίζεται από οκτώ οργανισμούς της ΕΕ και τον ανώτατο επιστημονικό σύμβουλο του Προέδρου της Επιτροπής Μπαρόζο) και πρόεβη σε προετοιμασίες για την υπογραφή μνημονίου συμφωνίας με τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Φαρμάκων το 2014.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Βελτίωση της ικανότητας του ECHA στο να παράσχει επιστημονικές και τεχνικές συμβουλές σχετικά με την ασφάλεια των χημικών προϊόντων, συμπεριλαμβανομένων των ναυοϋλικών και των ουσιών που προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές, της τοξικότητας των μειγμάτων, της αξιολόγησης της έκθεσης, των μεθόδων δοκιμής και της χρήσης εναλλακτικών μεθόδων.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Επίπεδο ικανοποίησης από την ποιότητα της παρεχόμενης στην Επιτροπή και στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης.	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

- Συνεισφορά στην ανάπτυξη νέων μεθόδων δοκιμής, κυρίως μέσω του προγράμματος του ΟΟΣΑ σχετικά με τις κατευθυντήριες γραμμές για τις δοκιμές.
- Απόκτηση και παροχή πρόσβασης σε λογισμικό για μεθόδους που δεν βασίζονται σε δοκιμές, απόκτηση εξειδικευμένων γνώσεων μέσω κατάρτισης, απόκτηση πρακτικής εμπειρίας και ενεργός ανταλλαγή πληροφοριών με εμπειρογνώμονες εκτός του ECHA. Διοργάνωση κύκλων κατάρτισης για εσωτερικούς και εξωτερικούς εμπειρογνώμονες στον τομέα των εναλλακτικών μεθόδων δοκιμής.
- Διοργάνωση διαδικτυακού σεμιναρίου με θέμα «How to ensure the safe use of nanomaterials under REACH - Part II: Current best practices for human health and environmental hazard assessment for NM (Πώς να διασφαλίσετε την ασφαλή χρήση των νανοϋλικών στο πλαίσιο του κανονισμού REACH - Μέρος II: Ισχύουσες βέλτιστες πρακτικές για την αξιολόγηση των κινδύνων των νανοϋλικών για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον)».
- Αξιολόγηση των κινδύνων των νανοϋλικών για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον - Δημοσίευση βέλτιστων πρακτικών για τους καταχωρίζοντες στο πλαίσιο του κανονισμού REACH.
- Συμβολή του ECHA στον καθορισμό ενός σημείου αναφοράς για την εκτίμηση των επιπτώσεων των πιθανών τροποποιήσεων των παραρτημάτων του κανονισμού REACH για τα νανοϋλικά.
- Συνόψιση των βασικών αποτελεσμάτων των συζητήσεων του θεματικού επιστημονικού εργαστηρίου για την αξιολόγηση κινδύνου των ιζημάτων.

Δραστηριότητα 16: Βιοκτόνα

Η δραστηριότητα «βιοκτόνα» καλύπτει τις εργασίες του ECHA που προβλέπονται από τον κανονισμό για τα βιοκτόνα προϊόντα και αφορούν την αξιολόγηση δραστικών ουσιών, την υποβολή αιτήσεων αδειοδότησης για προϊόντα στην Ευρωπαϊκή Ένωση, καθώς και τις επιστημονικές αξιολογήσεις που πρέπει να διενεργεί ο Οργανισμός σύμφωνα με τον κανονισμό (αιτήσεις τεχνικής ισοδυναμίας, προμηθευτής δραστικών ουσιών και ταξινόμηση των αλλαγών). Ο ECHA αφενός συνδράμει την επιτροπή βιοκτόνων προϊόντων με τις εγκρίσεις ουσιών και προϊόντων σε επίπεδο ΕΕ και, αφετέρου, παρέχει γραμματειακή υποστήριξη στην ομάδα συντονισμού που είναι αρμόδια για τις διαφορές στο πλαίσιο της διαδικασίας αμοιβαίας αναγνώρισης των εθνικών αδειοδοτήσεων.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Ο κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 528/2012 της 22ας Μαΐου 2012 σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων («κανονισμός για τα βιοκτόνα» – BPR) τέθηκε σε ισχύ την 1η Σεπτεμβρίου 2013.

Κατά τη διάρκεια του έτους συνεχίστηκαν οι προπαρασκευαστικές εργασίες μέσω των εννέα σχεδίων (BIP) εφαρμογής του κανονισμού για τα βιοκτόνα που περιγράφονται στη συνέχεια.

Σχέδιο εφαρμογής του κανονισμού για τα βιοκτόνα	Περιγραφή
BIP 1	Έγκριση δραστικών ουσιών
BIP 2	Εγκρίσεις προϊόντων
BIP 3	Τεχνική ισοδυναμία και εναλλακτικοί προμηθευτές
BIP 4	Κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση
BIP 5	Επιτροπή βιοκτόνων προϊόντων και ομάδα συντονισμού
BIP 6	Καθοδήγηση, γραφείο υποστήριξης και επικοινωνία
BIP 7	Χρηματοοικονομικοί και ανθρωπίνι πόροι
BIP 8	Διακυβέρνηση και λογιστική
BIP 9	ΤΠ για τα βιοκτόνα (περιλαμβανομένης της υποβολής δεδομένων και της τιμολόγησης)

Ο Οργανισμός ήταν επιχειρησιακά έτοιμος την 1η Σεπτεμβρίου 2013 για την εκτέλεση όλων των αρμοδιοτήτων που του ανατίθενται βάσει του κανονισμού για τα βιοκτόνα. Λόγω ελλείψεων στους ανθρώπινους και στους χρηματοοικονομικούς πόρους του, ο ECHA δεν κατόρθωσε να ολοκληρώσει όλες τις προπαρασκευαστικές εργασίες, γεγονός που αντανακλάται και στο αποτέλεσμα του συναφούς δείκτη επιδόσεων (90% αντί 100%). Πάντως, οι απαραίτητες διαδικασίες, τα συστήματα ΤΠ (IUCLID 5.5 και R4BP 3) και οι ροές εργασίας ήταν από επιχειρησιακής πλευράς έτοιμα για την υποβολή και τη διαχείριση φακέλων, την υποβολή αιτήσεων τεχνικής ισοδυναμίας, τους προμηθευτές δραστικών ουσιών και τα αιτήματα διερεύνησης για κοινοχρησία δεδομένων. Επιπλέον, συστάθηκε η επιτροπή βιοκτόνων, απαρτιζόμενη από αρκετές μόνιμες και ad hoc ομάδες εργασίας, η οποία θα ξεκινήσει τις εργασίες της το 2014. Οι εναπομείνουσες κρίσιμες προπαρασκευαστικές δραστηριότητες, όπως η περαιτέρω ανάπτυξη εσωτερικών διαδικασιών, ρών εργασίας και επιπρόσθετων λειτουργιών για το R4BP 3 αναμένεται να ολοκληρωθούν το πρώτο εξάμηνο του 2014.

Η ομάδα συντονισμού συνήλθε για πρώτη φορά τον Σεπτέμβριο του 2013 και ξεκίνησε τις εργασίες της τον Δεκέμβριο του ίδιου έτους, κατόπιν του καθορισμού σημείων επαφής, της εκλογής προσωρινού προεδρείου και της θέσπισης σχεδίου εσωτερικού κανονισμού

και διαδικασιών εργασίας.

Επίσης, ολοκληρώθηκε η μεταβίβαση των αρμοδιοτήτων όσον αφορά το πρόγραμμα αναθεώρησης των δραστικών ουσιών από το Κοινό Κέντρο Ερευνών της Επιτροπής (JRC) στον ECHA.

Οι υποχρεώσεις διάδοσης που προβλέπονται από τον κανονισμό για τα βιοκτόνα εκπληρώθηκαν μετά την ημερομηνία έναρξης της ισχύος του κανονισμού με τη δημοσίευση των τριών ακόλουθων καταλόγων: εγκεκριμένες δραστικές ουσίες, αδειοδοτήσεις προϊόντων που χορηγήθηκαν από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών μετά την έναρξη ισχύος του κανονισμού (βάσει των πληροφοριών που περιέχονται στο μητρώο βιοκτόνων προϊόντων (R4BP 2)) και προσωρινός κατάλογος προμηθευτών δραστικών ουσιών.

Κατά την πρώτη ημερίδα των ενδιαφερόμενων παραγόντων για τα βιοκτόνα που πραγματοποιήθηκε στον ECHA τον Ιούνιο δημιουργήθηκαν επαφές και δίκτυα με τις αρμόδιες αρχές και τα ενδιαφερόμενα μέρη. Η πρώτη ειδική επίσκεψη σε αρμόδια αρχή για τα βιοκτόνα πραγματοποιήθηκε τον Δεκέμβριο του 2013.

Στο διάστημα που μεσολάβησε μεταξύ της έναρξης ισχύος του κανονισμού και του τέλους του έτους, παραλήφθηκαν μία αίτηση για την ανανέωση δραστικών ουσιών, τέσσερις αιτήσεις για τεχνική ισοδυναμία και έξι αιτήσεις για προμηθευτές δραστικών ουσιών (άρθρο 95). Καθώς η προθεσμία για τη λήψη απόφασης περί της τεχνικής ισοδυναμίας είναι 90 μέρες με δυνατότητα παράτασης για όσο χρονικό διάστημα χρειάζεται ο αιτών προκειμένου να ανταποκριθεί σε τυχόν αίτημα πρόσθετων πληροφοριών, οι σχετικές αποφάσεις αναμένεται να ληφθούν κατά το πρώτο ή το δεύτερο τρίμηνο του 2014. Στον κανονισμό για τα βιοκτόνα δεν προβλέπεται προθεσμία για τη λήψη αποφάσεων σχετικά με αιτήσεις προμηθευτών δραστικών ουσιών. Οι πρώτες αποφάσεις αναμένονται το πρώτο ή το δεύτερο τρίμηνο του 2014. Κατά το προαναφερθέν χρονικό διάστημα παραλήφθηκαν και προωθήθηκαν στις αρμόδιες αρχές 1.208 αιτήσεις για τη χορήγηση εθνικής άδειας σε βιοκτόνα προϊόντα (νέες αιτήσεις, ανανεώσεις και αμοιβαίες αναγνωρίσεις). Σε γενικές γραμμές, όπως προκύπτει από τον αριθμό των αιτήσεων που παραλήφθηκαν, ο ρυθμός εφαρμογής του κανονισμού για τα βιοκτόνα φαίνεται να υπολείπεται των αρχικών εκτιμήσεων. Πάντως, ο χρόνος που παρήλθε από την έναρξη ισχύος είναι πολύ λίγος για να είναι αντιπροσωπευτικός, ήταν δε γνωστό εκ των προτέρων ότι η αξιοπιστία των εκτιμήσεων ήταν χαμηλή.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Επιχειρησιακή ετοιμότητα του Οργανισμού έως την 1η Σεπτεμβρίου 2013 για την εκτέλεση όλων των αρμοδιοτήτων που του ανατίθενται βάσει του κανονισμού για τα βιοκτόνα.
2. Από την 1η Σεπτεμβρίου 2013, υποβολή όλων των φακέλων σε επεξεργασία σύμφωνα με τις τυποποιημένες διαδικασίες που ενέκρινε ο ECHA και εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών ή βάσει των καθορισμένων στόχων.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό επιτυχίας του έργου για τις κρίσιμες προπαρασκευαστικές δραστηριότητες από την άποψη της διαθεσιμότητας των τελικών προϊόντων.	100 %	90 %
Ποσοστό φακέλων που έχουν υποστεί επεξεργασία σύμφωνα με τις τυποποιημένες διαδικασίες και τις προβλεπόμενες από τη νομοθεσία προθεσμίες.	100 %	100 %
Επίπεδο ικανοποίησης από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης στα μέλη της επιτροπής βιοκτόνων και της ομάδας συντονισμού, στην Επιτροπή και στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (επίσης στη διάρκεια της προετοιμασίας).	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

- Δύο συναντήσεις της ομάδας συντονισμού μετά την έναρξη ισχύος και εκκίνηση των εργασιών της με την εξέταση δύο διαφωνιών ως προς την αμοιβαία αναγνώριση τον Δεκέμβριο του 2013.
- Ολοκλήρωση της μεταβίβασης των αρμοδιοτήτων σχετικά με το πρόγραμμα αναθεώρησης των δραστικών ουσιών από το Κοινό Κέντρο Ερευνών στον ECHA.
- Επεξεργασία από τον ECHA 24 αιτημάτων διερεύνησης για την κοινοχρησία δεδομένων σχετικά με τα βιοκτόνα.
- Παραλαβή και επεξεργασία μίας διαφοράς με αντικείμενο την κοινοχρησία δεδομένων προς τα τέλη του έτους. Η απόφαση αναμένεται να ληφθεί στις αρχές του 2014.

Δραστηριότητα 17: PIC

Ο κανονισμός για τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση (PIC) εντάσσει τη διεθνή σύμβαση του Ρότερνταμ στο κοινοτικό δίκαιο. Ο κανονισμός καλύπτει απαγορευμένα χημικά προϊόντα ή χημικά προϊόντα που υπόκεινται σε αυστηρούς περιορισμούς και προβλέπει τη δημιουργία μηχανισμών ανταλλαγής πληροφοριών αναφορικά με την εξαγωγή και εισαγωγή των εν λόγω χημικών προϊόντων. Ο ECHA θα αναλάβει τη διαχείριση της πρακτικής λειτουργίας των μηχανισμών συναίνεσης μετά από ενημέρωση και θα παράσχει στην Επιτροπή, κατόπιν αιτήματός της, τεχνική και επιστημονική γνώση και υποστήριξη.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Το έτος 2013 ήταν καθοριστικό για την έναρξη ισχύος της αναδιτύπωσης του κανονισμού PIC την 1η Μαρτίου του 2014. Για τον σκοπό αυτόν, στις αρχές του 2013 καταρτίστηκε ένα χρονοδιάγραμμα έργου, το οποίο κάλυψε τη στελέχωση και την κατάρτιση του προσωπικού, τις διαδικασίες και την ανάπτυξη ΤΠ, καθώς και τη μεταβίβαση αρμοδιοτήτων από το Κοινό Κέντρο Ερευνών.

Όλοι οι ενδιαφερόμενοι παράγοντες ενημερώνονταν σχετικά με την πρόοδο του ECHA, ενθαρρύνθηκε δε η συμμετοχή τους στη λήψη αποφάσεων σχετικά με την εφαρμογή του νέου πληροφοριακού εργαλείου (ePIC). Με σκοπό να διασφαλιστεί η ομαλή μετάβαση από το υφιστάμενο σύστημα EDIXIM στο ePIC στα τέλη Ιανουαρίου 2014, διοργανώθηκαν αρκετά εργαστήρια για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες, με συμμετοχή εκπροσώπων από την Επιτροπή, τις ορισθείσες εθνικές αρχές και τον κλάδο.

Ο ECHA συμμετείχε επίσης στις συναντήσεις των ορισθεισών εθνικών αρχών, αναφέροντας τη συντελούμενη πρόοδο. Επίσης, ολοκληρώθηκαν οι συζητήσεις με το Κοινό Κέντρο Ερευνών και την Επιτροπή σχετικά με τη μεταβίβαση αρμοδιοτήτων. Στα τέλη του 2013, μια ομάδα υπαλλήλων έλαβε κατάρτιση, μέσω της επεξεργασίας πραγματικών υποθέσεων, σχετικά με τον κανονισμό PIC και το σύστημα υποβολής στο JRC.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Κατάλληλη προετοιμασία ώστε ο ECHA να είναι σε θέση να αναλάβει και να φέρει εις πέρας αποδοτικά και επιτυχώς τις νέες αρμοδιότητες PIC από την ημερομηνία έναρξης της εφαρμογής του κανονισμού.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό επιτυχίας του έργου όσον αφορά τις προπαρασκευαστικές δραστηριότητες από την άποψη του χρόνου, του πεδίου εφαρμογής και των πόρων.	80 %	80 %
Επίπεδο ικανοποίησης από την ποιότητα της παρεχόμενης επιστημονικής, τεχνικής και διοικητικής υποστήριξης στην Επιτροπή και στις ορισθείσες εθνικές αρχές των κρατών μελών.	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

- Σημαντική πρόοδος στον σχεδιασμό των απαραίτητων διαδικασιών, των ροών εργασίας και των συστημάτων ΤΠ όσον αφορά την υποβολή και τη διαχείριση κοινοποιήσεων.
- Δημιουργία επαφών και δικτύων με τις αρμόδιες αρχές και τους ενδιαφερόμενους φορείς.

2. Όργανα και υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA

Δραστηριότητα 8: Επιτροπές και Φόρουμ

Οι επιτροπές –η Επιτροπή των Κρατών Μελών (MSC), η επιτροπή αξιολόγησης κινδύνων (RAC), η Επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης) (SEAC) και η επιτροπή βιοκτόνων (BPR)– αποτελούν αναπόσπαστο κομμάτι του ECHA και διαδραματίζουν ουσιαστικό ρόλο στην παροχή πολύτιμων επιστημονικών και τεχνικών συμβουλών (εγκρίσεις και γνώμες), οι οποίες αποτελούν τη βάση για τη λήψη αποφάσεων από τον ECHA και την Επιτροπή.

Το Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής αποτελεί ένα δίκτυο των αρχών των κρατών μελών οι οποίες είναι αρμόδιες για την εφαρμογή των κανονισμών REACH, CLP και PIC, με στόχο την εναρμόνιση των συναφών προσεγγίσεων. Ρόλος του είναι επίσης η στενή συνεργασία με τις εθνικές αρμόδιες για την εφαρμογή αρχές (NEA) και τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (MSCA) ώστε να διασφαλίζεται ο κατάλληλος συντονισμός των αρμοδιοτήτων τους.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Επιτροπή των κρατών μελών (MSC)

Η επιτροπή των κρατών μελών ενέκρινε ομόφωνα τον χαρακτηρισμό οκτώ ουσιών ως ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC). Οι ουσίες αυτές συμπεριλήφθηκαν ακολούθως στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών. Για τέσσερις άλλες ουσίες, η MSC συμφώνησε ομόφωνα ότι δεν ήταν δυνατόν να αποφανθεί υπέρ του χαρακτηρισμού τους ως SVHC.

Τον Δεκέμβριο του 2013, η MSC εξέδωσε γνώμη επί του πέμπτου σχεδίου σύστασης του ECHA σχετικά με την ιεράρχηση των πέντε ακόμη ουσιών προς συμπερίληψη στο παράρτημα XIV. Για μία από τις ουσίες, στη γνώμη της MSC συμπεριελήφθη η άποψη της μειοψηφίας σχετικά με την ιεράρχηση. Η MSC συζήτησε επίσης και ενέκρινε την επικαιροποίηση της προσέγγισης ιεράρχησης από το 2014 και έπειτα.

Η επιτροπή ενέκρινε ομόφωνα 18 σχέδια απόφασης του ECHA για τον έλεγχο συμμόρφωσης φακέλων καταχώρισης και 109 σχέδια απόφασης για προτάσεις δοκιμής. Σε 82 περιπτώσεις προτάσεων δοκιμής (μεταξύ των οποίων δύο προτάσεις για δοκιμές τοξικότητας στην αναπαραγωγή δύο γενεών), η MSC δεν κατέληξε σε ομόφωνη συμφωνία λόγω του ότι εκκρεμούσε η λήψη απόφασης σε επίπεδο πολιτικής σχετικά με τον τρόπο εφαρμογής της πλέον πρόσφατης μεθόδου δοκιμής για την τοξικότητα στην αναπαραγωγή. Σύμφωνα με την απαίτηση της νομοθεσίας, το σύνολο της σχετικής τεκμηρίωσης υποβλήθηκε στην Επιτροπή προκειμένου να λάβει απόφαση. Κατά συνέπεια, ο δείκτης επιδόσεων σχετικά με το επίπεδο ομοφωνίας στις αποφάσεις της MSC ανήλθε σε 65% αντί του ελάχιστου στόχου του 80%.

Το 2013 εκδόθηκαν από την MSC τα πρώτα σχέδια αποφάσεων επί της αξιολόγησης ουσιών (συνολικά 16 σχέδια απόφασης), κατόπιν των αξιολογήσεων ουσιών που διενεργήθηκαν από τα κράτη μέλη. Τα σχέδια κάλυπταν 14 ουσίες που απαριθμούνταν στο CoRAP για αξιολόγηση το 2012 και σηματοδότησαν την έναρξη του σταδίου λήψης οριστικών αποφάσεων στο πλαίσιο της διαδικασίας αξιολόγησης σύμφωνα με τον κανονισμό REACH. Σε ό,τι αφορά τη διαδικασία αξιολόγησης ουσιών, η επιτροπή εξέδωσε γνώμη επί του σχεδίου του επικαιροποιημένου CoRAP του ECHA τον Φεβρουάριο του 2013, καθώς και επί της συμπερίληψης μίας ουσίας στο CoRAP κατά τη διάρκεια του έτους.

Οι τακτικοί παρατηρητές των ενδιαφερόμενων παραγόντων της επιτροπής των κρατών μελών και οι καταχωρίζοντες έχουν από το 2011 τη δυνατότητα να παρακολουθούν τις

συζητήσεις στους κόλπους της MSC σχετικά με την αξιολόγηση των φακέλων. Το 2013 οι καταχωρίζοντες συμμετείχαν στις συζητήσεις των επιτροπών στο 66% των υποθέσεων.

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

Η RAC εξέδωσε με συναίνεση συνολικά 34 γνώμες επί της εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης το 2013, εκ των οποίων η πλειονότητα αφορούσε φυτοπροστατευτικά προϊόντα (PPP). Τον Δεκέμβριο ολοκληρώθηκε η επεξεργασία του πρώτου φακέλου σχετικά με δραστική ουσία στο πλαίσιο του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα, για την οποία χρειαζόταν εναρμόνιση μεταξύ των διαδικασιών της EFSA και του ECHA ώστε να αποφευχθούν αποκλίνουσες γνωμοδοτήσεις. Ένα μεγάλο τμήμα της επεξεργασίας σύνθετων προτάσεων για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση, π.χ. η έκδοση γνώμης επί οκτώ αντιπηκτικών τρωκτικοκτόνων διεκπεραιώθηκε το 2013. Οι εναπομείνουσες εργασίες αναμένεται να ολοκληρωθούν το 2014.

Η RAC απεφάνθη επί τριών αιτημάτων του εκτελεστικού διευθυντή για έκδοση γνώμης στο πλαίσιο του άρθρου 77 παράγραφος 3 στοιχείο γ). Ένα αφορούσε την τοξικότητα του αρσενικού γαλλίου στην αναπαραγωγή, ένα αφορούσε την επανεξέταση της έκθεσης του ECHA σχετικά με την επιβολή περιορισμού στις μη ταξινομημένες φθαλικές ενώσεις DINP και DIDP και ένα αφορούσε την ειδική τοξικότητα δύο φαινολικών βενζοτρίαζολών στα όργανα-στόχους.

Η RAC εξέδωσε γνώμη επί δύο προτάσεων επιβολής περιορισμών, μία για το 1,4-διχλωροβενζόλιο σε αποσμητικά χώρου και σε αποσμητικές ταμπλέτες για τη λεκάνη της τουαλέτας και μία επί του περιορισμού της χρήσης μολύβδου σε καταναλωτικά προϊόντα τα οποία μπορούν να τοποθετηθούν από τα παιδιά στο στόμα τους.

