

2011. aasta üldaruanne

Teabe levitamise aasta



ÕIGUSLIK TEADE

Käesolevas üldaruandes esitatud arvamused või seisukohad ei pruugi õiguslikult esindada Euroopa Kemikaaliameti ametlikku seisukohta. Euroopa Kemikaaliamet ei vastuta võimalike vigade või ebatäpsuste eest.

VASTUTAMATUSESÄTE

See on algselt inglise keeles avaldatud dokumendi tõlke töövariant. Algdokument on ECHA veebilehel.

2011. aasta üldaruanne

Viide: ECHA-12-A-02-ET
MB/06/2012, vastu võetud 22. märtsil 2012
ISBN-13: 978-92-9217-665-5
ISSN: 1831-712X
Avaldamise kuupäev: aprill, 2012
Keel: ET
© Euroopa Kemikaaliamet, 2012

Tiitelleht © Euroopa Kemikaaliamet

Reprodutseerimine on lubatud allikale viitamisel, lisades viite „Allikas: Euroopa Kemikaaliamet, <http://echa.europa.eu/>” ja saates avaldamise kohta kirjaliku teate ECHA-le (kontaktandmed on esitatud aadressil http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp).

Dokument tõlgitakse 22 keelde:

bulgaaria, eesti, hispaania, hollandi, inglise, itaalia, kreeka, leedu, läti, malta, poola, portugali, prantsuse, rootsi, rumeenia, saksa, slovaki, sloveenia, soome, taani, tšehhi ja ungari keelde.

Kui teil tekib küsimusi või tähelepanekuid käesoleva dokumendi kohta, saate need esitada teabenõude vormil (märkige dokumendi viide ja väljaandmise kuupäev). Teabenõude vorm on ECHA kontaktteabe lehel:
http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Euroopa Kemikaaliamet

Postiaadress: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Soome
Külastusaadress: Annankatu 10, Helsingi, Soome

SISUKORD

1. 2011. AASTA PÕHISAAVUTUSTE KOKKUVÕTE	9
2. PÕHITEGEVUS – REACH- JA CLP-PROTSESSIDE RAKENDAMINE	11
2.1. 1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja levitamine	11
2.2. 2. tegevus. Hindamine	18
2.3. 3. tegevus. Autoriseerimine ja piiramine	22
2.4. 4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine	26
2.5. 5. tegevus. Juhendite ja kasutajatoe kaudu pakutav nõustamine ja abi	28
2.6. 6. tegevus. Teaduslikud IT-vahendid	34
2.7. 7. tegevus. ELi institutsioonide ja asutuste teaduslik ja tehniline nõustamine	38
3. ECHA ORGANID JA TUGITEGEVUS	41
3.1. 8. tegevus. Komiteed ja foorum	41
3.2. 9. tegevus. Apellatsiooninõukogu	47
3.3. 10. tegevus. Teabevahetus	49
3.4. 11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö	52
4. JUHTIMINE, ORGANISATSIOON JA VAHENDID	55
4.1. 12. tegevus. Juhtimine	55
4.2. 13. tegevus. Finants-, hanke ja raamatupidamisküsimused.....	58
4.3. 14. tegevus. Personal ja organisatsiooniteenused	60
4.4. 15. tegevus. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia	63

LISAD

1. lisa. ECHA organisatsioon; haldusnõukogu, komiteede ja foorumi liikmete nimekiri	66
2. lisa. Rahalised vahendid ja personal 2011. aastal	74
3. lisa. Väga ohtlike ainete kandidaatainete loetelu	75
4. lisa. Autoriseerimisloetellu lisada soovitatud ained	82
5. lisa. Eelarvevahendite kasutaja 2011. aasta tegevusaruande analüüs ja hinnang	86

LÜHENDID

AAR	iga-aastane tegevusaruanne
AD	administraator
AST	assistent
BC	talitluspidevus
C & L	klassifitseerimine ja märgistamine
CA	lepinguline töötaja
CASPER	valiku, prioriteetsuse määramise, hindamise ja aruandluse iseloomustav IT-rakendus
CHESAR	kemikaaliohutuse hindamise ja aruandluse vahend
CLH	ühtlustatud klassifitseerimine ja märgistus
CLP	klassifitseerimine, märgistamine ja pakendamine
CMR	kantserogeenne, mutageenne või reproduktiivtoksiline aine
CoCAM	kemikaalide hindamise koostöökoosolek (varem SIAM)
CoRAP	ühenduse hindamisplaan
CSR	kemikaaliohutuse aruanne
ECHA	Euroopa Kemikaaliamet
ECM	organisatsiooni sisuhaldus
EC TAIEX	Euroopa Komisjoni tehnilise abi ja teabevahetuse vahend partnerriikidele
EFSA	Euroopa Toiduohutusamet
EFTA	Euroopa Vabakaubanduse Assotsiatsioon
EL	Euroopa Liit
EK	Euroopa Komisjon
EMAS	ühenduse keskkonnajuhtimis- ja -auditeerimissüsteem
EMP	Euroopa Majanduspiirkond
ENP	Euroopa Naabruspoliitika
HELPEX	HelpNeti teabevahetusplatvorm
HELPNET	REACH-määruse ning klassifitseerimise, märgistamise ja pakendamise kasutajatoe võrgustik
HR	personal
IAC	siseauditi üksus
IAS	Euroopa Komisjoni siseauditi talitus
IKT	info- ja kommunikatsioonitehnoloogia
IPA	ühinemiseelse abi rahastamisvahend
IQMS	tervikliku kvaliteedijuhtimise süsteem
IT	infotehnoloogia
ITIL	infotehnoloogia infrastruktuuri andmik
IUCLID	rahvusvaheline unifitseeritud kemikaaliteabe andmebaas
IUPAC	Rahvusvaheline Puhta Keemia ja Rakenduskeemia Liit
MB	haldusnõukogu
MSC	liikmesriikide komitee
MSCA	liikmesriigi pädev asutus
NGO	valitsusväline organisatsioon
NICNAS	Austraalia riikliku tööstuskemikaalide teabe ja hindamise skeem
OECD	Majanduskoostöö ja Arengu Organisatsioon
PBT	püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline aine
PIC	eelnevalt teatatud nõusolek

PPORD	toote- ja tehnoloogiaalane uurimis- ja arendustegevus
PPP	taimekaitsevahend
QSAR	struktuuri-aktiivsuse (kvantitatiivne) seos
RAC	riskihindamise komitee
REACH	kemikaalide registreerimine, hindamine, autoriseerimine ja piiramine
REACH-IT	REACH-määruse rakendamise keskne IT-tugisüsteem
RIPE	REACH-määruse jõustamise teabeportaal
RIP-oN	REACH-määruse rakendusprojekt nanomaterjalide kohta
SEAC	sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee
TA	ajutine teenistuja
UN SC GHS	ÜRO kemikaalide ja segude klassifitseerimise ja märgistamise ühtlustatud süsteemi allkomitee
VKE	väikesed ja keskmise suurusega ettevõtjad
vPvB	väga püsiv ja väga bioakumuleeruv aine
WPMN	OECD toodetud nanomaterjalide töörühm
W/W	massiprotsent