Η SEAC εξέδωσε δύο γνώμες το 2013, συγκεκριμένα μία επί της πρότασης επιβολής περιορισμού στη χρήση χρωμίου VI σε δερμάτινα αντικείμενα και μία επί της πρότασης επιβολής περιορισμού στη χρήση του 1,4-διχλωροβενζολίου σε αποσμητικά χώρου και σε αποσμητικές ταμπλέτες για τη λεκάνη της τουαλέτας. Η διαδικασία λήψης απόφασης στους κόλπους της SEAC επί της επιβολής περιορισμού στη χρήση του μολύβδου σε καταναλωτικά προϊόντα αναμένεται να ολοκληρωθεί το 2014. Από τους έξι νέους φακέλους επιβολής περιορισμών που υποβλήθηκαν σε έλεγχο συμμόρφωσης, οι RAC και SEAC έκριναν ότι ένας φάκελος δεν συμμορφώνεται προς τις απαιτήσεις της νομοθεσίας.

Το 2013 αναθεωρήθηκαν οι διαδικασίες των επιτροπών για τους ελέγχους συμμόρφωσης και την κατάρτιση γνωμών, με σκοπό να εξορθολογιστεί η διαδικασία επιβολής περιορισμών. Η αναθεώρηση της διαδικασίας κατάρτισης γνωμών αναμένεται να εγκριθεί το 2014.

Η RAC και η SEAC ενέκριναν την πρώτη αίτηση αδειοδότησης για τη χρήση φθαλικού δις(2-αιθυλεξυλ) εστέρα (DEHP) κατά την επεξεργασία μιας εμφρακτικής ουσίας που χρησιμοποιείται για τη συγκόλληση μέσω διάχυσης και την κατασκευή πτερυγίων αεροκινητήρων. Στα τέλη του 2013 ξεκίνησαν συζητήσεις σχετικά με πέντε ακόμη αιτήσεις, οι οποίες αναμένεται να ολοκληρωθούν το 2014. Στους ελέγχους συμμόρφωσης των RAC και SEAC υποβλήθηκαν επιτυχώς το 2013 συνολικά οκτώ αιτήσεις (η μία αποσύρθηκε, ενώ η επεξεργασία τεσσάρων ακόμη αναμένεται να ολοκληρωθεί στις αρχές του 2014).

Τα μέλη της SEAC συμφώνησαν για τον τρόπο με τον οποίο θα αξιολογούν την οικονομική σκοπιμότητα στο πλαίσιο των αιτήσεων αδειοδότησης. Επιπλέον, η RAC και η SEAC έχουν καταρτίσει από κοινού σύσταση σχετικά με τη διάρκεια της περιόδου αναθεώρησης κατά τη διαδικασία αδειοδότησης.

Στο πλαίσιο του εν εξελίξει προγράμματος ανάπτυξης ικανοτήτων αδειοδότησης, η RAC καθόρισε σχέσεις δόσης-απόκρισης για την ικανότητα καρκινογένεσης του εξασθενούς χρωμίου και του ανόργανου αρσενικού. Η RAC θα χρησιμοποιεί αυτές τις εκτιμήσεις κινδύνου για την αξιολόγηση αιτήσεων με προβλέψιμο και διαφανή τρόπο.

Το 2013, η SEAC σύστησε ομάδα εργασίας για τη διερεύνηση τρόπων αξιολόγησης των ABT και των aAaB στο πλαίσιο της επιβολής περιορισμών και των αιτήσεων αδειοδότησης.

Κατά τη διάρκεια του έτους εντατικοποιήθηκαν και οι προσπάθειες που κατέβαλε η γραμματεία για την υποστήριξη του αυξανόμενου φόρτου εργασίας των RAC και SEAC. Η λειτουργία των επιτροπών του ECHA και οι επιπρόσθετες απαιτήσεις που προέκυψαν λόγω της αύξησης του φόρτου εργασίας, ιδίως δε η ανάγκη εισηγητών στη RAC και στη SEAC, αποτελούν ζήτημα κρίσιμης σημασίας για την επιτυχή εφαρμογή του κανονισμού REACH, το οποίο έχει τεθεί προς συζήτηση σε τρεις περιπτώσεις στους κόλπους του διοικητικού συμβουλίου, καθώς και κατά τη συνεδρίαση των διευθυντών των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών. Ως αποτέλεσμα των συζητήσεων αυτών ζητήθηκε από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών να διαθέσουν το 50% του χρόνου εργασίας των νέων μελών ή των μελών των οποίων ανανεώθηκε η θητεία για την παροχή επαρκούς υποστήριξης στα μέλη των επιτροπών ενόψει της αύξησης του εργασιακού τους φόρτου κατά τα προσεχή έτη. Κατόπιν των διορισμών στους κόλπους του διοικητικού συμβουλίου τον Δεκέμβριο, ο αριθμός των μελών των επιτροπών αυξήθηκε σε 42 από 39 για τη RAC και σε 32 από 25 για τη SEAC.

Μέλη του προσωπικού του ECHA παρακολούθησαν ως παρατηρητές συνεδριάσεις της Επιστημονικής Επιτροπής για τα όρια επαγγελματικής έκθεσης (SCOEL, ΓΔ Απασχόλησης), με σκοπό την ανταλλαγή απόψεων και τη διασφάλιση σχέσεων στενής συνεργασίας. Αντιστοίχως, μέλη του προσωπικού της ΓΔ Απασχόλησης συμμετείχαν στις συνεδριάσεις της RAC. Στο πλαίσιο των συνεδριάσεων αυτών συζητήθηκαν θέματα τα οποία συνήθως επηρεάζουν τον χώρο εργασίας, π.χ. οι αντίστοιχες τιμές αναφοράς με κάποιες διαφορές για την έκθεση στο 1,4 διχλωροβενζόλιο.

Επιτροπή βιοκτόνων (BPC)

Συστάθηκε η επιτροπή βιοκτόνων, η οποία θα βρίσκεται σε επιχειρησιακή ετοιμότητα από το 2014. Η επιτροπή κατήρτισε τον εσωτερικό κανονισμό της ο οποίος εγκρίθηκε από το διοικητικό συμβούλιο και ανέπτυξε βασικές διαδικασίες εργασίας και υποδείγματα γνωμοδοτήσεων. Παράλληλα, αναπτύχθηκε μια προσέγγιση για την ενθάρρυνση της συμμετοχής των ενδιαφερόμενων παραγόντων και των αιτούντων στο έργο της επιτροπής. Για την υποστήριξη του έργου της επιτροπής από τον Ιανουάριο του 2014, συστάθηκαν αρκετές μόνιμες και ειδικές ομάδες εργασίας της BPC.

Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής

Το 2013, σημαντικό τμήμα των εργασιών του Φόρουμ επικεντρώθηκε στα συντονισμένα έργα για τον έλεγχο της εφαρμογής. Το Φόρουμ ολοκλήρωσε και δημοσίευσε την τελική έκθεσή του για το δεύτερο συντονισμένο έργο ελέγχου της εφαρμογής, το οποίο είχε ως αντικείμενο τους τυποποιητές μειγμάτων. Στην έκθεση επισημάνθηκαν σημαντικές ελλείψεις στα δεδομένα ασφαλείας, καθώς και η ανάγκη για την περαιτέρω ευαισθητοποίηση των υποκείμενων στις υποχρεώσεις των κανονισμών. Το Φόρουμ ολοκλήρωσε επίσης την πρώτη φάση επιθεώρησης του τρίτου συντονισμένου έργου ελέγχου της εφαρμογής του κανονισμού REACH σχετικά με τις υποχρεώσεις καταχώρισης, την επαλήθευση των καταχωρίσεων που έγιναν από αποκλειστικούς αντιπροσώπους και τη συνεργασία με τις τελωνειακές αρχές.

Για να ενισχύσει περαιτέρω τις σχετικές με τα έργα ικανότητές του, το Φόρουμ ανέπτυξε μια εναρμονισμένη μεθοδολογία επιλογής, ιεράρχησης προτεραιοτήτων, υλοποίησης και αξιολόγησης των συντονισμένων έργων ελέγχου της εφαρμογής.

Πέραν των συγκεκριμένων έργων συντονισμού μεγάλης κλίμακας, το Φόρουμ εκπόνησε και δημοσίευσε τις εκθέσεις από δύο πιλοτικά έργα. Το ένα αφορούσε τον έλεγχο των καταχωριζόμενων ουσιών από τις εθνικές αρχές ως προς το εάν μπορεί να τους χορηγηθεί καθεστώς ενδιάμεσων προϊόντων. Για τους σκοπούς του ελέγχου, εξακριβώθηκε το εάν τηρούνταν αυστηρά ελεγχόμενες συνθήκες στις εγκαταστάσεις παρασκευής. Αντικείμενο του άλλου έργου ήταν η δοκιμή διασυνδέσεων μεταξύ εκπληρωθεισών υποχρεώσεων των αποκλειστικών αντιπροσώπων και υποχρεώσεων που σχετίζονται με την έρευνα και ανάπτυξη προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής (PPORD)

Οι επιχειρησιακοί δεσμοί μεταξύ του ECHA και των εθνικών αρμόδιων για την εφαρμογή αρχών (NEA) ενισχύθηκαν ιδίως σε ό,τι αφορά τη συνέχεια που δίνεται στις αποφάσεις του ECHA, για τις περιπτώσεις μη συμμόρφωσης που προκύπτουν από την αξιολόγηση των φακέλων. Η συνεργασία μεταξύ ECHA και NEA, η οποία αποτελεί προαπαιτούμενο για την υλοποίηση του στρατηγικού στόχου του Οργανισμού για βελτίωση της ποιότητας των δεδομένων που υποβάλλονται στους φακέλους καταχώρισης, ευοδώθηκε χάρη σε ένα δίκτυο σημείων επαφής σε όλα τα κράτη μέλη. Το Φόρουμ άρχισε να εξετάζει το ενδεχόμενο επέκτασης της συγκεκριμένης συνεργασίας και σε άλλες αποφάσεις το 2014.

Με στόχο να αναπτύξει την ικανότητα εφαρμογής σε εθνικό επίπεδο, το Φόρουμ ανέλαβε τη διοργάνωση και διεξαγωγή εκδηλώσεων «εκπαίδευσης για τους εκπαιδευτές» με επίκεντρο τον έλεγχο των σεναρίων έκθεσης, την επιθεώρηση των ενδιάμεσων προϊόντων, τον προσδιορισμό της ταυτότητας της ουσίας και τις υποχρεώσεις για ουσίες σε αντικείμενα.

Επιπλέον, το Φόρουμ συνέχισε τις δραστηριότητές του στους τομείς της εναρμόνισης και της υποστήριξης της εφαρμογής του κανονισμού επικαιροποιώντας το οικείο εγχειρίδιο συμπερασμάτων σε 23 γλώσσες και συνδράμοντας τη Γραμματεία του ECHA στην ανάπτυξη της ενημερωτικής πύλης για την εφαρμογή του κανονισμού REACH (ECHA). Επίσης, το Φόρουμ συζήτησε και καθόρισε από κοινού με την Επιτροπή τις αλλαγές που απαιτούνται στο πληροφοριακό σύστημα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής για την εποπτεία της αγοράς (ICSMS), προκειμένου να διασφαλιστεί ότι είναι κατάλληλο για την ασφαλή επικοινωνία μεταξύ των αρμόδιων για την εφαρμογή αρχών.

Η γραμματεία του Φόρουμ παρέσχε υποστήριξη σε ό,τι αφορά επισκέψεις μελέτης και διοργάνωσε ειδικά προγράμματα κατάρτισης επιθεωρητών για λογαριασμό της αρμόδιας αρχής της Κροατίας για την εφαρμογή, προκειμένου αυτή να προετοιμαστεί για την ανάληψη των αρμοδιοτήτων της στο πλαίσιο των κανονισμών REACH και CLP. Επιπλέον, η γραμματεία παρέσχε τεχνική, επιστημονική και διοικητική υποστήριξη στο Φόρουμ σε ό,τι αφορά τη διοργάνωση των συνεδριάσεων των ομάδων εργασίας του, του ετήσιου εργαστηρίου ενδιαφερόμενων παραγόντων και των συνεδριάσεων της ολομέλειάς του.

Το Φόρουμ συνέχισε επίσης να παρέχει στη RAC, στη SEAC και στη Γραμματεία του ECHA συμβουλές σχετικά με τη δυνατότητα εφαρμογής των προτεινόμενων περιορισμών. Συν τοις άλλοις, ξεκίνησε την κατάρτιση ενός εγχειριδίου αναλυτικών μεθόδων και ανέπτυξε μια μεθοδολογία για τη συλλογή πληροφοριών σχετικά με τις μεθόδους αυτές από διάφορα ενδιαφερόμενα μέρη.

Το Φόρουμ συμμετείχε επίσης σε συζητήσεις σχετικά με το πλήρες πολυετές πρόγραμμα εργασίας για την περίοδο 2014-2018, καθώς και με τον ρόλο του στην εφαρμογή του κανονισμού PIC, παρέχοντας ένα σημείο αναφοράς για την προώθηση της εφαρμογής του PIC μετά την έναρξη της ισχύος του.

Τέλος, το Φόρουμ έδωσε μια πιο πρακτική διάσταση στις οργανώσεις των ενδιαφερόμενων φορέων, καλώντας τες να υποβάλουν προτάσεις για το τέταρτο συντονισμένο έργο ελέγχου της εφαρμογής και να συμμετάσχουν στην συλλογή πληροφοριών σχετικά με τις αναλυτικές μεθόδους.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Αποδοτική και αποτελεσματική υποστήριξη και διευκόλυνση των εργασιών των επιτροπών από τη γραμματεία ώστε οι επιτροπές να είναι σε θέση
 - να τηρούν τα χρονοδιαγράμματα που προβλέπει η νομοθεσία, και
 - να παρέχουν υψηλής ποιότητας επιστημονικές και τεχνικές γνώμες και συμφωνίες που διευκολύνουν τη λήψη οριστικών αποφάσεων με απόλυτη διαφάνεια και διασφάλιση του απαιτούμενου απορρήτου.
2. Υποστήριξη και διευκόλυνση του έργου του Φόρουμ εκ μέρους της γραμματείας, αποδοτικά, αποτελεσματικά και με διαφάνεια ούτως ώστε το Φόρουμ να είναι σε θέση
 - να βελτιώσει περαιτέρω και να εναρμονίσει τον έλεγχο της εφαρμογής των κανονισμών REACH και CLP στα κράτη μέλη ΕΕ/ΕΟΧ, διασφαλίζοντας το απαιτούμενο απόρρητο, και
 - να προωθήσει την εναρμονισμένη εφαρμογή των κανονισμών μέσω του συντονισμού έργων για την κοινή εφαρμογή και την ανταλλαγή βέλτιστων πρακτικών.
3. Αποφυγή και επίλυση της διάστασης απόψεων επιστημονικών επιτροπών άλλων οργανισμών της Ένωσης μέσω της ανταλλαγής πληροφοριών και του συντονισμού δραστηριοτήτων κοινού ενδιαφέροντος.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό γνωμών/συμφωνιών που παραδόθηκαν εντός των προβλεπόμενων από τη νομοθεσία προθεσμιών.	100 %	100 %
Ποσοστό ομόφωνων συμφωνιών της επιτροπής των κρατών μελών.	80 %	65 %
Ποσοστό γνωμών των επιτροπών που εγκρίθηκαν με συναίνεση.	80 %	93 %
Ποσοστό γνωμών των επιτροπών που ελήφθησαν υπόψη κατά τη λήψη της οριστικής απόφασης από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.	Υψηλό	Υψηλό
Επίπεδο ικανοποίησης των μελών και άλλων συμμετεχόντων από τη λειτουργία των επιτροπών (π.χ. υποστήριξη, συμπεριλαμβανομένης της κατάρτισης και της προεδρίας που παρείχε ο ECHA, συνολική διαφάνεια, δημοσίευση των αποτελεσμάτων των διαδικασιών των επιτροπών) και του Φόρουμ.	Υψηλό	Υψηλό
Περιστατικά διάστασης απόψεων με επιστημονικές επιτροπές άλλων οργανισμών της Ένωσης.	Μόνο σε επαρκώς αιτιολογημένες περιπτώσεις	Ένα

3. Κύρια αποτελέσματαΕπιτροπή των κρατών μελών

- Ομόφωνη συμφωνία της επιτροπής των κρατών μελών για 12 προτάσεις προσδιορισμού ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC).
- Ομόφωνη συμφωνία της επιτροπής των κρατών μελών επί 127 σχεδίων αποφάσεων για προτάσεις δοκιμής και ελέγχους συμμόρφωσης.
- Προπαρασκευαστικές εργασίες για την επίτευξη ομόφωνης συμφωνίας επί 16 σχεδίων αποφάσεων αξιολόγησης ουσιών.
- Γνώμη επί του σχεδίου σύστασης του ECHA για το παράρτημα XIV.
- Γνώμη του πρώτου σχεδίου επικαιροποίησης του CoRAP και γνώμη επί της συμπερίληψης μίας ουσίας στο CoRAP.

Τα προαναφερθέντα επιτεύχθηκαν μέσω:

- Έξι συνεδριάσεων της ολομέλειας, επτά συνεδριάσεων των ομάδων εργασίας και τεσσάρων προπαρασκευαστικών συνεδριάσεων.
- Συμμετοχής σε εργαστήρια σχετικά με την αξιολόγηση φακέλων ή/και ουσιών ή/και τη διαδικασία αδειοδότησης.

Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων

- Έκδοση 34 γνωμών της RAC επί φακέλων εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης.
- Έκδοση δύο γνωμών της RAC επί προτάσεων επιβολής περιορισμών.
- Υποβολή έξι φακέλων επιβολής περιορισμών σε έλεγχο συμμόρφωσης (πέντε θετικά, ένα αρνητικό αποτέλεσμα).
- Έκδοση τριών γνωμών σύμφωνα με το άρθρο 77 παράγραφος 3 στοιχείο γ) του κανονισμού REACH.
- Έκδοση μίας γνώμης της RAC επί αιτήσεων αδειοδότησης.
- Υποβολή οκτώ αιτήσεων αδειοδότησης σε έλεγχο συμμόρφωσης (θετικά και τα οκτώ αποτελέσματα).

Για την επίτευξη των προαναφερθέντων πραγματοποιήθηκαν τέσσερις συνεδριάσεις της ολομέλειας.

Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης

- Έκδοση δύο γνωμών της SEAC επί προτάσεων επιβολής περιορισμών.
- Υποβολή έξι φακέλων επιβολής περιορισμού σε έλεγχο συμμόρφωσης (πέντε θετικά και ένα αρνητικό αποτέλεσμα).
- Έκδοση μίας γνώμης επί αιτήσεων αδειοδότησης.
- Υποβολή οκτώ αιτήσεων αδειοδότησης σε έλεγχο συμμόρφωσης (όλα τα αποτελέσματα ήταν θετικά).

Για την επίτευξη των προαναφερθέντων πραγματοποιήθηκαν τέσσερις συνεδριάσεις της ολομέλειας.

Επιτροπή Βιοκτόνων

- Σύσταση της επιτροπής βιοκτόνων.
- Έγκριση του εσωτερικού κανονισμού.
- Καθορισμός των βασικών διαδικασιών εργασίας και των υποδειγμάτων γνωμοδότησης.
- Πρόγραμμα εργασίας για την περίοδο 2014-2016.
- Κώδικας δεοντολογίας για τη συμμετοχή των αιτούντων στην επιτροπή βιοκτόνων.

Για την επίτευξη των προαναφερθέντων πραγματοποιήθηκαν τρεις συνεδριάσεις της ολομέλειας.

Ομάδα συντονισμού

- Ορισμός σημείων επαφής, διορισμός Προέδρου.
- Προγραμματισμός τακτικών συνεδριάσεων.
- Κατάρτιση εσωτερικού κανονισμού, κύριων πρακτικών και αρχών εργασίας.
- Εξέταση των πρώτων διαφορών σε θέματα αμοιβαίας αναγνώρισης.

Φόρουμ

- Τρεις συνεδριάσεις της ολομέλειας του Φόρουμ και δώδεκα συνεδριάσεις της ομάδας εργασίας.
- Τελική έκθεση με αντικείμενο το δεύτερο συντονισμένο έργο του Φόρουμ για τον έλεγχο της συμμόρφωσης των τυποποιητών προς τους κανονισμούς REACH και CLP.
- Τελική έκθεση του πιλοτικού έργου για τα ενδιάμεσα προϊόντα.
- Τελική έκθεση του πιλοτικού έργου για τις διασυνδέσεις κατά τον έλεγχο των υποχρεώσεων PPORD και των υποχρεώσεων των αποκλειστικών αντιπροσώπων.
- Επικαιροποίηση του εγχειριδίου πορισμάτων.

- Έκδοση εναρμονισμένης μεθοδολογίας σχετικά με την επιλογή, ιεράρχηση, υλοποίηση και αξιολόγηση συντονισμένων έργων του Φόρουμ.
- Έμπρακτη συνεργασία μεταξύ του ECHA και των ΝΕΑ σε θέματα συνέχειας των αποφάσεων του ECHA (δηλώσεις μη συμμόρφωσης).
- Έκδοση τελικού καταλόγου των αλλαγών που πρέπει να πραγματοποιηθούν στο πληροφοριακό σύστημα της Επιτροπής για την εποπτεία της αγοράς (ICSMS).
- Μία εκδήλωση για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες και μία εκδήλωση κατάρτισης για τους εκπαιδευτές στον τομέα της εφαρμογής των κανονισμών REACH και CLP με τη συμμετοχή εμπειρογνομόνων από τον ECHA και τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών.
- Έξι συμβουλές σχετικά με την εφαρμοσιμότητα των προτεινόμενων περιορισμών.
- Κατάρτιση της πρώτης έκδοσης της μεθοδολογίας περί εισήγησης αναλυτικών μεθόδων για τον σκοπό της επιβολής των περιορισμών του παραρτήματος XVII.

Δραστηριότητα 9: Συμβούλιο Προσφυγών

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

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Ο αριθμός των προσφυγών που ασκήθηκαν το 2013 (22) συμβαδίζει με τις εκτιμήσεις, οι οποίες βασίστηκαν στο ποσοστό των προσφυγών κατά αποφάσεων του ECHA που υπόκεινται σε προσφυγή (καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων, αξιολόγηση φακέλων και αξιολόγηση ουσιών). Με άλλα λόγια, οι προσφυγές υπολείπονταν αριθμητικά των προβλεπόμενων στο πρόγραμμα εργασίας του 2013 (36), όπως και ο αριθμός των υποκείμενων σε προσφυγή αποφάσεων που έλαβε ο ECHA κατά το πρώτο εννεάμηνο του έτους. Δεδομένου ότι μεγάλος αριθμός των υποκείμενων σε προσφυγή αποφάσεων ελήφθη από τον ECHA κατά το τελευταίο τρίμηνο του 2013, ενδέχεται ο αριθμός των προσφυγών κατά το πρώτο τρίμηνο του 2014 να είναι μεγαλύτερος από τον αναμενόμενο.