TEGEVDIREKTORI EESSÕNA

Teabe levitamise aasta

Tere tulemast lugema Euroopa Kemikaaliameti 2011. aasta tööaruannet. Ma kutsuksin seda teabe levitamise aastaks. Teabe levitamine on aga kuiv termin, et kirjeldada seda põnevat tulemust, mille nimel ECHA ja ettevõtjad on viimastel aastatel töötanud. Meie veebileht pakub praegu üksikasjalikku teavet rohkem kui 100 000 kemikaali kohta, mis on saadud ligikaudu 25 000 registreerimistoimikust ja kolmest miljonist klassifitseerimise ja märgistamise teatest. Selline teabeallikas on maailmas ainulaadne ja me oleme väga uhked selle saavutuse üle. Siiski tuleb tunnustada, et teabe levitamise eesmärk ei ole veel täidetud, sest peame toimikutest hankima veelgi rohkem väärtuslikke andmeid sedamööda, kui ettevõtjad oma toimikuid ja teateid täiendavad. Samuti soovime lihtsustada teabe otsimist ja mõistmist. Meil on selge plaan, kuidas neid eesmärke aja jooksul saavutada. Ikkagi on tegu suurepärase algusega, mis aitab kõrvaldada laialdaselt kasutatud kemikaalide infolünga, mille REACH-määrus pidi täitma.

Eelmisel aastal nihkus ECHA fookus oluliselt: ettevõtjate tähtaegadest kinnipidamisele kaasaaitamise asemel keskendusime töömahukale registreerimistoimikute hindamisele. 2011. aastal oli tähelepanu keskmes selliste toimikute hindamine, mis sisaldasid ettevõtjate esitatud loomkatsete ettepanekuid, ja me tegime selles valdkonnas suuri edusamme. Kahjuks ei saanud me teha otsuseid nii paljude katsetamissettepanekute kohta, kui algul lootsime, kuna ainete identifitseerimisandmed olid tihti ebaselged, mistõttu tuli teha aine vastavuskontroll. See on enamiku seni läbivaadatud toimikute tõsine puudujääk ja ettevõtjad peaksid selles osas tähelepanelikumad olema. Kui ainet ei ole võimalik selgelt identifitseerida, siis on mitte ainult katsetamissettepanekud, vaid ka aine ohutu käsitlemise andmed puudulikud.

2011. aastal edenes ka enamiku ohtlike ainete riskijuhtimine: kandidaatainete loetellu lisati 28 väga ohtlikku ainet, autoriseerimiseks soovitati veel 13 ainet ja ECHA teaduskomitee võttis vastu arvamused esimese nelja piirangu kohta. Ilmselt sooviks enamik sidusrühmi riskijuhtimistegevust veelgi kiirendada, ent kui vaatame, kui kaugele on ECHA nelja napi tegevusaasta jooksul jõudnud, näeme, oleme minevikuga võrreldes teinud tohutuid edusamme.

Sooviksin veel kord tänada kõiki oma kolleege ECHAst nende pühendumise ja raske töö eest, samuti sidusrühmi kogu Euroopas toetuse ja REACH-projektis osalemise eest.

Soovin teile kõigile edukat aastat 2012.

Geert Dancet
tegevdirektor

EUROOPA KEMIKAALIAMETI TUTVUSTUS

1. juunil 2007 asutatud Euroopa Kemikaaliametil (ECHA) on keskne roll Euroopa Liidu (EL) uues kemikaalide reguleerimise süsteemis, mis kehtestati Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusega (EÜ) nr 1907/2006 (mis käsitleb kemikaalide registreerimist, hindamist, autoriseerimist ja piiramist) (REACH). 2009. a alguses võeti lisaks REACH-määrusele vastu CLP-määrus (Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrus (EÜ) nr 1272/2008 ainete ja segude klassifitseerimise, märgistamise ja pakendamise kohta). Neid õigusakte kohaldatakse kõikides Euroopa Liidu liikmesriikides vahetult, ilma et neid oleks vaja riiklikku õigusesse üle võtta.

REACH-süsteemi eesmärk on tagada inimeste ja keskkonna hea kaitse, soodustada kemikaaliohtude hindamisel loomkatsete asemel alternatiivsete meetodite kasutamist, võimaldada ainete vaba liikumist ühtsel turul ning soodustada konkurentsivõimet ja uuenduslikkust. Praktilisest küljest oodatakse, et uus kord aitaks täita teadmistelüngad enne 1981. aastat Euroopas turustatud kemikaalide osas, kiirendaks ohutute ja uuenduslike kemikaalide turustamist ning tõhustaks nende ainete riskide hindamist, eelkõige andes riskide tuvastamise ja piiramisega seotud tõendamiskohustuse ametiasutustelt üle ettevõtetele. REACH-määruse edukas rakendamine nõuab hästitoimivat kemikaaliametit, kes suudab rangeid õiguspäraseid tähtaegu järgides koostada sõltumatuid ja kvaliteetseid teaduslikult põhjendatud arvamusi ning tagada õigusaktidega sätestatud tegevuse sujuvuse. Tõhusale REACH-tegevusele aitavad kaasa ka ECHA institutsioonilised partnerid, eelkõige Euroopa Liidu liikmesriigid ja Euroopa Komisjon.

CLP-määruse eesmärk on tagada inimeste ja keskkonna hea kaitse ning ainete, segude ja toodete vaba liikumine, ühtlustades ainete ja segude klassifitseerimise kriteeriumid ning märgistamise ja pakendamise eeskirjad. Kemikaalide ohtlikud omadused hõlmavad nii füüsikalisi ohte kui ka ohte inimeste tervisele ja keskkonnale, sealhulgas osoonikihile. Peale selle on CLP-määrus Euroopa Liidu panus ÜROs väljatöötatud klassifitseerimise ja märgistamise kriteeriumide ühtlustatud süsteemi (ÜRO ühtne ülemaailmne kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteem).

Mõlemad määrused peaksid kaasa aitama 6. veebruaril 2006 Dubais vastuvõetud kemikaalide kasutamise rahvusvahelise strateegilise lähenemisviisi (SAICM) elluviimisele.

ECHA missioon

ECHA on reguleerivate asutuste hulgas ELi murrangulise kemikaalide õigusakti rakendamisel liikumapanev jõud, tagades inimeste ja keskkonna kaitse ning konkurentsivõime ja uuenduslikkuse. ECHA aitab ettevõtjatel tegutseda õigusaktidega kooskõlas, edendab kemikaalide kasutust, pakub teavet kemikaalide kohta ning tegeleb ohtlike kemikaalidega.

ECHA visioon

ECHA eesmärk on saada maailma juhtivaks kemikaaliohutust reguleerivaks asutuseks.

ECHA väärtused

Läbipaistvus

ECHA on oma tegevuses ja otsustes avatud ja läbipaistev, lihtsalt mõistetav ja ligipääsetav.

Sõltumatus

ECHA on mis tahes välisruudest sõltumatu ja oma otsustes erapooletu. Enne paljude otsuste langetamist konsulteerib amet avalikult üldsusega.

Usaldusväärsus

ECHA otsused on teaduspõhised, koherentsed ja erapooletud. ECHA tegevuse alustalad on vastutustundlikkus ja konfidentsiaalse teabe turvalisus.

Tõhusus

ECHA-t iseloomustab eesmärkidele orienteeritus, pühendumus ja püüd ressursse arukalt kasutada. Ametis valitsevad kõrged kvaliteedistandardid ja tähtaegadest peetakse kinni.

Pühendumine heaolule

ECHA edendab ohutut ja jätkusuutlikku kemikaalide kasutamist, et tõsta kõikide Euroopa kodanike ja keskkonna elukvaliteeti.

1. 2011. AASTA PÕHISAAVUTUSTE KOKKUVÕTE

Aasta esimene saavutus oli see, et CLP-määruse tähtajaks 3. jaanuariks laekus ECHA-le rohkem kui kolm miljonit klassifitseerimise ja märgistamise teadet, mis hõlmasid üle 100 000 konkreetse aine. Samuti töötles amet edukalt ettenähtud tähtajaks, 28. veebruariks 2011 kõik registreerimistoimikud, mis olid saanud esimeseks REACHi registreerimistähtajaks 30. novembriks 2010.