Το 2013 κατατέθηκαν από τις ΜΜΕ (μικρομεσαίες επιχειρήσεις) περισσότερες προσφυγές από ό,τι στο παρελθόν. Συγκεκριμένα, ασκήθηκαν 16 νέες προσφυγές κατά της ανάκλησης αριθμών καταχώρισης, κατά κύριο λόγο από μικρότερες επιχειρήσεις οι οποίες φαίνονται λιγότερο εξοικειωμένες με τις διαδικασίες των κανονισμών REACH και ECHA. Ο βασικός λόγος για την άσκηση αυτών των προσφυγών ήταν η ανάκληση αριθμών καταχώρισης λόγω διαφορών ως προς το μέγεθος των επιχειρήσεων των καταχωριζόντων. Ένας ακόμη παράγοντας που συνετέλεσε στην άσκηση ορισμένων προσφυγών ήταν το γλωσσικό καθεστώς του ECHA. Σε αρκετές από τις προσφυγές που σχετίζονται με το μέγεθος των επιχειρήσεων, τα ενδιαφερόμενα μέρη (ο προσφεύγων και ο ECHA) συμφώνησαν να συζητήσουν τις υποθέσεις τους στο περιθώριο της διαδικασίας προσφυγής. Στις περιπτώσεις αυτές, το Συμβούλιο Προσφυγών ανέστειλε τη διαδικασία ανακοπής προκειμένου να πραγματοποιηθούν οι διαπραγματεύσεις και οι συζητήσεις μεταξύ των μερών. Στην πλειονότητα αυτών των περιπτώσεων, τα ενδιαφερόμενα μέρη διευθέτησαν την κατάσταση καταλήγοντας σε αμοιβαίως ικανοποιητική λύση, με επακόλουθο την ανάκληση των προσφυγών. Αν και το Συμβούλιο Προσφυγών δεν χρειάστηκε να ολοκληρώσει τις διαβουλεύσεις του σε αυτές τις υποθέσεις, η ύπαρξη και μόνο της διαδικασίας προσφυγής έδωσε τη δυνατότητα αφενός στους προσφεύγοντες να επωφεληθούν διορθωτικών μέτρων και αφετέρου στον Οργανισμό να προσαρμόσει τις πρακτικές του ώστε να βοηθήσει τις ΜΜΕ.

Το 2013 ασκήθηκαν επίσης δύο προσφυγές σε σχέση με διαφορές που είχαν ως αντικείμενο την κοινοχρησία δεδομένων –εκ των οποίων η μία στρεφόταν κατά της καταχώρισης μιας άλλης εταιρίας– και τρεις προσφυγές σε σχέση με τους ελέγχους συμμόρφωσης. Οι προσφυγές αυτές, με εξαίρεση μία στην περίπτωση της οποίας ο εκτελεστικός διευθυντής διόρθωσε την προσβαλλόμενη απόφαση, εξετάζονται επί του παρόντος από το Συμβούλιο Προσφυγών.

Κατά τη διάρκεια του ίδιου έτους εκδόθηκαν πέντε αποφάσεις του Συμβουλίου Προσφυγών επί προσφυγών κατά αποφάσεων που έλαβε ο ECHA μετά τη διενέργεια των ελέγχων συμμόρφωσης. Μολονότι οι αποφάσεις του Συμβουλίου Προσφυγών λαμβάνονται αποκλειστικά και μόνο βάσει των ιδιαίτερων περιστάσεων της εκάστοτε υπόθεσης, τα πορίσματα αυτών των αποφάσεων ενδέχεται να έχουν ευρύτερη εφαρμογή και αντίκτυπο τόσο για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες όσο και τον ECHA. Από τις αποφάσεις που ελήφθησαν σε αυτές τις υποθέσεις αντλήθηκαν χρήσιμες πληροφορίες σχετικά με ορισμένες νομικές και επιστημονικές πτυχές της ερμηνείας και της εφαρμογής του κανονισμού REACH: π.χ. υποχρεώσεις του Οργανισμού όταν ζητά, στο πλαίσιο του άρθρου 25, τη διεξαγωγή μη τυπικών δοκιμών (αρχή της «έσχατης λύσης»), εφαρμογή της αρχής της αναλογικότητας

όταν ο Οργανισμός ζητά περαιτέρω πληροφορίες, παρατηρήσεις επί των κατευθυντήριων γραμμών του ΟΟΣΑ για τις δοκιμές (A-005-2011), το περιθώριο διακριτικής ευχέρειας του ECHA όσον αφορά την εξέταση προτάσεων σύγκρισης, (A-001-2012), αποσαφήνιση της διαδικασίας παρακολούθησης των αποφάσεων αξιολόγησης φακέλων σύμφωνα με το άρθρο 42, ερμηνεία της καθοδήγησης του ECHA σε σχέση με τις επικαιροποιήσεις των φακέλων, συγκεκριμένα η υποχρέωση συνεκτίμησης κατά τη διαδικασία λήψης αποφάσεων του κατά πόσον ο ECHA ενημέρωσε επαρκώς τον προσφεύγοντα σχετικά με την προθεσμία επικαιροποίησης (A-003-2012), ερμηνεία των απαιτήσεων πληροφοριών του παραρτήματος Χ του κανονισμού REACH, αξιολόγηση των δηλώσεων απαλλαγής, καθυστερημένη επικαιροποίηση ενός φακέλου καταχώρισης, υποχρέωση του ECHA να αιτιολογεί τις αποφάσεις του (A-004-2012), πεδίο εφαρμογής και νομιμότητα των διορθώσεων αποφάσεων από τον εκτελεστικό διευθυντή του ECHA, παραδεκτό νέων πληροφοριών που υποβάλλονται κατά τη διαδικασία προσφυγής (A-007-2012) και η αρχή της χρηστής διοίκησης (A-003-2012 και A-007-2012). Επιπλέον, σε μια απόφαση απόρριψης μιας καταχώρισης (A-005-2012) αποσαφηνίστηκε η υποχρέωση του καταχωρίζοντος να τηρεί ενημερωμένο τον λογαριασμό του στο REACH-IT, καθώς και οι απαιτήσεις περί έγκυρης κοινοποίησης από τον ECHA προς τους καταχωρίζοντες μέσω του REACH-IT.

Πρέπει επίσης να επισημανθεί ότι το 2013, με αφορμή μια υπόθεση στην οποία ο αιτών απέδειξε την ύπαρξη συμφέροντός του στην τελική απόφαση, δόθηκε η δυνατότητα παρέμβασης σε υποθέσεις προσφυγής. Δύο αιτήματα για τη χορήγηση άδειας παρέμβασης απορρίφθηκαν. Η μία επειδή ο αιτών δεν απέδειξε την ύπαρξη συμφέροντος στην έκβαση της συγκεκριμένης υπόθεσης και η άλλη επειδή ο αιτών δεν απέδειξε τη νομική του προσωπικότητα. Ο πρόεδρος εξέδωσε μία διαδικαστική απόφαση επί ενός αιτήματος εμπιστευτικότητας. Όλες οι σημαντικές διαδικαστικές αποφάσεις δημοσιεύονται στο διαδίκτυο μόλις περατωθεί η συναφής υπόθεση.

Το Συμβούλιο Προσφυγών έχει καταβάλει σημαντικές προσπάθειες για να δοθούν στα μέρη διάφορα μέσα ώστε να εκφράζουν τις απόψεις τους, να προβάλλουν τα επιχειρήματά τους και να αντικρούουν τα επιχειρήματα των άλλων μερών και, εάν υπάρχουν, των παρεμβαίνόντων. Στο πλαίσιο των προσπαθειών αυτών εντάσσονται και οι πέντε προφορικές ακροάσεις και η μία τηλεδιάσκεψη (σύμφωνα με το άρθρο 15 του εσωτερικού κανονισμού) που διοργανώθηκαν το 2013. Κατά τις ακροάσεις, οι οποίες διήρκεσαν στην πλειονότητα των περιπτώσεων μία ολόκληρη εργάσιμη ημέρα, τα μέρη και οι παρεμβαίνοντες είχαν την ευκαιρία να παρουσιάσουν τα επιχειρήματά τους απευθείας στο Συμβούλιο Προσφυγών, το οποίο έθεσε ερωτήσεις απευθείας στα μέρη και στους παρεμβαίνοντες προκειμένου να αποσαφηνίσει τυχόν ζητήματα που είναι σημαντικά για τη λήψη της τελικής του απόφασης.

Ξεκίνησαν προετοιμασίες για τις προσφυγές που αναμένεται να ασκηθούν κατά την εφαρμογή του κανονισμού για τα βιοκτόνα, συγκεκριμένα μέσω της κατάρτισης του προσωπικού σε συνεργασία με τις επιχειρησιακές μονάδες του ECHA και μέσω της συμμετοχής σε κατάλληλα σεμινάρια και διασκέψεις. Συν τοις άλλοις, στο πλαίσιο του κανονισμού για τα βιοκτόνα, η ενότητα του δικτυακού τόπου του ECHA σχετικά με τις προσφυγές επικαιροποιήθηκε με συναφείς πληροφορίες, μεταφρασμένες σε όλες τις γλώσσες.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

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

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό τελικών αποφάσεων που ελήφθησαν εντός 90 εργάσιμων ημερών από την ολοκλήρωση της γραπτής ή προφορικής διαδικασίας.	90 %	100 %

3. Κύρια αποτελέσματα

- Άσκηση και επεξεργασία 22 νέων προσφυγών.
- Λήψη οκτώ τελικών αποφάσεων (εκ των οποίων δύο αποφάσεις ανάκλησης).
- Λήψη 16 διαδικαστικών αποφάσεων (ένα αίτημα εμπιστευτικότητας, τρία αιτήματα για χορήγηση άδειας παρέμβασης, δύο συνεξεταζόμενες υποθέσεις, έξι αιτήματα αναστολής της διαδικασίας, ένα αίτημα αλλαγής γλώσσας, ένα αίτημα διόρθωσης απόφασης, ένα αίτημα για υποβολή νέων στοιχείων και ένα αίτημα ακρόασης εμπειρογνομόνων.
- Πραγματοποίηση 5 προφορικών ακροάσεων και μίας συνάντησης με τα ενδιαφερόμενα μέρη, σύμφωνα με το άρθρο 15 του εσωτερικού κανονισμού.
- Δημοσίευση όλων των τελικών αποφάσεων, καθώς και δημοσίευση στο διαδίκτυο ορισμένων διαδικαστικών αποφάσεων σε σχέση με αιτήματα για χορήγηση άδειας παρέμβασης και αιτήματα εμπιστευτικότητας Δημοσίευση νέου ενημερωτικού φυλλαδίου σχετικά με τη διαδικασία προσφυγής.

Δραστηριότητα 10: Επικοινωνία

Όπως συμβαίνει με όλους τους οργανισμούς της ΕΕ που λειτουργούν υπό καθεστώς αυτονομίας, οι δραστηριότητες επικοινωνίας του ECHA αποτελούν αναπόσπαστο τμήμα του έργου του. Μέσω των δραστηριοτήτων αυτών αφενός ενημερώνεται το κοινό στο οποίο απευθύνεται ο Οργανισμός σχετικά με τον τρόπο με τον οποίο ο ECHA εκπληρώνει τα καθήκοντά του και, αφετέρου, εδραιώνεται η εταιρική ταυτότητα και το δημόσιο κύρος του, ενώ παράλληλα διευκολύνεται η αλληλεπίδρασή του με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες. Στον δικτυακό τόπο του ECHA περιγράφονται οι ρυθμιστικές διαδικασίες του Οργανισμού και παρέχεται καθοδήγηση και υποστήριξη στους υποκείμενους στις υποχρεώσεις των κανονισμών, σε συνδυασμό με μια πλατφόρμα διάδοσης πληροφοριών για τις χημικές ουσίες και με πληροφορίες για το ευρύ κοινό σχετικά με τους σκοπούς της νομοθεσίας και την πρόοδο της εφαρμογής της. Μέσω της εσωτερικής επικοινωνίας του ECHA το προσωπικό ενημερώνεται και ενθαρρύνεται η συμμετοχή του, γεγονός που αντικατοπτρίζεται στο έργο του Οργανισμού.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Με το έμβλημα «REACH 2013», ο ECHA συντόνισε το 2013 μια μεγάλης κλίμακας προσπάθεια για τη διάδοση της προθεσμίας καταχώρισης του 2013. Οι δραστηριότητες ενόψει της προθεσμίας επικεντρώθηκαν στην παρότρυνση των επιχειρήσεων να καταχωρίσουν τις ουσίες τους εγκαίρως, συνοδεύτηκαν δε από δραστηριότητες για την προβολή των αποτελεσμάτων που επιτυγχάνονται μετά την προθεσμία καταχώρισης και του αντίκτυπου των εν λόγω δραστηριοτήτων στην ασφαλέστερη χρήση των χημικών ουσιών. Ο Οργανισμός πραγματοποίησε την πρώτη του συνέντευξη Τύπου στις Βρυξέλλες, με τη συμμετοχή τοπικών δημοσιογράφων οι οποίοι ενημερώθηκαν σχετικά με τα αποτελέσματα της καταχώρισης. Αύξηση σημείωσε και η επισκεψιμότητα στην ιστοσελίδα των αποτελεσμάτων του ECHA, η οποία υπερδιπλασιάστηκε, με περισσότερες από 14.000 μεμονωμένες επισκέψεις, προβολή σε 18.000 λογαριασμούς στο Twitter και με την ανάρτηση 77 σημαντικών άρθρων. Η συγκεκριμένη εκστρατεία προβλήθηκε και στις ΜΜΕ μέσω συναφών πλατφορμών επικοινωνίας, όπως το Ευρωπαϊκό Δίκτυο Επιχειρήσεων (EEN).

Σε συνεργασία με τις υπηρεσίες της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, ο ECHA συμμετείχε και σε μια σειρά άλλων σημαντικών δραστηριοτήτων επικοινωνίας, όπως αυτή για την έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα και η παρουσίαση του οφέλους που απορρέει από την εφαρμογή του κανονισμού REACH.

Πέραν των εκδηλώσεων αυτών, τα πολυάριθμα επιτεύγματα του Οργανισμού συνοδεύτηκαν από δραστηριότητες επικοινωνίας οι οποίες απευθύνονταν στους υποκείμενους στις υποχρεώσεις των κανονισμών, στα ενδιαφερόμενα μέρη και στο γενικό κοινό. Η επικοινωνία –κυρίως μέσω του ενημερωτικού δελτίου του ECHA και των διαδικτυακών δημοσιεύσεών του– συμπλήρωσε και υποστήριξε το ρυθμιστικό έργο του Οργανισμού. Πρόκειται για ένα εργαλείο το οποίο είναι απαραίτητο για την ενημέρωση των ενδιαφερόμενων παραγόντων και του κοινού σχετικά με τις ενέργειες στις οποίες προβαίνει ο ECHA για την εφαρμογή της ευρωπαϊκής νομοθεσίας για την ασφάλεια των χημικών προϊόντων. Για την επίτευξη αυτού του στόχου, στο πλαίσιο των δραστηριοτήτων επικοινωνίας δόθηκε έμφαση στη διάδοση των τεσσάρων στρατηγικών στόχων που σχεδιάστηκαν ως οι πυλώνες του έργου του ECHA για μετά το αρχικό στάδιο θέσπισης όλων των ρυθμιστικών διαδικασιών.

Ο κλάδος, και ιδιαίτερα οι ΜΜΕ, επωφεληθήκε από διάφορες δραστηριότητες επικοινωνίας οι οποίες διοργανώθηκαν από κοινού με τους εταίρους από την ΕΕ και διαπιστευμένους οργανισμούς ενδιαφερόμενων παραγόντων, με στόχο τη αποσαφήνιση των καθηκόντων και του οφέλους που απορρέει από την εφαρμογή του κανονισμού για την ασφάλεια των χημικών προϊόντων: δημιουργήθηκαν νέες ενότητες στον δικτυακό τόπο για τους εργαζόμενους και το ευρύ κοινό και συστάθηκε ένα δίκτυο υπευθύνων κοινοποίησης.

Ελήφθη μέριμνα για την κατάρτιση των μελών του δικτύου Enterprise Europe. Ο Οργανισμός ενημέρωσε τους διαπιστευμένους ενδιαφερόμενους οργανισμούς μέσω ειδικών ηλεκτρονικών δελτίων.

Ο ECHA έκανε την πρώτη του ανάρτηση στα μέσα κοινωνικής δικτύωσης ως Οργανισμός δημοσιεύοντας στο Twitter νέα από τον Ιανουάριο του 2013. Στόχος του ήταν να επεκτείνει την εμβέλεια της ενημέρωσης που παρέχει και να αυξήσει τη διαδικτυακή του παρουσία. Η ανάρτηση του Οργανισμού αναδημοσιεύθηκε από 503 χρήστες. Χαράχθηκε επίσης η στρατηγική του Οργανισμού σχετικά με την παρουσία του στα μέσα κοινωνικής δικτύωσης, με σκοπό την προσέγγιση νέων ενδιαφερόμενων αλλά και ενδιαφερόμενων από τον κλάδο με οικονομικά αποδοτικό τρόπο.

Κατά τη διάρκεια του έτους, ο ECHA αύξησε την αλληλεπίδρασή του με τους ενδιαφερόμενους παράγοντες –στις δύο συναφείς ημερίδες του ECHA που διοργανώθηκαν αντίστοιχα για τους κανονισμούς REACH/ CLP και τον κανονισμό BPR συμμετείχε πρωτοφανείς αριθμός ενδιαφερόμενων παραγόντων (3.500 συμμετέχοντες στις εκδηλώσεις με προσωπική παρουσία και επί γραμμής). Οι συνδρομητές στο ενημερωτικό δελτίο του ECHA και στις ηλεκτρονικές ειδήσεις του ECHA (e-News) αυξήθηκαν κατά 1000, ενώ έγιναν δεκτοί 10 ακόμη διαπιστευμένοι οργανισμοί ενδιαφερόμενων παραγόντων. Η γραμματεία του ECHA έθεσε σε λειτουργία μια νέα πλατφόρμα συζήτησης με διαπιστευμένους ενδιαφερόμενους οργανισμούς της κοινωνίας των πολιτών. Οι επισταμένες προσπάθειες των ενδιαφερόμενων παραγόντων έτυχαν γενικής επιδοκιμασίας.

Ομοίως, οι δραστηριότητες του Οργανισμού προσέλκυσαν το έντονο ενδιαφέρον των μέσων ενημέρωσης, όπως προκύπτει από τις 50 και άνω συνεντεύξεις με δημοσιογράφους και τις δύο συνεντεύξεις Τύπου που πραγματοποιήθηκαν.

Με τη μετάφραση 250 πρωτότυπων εγγράφων και ενημερωτικών εκδόσεων του σε 22 επίσημες γλώσσες της ΕΕ, ο Οργανισμός υπερέβη τις ανάγκες του κοινού του για πολύγλωσση ενημέρωση, υπερβαίνοντας τον στόχο του κατά 25%.

Σε συνεργασία με την Ευρωπαϊκή Επιτροπή και άλλους εταίρους σε θέματα επικοινωνίας, ο Οργανισμός ξεκίνησε προετοιμασίες για την πραγματοποίηση δραστηριοτήτων ευαισθητοποίησης όσον αφορά τις υποχρεώσεις κοινοποίησης για μείγματα βάση του κανονισμού CLP, οι οποίες θα αρχίσουν να ισχύουν από το 2015. Ως εκ τούτου, η παρακολούθηση της εφαρμογής των συστάσεων της έκθεσης της Επιτροπής (δυνάμει του άρθρου 34 παράγραφος 2 του κανονισμού CLP) σχετικά με την επικοινωνία για την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων αναβλήθηκε μέχρι το 2014.

Μέχρι το 2014 αναβλήθηκε και η κυκλοφορία του εργαλείου που επρόκειτο να τεθεί σε λειτουργία για την έγκαιρη δημοσίευση και αναθεώρηση των εκδόσεων του ECHA, λόγω της επανεξέτασης ορισμένων διαδικασιών επικοινωνίας με σκοπό να αυξηθεί η αποτελεσματικότητά τους.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

1. Αποτελεσματική επικοινωνία του ECHA με όλες τις ομάδες εξωτερικών ενδιαφερομένων, συνήθως σε 23 γλώσσες της ΕΕ, καθώς και εύστοχη και ισορροπημένη παρουσία του στα μέσα μαζικής ενημέρωσης.
2. Συμμετοχή των διαπιστευμένων ενδιαφερόμενων φορέων στις εργασίες του ECHA και ικανοποίηση από την πλευρά τους ότι οι απόψεις τους εκφράζονται και λαμβάνονται υπόψη.

3. Σωστή ενημέρωση του υπαλλήλων του ECHA, αίσθηση του ανήκειν και ότι αποτελούν μέρος μιας κοινής εταιρικής προσπάθειας.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Επίπεδο ικανοποίησης αναγνωστών από τα έγγραφα του ECHA, συμπεριλαμβανομένων των διαθέσιμων γλωσσών, (δικτυακός τόπος, ηλεκτρονική ανακοίνωση ειδήσεων (e-News), ενημερωτικό δελτίο, δελτία τύπου, ενημερωτικές ειδοποιήσεις). Τα παραπάνω αποτιμώνται από την άποψη της έγκαιρης έκδοσης, του περιεχομένου και της χρηστικότητας.	Υψηλό	Υψηλό e-News - Υψηλό Ενημερωτικό δελτίο του ECHA - Υψηλό
Επίπεδο ικανοποίησης των διαπιστευμένων ενδιαφερόμενων φορέων από τις πληροφορίες που τους παρέχονται και από τη σχέση τους με τον ECHA.	Υψηλό	Υψηλό
Επίπεδο ικανοποίησης του προσωπικού από την εσωτερική επικοινωνία.	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

- Δημοσίευση (επί ή εκτός διαδικτύου) 250 εγγράφων στις 23 επίσημες γλώσσες της ΕΕ (περιλαμβανομένης της κροατικής).
- Συντονισμένες δραστηριότητες επικοινωνίας σχετικά με την προθεσμία του 2013 βάσει του κανονισμού REACH, την έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα και τον χάρτη πορείας για τις ουσίες SVHC. Αναβολή των προγραμματισμένων δραστηριοτήτων σχετικά με αιτήσεις αδειοδότησης και τον κανονισμό PIC μέχρι το 2014.
- Δραστηριότητες επικοινωνίας σχετικά με τα βιοκτόνα, περιλαμβανομένων 12 δελτίων Τύπου/ενημερωτικών ειδοποιήσεων, 15 άρθρων σε ενημερωτικά δελτία, 28 θεμάτων στις εκδηλώσεις ενημέρωσης των ενδιαφερόμενων παραγόντων, 60 νέων ιστοσελίδων, μιας ημερίδας για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες, μιας στρατηγικής συζήτησης με τους διαπιστευμένους ενδιαφερόμενους παράγοντες, ενημερωτικού υλικού και δραστηριοτήτων εσωτερικής επικοινωνίας.
- Δημοσίευση 44 δελτίων Τύπου και διοργάνωση δύο συνεντεύξεων Τύπου για τα μέσα ενημέρωσης. Περισσότερες από 50 συνεντεύξεις κατόπιν αιτήματος των μέσων ενημέρωσης.
- Έκδοση 50 ενημερωτικών ειδοποιήσεων, 51 εβδομαδιαίων ηλεκτρονικών δελτίων και ενός διμηνιαίου ενημερωτικού δελτίου για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες.
- Διοργάνωση δύο ημερίδων για τους ενδιαφερόμενους παράγοντες, επανάληψη ενός εργαστηρίου για τους διαπιστευμένους ενδιαφερόμενους οργανισμούς και

διοργάνωση ενημερωτικής ημερίδας για τους προσφάτως διαπιστευμένους ενδιαφερόμενους παράγοντες.