Seejärel keskenduti sellele, et muuta registreeritud või teatatud kemikaaliandmed üldsusele kättesaadavaks. Aasta lõpuks oli ECHA veebilehe teabe levitamise jaotises vabalt kättesaadav erakordne kogus ohutusteavet, mis pärines rohkem kui 23 000 registreerimistoimikust, mis hõlmasid ligikaudu 4100 ainet (ehk 78% registreeritud ainetest). Tublit tööd tehti ka toimikute teatavate osade kohta esitatud konfidentsiaalsustaotluste hindamisel.

Aasta jooksul oli kavas avaldada klassifitseerimise ja märgistamise teadete avaliku loetelu esialgne versioon. Ülesande keerukuse tõttu lükkus avaldamine edasi ja seda tehti 2012. aasta alguses.

Edasi nihkus raskuspunkt registreeritud toimikute hindamisele. 2011. aastal oli esmane eesmärk katsetamisetpanekute hindamine selleks kehtestatud tähtaegade tõttu. Enamikus asjakohastes toimikutes esitatud ebaselged aine identifitseerimisandmed takistasid siiski katsetamisetpanekute hindamist ja esmalt oli vaja toimikute vastavust sihipäraselt kontrollida. See peaaegu kahekordistas kavandatud vastavuse kontrollimisi, aeglustades katsetamisetpanekute hindamist. Sellest hoolimata tehti nii katsetamisetpanekute hindamisel kui ka toimikute vastavuse kontrollimisel märkimisväärseid edusamme.

Nagu kavandatud, esitati liikmesriikidele ja ECHA liikmesriikide komiteele esimene ühenduse hindamisplaani ettepanek, mis hõlmas 91 ainet aastatel 2012–2014. See võimaldab alustada ainete hindamisega, mille eesmärk on kontrollida, kas aine kujutab endast ohtu inimtervisele või keskkonnale, ning liikmesriigid teevad seda esmakordselt 2012. aastal.

2011. aasta jooksul lisati kandidaatainete loetellu 28 väga ohtlikku ainet. Nende seas oli ka esimene aine, mis on määratletud väga ohtliku ainena, kuna see kahjustab arvatavasti tõsiselt keskkonda ja põhjustab seetõttu samaväärset ohtu. Aasta lõpuks oli kandidaatainete loetellu lisatud kokku 73 väga ohtlikku ainet, mis on aga hulga vähem kui 2012. aasta lõpuks seatud poliitiline eesmärk 136 ainet.

ECHA saatis komisjonile ka kolmanda soovituselise prioriteetsete ainete autoriseerimisloetellu lisamise kohta. Soovitati lisada 13 ainet kandidaatainete loetelust. ECHA töötas välja autoriseerimistaotluste esitamise menetlused, kuid 2011. aastal taotlusi ei esitatud. Lisaks võtsid ECHA teaduslikud komiteed vastu arvamused esimese nelja piirangu kohta.

Kooskõlas REACH-määruse õigusnõuetega koostas ECHA aruande REACH-määruse rakendamise esimese viie aasta kohta. Koostati ka aruanne loomadega mitteseotud katsemeetodite ja katsetamisstrateegiate rakendamise ja kasutamise esimese kolme aasta kohta. Mõlemad aruanded esitati komisjonile ja avaldati läbipaistvuse huvides.

ECHA jälgis üksikasjalikult nanomaterjalide REACH-rakendusprojektide arengut ning aitas komisjonil koguda teavet nanomaterjalide tüüpide ja kasutusala kohta. Ühtlasi aitas ECHA kaasa OECD katsejuhiste edasiarendamisele sooviga tagada, et katsemeetodeid arendataks ja ajakohastataks kooskõlas viimaste teaduslike suundumustega, vältides tarbetuid loomkatseid.

Ettevõtetele anti edasist nõu ja abi juhendite ja kasutajatoe kaudu ning kõik üldsusele ja VKEdele suunatud materjalid tõlgiti 22 ELi keelde. ECHA algatas teadlikkuse tõstmise kampaania *REACH 2013 – Tegutse nüüd!*, et aidata ettevõtjatel valmistuda teiseks registreerimistähtajaks 2013. aastal. Juhenddokumendid on VKEdele nüüd paremini kättesaadav tänu juhendite veebijaotise ümberkorraldamisele, lihtsustamisele ja ECHA mitmekeelse REACH- ja CLP-terminibaasi kättesaadavaks tegemisele, mis hõlbustab REACH-määruse olulisemate terminite tõlkimist ja ühtlustamist.