- Διοργάνωση εκδήλωσης για το ευρύ κοινό στο πλαίσιο της Ημέρας της Ευρώπης, με 3.500 επισκέπτες.
- Περαιτέρω βελτίωση της διαδικτυακής παρουσίας του ECHA μέσω της δημιουργίας νέων ενότητων (π.χ. για τα βιοκτόνα) και της διάδοσης περισσότερων πληροφοριών για τα χημικά προϊόντα. Πραγματοποίηση περίπου 1.800 επικαιροποιήσεων στον δικτυακό τόπο.
- Παροχή συνδρομής σε θέματα σύνταξης και μορφοποίησης για 45 δημοσιεύσεις του ECHA και δημοσίευση οκτώ φυλλαδίων για την προβολή του έργου του ECHA. Δημοσίευση του πρώτου ηλεκτρονικού βιβλίου του ECHA στον δικτυακό τόπο (πολυετές πρόγραμμα εργασίας 2014-2018).
- Καθημερινή εσωτερική ενημέρωση μέσω του ενδοδικτύου και σε εσωτερικές οθόνες πληροφοριών, στο πλαίσιο της οποίας αναρτήθηκαν 449 ειδήσεις. 50 εβδομαδιαίες εσωτερικές ανασκοπήσεις ειδήσεων (ECHANet Exchange), τέσσερις τριμηνιαίες γενικές συνελεύσεις του προσωπικού και τρεις πρωινές συναντήσεις μεταξύ του προσωπικού του ECHA και του εκτελεστικού διευθυντή,
- Διεξαγωγή 10 ερευνών για τη μέτρηση της ικανοποίησης ή την κατανόηση των εμπειριών των ενδιαφερόμενων παραγόντων.
- Κυκλοφορία ενός εργαλείου για την αποδοτικότερη εσωτερική διαχείριση των μεταφραστικών εργασιών.

Δραστηριότητα 11: Διεθνής συνεργασία

Ως κορυφαίος ρυθμιστικός οργανισμός σε παγκόσμιο επίπεδο, ο ECHA διαχειρίζεται το προηγμένο καθεστώς της ΕΕ για την ασφάλεια των χημικών προϊόντων. Για τον σκοπό αυτό συνεργάζεται και με παράγοντες εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης. Ο ECHA ανταλλάσσει εμπειρίες με έναν αυξανόμενο αριθμό ρυθμιστικών αρχών άλλων χωρών που θεσπίζουν νομοθεσίες για τα χημικά προϊόντα και πραγματοποιεί δράσεις ευαισθητοποίησης του κλάδου στις χώρες οι οποίες εξαγουν στην ΕΕ. Κατ' αυτόν τον τρόπο συμβάλλει στην αποτελεσματική συμμόρφωση των αλλοδαπών παραγόντων προς τη νομοθεσία της ΕΕ. Σημαντικό σκέλος αυτής της δραστηριότητας αποτελεί το έργο του ECHA στον ΟΟΣΑ, καθώς και η συνδρομή του για την εφαρμογή των διεθνών συμβάσεων εντός της ΕΕ.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Στο πλαίσιο της συνεργασίας του με τους διεθνείς εταίρους του, ο ECHA συνέχισε να συμμετέχει στις πολυάριθμες δραστηριότητες του ΟΟΣΑ, να συμβάλλει στην προετοιμασία των υποψήφιων χωρών για ένταξη στην ΕΕ και να διατηρεί επαφές με μεμονωμένα κράτη μέλη του ΟΟΣΑ.

Ο ECHA συνέχισε να συνεργάζεται ενεργά με τον ΟΟΣΑ για την εναρμόνιση των εργαλείων διαχείρισης των χημικών προϊόντων. Το 2013 και το 2014 είναι δύο έτη κρίσιμης σημασίας για την εκπλήρωση της υποχρέωσης συλλογής πληροφοριών για το IUCLID 6, ενόψει της κυκλοφορίας του το 2016. Οι σχετικές εργασίες ξεκίνησαν το 2013 με εκτενείς διαβουλεύσεις σχετικά με τις απαιτήσεις στις οποίες υπόκεινται οι ενδιαφερόμενοι παράγοντες. Για την αναφορά των ιδιοτήτων των νανοϋλικών, το 2013 ενσωματώθηκαν στο IUCLID ειδικά, εναρμονισμένα με τον ΟΟΣΑ πρότυπα, τα οποία αναπτύχθηκαν κατά τα προηγούμενα έτη. Σε συνεργασία με το JRC δημιουργήθηκε ένα εναρμονισμένο με τον ΟΟΣΑ πρότυπο για τη συμπερίληψη των ενδιάμεσων επιπτώσεων των τοξικολογικών μελετών. Το συγκεκριμένο πρότυπο έχει σχεδιασθεί για την υποστήριξη της δραστηριότητας του ΟΟΣΑ με τίτλο Οδοί Δυσμενούς Έκβασης, ως ένα πρώτο εργαλείο για τη συγκέντρωση των συγκεκριμένων δεδομένων.

Για την ευρύτερη και αποτελεσματικότερη διάδοση πληροφοριών καταχώρισης από τη βάση δεδομένων του ECHA, ο σύνδεσμος προς την πύλη eChemPortal του ΟΟΣΑ επικαιροποιείται σε τακτική βάση. Επίσης, το 2013 καθορίστηκε το καινούριο λογότυπο της πύλης και διασφαλίστηκε περαιτέρω η ανάπτυξη και η συντήρηση της πύλης.

Ο ECHA συνέχισε την ενεργό συνεισφορά του στην ανάπτυξη της εργαλειοθήκης QSAR, με σκοπό την εξέλιξή της σε πρακτικό εργαλείο για τους καταχωρίζοντες του 2018 οι οποίοι επιθυμούν να διερευνήσουν τη δυνατότητα σύγκρισης των ουσιών τους. Ολοκληρώθηκε η τεχνική αναθεώρηση του κώδικα του λογισμικού και ξεκίνησε η επιστημονική του αναθεώρηση. Σε συνεργασία με τον ΟΟΣΑ χαράχθηκε μια μελλοντική στρατηγική για τις επικείμενες σημαντικές εξελίξεις. Για τον σκοπό αυτό, προκηρύχθηκε διαγωνισμός με αντικείμενο την υποστήριξη της βελτίωσης του εργαλείου. Πέραν της ενίσχυσης της επιστημονικής εγκυρότητας του εργαλείου, βασικός στόχος είναι να καταστεί πιο εύχρηστο.

Καθόλη τη διάρκεια του έτους, ο Οργανισμός συνέχισε τις εργασίες του για τη συνδρομή των υποψήφιων και των πιθανών υποψήφιων για ένταξη χωρών, εστιάζοντας στην Κροατία κατά την περίοδο λίγο πριν την προσχώρηση της χώρας στην Ευρωπαϊκή Ένωση, την 1η Ιουλίου του 2013. Με την υποστήριξη του μηχανισμού προενταξιακής βοήθειας (ΜΠΒ) της Ευρωπαϊκής Ένωσης, ο Οργανισμός πραγματοποίησε μελέτες επίσκεψης, εργαστήρια και άλλες δραστηριότητες ανάπτυξης ικανοτήτων σε σχέση με τους κανονισμούς REACH, CLP και BRP, με γνώμονα τις γνώσεις που χρειάζονταν οι δικαιούχοι προκειμένου να είναι σε θέση να συνεισφέρουν στο έργο του ECHA.

Στο πλαίσιο των συμφωνιών συνεργασίας που συνάφθηκαν με ομόλογους οργανισμούς στην Αυστραλία, στον Καναδά, στην Ιαπωνία και στις ΗΠΑ, πραγματοποιήθηκε (κυρίως με οπτικοακουστικά μέσα) μια σειρά συναντήσεων μεταξύ επιστημόνων σε κανονιστικά θέματα για την ανταλλαγή πληροφοριών σε ποικίλα τεχνικά ζητήματα, από τις μεμονωμένες ουσίες έως τις ουσίες σε αντικείμενα, αλλά και τις εξελίξεις της νομοθεσίας στον τομέα των ναυοϋλικών. Ξεκίνησαν επίσης προσπάθειες για την αναδιαμόρφωση της συνεργασίας και την καλύτερη υλοποίησή της.

Το παγκόσμιο ενδιαφέρον για τις νομοθεσίες της ΕΕ που διέπουν τα χημικά προϊόντα διατηρήθηκε σε υψηλά επίπεδα, όπως υποδεικνύει η ζήτηση από διάφορες χώρες που επισκέφθηκαν τον Οργανισμό για επεξηγηματικές συναντήσεις με τις αρμόδιες αρχές και τον κλάδο, ώστε να γίνει πιο κατανοητό τόσο το κανονιστικό καθεστώς όσο και η εμπειρία από την εφαρμογή του. Οι παρουσιάσεις αυτές χρησίμευσαν επίσης στην ενημέρωση των ξένων παρασκευαστών, από τους οποίους προέρχεται το ήμισυ σχεδόν όλων των φακέλων, μέσω των αποκλειστικών αντιπροσώπων ή των εισαγωγέων τους, με αποτέλεσμα τη βελτίωση της ποιότητας των φακέλων τους.

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 τους βασικούς κανονιστικούς φορείς τρίτων χωρών που είναι χρήσιμοι για την εφαρμογή των κανονισμών REACH και CLP, καθώς και παροχή υποστήριξης στα υποψήφια κράτη μέλη της ΕΕ και στις εν δυνάμει υποψήφιες χώρες στο πλαίσιο του προγράμματος ΜΠΒ με αποδοτικό και αποτελεσματικό τρόπο.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Επίπεδο ικανοποίησης των ενδιαφερόμενων φορέων (συμπεριλαμβανομένης της Επιτροπής) από τις δραστηριότητες συνεργασίας του Οργανισμού (συμπεριλαμβανομένης της επιστημονικής και διοικητικής υποστήριξης προς την Επιτροπή).	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματα

- Υποβολή συνολικά 23 νέων και 15 επικαιροποιημένων εναρμονισμένων προτύπων για εξέταση από τον ΟΟΣΑ, περιλαμβανομένων ειδικών προτύπων για τα ναυοϋλικά.
- Κυκλοφορία μιας επικαιροποίησης της έκδοσης 3 της εργαλειοθήκης QSAR του ΟΟΣΑ, με περισσότερες λειτουργίες και βάσεις δεδομένων, τον Δεκέμβριο του 2013.

- Έγκριση των προδιαγραφών της αρχιτεκτονικής του IUCLID 6 από την επιτροπή εμπειρογνομόνων της ομάδας χρηστών του IUCLID του ΟΟΣΑ.
- Φιλοξενία και περαιτέρω βελτίωση της πύλης eChemPortal σύμφωνα με την ιεράρχηση των πιθανών βελτιώσεων που εγκρίθηκαν από την κοινή συνεδρίαση με τον ΟΣΣΑ το 2012.
- Πραγματοποίηση 17 δραστηριοτήτων στο πλαίσιο του δεύτερου έργου του Μηχανισμού Προενταξιακής Βοήθειας για τις υποψήφιες και τις πιθανές υποψήφιες για ένταξη στην ΕΕ χώρες.
- Παροχή τεχνικής υποστήριξης στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή σε ό,τι αφορά το χημικό σκέλος των διμερών συμφωνιών με την Ιαπωνία και τη Ρωσική Ομοσπονδία.
- Παροχή τεχνικής συνδρομής στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή σε σχέση με τις συναντήσεις του Ιουνίου και του Νοεμβρίου στο πλαίσιο του ΠΕΣ του ΟΗΕ.
- Περίπου 20 (κυρίως εικονικές) συναντήσεις με ομόλογους οργανισμούς από την Αυστραλία, τον Καναδά, την Ιαπωνία και τις ΗΠΑ.
- Επίσκεψη στον ECHA από έξι αντιπροσωπείες από την Ευρώπη, την Αφρική, την Ασία και τη Νότιο Αμερική, καθώς και από μία αντιπροσωπεία περιφερειακών διεθνών οργανισμών στους οποίους μετείχαν χώρες της Κεντρικής Ασίας.
- Συμμετοχή του ECHA σε 15 εργαστήρια και σεμινάρια απευθυνόμενα στο κοινό τρίτων χωρών.
- Παροχή επιστημονικής και τεχνικής υποστήριξης προς την Επιτροπή σχετικά με το ΠΕΣ του ΟΗΕ, συμπεριλαμβανομένης της συμμετοχής και της συμβολής στο έργο που επιτελείται σε επίπεδο ΟΟΣΑ και ΟΗΕ.
- Συνέχεια της συνεργασίας με τους κανονιστικούς φορείς στις τέσσερις χώρες εκτός ΕΕ με τις οποίες ο ECHA έχει συνάψει συμφωνίες συνεργασίας.
- Δραστηριότητες ανάπτυξης ικανοτήτων στις υποψήφιες προς ένταξη και στις εν δυνάμει υποψήφιες προς ένταξη στην ΕΕ χώρες στο πλαίσιο του ΜΠΒ και πιθανώς στοχευμένη συνεργασία με τις χώρες εταίρους της ευρωπαϊκή πολιτικής γειτονίας της ΕΕ στο πλαίσιο του ευρωπαϊκού μηχανισμού γειτονίας και εταιρικής σχέσης (ENPI).
- Παρουσιάσεις στο πλαίσιο σεμιναρίων/εργαστηρίων/διασκέψεων σε τρίτες χώρες ενδιαφέροντος (είτε αυτοπροσώπως είτε μέσω βιντεοδιάσκεψης) και φιλοξενία εκπροσώπων τους.

3. Διαχείριση, οργάνωση και πόροι

Δραστηριότητα 12: Διοίκηση

Ο Οργανισμός μεριμνά για τη διασφάλιση μιας σύγχρονης εταιρικής ταυτότητας και διαχείρισης σύμφωνα με τα υψηλότερα ευρωπαϊκά πρότυπα, ώστε να μπορεί να ενσωματώνει με αποτελεσματικό τρόπο νέες δραστηριότητες στην οργάνωσή του.

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Το Διοικητικό Συμβούλιο, το οποίο είναι το διευθύνον όργανο του ECHA, συνερχόταν ανά τρίμηνο κατά τη διάρκεια του έτους. Το έτος αυτό, το Διοικητικό Συμβούλιο εκπλήρωσε δεόντως όλες τις υποχρεώσεις του όπως αυτές προβλέπονται από τη νομοθεσία, ιδίως μέσω της ιεράρχησης προτεραιοτήτων στο ετήσιο και στο πολυετές πρόγραμμα εργασίας, της θέσπισης του προϋπολογισμού και της παρακολούθησης και της αναφοράς των επιτευγμάτων και των επιδόσεων του Οργανισμού. Ο πολυετής προγραμματισμός του Οργανισμού αναπτύχθηκε σε πιο στρατηγικό επίπεδο και το Διοικητικό Συμβούλιο ενέκρινε τον Σεπτέμβριο ένα πενταετές πρόγραμμα εργασίας.

Στο πλαίσιο των προπαρασκευαστικών δραστηριοτήτων του ECHA για την ανάληψη των καθηκόντων βάσει του κανονισμού BPR, το Διοικητικό Συμβούλιο παρακολούθησε στενά τη σχετική πρόοδο και έλαβε τις κατάλληλες αποφάσεις εφαρμογής. Το Συμβούλιο έλαβε δεόντως υπόψη την ανακοίνωση της Επιτροπής σχετικά με την αναθεώρηση του κανονισμού REACH και προέβη σε πρόσφορα μέτρα για την αξιοποίηση των συμπερασμάτων της ανακοίνωσης που αφορούσαν τον ECHA. Επιπλέον, το Διοικητικό Συμβούλιο επανεξέτασε τη λειτουργία των επιτροπών του ECHA και τη διαθεσιμότητα πόρων σε εθνικό επίπεδο. Ομοίως, επανεξετάστηκε και επιβεβαιώθηκε η δομή του Συμβουλίου Προσφυγών.

Η συνεδρίαση του Διοικητικού Συμβουλίου στο πρώτο τρίμηνο διοργανώθηκε στο πλαίσιο της ιρλανδικής προεδρίας της ΕΕ, συνδυάστηκε δε με μια διάσκεψη για τον κανονισμό REACH με επίκεντρο τις ΜΜΕ. Το Διοικητικό Συμβούλιο ενημερωνόταν τακτικά για τις θεσμικές εξελίξεις, ιδίως σε ό,τι αφορά την κοινή προσέγγιση για τους αποκεντρωμένους οργανισμούς και για τον χάρτη πορείας σχετικά με την εφαρμογή, συμμετείχε δε και σε μια συνάντηση που διοργάνωσε η Επιτροπή με τους προέδρους των διοικητικών συμβουλίων των οργανισμών. Για τις συνεδριάσεις και τις αποφάσεις του Διοικητικού Συμβουλίου εκπονούνταν προπαρασκευαστικές εργασίες από ομάδες εργασίας, ιδίως στον τομέα του προγραμματισμού και της υποβολής εκθέσεων, του ελέγχου, της διάδοσης και των ζητημάτων που άπτονται των αρμοδιοτήτων του Συμβουλίου Προσφυγών. Το 2013 διοργανώθηκαν έξι γραπτές διαδικασίες.

Η πολιτική για τη διαχείριση των πιθανών συγκρούσεων συμφερόντων, η οποία θεσπίστηκε από το Διοικητικό Συμβούλιο τον Σεπτέμβριο του 2011, ενισχύθηκε περαιτέρω με ειδικές αποφάσεις του εκτελεστικού διευθυντή, ενσωματώθηκε ακόμη περισσότερο στις διαδικασίες του ECHA και διαδόθηκε στους κόλπους του Οργανισμού. Η συμβουλευτική επιτροπή για τις περιπτώσεις σύγκρουσης συμφερόντων συνέδραμε το Διοικητικό Συμβούλιο όσον αφορά την οριστικοποίηση των κριτηρίων επιλεξιμότητας των μελών των οργάνων του ECHA. Για το σύνολο του προσωπικού και τους διευθυντές διοργανώθηκαν υποχρεωτικά επιμορφωτικά σεμινάρια και εργαστήρια με θέμα τη σύγκρουση συμφερόντων. Ενόψει της αναθεώρησης της πολιτικής το 2014, διοργανώθηκε εξωτερικός έλεγχος για την επανεξέταση του καθεστώτος εφαρμογής με βάση τα συμπεράσματα του Ελεγκτικού Συνεδρίου του 2012.

Ο Οργανισμός δέχθηκε αρκετές επισκέψεις υψηλού επιπέδου κατά τη διάρκεια του έτους, για παράδειγμα από μέλη του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου. Καθόλη τη διάρκεια του 2013 διατηρήθηκαν συχνές επαφές με την Επιτροπή Περιβάλλοντος, Δημόσιας Υγείας και

Ασφάλειας του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου (ENVI). Μεταξύ της Επιτροπής και του εκτελεστικού διευθυντή του ECHA ανταλλάχθηκαν απόψεις με έμφαση στην αναθεώρηση του κανονισμού REACH από την Επιτροπή.

Η θητεία του ECHA στην Τρόικα συντονισμού του δικτύου των οργανισμών της ΕΕ έληξε τον Φεβρουάριο του 2013. Ως τακτικό μέλος, ο ECHA συνέχισε να υποστηρίζει ενεργά το έργο του Δικτύου, ιδίως σε ό,τι αφορά την υλοποίηση της κοινής προσέγγισης για τους αποκεντρωμένους οργανισμούς. Το Δίκτυο υπέβαλε στους οργανισμούς τον Δεκέμβριο του 2013 ολοκληρωμένη έκθεση σχετικά με το έργο που έχει υλοποιηθεί στον τομέα αυτόν.

Το 2013, ο Οργανισμός προώθησε περαιτέρω τις επαφές του με τα κράτη μέλη μέσω των επισκέψεων του εκτελεστικού διευθυντή και μιας συνάντησης με τους διευθυντές των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών με αντικείμενο τη βελτίωση του κοινού προγραμματισμού των καθηκόντων αξιολόγησης ουσιών και διαχείρισης κινδύνων. Ιδιαίτερη προσοχή δόθηκε στη σύναψη σχέσεων με τις νέες αρμόδιες αρχές για τον κανονισμό για τα βιοκτόνα, για παράδειγμα στο πλαίσιο της ετήσιας συνάντησης προγραμματισμού με τους διευθυντές των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών. Τον Ιούλιο διοργανώθηκε στο Ελσίνκι συνάντηση με τους διευθυντές των αρμόδιων αρχών για τους κανονισμούς REACH και CLP.

Ο Οργανισμός συνέχισε να αναπτύσσει το οικείο ολοκληρωμένο σύστημα διαχείρισης ποιότητας για να βελτιώσει τη διαχείριση και τις εσωτερικές διαδικασίες του. Το 2013 βρέθηκε στο επίκεντρο η προετοιμασία για την πιστοποίηση του 2014, σύμφωνα με τον χάρτη πορείας για την πιστοποίηση κατά ISO 9001. Επιπλέον, υλοποιήθηκε ένα έργο με αντικείμενο την κατάρτιση του προγράμματος εργασίας για την περίοδο 2014-2016, με σκοπό να αντιμετωπιστεί η προαναγγελθείσα μείωση του προσωπικού των οργανισμών της ΕΕ και να υλοποιηθεί το νέο πολυετές πρόγραμμα εργασίας. Ο Οργανισμός κατέβαλε προσπάθειες για τη βελτίωση της εσωτερικής διαχείρισης πληροφοριών και έχει δρομολογήσει ένα έργο για τη βελτίωση της διαχείρισης των αρχείων.

Το Διοικητικό Συμβούλιο του ECHA θέσπισε ένα ενοποιημένο μοντέλο ασφάλειας βάσει των συστημάτων πληροφοριών για τους κανονισμούς REACH και CLP, το οποίο αναμένεται να καλύψει την ανταλλαγή πληροφοριών με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών για τα βιοκτόνα προϊόντα. Το μοντέλο δημιουργήθηκε από το δίκτυο υπευθύνων ασφάλειας, λαμβανομένου υπόψη ότι οι αρμόδιες αρχές των κρατών μελών συμμετέχουν σε πολλές διαδικασίες στο πλαίσιο του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα και, κατά συνέπεια, χρειάζονται πιο εκτεταμένα και ευέλικτη πρόσβαση στα συστήματα πληροφοριών του Οργανισμού. Επιπλέον, καταρτίστηκε το σχέδιο τεχνικής ετοιμότητας για τη διασφάλιση της λειτουργικής συνέχειας των συστημάτων ΤΠ.

Η αύξηση στον αριθμό των αποφάσεων που λαμβάνονται από τον Οργανισμό είχε ως αποτέλεσμα την αύξηση της ζήτησης για εσωτερική νομική υποστήριξη της διαδικασίας λήψης αποφάσεων. Ο Οργανισμός κατέθεσε δεκάδες παρατηρήσεις επί διαδικαστικών ζητημάτων προς υπεράσπιση των αποφάσεων του ενώπιον του Ευρωπαϊκού Γενικού Δικαστηρίου, του Δικαστηρίου και του Συμβουλίου Προσφυγών.

Ο ECHA συνέχισε να απαντάει εγκαίρως στις υποβληθείσες αιτήσεις βάσει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1049/2001 για την πρόσβαση του κοινού στα έγγραφα. Ο αριθμός των αιτήσεων φαίνεται να έχει σταθεροποιηθεί σε μεγάλο βαθμό, όμως ο αριθμός των εγγράφων και των σελίδων αυξήθηκε, καθώς οι αιτήσεις αφορούσαν κυρίως σύνθετα επιστημονικά δεδομένα που είχε στην κατοχή του ο κλάδος, τα οποία έπρεπε να υποβληθούν σε διαδικασία εντατικών διαβουλεύσεων. Επιπλέον, ο ECHA εκπλήρωσε τις υποχρεώσεις του ως προς την προστασία δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα, σύμφωνα με τις συστάσεις του Ευρωπαϊκού Επόπτη Προστασίας Δεδομένων (ΕΕΠΔ) και του οικείου υπευθύνου προστασίας δεδομένων.

Κατά τη διάρκεια του 2013 εφαρμόστηκε στο πλαίσιο του συστήματος ποιότητας ένα νέο σύστημα για την καταγραφή και τη διευθέτηση των εξωτερικών καταγγελιών που

υποβάλλονται στον Οργανισμό. Στον Οργανισμό κατατέθηκαν εννέα εξωτερικές καταγγελίες, εκ των οποίων σχεδόν όλες αφορούσαν ζητήματα ΜΜΕ, με εξαίρεση μία η οποία αφορούσε τη διάδοση της αξιολόγησης ενός φακέλου. Όλες αυτές οι καταγγελίες έχουν διευθετηθεί καταλλήλως με τη λήψη διορθωτικών μέτρων, ανάλογα με την περίπτωση. Το συμπέρασμα που μπορεί να εξαχθεί από αυτήν τη διαδικασία είναι ότι, δεδομένου του περιορισμένου αριθμού καταγγελιών που συνοδεύονταν από ειδική ένδειξη εμπιστευτικότητας, το προσωπικό του ECHA πρέπει να λάβει περαιτέρω ενημέρωση.

Δεδομένης της ανάγκης μετατόπισης του κέντρου βάρους από την εφαρμογή του κανονισμού REACH αφενός στην ενθάρρυνση της συμμετοχής των μικρομεσαίων επιχειρήσεων (ΜΜΕ) και, αφετέρου, στην υποστήριξή τους για την εκπλήρωση των υποχρεώσεών τους ως μεταγενέστερων χρηστών και την προετοιμασία για την υποβολή φακέλων στο πλαίσιο της προθεσμίας του 2018 βάσει του κανονισμού REACH, ο Οργανισμός διόρισε «πρεσβευτή ΜΜΕ». Τα σχετικά καθήκοντα ανατέθηκαν στον Διευθυντή Συνεργασίας Andreas Herdina και, επομένως, ενσωματώθηκαν στην ανώτερη διοικητική βαθμίδα του Οργανισμού. Ο πρεσβευτής ΜΜΕ καλείται να διαδραματίσει έναν εσωτερικό ρόλο ο οποίος συνίσταται στην αύξηση της ευαισθητοποίησης του προσωπικού του ECHA σε ό,τι αφορά τις ανάγκες και τα προβλήματα των ΜΜΕ, αλλά και έναν εξωτερικό ρόλο καταγράφοντας και αναλύοντας τις ανάγκες αυτές μέσω της αλληλεπίδρασής του με τους εκπροσώπους των ΜΜΕ και τις επιχειρήσεις και παρουσιάζοντας σε διάφορους ενδιαφερόμενους την προσέγγιση του ECHA όσον αφορά τις ΜΜΕ.

Σύμφωνα με τον δημοσιονομικό κανονισμό του ECHA, εσωτερικός ελεγκτής του ECHA είναι ο εσωτερικός ελεγκτής της Ευρωπαϊκής Επιτροπής (IAS), ο οποίος εκπόνησε το 2013 έλεγχο για τη «Διαχείριση των επιτροπών στον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Χημικών Προϊόντων». Βάσει των αποτελεσμάτων του ελέγχου, ο IAS κατέληξε σε επτά συστάσεις, περιλαμβανομένης μίας πολύ σημαντικής σύστασης περί αναθεώρησης της ερμηνείας της προθεσμίας ολοκλήρωσης των γνωμοδοτήσεων της RAC επί των ουσιών που προτείνονται για εναρμονισμένη ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία στο πλαίσιο του κανονισμού CLP.

Σύμφωνα με τα πρότυπα ποιοτικού και εσωτερικού ελέγχου και λαμβάνοντας υπόψη το προφίλ κινδύνων του Οργανισμού, το τοπικό «κλιμάκιο εσωτερικού ελέγχου» (IAC), ως μόνιμη λειτουργία, προσθέτει αξία καθώς παρέχει στον Εκτελεστικό Διευθυντή πρόσθετες δραστηριότητες διασφάλισης και παροχής συμβουλών. Το 2013, το IAC διενήργησε ελέγχους διασφάλισης με αντικείμενο τη βιντεοπαρακολούθηση των εγκαταστάσεων του ECHA, της γραμματείας του Φόρουμ και της διαχείριση εγγράφων και αρχείων.

Σε συνέχεια των συστάσεων των IAS και IAC αναπτύχθηκαν σχέδια δράσης.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

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

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Βαθμός συμμόρφωσης των στοιχείων του συστήματος διαχείρισης ποιότητας προς τις απαιτήσεις του προτύπου ISO 9001:2008.	80 %	75 %
Ποσοστό πολύ σημαντικών συστάσεων των εσωτερικών ελεγκτών (IAS) που υλοποιούνται εντός της προθεσμίας.	100 %	100 %
Ποσοστό ετήσιων δηλώσεων συμφερόντων που συμπληρώθηκαν από τα μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου, των επιτροπών και του Φόρουμ.	100 %	100 %

3. Κύρια αποτελέσματα

- Διοργάνωση τεσσάρων συνεδριάσεων του Διοικητικού Συμβουλίου και 14 συνεδριάσεων με τη συμμετοχή μελών του Διοικητικού Συμβουλίου.
- Κατάρτιση όλων των κανονιστικών σχεδίων και εκθέσεων.
- Περαιτέρω ανάπτυξη και εφαρμογή του συστήματος διαχείρισης ποιότητας σύμφωνα με τον χάρτη πορείας για την πιστοποίηση κατά ISO 9001.
- Παροχή ενισχυμένης νομικής υποστήριξης για τη διασφάλιση της συμμόρφωσης των αποφάσεων του ECHA προς τις νομοθετικές απαιτήσεις.
- Αποτελεσματική υπεράσπιση μέσω δεκάδων νομικών εγγράφων στο πλαίσιο νομικών διαδικασιών ενώπιον του Δικαστηρίου ή του Συμβουλίου Προσφυγών.
- Απάντηση, σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία, σε 70 αρχικές και τρεις επιβεβαιωτικές αιτήσεις πρόσβασης οι οποίες αφορούσαν περί τα 650 έγγραφα.
- Καταχώριση στο μητρώο προστασίας δεδομένων του 100% των εργασιών επεξεργασίας δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα που προσδιορίστηκαν από τον υπεύθυνο προστασίας δεδομένων.
- Διοργάνωση μίας συνάντησης προγραμματισμού με τους διευθυντές των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών.
- Διοργάνωση μίας συνάντησης του δικτύου υπευθύνων ασφάλειας.
- Υπογραφή 29 συμφωνιών-πλαισίων για τη μεταβίβαση τελών στα κράτη μέλη.

Δραστηριότητα 13: Χρηματοοικονομικοί πόροι, ανάθεση προμηθειών και λογιστική

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Τα έσοδα από τις δραστηριότητες του ECHA στο πλαίσιο των κανονισμών REACH και CLP ανήλθαν το 2013 σε 89 εκατομμύρια ευρώ και προήλθαν από τα τέλη καταχώρισης, τις εργασίες επαλήθευσης του μεγέθους των ΜΜΕ και τους τόκους του αποθεματικού. Η δεύτερη προθεσμία βάσει του κανονισμού REACH έληξε στις 31 Μαΐου 2013. Ως αποτέλεσμα των υψηλότερων από το αναμενόμενο εσόδων από τα τέλη και του πλεονάσματος του προϋπολογισμού του 2012, ο προϋπολογισμός του 2013 αναθεωρήθηκε αυξάνοντας το αποθεματικό κατά 55,1 εκατομμύρια. Οι δραστηριότητες στο πλαίσιο του REACH ήταν πλήρως αυτοχρηματοδοτούμενες το 2013.

Από την έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα την 1η Σεπτεμβρίου 2013 προέκυψαν έσοδα ύψους 7,48 εκατομμυρίων ευρώ. Σε αυτά περιλαμβάνεται μια επιχορήγηση από την ΕΕ ύψους 6,07 εκατομμυρίων ευρώ, τα έσοδα από τα τέλη για τα βιοκτόνα ύψους 0,31 εκατομμυρίων ευρώ, μια δωρεά από ένα κράτος μέλος του ΕΟΧ ύψους 0,18 εκατομμυρίων ευρώ και μια επιχορήγηση ισοσκέλισης ύψους 0,92 εκατομμυρίων ευρώ από την Επιτροπή, προκειμένου να αντισταθμιστεί η υστέρηση στα έσοδα από τα τέλη.

Το 2013, ο ECHA έλαβε από την ΕΕ επιχορήγηση για τον κανονισμό PIC συνολικού ύψους 1,56 εκατομμυρίων ευρώ, η οποία του επέτρεψε να συνεχίσει τις προπαρασκευαστικές του δραστηριότητες για την ομαλή έναρξη ισχύος του κανονισμού την 1η Μαρτίου του 2014.

Όσον αφορά τις πιστώσεις ανάληψης υποχρεώσεων και τις πιστώσεις πληρωμών του προϋπολογισμού για τον κανονισμό REACH, εκτελέστηκε το 98,7% και το 88,3% αντιστοίχως. Το 98,7% υπερβαίνει οριακά τον στόχο του 97% που τέθηκε για το 2013, ενώ η εκτέλεση του 88,3% των πιστώσεων πληρωμών υπερβαίνει σημαντικά τον στόχο του 75%.

Όσον αφορά τον κανονισμό για τα βιοκτόνα και τον κανονισμό PIC, παρά το γεγονός ότι, σύμφωνα με την Επιτροπή, βρίσκονταν αμφότεροι σε αρχικό στάδιο εφαρμογής, κατά το πρώτο πλήρες έτος εκτέλεσης του προϋπολογισμού τα ποσοστά ανάληψης υποχρεώσεων κυμάνθηκαν σε υψηλά επίπεδα, της τάξης του 98,2% και του 98,7% αντιστοίχως. Αντιθέτως, τα ποσοστά ανάληψης πληρωμών για τους συγκεκριμένους κανονισμούς επηρεάστηκαν σε μεγάλο βαθμό τόσο από την εναρκτήρια φάση της εφαρμογής τους όσο και από τον πολυετή χρονικό ορίζοντα των εξελίξεων σε θέματα ΤΠ και, κατά συνέπεια, ανήλθαν μόλις σε 69,5% και 29,6% αντιστοίχως.

Η διαχείριση των ταμειακών αποθεμάτων για τις δραστηριότητες στο πλαίσιο των κανονισμών REACH και CLP πραγματοποιήθηκε από την Ευρωπαϊκή Τράπεζα Επενδύσεων, την Τράπεζα της Φινλανδίας και μέσω λογαριασμών προθεσμιακών καταθέσεων με διαρκή στόχο τη διασφάλιση των κεφαλαίων και την επαρκή διαφοροποίηση των κινδύνων. Το αποθεματικό διασφαλίζει την ικανότητα του ECHA να χρηματοδοτήσει τις δραστηριότητές του δυνάμει του κανονισμού REACH μέχρι το 2015, μετά το οποίο ο Οργανισμός θα υπαχθεί σε ένα μικτό καθεστώς χρηματοδότησης μέσω ίδιων πόρων και επιχορηγήσεων της ΕΕ. Στα τέλη του 2013, ο ECHA δημοσίευσε προσκλήσεις υποβολής προσφορών για τραπεζικές υπηρεσίες, περιλαμβανομένων τρεχούμενων τραπεζικών λογαριασμών και λογαριασμών ταμειυτηρίου.

Ο Οργανισμός συνέχισε τη συστηματική επαλήθευση του καθεστώτος των επιχειρήσεων που καταχώρισαν ουσίες ως ΜΜΕ, επωφελούμενες των μειώσεων που προβλέπονται στα τέλη για τις ΜΜΕ. Συνολικά επαληθεύθηκε το καθεστώς 516 επιχειρήσεων. Ως αποτέλεσμα των εργασιών επαλήθευσης, το 2013 τιμολογήθηκαν τέλη και επιβαρύνσεις

συνολικής αξίας 8,2 εκατομμυρίων ευρώ.

Ο αρχικός στόχος του 2013 είχε οριστεί στις 300 επαληθεύσεις. Κατά τη διάρκεια του έτους θεσπίστηκε η δυνατότητα διόρθωσης τυχόν εσφαλμένης δήλωσης κατηγορίας μεγέθους αμέσως μετά την εκκίνηση της επαλήθευσης από τον ECHA. Κατ' αυτόν τον τρόπο, οι επιχειρήσεις μπόρεσαν να επωφεληθούν έκπτωσης 50% επί της διοικητικής επιβάρυνσης. Η χρήση αυτής της δυνατότητας από μεγάλο αριθμό επιχειρήσεων, σε συνδυασμό με την απόφαση της διοίκησης να υποβληθούν οι υποθέσεις αυτές σε επεξεργασία κατά προτεραιότητα, είχε ως αποτέλεσμα τη διενέργεια περισσότερων επαληθεύσεων από τις αρχικά προβλεπόμενες. Πάντως, αν και η υπέρβαση του στόχου για το 2013 ήταν σημαντική, η ιεράρχηση προτεραιοτήτων αναμένεται να μειώσει τον αριθμό επαληθεύσεων το 2014 σε σύγκριση με τον στόχο.

Το 2013 ο Οργανισμός ανέπτυξε περαιτέρω τα οικεία συστήματα υποβολής εκθέσεων. Δόθηκε βαρύτητα στον εξορθολογισμό της υποβολής εκθέσεων σχετικά με τις δραστηριότητες και στον διαχωρισμό των πόρων μεταξύ των κανονισμών REACH, CLP, BPR και PIC.

Τέλος, κατά τη διάρκεια του 2013 ο ECHA παρέσχε, στο πλαίσιο των υφιστάμενων συμβάσεων πλαισίου, σημαντικές επιστημονικές και διοικητικές υπηρεσίες, όπως και υπηρεσίες πληροφορικής. Επίσης, ολοκλήρωσε με επιτυχία ανοιχτές προσκλήσεις υποβολής προσφορών με αντικείμενο τη σύναψη νέων συμβάσεων πλαισίου για ένα νέο ολοκληρωμένο σύστημα διαχείρισης ανθρώπινων πόρων, για τη φάση 3 της εργαλειοθήκης QSAR, για ταξιδιωτικές και ιατρικές υπηρεσίες, καθώς και για τη διενέργεια ελέγχου με σκοπό την αύξηση της αποδοτικότητας των διαδικασιών σύναψης και διαχείρισης συμβάσεων, οι οποίες είχαν ως αποτέλεσμα τον προγραμματισμό δράσεων που θα υλοποιηθούν το 2014.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

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

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Αριθμός επιφυλάξεων που διατυπώνονται στην ετήσια έκθεση του Ευρωπαϊκού Ελεγκτικού Συνεδρίου σχετικά με δημοσιονομικά και λογιστικά ζητήματα.	0	0
Ποσοστό ανάληψης υποχρεώσεων (των πιστώσεων ανάληψης υποχρεώσεων στα τέλη του έτους).*	97 %	98,7 %
Ποσοστό πληρωμών (των πιστώσεων πληρωμών στα τέλη του έτους).*	75 % (*)	88,3 %
Ποσοστό μεταφοράς (% δεσμευμένων κονδυλίων που μεταφέρθηκαν το 2013)*	< 12 %	10,4 %
Συμμόρφωση προς την καθοδήγηση του ΔΣ περί ταμειακών αποθεμάτων (MB/62/2010 τελικό).	100 %	100 %

* για δραστηριότητες που σχετίζονται με τους κανονισμούς REACH/CLP

3. Κύρια αποτελέσματα

- Αυστηρή διαχείριση του προϋπολογισμού και της ρευστότητας.
- Πλήρης απογραφή περιουσιακών στοιχείων.
- Λειτουργία και στενή παρακολούθηση του μηχανισμού διαχείρισης και επένδυσης των ταμειακών αποθεμάτων του Οργανισμού.
- Θέσπιση υποβολής εκθέσεων για τη διασφάλιση του διαχωρισμού κονδυλίων που χορηγούνται δυνάμει διαφορετικών νομοθετικών πράξεων.
- Περαιτέρω συστηματική επαλήθευση του καθεστώτος ΜΜΕ των καταχωριζόντων και συλλογή εσόδων που σχετίζονται με ψευδείς δηλώσεις.
- Υποβολή εκθέσεων για δαπάνες δραστηριοτήτων σχετικών με την εφαρμογή των κανονισμών και διαχωρισμός των κανονισμών REACH και CLP από τους κανονισμούς BPR και PIC.
- Έγκαιρη κατάρτιση των ετήσιων λογαριασμών του 2012.
- Σύναψη νέων συμβάσεων πλαισίου για το σύστημα διαχείρισης ανθρώπινων πόρων (HRMS), την εργαλειοθήκη QSAR (φάση 3), τις ταξιδιωτικές και ιατρικές υπηρεσίες.

Δραστηριότητα 14: Ανθρώπινοι πόροι και λειτουργία

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Ανθρώπινοι πόροι

Στον τομέα της επιλογής και της πρόσληψης προσωπικού επιτεύχθηκε ο στόχος προσλήψεων για τους κανονισμούς REACH και CLP (97%). Ομοίως, επιτεύχθηκε ο στόχος προσλήψεων για τους κανονισμούς BPR και PIC, παρά το γεγονός ότι η κάλυψη των θέσεων του συνολικού πίνακα προσωπικού ξεκίνησε μόλις τον Σεπτέμβριο του 2013, λόγω αβεβαιότητας ως προς τη χρηματοδότηση. Ο ECHA προσέλαβε μεγάλο αριθμό προσωρινών υπαλλήλων, κυρίως για να αντεπεξέλθει στην κορύφωση του φόρτου εργασίας σε ορισμένους βασικούς τομείς, όπως η διαδικασία καταχώρισης και το σημαντικό προπαρασκευαστικό έργο για τους κανονισμούς για τα βιοκτόνα προϊόντα και τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση. Το ποσοστό εναλλαγής των έκτακτων υπαλλήλων το 2013 ήταν 3,1 %.

Στον τομέα των πολιτικών και των κανονισμών, συντελέστηκαν οι προπαρασκευαστικές εργασίες και εφαρμόστηκε ο νέος κανονισμός υπηρεσιακής κατάστασης. Στις εργασίες αυτές συμπεριλήφθηκε η πραγματοποίηση μιας ενημερωτικής εκστρατείας για το προσωπικό. Η αλλαγή παρόχου ιατρικών υπηρεσιών πραγματοποιήθηκε με επιτυχία. Επίσης, βελτιώθηκε η διαδικασία διαχείρισης των ιατρικών αρχείων, ώστε να διασφαλιστεί υψηλό επίπεδο προστασίας των δεδομένων. Οι υπηρεσίες εξωδικτύου αναβαθμίστηκαν, με έμφαση στη βελτίωση της ενημέρωσης και της βοήθειας που παρέχεται στους νεοπροσληφθέντες. Ενισχύθηκαν οι επαφές με τις φινλανδικές αρχές, ώστε να υποστηριχθεί η προσαρμογή του προσωπικού στη Φινλανδία. Επιπλέον, ο Οργανισμός συνεργάστηκε στενά με το εκπαιδευτικό ίδρυμα European Schooling Helsinki, ώστε να διασφαλιστεί η παροχή υψηλής ποιότητας εκπαίδευσης στο Ελσίνκι. Αναπτύχθηκε επίσης ένα αυτοματοποιημένο εργαλείο για τη διαχείριση διαδικασιών σύγκρουσης συμφερόντων.

Στον τομέα της μάθησης και της ανάπτυξης, ξεκίνησε το πρώτο πρόγραμμα επιμόρφωσης αρχηγών ομάδας (το παρακολούθησαν 53 αρχηγοί ομάδας) και ολοκληρώθηκαν οι προετοιμασίες για το πρόγραμμα ανάπτυξης των ανώτερων διοικητικών στελεχών.

Τον Ιούνιο του 2013 διοργανώθηκε επιτυχώς μια εταιρική ημερίδα του ECHA αφιερωμένη στην «Οργανωτική Αποτελεσματικότητα». Προς τα τέλη του 2013 διοργανώθηκαν για το σύνολο του προσωπικού κύκλοι κατάρτισης σε θέματα πρόληψης της παρενόχλησης. Εξήντα τρεις υπάλληλοι πρόσθεσαν τρίτη γλώσσα στις γλώσσες εργασίας τους. Διοργανώθηκαν συνολικά 23 ενδοϋπηρεσιακά επιστημονικά μαθήματα κατάρτισης, 114 αποστολές εξωτερικής κατάρτισης και 25 δραστηριότητες οργανωτικής ανάπτυξης. Το 2013 ξεκίνησαν πρακτική άσκηση στον ECHA 16 ασκούμενοι.

Στον τομέα της ανάπτυξης επαγγελματικής σταδιοδρομίας, χαράχθηκε πολιτική διατήρησης του προσωπικού και δημιουργήθηκε υπηρεσία επανατοποθέτησης για την υποστήριξη των υπαλλήλων των οποίων οι συμβάσεις δεν ανανεώθηκαν. Η ομάδα ανάπτυξης επαγγελματικής σταδιοδρομίας προώθησε την εσωτερική κινητικότητα και τη χρήση της συμφωνίας περί αγοράς εργασίας μεταξύ των οργανισμών, προκηρύσσοντας αρκετές κενές θέσεις εργασίας στον συγκεκριμένο τομέα.

Υπηρεσίες λειτουργίας

Κατόπιν διαπίστωσης της ανάγκης ευρύτερης ανακαίνισης και συντήρησης των κτιριακών εγκαταστάσεων του Οργανισμού, ο ECHA έλαβε από τον εκμισθωτή (Varmā) ένα γενικό σχέδιο δράσης το οποίο καλύπτει βραχυπρόθεσμες και μακροπρόθεσμες δραστηριότητες. Ορισμένες ξεκίνησαν το 2013, ενώ οι πιο εκτεταμένες αναμένεται να ξεκινήσουν εντός της επόμενης διετίας. Για να διασφαλιστεί η επιχειρησιακή συνέχεια, εγκαταστάθηκε νέα

αδιάλειπτη παροχή ενέργειας (UPS) στο κέντρο δεδομένων 1 και διερευνήθηκε η ανάγκη περαιτέρω καλωδίωσης. Ολοκληρώθηκε η μελέτη για το προτεινόμενο έργο ηλεκτρικής αναβάθμισης, το οποίο αναμένεται να υλοποιηθεί το 2014.

Κατόπιν της αναδιοργάνωσης και των νέων προσλήψεων στο πλαίσιο των κανονισμών BPR και PIC, προέκυψε η ανάγκη διαρρύθμισης του χώρου των γραφείων. Ο ECHA πέτυχε την ενσωμάτωση του νέου προσωπικού προβαίνοντας στη δημιουργία περισσότερων σταθμών εργασίας μέσω της αγοράς νέων επίπλων και της πιο εργονομικής χρήσης του ενιαίου χώρου γραφείων.

Συνεχίστηκε η ενίσχυση της ασφαλείας των εγκαταστάσεων μέσω της βελτίωσης του κλειστού κυκλώματος τηλεόρασης (CCTV), το οποίο τέθηκε σε λειτουργία στις αρχές του 2013. Σε συνέχεια σύστασης που διατυπώθηκε σε αξιολόγηση πυρασφάλειας, ολοκληρώθηκε η ανανέωση των χαρτών εκκένωσης των κτιριακών εγκαταστάσεων του Οργανισμού και διεξήχθησαν ασκήσεις γενικής εκκένωσης.