Nagu oodatud, suurenes 2011. aastal ECHA komiteede töökoormus, kuid sellest hoolimata vaadati kõik toimetused läbi õiguspäraste tähtaegade jooksul ning arvamused või kokkulepped võeti vastu kas ühehäälselt või konsensuse teel ja need olid kõrgetasemelised. ECHA sekretariaat pakkus vajalikku tuge foorumile, mis suurendas jõupingutusi REACH- ja CLP-määruste jõustamiseks Euroopa Liidus ja Euroopa Majanduspiirkonnas.

Kuna REACH- ja CLP-määruste rakendamiseks ja jõustamiseks on tarvis mitmesuguseid IT-süsteeme, oli nende edasine arendamine ja haldamine ECHA 2011. aasta tegevuses jätkuvalt väga olulisel kohal. Kasutusele võeti uus täitevasutuste töövahend RIPE ning ilmusid uued REACH-ITi, IUCLID 5 ja Chesari versioonid, et toetada ettevõtjate registreerimistegevust.

Et pidada sammu tehniliste ja teaduslike ülesannete kiiresti kasvava mahuga ja liikuda mitmetahulise teadusotsuste ja -arvamuste süsteemi suunas, muudeti aasta algul ECHA organisatsioonilist struktuuri. Kasutusele võeti horisontaalsem struktuur kolme uue direktoraadiga. Ümberkorraldamine nõudis juhtimisprotsesside kohandamist suurema organisatsiooniga ja direktoraatidevahelise tegevuse tõhusat koordineerimist. Aasta lõpul päädisid muutused asutuse identiteedi ja uue visuaalse imago loomisega, millega rõhutati ECHA kliendikeskset teenindust ja ambitsioone. 15. detsembril avati uus veebileht, mis muudab selle üldsusele nähtavaks.

ECHA tegevus oli 2011. aastal täiel määral isemajandav, põhinedes samal aastal saadud tuludel, millele lisandus 2010. aasta kogunenud reservkapitali ülejääk. Ühtlasi maksis amet komisjonile tagasi 2010. aastal saadud ELi toetuse.

ECHA jätkas kõrgelt kvalifitseeritud töötajate värbamist ning aasta jooksul võeti tööle 88 uut töötajat. Selle tulemusel täideti 98% ametikohtade loetelu ametikohtadest. ECHA hoolitses endiselt ka töötajate heaolu ja motiveerimise ning uute ja olemasolevate töötajate sissejuhatavate ja kutsekoolituste eest.

2. PÕHITEGEVUS – REACH- JA CLP-PROTSESSIDE RAKENDAMINE

2.1. 1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja levitamine

2011. aasta põhisaavutused

Registreerimine ja toimikute esitamine

Registreerimisprotsessi üks peamisi eesmärke on, et tootjad ja importijad koguksid andmeid nende toodetavate või imporditavate ainete kohta, et nad kasutaksid neid andmeid asjaomaste ainete seotud riskide hindamiseks ning et nad töötaksid välja ja soovitaksid asjakohaseid riskijuhtimismeetmeid, aidates seeläbi paremini kaitsta inimeste tervist ja keskkonda kogu ELis. Ettevõtjad, kes toodavad või impordivad igal aastal üle ühe tonni aineid, peavad dokumenteerima kogu selle teabe ECHA-le esitatavas registreerimistoimikus.