Στο συνεδριακό κέντρο του ECHA διοργανώθηκαν συναντήσεις και άλλες εκδηλώσεις, τις οποίες παρακολούθησαν περίπου 7.600 εξωτερικοί συμμετέχοντες (+8% από το προηγούμενο έτος). Όπως ήταν αναμενόμενο, ο αριθμός των εικονικών διασκέψεων και των διαδικτυακών σεμιναρίων συνέχισε να αυξάνεται, σημειώνοντας άνοδο της τάξης του 22% σε σχέση με το προηγούμενο έτος. Σε ορισμένες αίθουσες συνεδριάσεων εγκαταστάθηκε νέος εξοπλισμός, ώστε να διασφαλιστεί η εύρυθμη λειτουργία και η αποτελεσματικότητα των εγκαταστάσεων των συνεδριάσεων.

Συνάφθηκε σύμβαση με νέο ταξιδιωτικό γραφείο, ώστε να καλυφθούν οι ανάγκες μετακίνησης τόσο των εξωτερικών συμμετεχόντων στις συναντήσεις όσο και του προσωπικού του ECHA. Πραγματοποιήθηκαν σημαντικές επικαιροποιήσεις του εργαλείου διαχείρισης αποστολών, με στόχο την αύξηση της αποτελεσματικότητας των ροών εργασίας και της υποβολής εκθέσεων. Επιπλέον, συνάφθηκε σύμβαση μεγαλύτερης διάρκειας με την υπηρεσία ταχυμεταφοράς, προκειμένου να διασφαλιστεί μια πιο μόνιμη λύση στον συγκεκριμένο τομέα.

Η βιβλιοθήκη του ECHA συνέχισε να εξυπηρετεί κυρίως τις επιχειρησιακές μονάδες προμηθεύοντάς τους πλήθος βιβλίων και επιθεωρήσεων και παρέχοντάς τους πρόσβαση στις βάσεις δεδομένων, καθώς και δυνατότητα ηλεκτρονικής συνδρομής.

2. Στόχοι και δείκτες

Στόχοι

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

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Ποσοστό θέσεων στον πίνακα προσωπικού που καλύφθηκαν στο τέλος του έτους με σκοπό την εφαρμογή των κανονισμών REACH/CLP.	97 %	97%
Ποσοστό θέσεων στον πίνακα προσωπικού που καλύφθηκαν στο τέλος του έτους με σκοπό την εφαρμογή των κανονισμών για τα βιοκτόνα/PIC.	90 %	90 %
Ποσοστό εναλλαγής έκτακτων υπαλλήλων.	< 5 %	3,1 %
Μέσος αριθμός ημερών κατάρτισης και εξέλιξης ανά μέλος προσωπικού.	7,5	10,7
Επίπεδο ικανοποίησης των μελών των επιτροπών, του Φόρουμ και του ΔΣ από τη λειτουργία του συνεδριακού κέντρου.	Υψηλό	Υψηλό
Επίπεδο ικανοποίησης του προσωπικού από τις εγκαταστάσεις των γραφείων και τις υπηρεσίες εφοδιαστικής.	Υψηλό	Υψηλό

3. Κύρια αποτελέσματαΑνθρώπινοι πόροι

- Μισθοδοσία για μόνιμο προσωπικό και άλλες πληρωμές στο προσωπικό, σε αποσπασμένους εθνικούς εμπειρογνώμονες και σε εκπαιδευόμενους (616 άτομα).
- Προκήρυξη 28 διαδικασιών επιλογής εκ των οποίων περατώθηκαν οι 27.
- Πραγματοποίηση 87 προσλήψεων (περιλαμβανομένων 26 νέων συμβάσεων με υπαλλήλους ήδη εργαζόμενους στον Οργανισμό).
- Μέσος όρος κατάρτισης ανά μέλος προσωπικού: 10,7 ημέρες
- Αξιολόγηση των επιδόσεων (503 υπαλλήλων) και ανακατάταξη (425 υπάλληλων) των μόνιμων υπαλλήλων.
- Διαχείριση δικαιωμάτων και υποχρεώσεων, εργασιακών συνθηκών, αμοιβών και κοινωνικής ασφάλισης για περισσότερους από 600 μόνιμους υπαλλήλους του ECHA.
- Παροχή συμβουλών και συνδρομής σε περισσότερους από 600 μόνιμους υπαλλήλους και διοικητικά στελέχη του ECHA σε θέματα ανθρώπινων πόρων, με έμφαση στα ατομικά δικαιώματα και τις υποχρεώσεις, την πολιτική προσωπικού και την ευημερία.
- Ποσοστό απάντησης στην έρευνα μεταξύ των μελών του προσωπικού το 2013: 82% - αύξηση της τάξης του 10% στον συνολικό δείκτη της έρευνας μεταξύ των μελών του προσωπικού. Ανάλυση και παρακολούθηση το πρώτο τρίμηνο του 2014.

- Προώθηση της εσωτερικής κινητικότητας και της συμφωνίας περί αγοράς εργασίας μεταξύ των οργανισμών μέσω της προκήρυξης 20 θέσεων στον συγκεκριμένο τομέα.

Υπηρεσίες λειτουργίας

- Έγκαιρη προμήθεια εξοπλισμού, υλικών και υπηρεσιών μέσω κατάλληλων διαδικασιών προμηθειών.
- Έγκαιροι υπολογισμοί και αποζημιώσεις για αποστολές υπαλλήλων και μετακινήσεις εξωτερικών συμμετεχόντων σε συναντήσεις.
- Ασφαλείς εγκαταστάσεις γραφείου.
- Υποστήριξη 956 εκδηλώσεων (285 επίσημες συνεδριάσεις, 334 βίντεο και διαδικτυακές διασκέψεις, 337 άλλες συναντήσεις/εργαστήρια).
- Άρτια λειτουργία του οπτικοακουστικού εξοπλισμού (αναβάθμιση της υποδομής 26 αιθουσών συνεδριάσεων με νέο εξοπλισμό).
- Αποτελεσματικές ταχυδρομικές υπηρεσίες.
- Καλή οργάνωση και σωστή διαχείριση βιβλιοθήκης και αρχείων.
- Επικαιροποιημένα και σωστά απογραφή άλλων περιουσιακών στοιχείων εκτός ΤΠ.

Δραστηριότητα 15: Τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών

1. Κύρια επιτεύγματα το 2013

Σύμφωνα με τις στρατηγικές αποφάσεις του ECHA, σε πολλούς τομείς των δραστηριοτήτων του οι εργασίες ΤΠ ανατέθηκαν με επιτυχία σε εξωτερικούς παρόχους. Οι λόγοι εξωτερικής ανάθεσης ποικίλλουν. Η διαχείριση του REACH-IT ανατέθηκε σε εξωτερικό πάροχο πριν από την προθεσμία καταχώρισης σύμφωνα με τον κανονισμό REACH ώστε να διασφαλιστεί παρακολούθηση και υποστήριξη επί 24ωρου βάσεως, 7 ημέρες την εβδομάδα. Η διαχείριση άλλων συστημάτων, όπως η πλατφόρμα ηλεκτρονικού ταχυδρομείου MS Exchange και η πλατφόρμα διαχείρισης εγγράφων SharePoint ανατέθηκαν σε εξωτερικό πάροχο για την παροχή βελτιωμένης υποστήριξης και κάλυψης. Σε εξωτερικό πάροχο ανατέθηκαν αμφότερα αυτά τα έργα σε συνδυασμό με τις αναβαθμίσεις τους ώστε να τεθούν στη διάθεση των χρηστών βελτιωμένες λειτουργίες, τις οποίες δεν θα μπορούσε να έχει αναπτύξει ο ECHA μόνος του. Το τέταρτο τρίμηνο έγινε χρήση εξωτερικών ηλεκτρονικών υπολογιστών για την εξωτερική ανάθεση της διαχείρισης υποδομών που δεν σχετίζονται με την παραγωγή (ανάπτυξη και δοκιμές). Πρόκειται για μια πρωτοποριακή κίνηση του ECHA, ο οποίος δεν χρησιμοποιεί πλέον μόνο εσωτερικές υποδομές για την παροχή υπηρεσιών ηλεκτρονικών υπολογιστών. Η εξωτερική υποδομή αναμένεται να συμπληρώσει την εσωτερική χωρίς να είναι αναγκαία η πραγματοποίηση επιπρόσθετης επένδυσης σε υλικό ηλεκτρονικών υπολογιστών. Αν και ο ECHA βρίσκεται σε πειραματικό στάδιο στον συγκεκριμένο τομέα, η πρακτική αυτή αναμένεται να χρησιμοποιηθεί περαιτέρω στο μέλλον. Ο ECHA θα διατηρήσει τη διαχείριση της συντήρησης των υπηρεσιών που ανατίθενται σε εξωτερικούς παρόχους.

Κατά τη διάρκεια του 2013, διαπιστώθηκε η ανάγκη επέκτασης της ικανότητας αποθήκευσης δεδομένων για την υποστήριξη τυχόν εκτάκτως αυξημένων απαιτήσεων στον τομέα αυτόν με την ευκαιρία της προθεσμίας καταχώρισης του κανονισμού REACH. Ο ECHA μπόρεσε να αξιοποιήσει τα υψηλής διαθεσιμότητας συστήματα και τα δύο κέντρα δεδομένων που δημιουργήθηκαν για την υποστήριξη του σχεδίου επιχειρησιακής συνέχειας ΤΠ, μεταφέροντας όλο το δυναμικό επεξεργασίας από το ένα κέντρο στο άλλο. Η συγκεκριμένη αναβάθμιση πραγματοποιήθηκε ως επί το πλείστον κατά τις εργάσιμες ώρες χωρίς να επιβαρυνθούν οι τελικοί χρήστες.

Σημαντική ήταν και η συνδρομή που παρασχέθηκε για την εγκατάσταση των εργαλείων ΤΠ του ECHA που στοχεύουν στην υποστήριξη του κανονισμού για τα βιοκτόνα από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (IUCLID, R4BP 3). Οι διάφορες διευθύνσεις δημιούργησαν μια ομάδα η οποία επιφορτίστηκε τόσο με την εγκατάσταση συστημάτων ΤΠ και τη διανομή κωδικών ασφαλείας όσο και με το διοικητικό σκέλος και την άμεση παροχή αδιάλειπτης υποστήριξης. Με την ευκαιρία της κυκλοφορίας της έκδοσης 3 του μητρώου για τα βιοκτόνα και της χρήσης των κωδικών ασφαλείας, ο ECHA ξεκίνησε τη διακοπή της χρήσης της παλαιάς και περίπλοκης λύσης «cryptobox» για την απομακρυσμένη πρόσβαση στο REACH-IT.

Ένα μόνιμο πρόβλημα με την Τεχνολογία Πληροφοριών και Επικοινωνιών (ΤΠΕ) είναι η διασφάλιση αντιστοιχίας μεταξύ προσφοράς και ζήτησης, δεδομένου ιδίως ότι οι αναβαθμίσεις των υποδομών είναι δαπανηρές και απαιτούν σχεδιασμό σε επίπεδο προϋπολογισμού. Προς την κατεύθυνση αυτή έχουν καταβληθεί εντατικές προσπάθειες για τη δημιουργία μιας διαδικασίας διαχείρισης ικανοτήτων, στο πλαίσιο της οποίας θα ανιχνεύεται η ζήτηση μέσω των έργων και θα πραγματοποιείται μια μεσοπρόθεσμη έως μακροπρόθεσμη πρόβλεψη σχετικά με την ανάπτυξη της εκάστοτε ικανότητας, ώστε να διασφαλίζεται η διαθεσιμότητα των αναγκαίων ικανοτήτων.

Σημαντική πρόοδος έχει συντελεστεί και ως προς τη δημιουργία ενός πιο αποτελεσματικού, ολοκληρωμένου και δυναμικού συστήματος για τις διοικητικές διαδικασίες στον τομέα των ανθρώπινων πόρων (HRMS). Μετά την προκήρυξη διαγωνισμού και την ανάθεση της σύμβασης για το σύστημα, ξεκίνησαν πριν από το τέλος του έτους, όπως προβλεπόταν,

εργασίες για τη φιλοξενία και την υλοποίηση του συστήματος, ενώ υπογράφηκαν οι σχετικές συμβάσεις υποστήριξης της υλοποίησης. Η αναβάθμιση της εφαρμογής διαχείρισης των αποστολών σύμφωνα με το νέο εγχειρίδιο για τις αποστολές επέφερε περαιτέρω βελτίωση στην υποστήριξη των διοικητικών διαδικασιών. Η εφαρμογή Remedy αναδιαμορφώθηκε προκειμένου να υποστηρίξει τον καινούργιο κατάλογο ΤΠΕ, τις περιπτώσεις μη συμμόρφωσης και τα μέτρα διόρθωσης και πρόληψης, αναπτύχθηκαν νέες εφαρμογές για τη Δήλωση Σύγκρουσης Συμφερόντων και, στις αρχές Ιανουαρίου, αναμένεται να τεθεί σε λειτουργία το σύστημα διαχείρισης ποιότητας (IQMS).

Το 2013 ανασχεδιάστηκε η εσωτερική πλατφόρμα διαχείρισης εγγράφων στον Οργανισμό με αποτέλεσμα τη σημαντική βελτίωση της διαχείρισης εγγράφων και διοικητικών ρών εργασίας. Η νέα πλατφόρμα, η οποία υποστηρίζεται από μια αναβαθμισμένη εξωτερική πλατφόρμα σε περιβάλλον SharePoint, χρησιμοποιεί τις εγκεκριμένες διαδικασίες σε θέματα διαχείρισης πληροφοριών, ταξινόμησης, ιδιοκτησίας διαδικασιών, κοινής ονοματολογίας και μεταδεδομένων.

Το σύστημα διαχείρισης δεδομένων ταυτότητας (IDM) διασφαλίζει υψηλότερο επίπεδο συνοχής μεταξύ συστημάτων ΤΠ, εφαρμογών και διαδικασιών, αυτοματοποιώντας τη διαχείριση ταυτότητας στο σύστημα ανθρώπινων πόρων, στο Active Directory, στο εταιρικό ηλεκτρονικό ταχυδρομείο και στα συστήματα ECAS. Το σύστημα βασίζεται σε επιχειρησιακούς κανόνες και μειώνει το κόστος και τους κινδύνους που συνεπάγεται η μη αυτόματη διαχείριση ταυτοτήτων και διαπιστευτηρίων.

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. Επαρκής κάλυψη των συστημάτων ζωτικής σημασίας για τη διεκπεραίωση της αποστολής του Οργανισμού βάσει σχεδίου επιχειρησιακής συνέχειας ΤΠ.

Δείκτες επιδόσεων και στόχοι

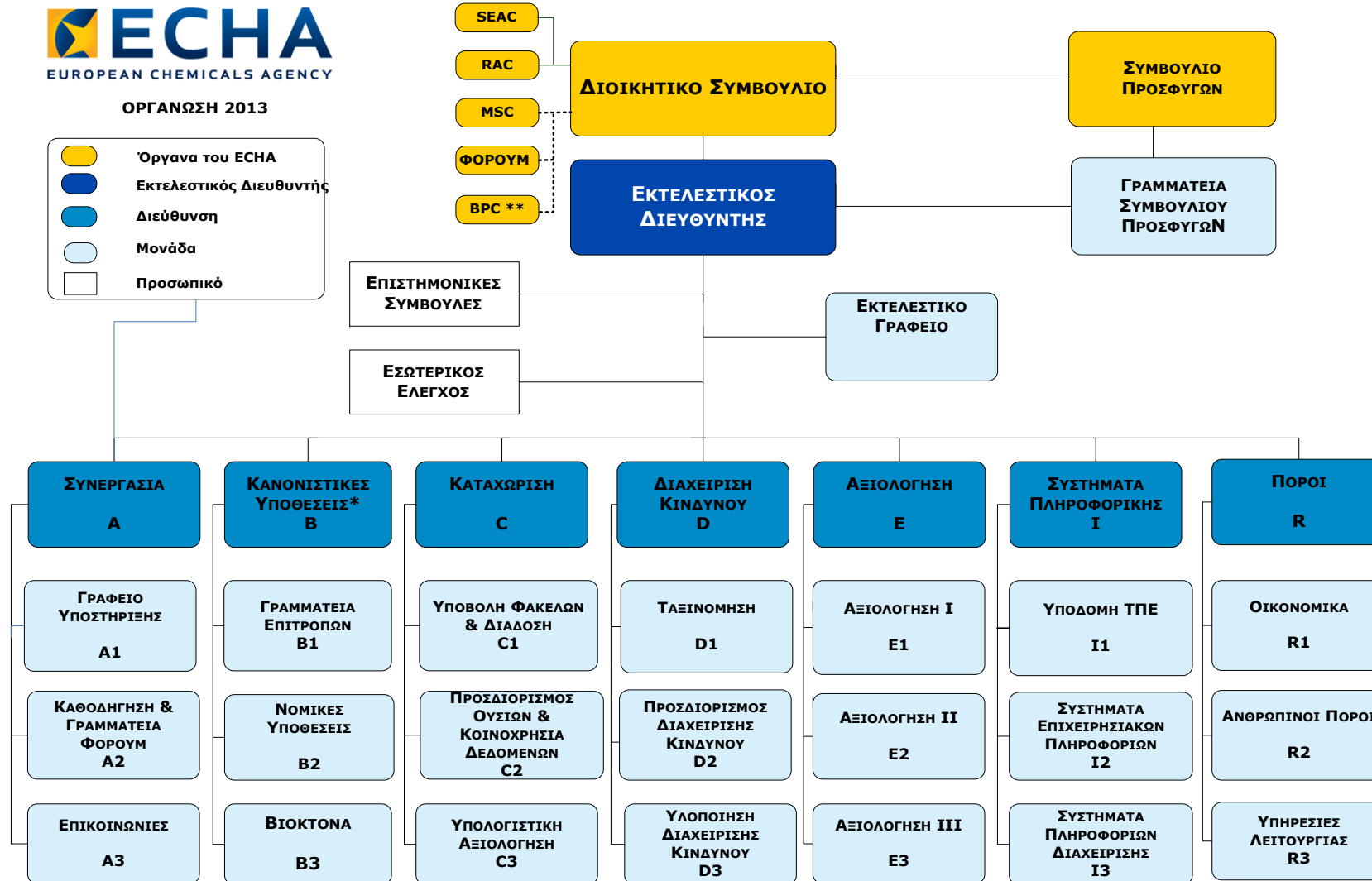
Δείκτης	Στόχος για το 2013	Αποτέλεσμα το 2013
Διαθεσιμότητα των ζωτικής σημασίας συστημάτων στο πλαίσιο της αποστολής που επιτελούν για εξωτερικούς πελάτες (ήτοι χρόνος πραγματικής λειτουργίας εντός του ωραρίου λειτουργίας).	Κατά μέσο όρο 98 % επί 12 μήνες	100 %
Επίπεδο ικανοποίησης των εσωτερικών χρηστών από τις υπηρεσίες ΤΠ, σε σχέση με την αναλογία προσωπικού/υποστήριξης.	Υψηλό	Υψηλό
Επίπεδο κάλυψης των ζωτικής σημασίας συστημάτων στο πλαίσιο της λύσης περί επιχειρησιακής συνέχειας μέσω εξωτερικού κέντρου/ων δεδομένων.	Κάλυψη του REACH- IT, του δικτυακού τόπου του ECHA, του συστήματος ηλεκτρονικού ταχυδρομείου και της συνδεσιμότητας στο Διαδίκτυο	100 %

3. Κύρια αποτελέσματα

- Επαρκείς επιδόσεις και διαθεσιμότητα περισσότερων από 70 υπηρεσιών ΤΠΕ, οι οποίες συγκαταλέγονται στον ολοένα διευρυνόμενο κατάλογο υπηρεσιών ΤΠΕ, κάλυψη όλων των λειτουργιών εντός του ECHA και, συχνά, εξωτερικά.
- Βελτιωμένη υποστήριξη επιχειρησιακής συνέχειας μέσω ενός αυξημένου χαρτοφυλακίου κρίσιμων για την αποστολή του Οργανισμού συστημάτων υψηλής διαθεσιμότητας τα οποία απευθύνονται στους εξωτερικούς ενδιαφερόμενους παράγοντες (π.χ. για τα βιοκτόνα), αξιοποίηση υπηρεσιών φιλοξενίας που έχουν ανατεθεί σε τρίτους.
- Πρώτη εφαρμογή συστήματος διαχείρισης αρχείων βάσει των αρχείων που σχετίζονται με τη γραμματεία του Διοικητικού Συμβουλίου, τη διαδικασία σχεδιασμού, παρακολούθησης και επισκόπησης, καθώς και τις συνεδριάσεις συντονισμού του διευθυντή.
- Ανάθεση της σύμβασης πλαισίου και έναρξη της εφαρμογής ενός πλήρους συστήματος διαχείρισης ανθρώπινων πόρων βάσει φιλοξενούμενου πακέτου λογισμικού.
- Εφαρμογή του συστήματος διαχείρισης ταυτότητας και βελτίωση της αποτελεσματικότητας της διαχείρισης χρηστών μεταξύ συστημάτων με δυνατότητα αυτόματης παροχής πρόσβασης σε χρήστες ή αφαίρεσης της πρόσβασης από χρήστες.
- Εξωτερική ανάθεση της πλατφόρμας διαχείρισης εγγράφων και ηλεκτρονικού ταχυδρομείου.
- Εξασφάλιση εξωτερικής υποδομής ηλεκτρονικών υπολογιστών και εξωτερική ανάθεση της διαχείρισής της.

- Αναβάθμιση περίπου 700 φορητών υπολογιστών με ελάχιστο χρόνο διακοπής της λειτουργίας τους στο πλαίσιο του νέου περιβάλλοντος αυτοματισμού γραφείου.
- Υποστήριξη και παροχή πρόσβασης στα συστήματα ΤΠ του ECHA επ' ευκαιρία της έναρξης ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα σε περισσότερους από 50 συμβασιούχους υπαλλήλους και 500 χρήστες από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών .

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1: Οργάνωση του ECHA για το 2013



** ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟΥ ΤΩΝ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ ΕΚΔΟΣΗΣ ΚΑΝΟΝΙΣΤΙΚΩΝ ΓΝΩΜΩΝ ΚΑΙ ΛΗΨΗΣ ΚΑΝΟΝΙΣΤΙΚΩΝ ΑΠΟΦΑΣΕΩΝ

** ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ: Αναμένεται να συσταθεί την 1η Σεπτεμβρίου 2013

Μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου την 31η Δεκεμβρίου 2013**Πρόεδρος: Nina CROMNIER****Μέλη**

Thomas JAKL	Αυστρία
Jean-Roger DREZE	Βέλγιο
Boyko MALINOV	Βουλγαρία
Bojan VIDOVIĆ ⁸	Κροατία
Λέανδρος ΝΙΚΟΛΑΪΔΗΣ	Κύπρος
Karel BLAHA	Τσεχική Δημοκρατία
Peter ØSTERGÅRD HAVE	Δανία
Aive TELLING	Εσθονία
Pirkko KIVELÄ	Φινλανδία
Catherine MIR	Γαλλία
Alexander NIES	Γερμανία
Κασσάνδρα ΔΗΜΗΤΡΙΟΥ	Ελλάδα
Krisztina BIRÓ	Ουγγαρία
Martin LYNCH	Ιρλανδία
Antonello LAPALORCIA	Ιταλία
Armands PLATE	Λεττονία
Marija TERIOSINA	Λιθουανία
Paul RASQUÉ	Λουξεμβούργο
Francis E. FARRUGIA	Μάλτα
Jan-Karel KWISTHOUT	Κάτω Χώρες
Edyta MIĘGOĆ	Πολωνία
Ana Teresa PEREZ	Πορτογαλία
Luminița TÎRCHILĂ	Ρουμανία
Edita NOVAKOVA	Σλοβακία
Simona FAJFAR	Σλοβενία
Ana FRESNO RUIZ	Ισπανία
Nina CROMNIER	Σουηδία
Arwyn DAVIES	Ηνωμένο Βασίλειο

⁸ Υπό καθεστώς παρατηρητή εν αναμονή του επίσημου διορισμού

Ανεξάρτητα πρόσωπα που ορίζονται από το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο

Christina RUDEN

Anne LAPERROUZE

Εκπρόσωποι που ορίζονται από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή

Antti PELTOMÄKI

Γενική Διεύθυνση Επιχειρήσεων και Βιομηχανίας

Björn HANSEN

Γενική Διεύθυνση Περιβάλλοντος

Krzysztof MARUSZEWSKI

Γενική Διεύθυνση Κοινού Κέντρου Ερευνών (JRC)

Hubert MANDERY

Ευρωπαϊκό Συμβούλιο Χημικών Βιομηχανιών (CEFIC)

Gertraud LAUBER

industriAll

Martin FÜHR

Πανεπιστήμιο του Darmstadt

Παρατηρητές από χώρες ΕΟΧ/ΕΖΕΣ και άλλες χώρες

Sigurbjörg SÆMUNDSDÓTTIR

Ισλανδία

Henrik ERIKSEN

Νορβηγία

Μέλη της MSC (Επιτροπή των κρατών μελών) την 31η Δεκεμβρίου 2013**Πρόεδρος: Anna-Liisa SUNDQUIST**

Μέλη	Χώρα
Helmut STESSEL	Αυστρία
Kelly VANDERSTEEN	Βέλγιο
Parvoleta Angelova LULEVA	Βουλγαρία
Biserka BASTIJANCIC-KOKIC	Κροατία
Τασούλα ΚΥΠΡΙΑΝΙΔΟΥ-ΛΕΟΝΤΙΔΟΥ	Κύπρος
Pavlina KULHANKOVA	Τσεχική Δημοκρατία
Henrik TYLE	Δανία
Enda VESKIMÄE	Εσθονία
Petteri TALASNIEMI	Φινλανδία
Sylvie DRUGEON	Γαλλία
Helene FINDENEGG	Γερμανία
Αγλαΐα ΚΟΥΤΣΟΔΗΜΟΥ	Ελλάδα
Szilvia DEIM	Ουγγαρία
Majella COSGRAVE	Ιρλανδία
Pietro PISTOLESE	Ιταλία
Sergejs GAIDUKOVŠ	Λεττονία
Lina DUNAUSKINE	Λιθουανία
Arno BIWER	Λουξεμβούργο
Tristan CAMILLERI	Μάλτα
Jan WIJMENGA	Κάτω Χώρες
Linda REIERSON	Νορβηγία
Michał ANDRIJEWSKI	Πολωνία
Inês ALMEIDA	Πορτογαλία
Mariana MIHALCEA UDREA	Ρουμανία
Peter RUSNAK	Σλοβακία
Tatjana HUMAR-JURIČ	Σλοβενία
Esther MARTÍN	Ισπανία
Sten FLODSTRÖM	Σουηδία
Gary DOUGHERTY	Ηνωμένο Βασίλειο

Μέλη της RAC (Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων) την 31η Δεκεμβρίου 2013**Πρόεδρος: Tim BOWMER**

Μέλη	Χώρα
Annemarie LOSERT	Αυστρία
Sonja KAPELARI	Αυστρία
Safia KORATI	Βέλγιο
Veda Marija VARNAI	Κροατία
Marian RUCKI	Τσεχική Δημοκρατία
Frank JENSEN	Δανία
Peter Hammer SØRENSEN	Δανία
Urs SCHLÜTER	Εσθονία
Riitta LEINONEN	Φινλανδία
Elodie PASQUIER	Γαλλία
Stéphanie VIVIER	Γαλλία
Norbert RUPPRICH	Γερμανία
Νικόλαος ΣΠΕΤΣΕΡΗΣ	Ελλάδα
Χριστίνα ΤΣΙΤΣΙΜΠΙΚΟΥ	Ελλάδα
Anna BIRO	Ουγγαρία
Katalin GRUIZ	Ουγγαρία
Thomasina BARRON	Ιρλανδία
Yvonne MULLOOLY	Ιρλανδία
Paola DI PROSPERO FANGHELLA	Ιταλία
Pietro PARIS	Ιταλία
Normunds KADIKIS	Λεττονία
Jolanta STASKO	Λεττονία
Lina DUNAUSKIENE	Λιθουανία
Žilvinas UŽOMECKAS	Λιθουανία
Hans-Christian STOLZENBERG	Λουξεμβούργο
Betty HAKKERT	Κάτω Χώρες
Marja PRONK	Κάτω Χώρες
Christine BJØRGE	Νορβηγία
Marianne VAN DER HAGEN	Νορβηγία
Boguslaw BARANSKI	Πολωνία
Slawomir CZERCZAK	Πολωνία
João CARVALHO	Πορτογαλία
Radu BRANISTEANU	Ρουμανία
Mihaela ILIE	Ρουμανία

Anja MENARD SRPČIČ	Σλοβενία
Agnes SCHULTE	Σλοβενία
Miguel SOGORB	Ισπανία
José Luis TADEO	Ισπανία
Anne-Lee GUSTAFSON	Σουηδία
Bert-Ove LUND	Σουηδία
Stephen DUNGEY	Ηνωμένο Βασίλειο
Andrew SMITH	Ηνωμένο Βασίλειο

Μέλη της SEAC (Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης) την 31η Δεκεμβρίου 2013

Πρόεδρος: Tomas ÖBERG

Μέλη	Χώρα
Simone FANKHAUSER	Αυστρία
Georg KNOFLACH	Αυστρία
Catheline DANTINNE	Βέλγιο
Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA	Βουλγαρία
Mirta POKRSCANSKI LANDEKA	Κροατία
Γεώργιος ΜΠΟΥΣΤΡΑΣ	Κύπρος
Jiri BENDL	Τσεχική Δημοκρατία
Lars FOCK	Δανία
Johanna KIISKI	Φινλανδία
Jean-Marc BRIGNON	Γαλλία
Karine FIORE-TARDIEU	Γαλλία
Franz-Georg SIMON	Γερμανία
Karen THIELE	Γερμανία
Αγγέλα ΛΑΔΟΠΟΥΛΟΥ	Ελλάδα
Δημοσθένης ΒΟΪΒΟΝΤΑΣ	Ελλάδα
Endre SCHUCHTAR	Ουγγαρία
Zoltan PALOTAI	Ουγγαρία
Marie DALTON	Ιρλανδία
Flaviano D'AMICO	Ιταλία
Silvia GRANDI	Ιταλία
Iлона GOLOVACIOVA	Λιθουανία
Tomas SMILGIUS	Λιθουανία
Cees LUTTIKHUIZEN	Κάτω Χώρες
Thea Marcelia SLETTEN	Νορβηγία
Zbigniew SLEZAK	Πολωνία
João ALEXANDRE	Πορτογαλία
Robert CSERGO	Ρουμανία
Janez FURLAN	Σλοβενία
Karmen KRAJNC	Σλοβενία
Maria Jesús RODRIGUEZ DE SANCHO	Ισπανία
Åsa THORS	Σουηδία
Stavros GEORGIU	Ηνωμένο Βασίλειο

Μέλη της MSC (Επιτροπή των κρατών μελών) την 31η Δεκεμβρίου 2013**Πρόεδρος: Erik VAN DE PLASSCHE**

Μέλη	Χώρα
Edmund PLATTNER	Αυστρία
Boris VAN BERLO	Βέλγιο
Ivana Vrhovac FILIPOVIC	Κροατία
Ανδρέας ΧΑΤΖΗΓΕΩΡΓΙΟΥ	Κύπρος
Jørgen LARSEN	Δανία
Anu MERISTE	Εσθονία
Tiina TUUSA	Φινλανδία
Pierre-Loic BERTAGNA	Γαλλία
Kerstin HEESCHE-WAGNER	Γερμανία
Αθανάσιος ΖΟΥΝΟΣ	Ελλάδα
Klára Mária CZAKÓ	Ουγγαρία
John HARRISON	Ιρλανδία
Maristella RUBBIANI	Ιταλία
Anta JANTONE	Λεττονία
Saulius MAJUS	Λιθουανία
Jeff ZIGRAND	Λουξεμβούργο
Ingrid BUSUTTIL	Μάλτα
Maartje NELEMANS	Κάτω Χώρες
Christian DONS	Νορβηγία
Barbara JAWORSKA-LUCZAK	Πολωνία
Ines FILIPA MARTINS DE ALMEIDA	Πορτογαλία
Mihaela-Simona DRAGOIU	Ρουμανία
Vesna TERNIFI	Σλοβενία
María Luisa GONZÁLEZ MÁRRQUEZ	Ισπανία
Mary ΙΑΚΟΒΙΔΟΥ	Σουηδία
Nicola GREGG	Ηνωμένο Βασίλειο

Κατάλογος μελών του Φόρουμ Ανταλλαγής Πληροφοριών σχετικά με τον Έλεγχο Εφαρμογής την 31η Δεκεμβρίου 2013

Πρόεδρος: Szilvia Deim

Μέλη

Eugen ANWANDER	Αυστρία
Paul CUYPERS	Βέλγιο
Parvoleta LULEVA	Βουλγαρία
Τασούλα ΚΥΠΡΙΑΝΙΔΟΥ-ΛΕΟΝΤΙΔΟΥ	Κύπρος
Oldřich JAROLÍM	Τσεχική Δημοκρατία
Birte Nielsen BØRGLUM	Δανία
	Εσθονία
Marilla LAHTINEN	Φινλανδία
Vincent DESIGNOLLE	Γαλλία
Katja VOM HOFE	Γερμανία
Ελένη ΦΟΥΦΑ	Ελλάδα
Szilvia DEIM	Ουγγαρία
Bergþóra Hlíðkvist SKÚLADÓTTIR	Ισλανδία
Sinead MCMICKAN	Ιρλανδία
Mariano ALESSI	Ιταλία
Parsla PALLO	Λεττονία
Manfred FRICK	Λιχτενστάιν
Otilija GRINCEVIČIŪTĒ	Λιθουανία
Jill WEBER	Λουξεμβούργο
Shirley MIFSUD	Μάλτα
Jos VAN DEN BERG	Κάτω Χώρες
Gro HAGEN	Νορβηγία
Marta OSÓWNIAK	Πολωνία
Graca BRAVO	Πορτογαλία
Mihaela ALBULESCU	Ρουμανία
Dušan KOLESAR	Σλοβακία
Vesna NOVAK	Σλοβενία
Pablo SÁNCHEZ-PEÑA	Ισπανία
Agneta WESTERBERG	Σουηδία
Mike POTTS	Ηνωμένο Βασίλειο

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2: Αριθμητικά στοιχεία αναφοράς

Βασικές δραστηριότητες του ECHA	Εκτίμηση για το 2013	Σύνολο	Υλοποιηθείσες ενέργειες %
Φάκελοι που παραλήφθηκαν το 2013			
Φάκελοι καταχώρισης (συμπεριλαμβανομένων των επικαιροποιήσεων)	15.200	14.839	98%
Προτάσεις δοκιμής****	410	410	100%
Αιτήματα εμπιστευτικότητας (νέα αιτήματα που παραλήφθηκαν)	770	548	71%
Πρόσβαση σε δεδομένα παλαιότερα των 12 ετών*	240	106	44%
Κοινοποιήσεις PPORD	400	299	75%
Αιτήματα διερεύνησης	1.200	1.425	119%
Διαφορές κοινοχρησίας δεδομένων	33	19	58%
Αριθμός κοινοποιήσεων βάσει του άρθρου 7 παράγραφος 2	70	98	140%
Αριθμός εκθέσεων και κοινοποιήσεων βάσει του άρθρου 38 του κανονισμού REACH	400	147	37%
Προτάσεις περιορισμών (παράρτημα XV)	8	4	50%
Προτάσεις περιορισμών που εκπόνησε ο ECHA	3	1	33%
Προτάσεις εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης (παράρτημα VI του κανονισμού CLP)	70	29	41%
Προτάσεις προσδιορισμού ουσιών ως SVHC (παράρτημα XV)	30	17	57%
Προτάσεις SVHC που εκπόνησε ο ECHA	5	0	0%
Αιτήσεις αδειοδότησης	20	13	65%
Αιτήματα εναλλακτικής ονομασίας	150	38	25%
Ουσίες στο CoRAP προς αξιολόγηση από τα κράτη μέλη	50	46	92%
Αποφάσεις του ECHA το 2013			
Αξιολογήσεις που ολοκληρώθηκαν			
αριθ. σχεδίων αποφάσεων για προτάσεις δοκιμής	20	46	230%
αριθμός ελέγχων συμμόρφωσης που ολοκληρώθηκαν	560	928	166%
- εκ των οποίων σχέδια αποφάσεων ελέγχων συμμόρφωσης (30%)	350	566	162%
αριθμός σχεδίων αποφάσεων αξιολόγησης ουσιών	30	32	107%
Αποφάσεις για κοινοχρησία δεδομένων 3	3	11	367%
Αποφάσεις για ελέγχους πληρότητας (αρνητικές, δηλ. απόρριψη)**	470	15	3%
Αποφάσεις για αιτήματα εμπιστευτικότητας (αρνητικές)	80	198	248%
Αποφάσεις για αιτήματα πρόσβασης σε έγγραφα			
αρχικά αιτήματα	400	53	13%
αιτήματα επιβεβαίωσης	8	3	38%
Προσφυγές που υποβλήθηκαν το 2013			
Προσφυγές που υποβλήθηκαν το 2013	36	22	61%
Άλλα			
Σχέδιο CoRAP για ουσίες που υπόκεινται σε αξιολόγηση	1	1	100%
Συστάσεις προς την Ευρωπαϊκή Επιτροπή για τον κατάλογο αδειοδότησης	1	1	100%
Ερωτήσεις προς απάντηση/εναρμονισμένες απαντήσεις (συμβουλές για τον κανονισμό REACH, REACH-IT, IUCLID 5, λοιπά)	8.500	6.698	79%
Έλεγχοι MME	300	516	172%
Συνεδριάσεις του Διοικητικού Συμβουλίου	4	4	100%
Συνεδριάσεις της επιτροπής των κρατών μελών	6	6	100%
Συνεδριάσεις RAC	5	4	80%
Συνεδριάσεις SEAC	4	4	100%
Συνεδριάσεις του Φόρουμ	3	3	100%
Γενικές ερωτήσεις μέσω τηλεφώνου ή ηλεκτρονικού ταχυδρομείου	3.300	763	23%
Ερωτήματα από τον Τύπο	1.000	478	48%

Δελτία τύπου και ενημερωτικές ειδοποιήσεις	75	95	127%
Πλήρωση νέων θέσεων συμβασιούχων υπαλλήλων για τους κανονισμούς REACH/CLP	11	11	100%
Προσλήψεις λόγω εναλλαγής προσωπικού	25	21	84%
Δραστηριότητες στο πλαίσιο του κανονισμού για τα βιοκτόνα/PIC			
Αιτήσεις έγκρισης νέας δραστικής ουσίας	1	1	100%
Αιτήσεις ανανέωσης ή επανεξέτασης δραστικών ουσιών	3	1	33%
Αιτήσεις αδειοδότησης στην Ευρωπαϊκή Ένωση	9	0	0%
Αξιολόγηση τεχνικής ισοδυναμίας	25	1	4%
Συνεδριάσεις της επιτροπής βιοκτόνων	3	3	67%
Πλήρωση νέων θέσεων έκτακτων/συμβασιούχων υπαλλήλων για τα βιοκτόνα****	28	24	86%
Πλήρωση νέων θέσεων έκτακτων/συμβασιούχων υπαλλήλων για τον κανονισμό PIC	3	3	100%

* Πρόσβαση σε δεδομένα παλαιότερα των 12 ετών: η πρόσβαση στις πληροφορίες αυτές είναι πλέον εφικτή κατά τη διαδικασία διερεύνησης. Αυτός είναι ο αριθμός των αιτημάτων διερεύνησης τα οποία περιέχουν τα αιτήματα πληροφοριών που διαχειρίζεται η ομάδα κοινοχρησίας δεδομένων.

** Πρόκειται μόνο για τις αρνητικές αποφάσεις λόγω ελλείψεων που εντοπίστηκαν κατά τον έλεγχο τεχνικής πληρότητας (= καταβολή τέλους + ελλείψεις κατά τον έλεγχο τεχνικής πληρότητας).

*** Βάσει της ημερομηνίας ολοκλήρωσης των φακέλων

**** Το 2014 αναμένεται να καλυφθούν 10 θέσεις εργασίας

***** Αριθ. νέων καταχωρίσεων που ολοκληρώθηκαν εντός συγκεκριμένου τριμήνου, περιλαμβανομένης μίας ή περισσοτέρων προτάσεων δοκιμών

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 3: Πόροι 2013

Πόροι 2013

	REACH Πόροι προσωπικού 2013				Προϋπολογισμός 2013		BIOKTONA Πόροι προσωπικού 2013				Προϋπολογισμός 2013		PIC Πόροι προσωπικού 2013				Προϋπολογισμός 2013		ECHA (Σύνολο) Πόροι προσωπικού 2013				Προϋπολογισμός 2013		
	AD	AST	ΣΥ	Σύνολο	Αρχικός προϋπ.	Σύνολο αναλήψεων	AD	AST	ΣΥ	Σύνολο	Αρχικός προϋπ.	Σύνολο αναλήψεων	AD	AST	ΣΥ	Σύνολο	Αρχικός προϋπ.	Σύνολο αναλήψεων	AD	AST	ΣΥ	Σύνολο	Αρχικός προϋπ.	Σύνολο αναλήψεων	
Εφαρμογή των κανονιστικών διαδικασιών (Προϋπολογισμός)																									
Δραστηριότητα 1: Καταχώριση, κοινοχρησία δεδομένων και διάδοση	36	9	10	55	9.114.246	9.507.778	2	1		3	503.263	325.849					100.000	0	38	10	10	58	9.717.509	9.833.627	
Δραστηριότητα 2: Αξιολόγηση	75	12	3	90	18.350.360	15.834.466					29.109	0					0	0	75	12	3	90	18.379.468	15.834.466	
Δραστηριότητα 3: Διαχείριση κινδύνου	31	5	4	40	7.612.764	6.641.766					0	0					0	0	31	4	4	40	7.612.764	6.641.766	
Δραστηριότητα 4: Ταξινόμηση και Επισήμανση	12	3	1	16	3.278.161	2.436.944					0	0					0	0	12	2	1	16	3.278.161	2.436.944	
Δραστηριότητα 5: Συμβουλές και βοήθεια μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης	21	7	6	34	6.109.346	5.410.510	1		1	2	153.543	332.440					20.000	0	22	7	7	36	6.282.889	5.742.950	
Δραστηριότητα 6: Υποστήριξη ΤΠ στις λειτουργίες	28	9	2	39	17.338.646	15.361.701	1	1		0	2	16.65.713	2.207.038	1	1		2	925.200	1.152.700	29	10	3	42	19.929.559	18.721.438
Δραστηριότητα 7: Επιστημονικές δραστηριότητες και τεχνικές συμβουλές στα θεσμικά όργανα και τους φορείς της ΕΕ	10	1	1	12	1.895.841	1.967.546					17.900	15.062					0	0	11	1	1	12	1.913.741	1.982.609	
Όργανα και υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA																									
Δραστηριότητα 8: Επιτροπές και Φόρουμ	22	7	4	33	7.190.661	6.483.500	3	2		5	224.500	636.600					57.100	59.107	24	9	4	38	7.472.261	7.179.207	
Δραστηριότητα 9: Συμβούλιο	6	3	1	10	1.813.591	1.597.398					114.615	3.403					0	0	6	3	1	10	1.928.206	1.600.802	
Δραστηριότητα 10: Επικοινωνίες	10	8	7	25	7.725.594	6.778.980			1	1	504.815	320.061					70.400	3.517	10	9	7	26	8.300.809	7.102.558	
Δραστηριότητα 11: Διεθνής συνεργασία	3	0	0	3	1.589.089	743.614					39.900	0					0	0	3	0	0	3	1.628.989	743.614	
Διαχείριση, οργάνωση και πόροι																									
Δραστηριότητα 12: Διοίκηση	26	16	4	46	8.075.967	8.835.586					165.506	49.374					0	0	25	16	4	46	8.241.473	8.884.960	
Δραστηριότητες 13-15: Διαχείριση, οργάνωση και πόροι (Τίτλος II: Υποδομή)	24	46	32	102	19.127.989	15.760.779	1	0	4	5	630.892	521.359		1		1	113.867	99.875	25	48	36	108	19.872.748	16.382.013	
Δραστηριότητα 16: Βιοκτόνα							19	1	4	24	3.170.743	2.769.512					0	0	20	1	4	25	3.170.743	2.769.512	
Δραστηριότητα 17: PIC												0		2	1	3	274.933	225.746	0	2	1	3	274.933	225.746	
Σύνολο	304	126	75	505	109.222.254	97.360.568	27	6	9	42	7.220.500	7.180.698	1	4	1	6	1.561.500	1.540.945	332	136	85	553	118.004.254	106.082.211	

Στον πίνακα προσωπικού του 2013

451

94

47

10

5

1

503

105

Συνολικός αριθμός θέσεων ΕΥ στις 31 Δεκεμβρίου 2013: 468

Συνολικός αριθμός θέσεων ΣΥ στις 31 Δεκεμβρίου 2013: 85

Άλλο προσωπικό (αποσπασμένοι εθνικοί εμπειρογνώμονες, προσωρινοί υπάλληλοι, εκπαιδευόμενοι) στις 31 Δεκεμβρίου 2013: 74

Οικονομικοί και ανθρωπίνι πόροι ανά δραστηριότητα (εκτός των κενών θέσεων και των θέσεων που πρόκειται να πληρωθούν):

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 4: Κατάλογος υποψήφιων ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC)

Οι ουσίες προστίθενται στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών από τον ECHA.