Aasta alguseks oli jõudnud lõpule registreerimine esimeseks REACHi registreerimistähtajaks 30. novembriks 2010, mis käsitles suurtes kogustes toodetavaid või imporditavaid aineid (1000 t/a) ja teatavat liiki ohtlikke aineid. Kahe viimase kuu jooksul enne tähtaega esitatud registreerimistoimikutega oli ECHA-l aega kuni 28. veebruarini 2011, et kontrollida, kas toimikud on tehniliselt terviklikud. Kõiki toimikuid suudeti edukalt kontrollida tänu hoolikale plaanamisele ja REACH-IT-süsteemis 2010. aasta lõpus tehtud täiendustele, mis võimaldasid ametil terviklikkust automaatselt kontrollida ja kasutada inimressursse nii vähe kui võimalik. Selle põhjal määrati enamikule registreerimistoimikutele registreerimisnumber. Tagasi lükati vaid 1% (ligikaudu 220) registreerimistoimikutest; neist 75% lükati tagasi registreerimistasu maksmata jätmise tõttu. Esimese registreerimise tulemusi kajastavad üksikasjalikud andmed on ECHA 2011. aasta juuniks valminud esimeses aruandes, mis esitati komisjonile REACH-määruse rakendamise kohta¹.

Pärast 2010. aastal laekunud esimese registreerimislaine toimikuid (mida 2011. aasta algul veel menetleti) töötles ECHA 2011. aastal edukalt 6079 uut või ajakohastatud registreerimistoimikut, mis näitab registreerimistegevuse stabiliseerumist. Kuigi töökoormus oli tööprogrammis prognoositust suurem, suutis ECHA kontrollida toimikute terviklikkust ettenähtud tähtaegade jooksul.

Kuna aastas üle 100 tonni toodetud või imporditud ainete järgmine registreerimistähtaeg on mai 2013, alustas ECHA 2011. aasta teises pooles ettevalmistustega, võttes arvesse eelmise aasta õppetunde. 2011. aastal oli põhitegevus 2013. aasta registreerijatele suunatud nõuannete väljatöötamine ja spetsiaalsel veebilehel avaldamine (vt 10. tegevus)², 2012. aasta registreerijate toetamiseks kavandatud veebiseminaride programmi tehnilise sisu arendamine ning turu-uuringute käivitamine, et saada parem ülevaade ainetest, mis tuleb 2013. aasta maiks registreerida.

ECHA jätkas 2011. aastal ka vaheainetena registreeritud ainete toimikute staatuse kontrollimist eesmärgiga tagada, et need kasutusala vastaksid vaheainetena kasutamise määratlusele ja et rakendataks rangelt kontrollitud tingimusi. Pärast ligikaudu 400 toimiku kontrollimist saatis ECHA registreerijatele üle 40 kirja, mis põhinesid REACH-määruse artiklil 36, paludes neil täpsustada ainete vaheainetena kasutamist. ECHA vaatab kirjadele saadud vastused läbi 2012. aasta alguses.

¹ Aruanne REACH-määruse rakendamise kohta on ECHA veebilehel echa.europa.eu/documents/10162/17226/operation_reach_clp_2011_en.pdf.

² echa.europa.eu/reach2013

Olgugi et 2010. aasta registreerimistähtaeg oli edukas selles mõttes, et ettevõtjad esitasid toimikud õigeaegselt ja ECHA vaatas need õigeaegselt läbi, juhtisid ECHA ja teised sidusrühmad peagi tähelepanu registreerimistoimikute kvaliteediprobleemidele. Seetõttu hakkas ECHA lisaks REACH-määrusest tulenevatele arvukatele formaalsetele aruandluskohustustele välja arendama mitmeid IT-vahendeid ja muid meetodeid, et hõlbustada registreerimisandmebaasis spetsiifiliste ja sihipärastatud otsingute tegemist. Kui need vahendid on välja arendatud, aitavad need leida toimikuid, milles aine ohutut kasutamist ei ole piisavalt tõendatud, võimaldavad ametil nõuda ebapiisava tulemuslikkuse korral asjakohaste meetmete võtmist ning tuvastada registreerimistoimikute tavalisi puudujääke, mis nõuavad järelmeetmete võtmist väljaspool toimikute hindamist. Eelnimetatu koos teatavate toimikute vastavuskontrolli käigus ilmnenu kvaliteediküsimustega (vt 2. tegevus) on tekitanud vajaduse koostada algoritmid, et teha registreerimisandmebaasis tõhusalt kindlaks kvaliteediprobleemidega toimikud nende hindamiseks ja muudel eesmärkidel.