Όνομασία ουσίας	Αριθμός EK	Αριθμός CAS	Ημερομηνία συμπερίληψης στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών	Λόγος συμπερίληψης στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών	Απόφαση συμπερίληψης στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών	Λαμβάνεται από
Θειούχο κάδμιο	215-147-8	1306-23-6	16/12/2013	Καρκινογόνο (άρθρο 57 στοιχείο α), #Ισοδύναμο επίπεδο ανησυχίας με πιθανές σοβαρές επιπτώσεις στην ανθρώπινη υγεία (άρθρο 57 στοιχείο στ))	ECHA/121/2013	Σουηδία
Διεξυλοφθαλικό	201-559-5	84-75-3	16/12/2013	Τοξικό για την αναπαραγωγή (άρθρο 57 στοιχείο γ))	ECHA/121/2013	Γερμανία
3,3'-[[1,1'-διφαινυλο]-4,4'διυλοδις(αζω)]δις(4-αμινοναφθαλενο-1-σουλφονικό δινάτριο)·(C.I. Direct Black 28)	209-358-4	573-58-0	16/12/2013	Καρκινογόνο (άρθρο 57 στοιχείο α))	ED/121/2013	Κάτω Χώρες
4-αμινο-3-[[4'-[(2,4-διαμινοφαινυλ)αζω][1,1'-διφαινυλ]-4-υλ]αζω]-5-υδροξυ-6-(φαινυλαζω)ναφθαλενο-2,7-δισουλφονικό δινάτριο·(C.I. Direct Black 38)	217-710-3	1937-37-7	16/12/2013	Καρκινογόνο (άρθρο 57 στοιχείο α))	ECHA/121/2013	Κάτω Χώρες
Αιθυλενοθειουρία, ιμιδαζολιδινο-2-θειόλη, 2-ιμιδαζολιδινο-2-θειόλη	202-506-9	96-45-7	16/12/2013	Τοξικό για την αναπαραγωγή (άρθρο 57 στοιχείο γ))	ECHA/121/2013	Σουηδία
Δι(οξικός) μόλυβδος	206-104-4	301-04-2	16/12/2013	Τοξικό για την αναπαραγωγή (άρθρο 57 στοιχείο γ))	ECHA/121/2013	Κάτω Χώρες
Φωσφορικό τριξυλίλιο	246-677-8	25155-23-1	16/12/2013	Τοξικό για την αναπαραγωγή (άρθρο 57 στοιχείο γ))	ECHA/121/2013	Αυστρία
4-εννεύλοφαινόλη, διακλαδισμένη και γραμμική, αιθοξυλική	-	-	20/06/2013	Ισοδύναμο επίπεδο ανησυχίας με πιθανές σοβαρές επιπτώσεις στο περιβάλλον (άρθρο 57 στοιχείο στ))	ECHA/69/2013	Γερμανία
Υπερφθοριωμένο οκτανοϊκό αμμώνιο (APFO)	223-320-4	3825-26-1	20/06/2013	Τοξικό στην αναπαραγωγή (άρθρο 57 στοιχείο γ), #ABT (άρθρο 57 στοιχείο δ))	ED/69/2013	Γερμανία
Κάδμιο	231-152-8	7440-43-9	20/06/2013	Καρκινογόνο (άρθρο 57 στοιχείο α)), #Ισοδύναμο επίπεδο ανησυχίας με πιθανές σοβαρές επιπτώσεις στο περιβάλλον (άρθρο 57 στοιχείο στ))	ECHA/69/2013	Σουηδία
Οξειδίο του καδμίου	215-146-2	1306-19-0	20/06/2013	Καρκινογόνο (άρθρο 57 στοιχείο α)), #Ισοδύναμο επίπεδο ανησυχίας με πιθανές σοβαρές επιπτώσεις στο περιβάλλον (άρθρο 57 στοιχείο στ))	ECHA/69/2013	Σουηδία
Διπεντυλοφθαλικό (DPP)	205-017-9	131-18-0	20/06/2013	Τοξικό για την αναπαραγωγή (άρθρο 57 στοιχείο γ))	ECHA/69/2013	Πολωνία
Υπερφθορο-οκτανοϊκό οξύ	206-397-9	335-67-1	20/06/2013	Τοξικό για την αναπαραγωγή (άρθρο 57 στοιχείο γ)), #ABT (άρθρο 57 στοιχείο δ))	ECHA/69/2013	Γερμανία

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 5: Ανάλυση και αξιολόγηση της ετήσιας έκθεσης δραστηριοτήτων του διατάκτη για το έτος 2013

ΜΒ/05/2014 τελικό
20/03/2014

ΑΝΑΛΥΣΗ ΚΑΙ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΤΗΣ ΕΤΗΣΙΑΣ ΕΚΘΕΣΗΣ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΩΝ ΤΟΥ ΔΙΑΤΑΚΤΗ ΓΙΑ ΤΟ ΕΤΟΣ 2013

ΤΟ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ,

Έχοντας υπόψη:

τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 18ης Δεκεμβρίου 2006, σχετικά με την καταχώριση, αξιολόγηση, αδειοδότηση και τους περιορισμούς των χημικών προϊόντων (REACH),

τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων (CLP),

τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 528/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 22ας Μαΐου 2012 σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων,

τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 4ης Ιουλίου 2012 σχετικά με τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων,

τον δημοσιονομικό κανονισμό του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων (ΜΒ/53/2008) και ιδίως το άρθρο 40,

το πρόγραμμα εργασίας του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων για το έτος 2013, το οποίο εγκρίθηκε από το Διοικητικό Συμβούλιο στη συνεδρίαση της 28ης Σεπτεμβρίου 2012,

την ετήσια έκθεση δραστηριοτήτων του διατάκτη του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων για το έτος 2013 όπως υποβλήθηκε στο Διοικητικό Συμβούλιο στις 7 Μαρτίου 2014.

ΕΚΤΙΜΩΝΤΑΣ ΟΤΙ,

Ο διατάκτης ενημερώνει το Διοικητικό Συμβούλιο σχετικά με την εκτέλεση των καθηκόντων του μέσω ετήσιας έκθεσης δραστηριοτήτων και του υποβάλλει τα οικονομικά και διοικητικά στοιχεία που επιβεβαιώνουν ότι οι πληροφορίες που περιέχονται στην έκθεση αποτυπώνουν μια ακριβή και αντικειμενική εικόνα, εκτός εάν αυτή προκύπτει διαφορετική βάση τυχόν επιφυλάξεων που σχετίζονται με τα έσοδα και τα έξοδα.

Μέχρι τις 15 Ιουνίου κάθε έτους το αργότερο, το Διοικητικό Συμβούλιο διαβιβάζει στην αρμόδια για τον προϋπολογισμό αρχή και στο Ελεγκτικό Συνέδριο ανάλυση και αξιολόγηση της ετήσιας έκθεσης δραστηριοτήτων του διατάκτη σχετικά με το προηγούμενο οικονομικό έτος. Η συγκεκριμένη ανάλυση και αξιολόγηση συμπεριλαμβάνεται στην ετήσια έκθεση του Οργανισμού, σύμφωνα με τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006.

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΑΝΑΛΥΣΗ ΚΑΙ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ,

1. Χαιρετίζει τα αποτελέσματα που παρουσιάζονται στην ετήσια έκθεση δραστηριοτήτων του διατάκτη, καθώς και το υψηλό επίπεδο επιδόσεων που επιτεύχθηκε όσον αφορά την εκτέλεση των καθηκόντων που απορρέουν από τον κανονισμό REACH (ΕΚ) 1907/2006 και τον κανονισμό CLP (ΕΚ) αριθ. 1272/2008. Η διαπίστωση αυτή προκύπτει από το γεγονός ότι επιτεύχθηκαν οι 53 από τους 56 στόχους επιδόσεων που είχαν καθοριστεί στο πρόγραμμα εργασιών για το 2013.
2. ΣΥΓΧΑΙΡΕΙ τον ECHA για το επιχειρησιακό του έργο το έτος 2013, ιδίως δε για τα επιτεύγματά του ως προς τα εξής:
 - α) Για την επιτυχή διαχείριση της προθεσμίας καταχώρισης του 2013 βάσει του κανονισμού REACH, την ομαλή έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα τον Σεπτέμβριο του 2013 και για το προπαρασκευαστικό έργο ενόψει της έναρξης ισχύος του κανονισμού PIC τον Μάρτιο του 2014.
 - β) Για την αδιάλειπτη δημοσιοποίηση των πληροφοριών που υποβλήθηκαν για τα καταχωρισμένα ή κοινοποιηθέντα χημικά προϊόντα, ιδίως από όλους τους φακέλους που καταχωρίστηκαν μέχρι την προθεσμία του 2013. Μέχρι τα τέλη του έτους διατέθηκαν δωρεάν στον δικτυακό τόπο του ECHA πληροφορίες από περίπου 40.000 φακέλους καταχώρισης οι οποίες καλύπτουν περισσότερες από 10.000 ουσίες.
 - γ) Για την ολοκλήρωση 928 ελέγχων συμμόρφωσης επί των φακέλων που καταχωρίστηκαν στο πλαίσιο της πρώτης προθεσμίας καταχώρισης το 2010, υπερβαίνοντας τη δέσμευση του 5% που ανέλαβε ο Οργανισμός το 2013.
 - δ) Για την επικαιροποίηση του κοινοτικού κυλιόμενου προγράμματος δράσης όσον αφορά την αξιολόγηση ουσιών, με τη συμπερίληψη 36 ουσιών για την περίοδο 2012-2014, την παροχή συνδρομής στα κράτη μέλη κατά την αξιολόγηση 55 ουσιών και τη δρομολόγηση των πρώτων αποφάσεων που εγκρίθηκαν από την επιτροπή των κρατών μελών.
 - ε) Για την προσθήκη 13 ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC) στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών, με τις οποίες ο συνολικός αριθμός ουσιών στον κατάλογο ανήλθε μέχρι τα τέλη του έτους στις 151.
 - στ) Για την οριστικοποίηση της τέταρτης σύστασης σχετικά με τη συμπερίληψη ουσιών προτεραιότητας στον κατάλογο αδειοδότησης και την κατάρτιση της πέμπτης σύστασης.
 - ζ) Για την υποστήριξη των αιτούντων σε θέματα αδειοδότησης, μέσω της διοργάνωσης, πριν από την υποβολή, 9 συναντήσεων με τις επιχειρήσεις που θα υπέβαλαν αιτήσεις αδειοδότησης και για την επιτυχή διαχείριση των πρώτων αιτήσεων που υποβλήθηκαν.
 - η) Για την ολοκλήρωση του σχεδίου υλοποίησης του χάρτη πορείας του 2020 για τις ουσίες που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία και την περαιτέρω ανάπτυξη εργαλείων ελέγχου για την υποστήριξη της ανάλυσης των επιλογών διαχείρισης κινδύνων.
 - θ) Για τη διευκόλυνση της ανταλλαγής πληροφοριών μεταξύ των κρατών μελών με σκοπό την προώθηση του συντονισμού και της συνεργασίας στο πλαίσιο της διαχείρισης κινδύνων.
 - ι) Για την έκδοση 2 γνωμών της RAC και 2 γνωμών της SEAC σχετικά με την επιβολή περιορισμών, την έκδοση 34 γνωμών της RAC σχετικά με προτάσεις εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης και την έκδοση μίας γνώμης της SEAC και μίας γνώμης της RAC σχετικά με μια αίτηση πρώτης αδειοδότησης.
 - ια) Για τη συμβολή του στη σημαντική αύξηση της παραγωγικότητας των τριών

επιτροπών (RAC, SEAC και MSC), τηρουμένων των προδιαγραφών ποιότητας και των προθεσμιών που προβλέπονται από τη νομοθεσία. Για τη σύσταση και την έναρξη των εργασιών της επιτροπής βιοκτόνων και της συντονιστικής ομάδας.

- ιβ) Για την επικαιροποίηση του καταλόγου C&L με συνολικά 6,1 εκατομμύρια κοινοποιήσεις από το 2010, οι οποίες καλύπτουν 125.000 μεμονωμένες ουσίες, και τη δημοσιοποίηση πληροφοριών εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης για 116.000 ουσίες.
 - ιγ) Για την παροχή υποστήριξης στον κλάδο σε ό,τι αφορά την ανάπτυξη, ιδίως της ικανότητας καταχώρισης και αδειοδότησης, μέσω διάφορων εργαλείων επικοινωνίας, όπως διαδικτυακών σεμιναρίων και ειδικού υλικού στις 23 γλώσσες της ΕΕ.
 - ιδ) Για τη σημαντική πρωτοβουλία ορισμού «Πρεσβευτή ΜΜΕ», ο οποίος θα ενημερώνεται δεόντως σχετικά με τις προσπάθειες και τα προβλήματα των ΜΜΕ σε ό,τι αφορά την εκπλήρωση περαιτέρω διοικητικών και οικονομικών υποχρεώσεων και θα παρέχει στις ΜΜΕ πρόσθετη υποστήριξη και καθοδήγηση ανάλογα με τις ανάγκες τους.
 - ιε) Για την παροχή άμεσης υποστήριξης στους καταχωρίζοντες μέσω του γραφείου υποστήριξης του ECHA, την κατάρτιση επικαιροποιημένων και νέων εγγράφων καθοδήγησης για τον κλάδο, τη δημοσιοποίηση σημαντικού αριθμού εξ αυτών στις 23 γλώσσες της ΕΕ αρκετά νωρίτερα από την εκπνοή της προθεσμίας καταχώρισης και την ενθάρρυνση της συμμετοχής των εθνικών γραφείων υποστήριξης στην προσπάθεια αυτή μέσω του δικτύου Helpnet.
 - ιστ) Για την εφαρμογή, μέχρι την 1η Σεπτεμβρίου, των απαραίτητων εργαλείων και διαδικασιών για την υποβολή αιτήσεων από τις επιχειρήσεις στο πλαίσιο του νέου κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα, για την παροχή στον κλάδο της απαραίτητης καθοδήγησης και εγχειριδίων όσον αφορά την εκπλήρωση των υποχρεώσεων στο πλαίσιο του κανονισμού και για την επέκταση των καθηκόντων του γραφείου υποστήριξης του ECHA και του Helpnet ώστε να καλύπτουν και την παροχή συμβουλών για τα βιοκτόνα προϊόντα.
 - ιζ) Για τον σχεδιασμό του προγράμματος ανάπτυξης αποδοτικότητας για την περίοδο 2014-2016, με σκοπό την αντιμετώπιση των μειώσεων προσωπικού, όπως προβλέπεται για όλους τους οργανισμούς της ΕΕ, εν μέσω περιόδου αιχμής όσον αφορά την υποβολή φακέλων.
 - ιη) Για την επίτευξη υψηλού ποσοστού εκτέλεσης (98%) των αναλήψεων υποχρεώσεων του προϋπολογισμού για όλους τους κανονισμούς.
 - ιθ) Για την επίτευξη των στόχων πρόσληψης προσωπικού για όλους τους κανονισμούς, την ανάπτυξη πολιτικής περί διατήρησης προσωπικού και για τη δημιουργία υπηρεσίας επανατοποθέτησης.
3. Επισημαίνει την υψηλή ποιότητα των επιστημονικών συμβουλών που παρείχε ο Οργανισμός, ιδίως όσον αφορά την ανάπτυξη μεθόδων δοκιμής, περιλαμβανομένων των εναλλακτικών λύσεων αντί της διεξαγωγής δοκιμών σε ζώα, την αξιολόγηση της χημικής ασφάλειας, τα νανοϋλικά, τις ουσίες ABT και τους ενδοκρινικούς διαταράκτες.
4. Επιδιοικιμάζει τη συνεπή διαφάνεια που επιδεικνύει ο Οργανισμός κατά την επιτέλεση του έργου του, την ενθαρρυντική στάση που επιδεικνύουν οι επιτροπές όσον αφορά τη συμμετοχή των ενδιαφερόμενων παραγόντων και των ενδιαφερόμενων καταχωριζόντων στο έργο τους, όποτε κρίνεται σκόπιμο, και τη διοργάνωση εργαστηρίου με τη συμμετοχή των οργανισμών αυτών στις Βρυξέλλες προκειμένου να διευκολυνθεί η συμβολή τους στα προγράμματα εργασίας του ECHA.

5. Εκφράζει την ικανοποίησή του για το γεγονός ότι, σε συνέχεια της έρευνας μεταξύ των ενδιαφερόμενων παραγόντων, ο Οργανισμός πραγματοποίησε ένα σημαντικό βήμα προς την κατεύθυνση της βελτίωσης του δικτυακού τόπου διάδοσης.
6. Εξαίρει τις εντατικές και αδιάλειπτες προσπάθειες που κατέβαλε ο Οργανισμός για τη βελτίωση της ποιότητας των φακέλων, και ιδίως των φακέλων για τα ενδιάμεσα προϊόντα, μέσω της εξέτασης της πληρότητας, της στρατηγικής για τους ελέγχους συμμόρφωσης και της ενθάρρυνσης των καταχωριζόντων να επικαιροποιούν με δική τους πρωτοβουλία τους φακέλους τους.
7. Επισημαίνει τη συνεχιζόμενη αδυναμία της επιτροπής των κρατών μελών να καταλήξει σε ομόφωνη συμφωνία επί οποιασδήποτε εκ των προτάσεων δοκιμής της τοξικότητας στην αναπαραγωγή, καθώς και το γεγονός ότι κατά το προηγούμενο έτος παραπέμφθηκαν στην Επιτροπή περισσότεροι από 82 φάκελοι.
8. Χαιρετίζει την ετήσια συνάντηση με τους επικεφαλής των αρμόδιων αρχών των κρατών μελών, η οποία καθιερώθηκε από την 20 Νοεμβρίου 2013, μέσω της οποίας αυξάνεται σημαντικά η αποτελεσματικότητα του σχεδιασμού.
9. Εκφράζει την ικανοποίησή του για το έργο του Φόρουμ σε ό,τι αφορά την εναρμόνιση των προσεγγίσεων για την εφαρμογή της νομοθεσίας, και ιδίως την ολοκλήρωση του έργου διασύνδεσης, το οποίο παρέχει μια βάση για την εφαρμογή των κανονιστικών αποφάσεων.
10. Εκφράζει τον προβληματισμό του για το γεγονός ότι στην τελική έκθεση για το δεύτερο συντονισμένο έργο του Φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών σχετικά με τον έλεγχο εφαρμογής επισημαίνονται σημαντικές ελλείψεις στα δελτία δεδομένων ασφαλείας.
11. Εκφράζει την ικανοποίησή του για την έκδοση των πρώτων αποφάσεων του Συμβουλίου Προσφυγών επί προσφυγών κατά της αξιολόγησης φακέλων.
12. Αναμένει ενημέρωση σχετικά με την περαιτέρω πρόοδο σε ό,τι αφορά την πιστοποίηση κατά ISO 9001:2008, καθώς και την ικανοποίηση των απαιτήσεων του δημοσιονομικού κανονισμού πλαισίου ως προς την αποδοτικότητα και την αποτελεσματικότητα των συστημάτων εσωτερικού ελέγχου, και ιδίως τη θέσπιση των ολοκληρωμένων προτύπων διαχείρισης και τη συνεχιζόμενη ανάλυση και διαχείριση των κινδύνων.
13. Επισημαίνει την επιτυχία και τη συστηματικότητα των προσπαθειών του Οργανισμού ως προς την επαλήθευση του καθεστώτος ΜΜΕ των καταχωριζόντων.
14. Υπογραμμίζει ότι τα έσοδα από τα τέλη και τις επιβαρύνσεις λόγω των δραστηριοτήτων στο πλαίσιο των κανονισμών REACH και CLP το 2013 ανήλθαν σε 85,8 εκατομμύρια ευρώ, υπερβαίνοντας τις προβλέψεις, και ότι τα έσοδα από τις δραστηριότητες στο πλαίσιο του κανονισμού για τα βιοκτόνα ανήλθαν σε 313.000 ευρώ.
15. Εκφράζει την ανησυχία του για τις δυσκολίες που αντιμετωπίζει ο Οργανισμός, ελλείψει αποθεματικού, σε ό,τι αφορά την εξασφάλιση πρόσθετης χρηματοδότησης για τα έτη κατά τα οποία τα οικονομικά έσοδα θα υπολείπονται των εκτιμήσεων.
16. Συγχαίρει τον Οργανισμό για τη μείωση του ποσοστού μεταφοράς πιστώσεων από τους κανονισμούς REACH και CLP σε 10,4% και τον ενθαρρύνει να συνεχίσει τις προσπάθειες για τη μεγαλύτερη δυνατή μείωση των μεταφερόμενων πιστώσεων.

17. Σημειώνει ότι τα ποσοστά μεταφοράς πιστώσεων από τα κονδύλια του κανονισμού για τα βιοκτόνα προϊόντα και του κανονισμού PIC ήταν χαμηλότερα από ό,τι το προηγούμενο έτος και παροτρύνει τον Οργανισμό να τα μειώσει περαιτέρω.
18. Λαμβάνει υπό σημείωση τις συνεχιζόμενες προσπάθειες που καταβάλλει ο Οργανισμός για να στηρίξει την πρόσβαση των αρχών των κρατών μελών στο μητρώο για τα βιοκτόνα (R4BP), στο σύστημα REACH-IT και στο IUCLID IT, καθώς και την ασφαλή χρήση των πληροφοριών των συγκεκριμένων συστημάτων.
19. Λαμβάνει υπό σημείωση το γεγονός ότι το 2013 ο ECHA αναβάθμισε την οικεία υποδομή ΤΠΕ και προέβη στην εξωτερική ανάθεση υπηρεσιών για τη διαχείριση του REACH- IT, με σκοπό να διασφαλίσει αδιάλειπτη παρακολούθηση και συνδρομή σύμφωνα με το σχέδιο επιχειρησιακής συνέχειας των συστημάτων ΤΠ που απαιτούνται για την υποστήριξη της προθεσμίας καταχώρισης του 2013.
20. Επισημαίνει την περαιτέρω πρόοδο που επιτεύχθηκε στον τομέα της σύγκρουσης συμφερόντων, καθώς και ως προς την ανάπτυξη και εφαρμογή διαδικασιών του Οργανισμού για την υλοποίηση των συστάσεων του Ελεγκτικού Συνεδρίου.
21. Συνιστά στον ECHA:
 - α) Να βελτιώσει την εναρμόνιση των διαδικασιών προγραμματισμού και υποβολής εκθέσεων, εστιάζοντας στην περαιτέρω βελτίωση της σχέσης μεταξύ του πολυετούς προγράμματος εργασίας, του ετήσιου προγράμματος εργασίας και της κατάρτισης του προϋπολογισμού, και να ενημερώνει σχετικά το διοικητικό συμβούλιο.
 - β) Να συνεχίσει να βελτιώνει την αποτελεσματικότητα των οργάνων του, για παράδειγμα μέσω του εξορθολογισμού των διαδικασιών γνωμοδότησης των RAC και SEAC.
 - γ) Να συνεχίσει να αναζητά συνέργειες μεταξύ των διαφόρων δραστηριοτήτων και να επανεξετάζει τις διαδικασίες με σκοπό την καλύτερη διαχείριση των περιορισμών από άποψη πόρων κατά τα προσεχή έτη.
 - δ) Να ενισχύσει την ανταγωνιστικότητα και την καινοτομία αποσαφηνίζοντας περαιτέρω τους τομείς στους οποίους οι δραστηριότητές του υποστηρίζουν και προβάλλουν τις αυτές τις πτυχές του έργου του.
 - ε) Να συνεχίσει τις προσπάθειες για τη βελτίωση της φιλικότητας του δικτυακού τόπου διάδοσης προς τον χρήστη.
 - στ) Να διασφαλίζει ότι η επικοινωνία του με τις επιχειρήσεις και, ιδίως τις μικρομεσαίες επιχειρήσεις, πραγματοποιείται σε πολυγλωσσικό περιβάλλον.
 - ζ) Να συνεχίσει τις προσπάθειες απλοποίησης των απαιτήσεων πληροφοριών σχετικά με την ταυτότητα των ουσιών.
 - η) Να ενισχύσει τη συνδρομή προς τις ΜΜΕ ενόψει των επερχόμενων προθεσμιών του 2015 (ταξινόμηση μειγμάτων στο πλαίσιο του κανονισμού CLP) και του 2018 (καταχώριση χαμηλότερων ποσοτήτων στο πλαίσιο του κανονισμού REACH).
 - θ) Να συνεχίσει να αξιοποιεί την εμπειρία που αποκόμισε από την κοινοχρησία δεδομένων ώστε να παρέχει στοχευμένες συμβουλές στις επιχειρήσεις και ιδίως στις ΜΜΕ.
 - ι) Να αξιοποιήσει την εμπειρία από τις αιτήσεις αδειοδότησης ώστε να συμβάλλει στην κατάρτιση φακέλων με τον πλέον αποτελεσματικό και αποδοτικό τρόπο.

υπογραφή

Για το Διοικητικό Συμβούλιο
Nina CROMNIER