Mis puudutab toote- ja tehnoloogiaalase uurimis- ja arendustegevuse (PPORD) tõttu registreerimiskohustuste suhtes tehtud ajutisi erandeid Euroopa uuenduslikkuse edendamiseks, siis 2011. aastal vaadati edukalt läbi 232 teadet. PPORD-toimikute arv paistab olevat aastate vältel suhteliselt stabiilne ja see vastab ootustele. ECHA-l on ühtlasi võimalus kehtestada PPORD-erandite tingimusi, et näiteks tagada, et ainet käsitletak mõistlikult kontrollitud tingimustes. Selleks hakkas ECHA 2011. aasta lõpus arendama PPORD-teadete hindamisprotsessi. 2012. aastaks kavandatud protsessi jõustumise ettevalmistamiseks algatati katseprojekt.

Alates 1. aprillist kehtivad uued toimikute esitamise viisid, mis võimaldab ECHA-l saada edaspidi allkasutajatelt aruandeid (kasutusala kohta, mida allkasutajate tarnijad ei toeta, nagu on ohutuskaartide kokkupuutestsenaariumides teatatud³), teateid toodetes sisalduvate ainete kohta ning autoriseerimis- ja alternatiivse nimetuse taotlusi kooskõlas CLP-määruse artikliga 24.

Aasta jooksul saadeti ECHA-le kokku 64 allkasutaja aruannet. Seda on tööprogrammis esialgu prognoositust märksa vähem, kuid sellel on mitmeid põhjusi. Eelkõige teavitasiid tööstusettevõtted ECHAT, et aasta lõpupoole oli REACH-registreerimise tõttu ajakohastatud vaid väike osa ohutuskaarte ja seetõttu ei kehtinud veel allkasutajate aruandluskohustused või siis kehtis nende aruandluse kuuekuuline tähtaeg kuni 2011. aasta lõpuni. Alates 1. juunist 2011 sai toodetes sisalduvate ainete teateid esitada REACH-ITI kaudu. Aasta lõpuks saadi kokku 203 teadet (üksikasju vt 3. tegevus).

Andmete jagamine ja aine identifitseerimine

Sama ainet registreerivad ettevõtjad peavad jagama oma andmeid, et vähendada registreerimiskulusid ja vältida asjatuid loomkatseid. ECHA ei osale ettevõtjatevahelistes läbirääkimistes. Kui nad aga kokkuleppele ei jõua, võivad ettevõtjad oma juhtumi ECHA-le edastada. Andmete jagamisega seotud vaidluste lahendamiseks ECHA-le saadetud taotlusi oli 2011. aastal pärast esimest registreerimistähtaega väga vähe. 2010. aastal saadetud viis taotlust vaadati 2011. aasta alguseks läbi. Kolmel juhul järeldas ECHA, et taotluse esitanud osapool ei olnud andmete jagamise kokkuleppe saavutamiseks piisavalt pingutanud. Kaks ülejäänud juhtumit lõpetati, kuna osapoolsed jõudsid kokkuleppele. 2011. aastal saadi kaks uut taotlust. Üks neist lõpetati ja teist alles menetletakse.

Seevastu tuli väga palju tööd teha päringumenetlusega: see on registreerimiseelne etapp, mis võimaldab eelnevalt registreerimata mittefaasiainete või faasiainete potentsiaalsetel registreerijatel võtta andmete jagamiseks ühendust varasemate registreerijatega. Olgugi et laekunud päringute arv oli oodatust vaid natuke suurem

³ REACH-määruse artikkel 38.

(1900), jõuti 2011. aastal päringuid läbi vaadata üle 2100, sest lisandusid 2010. aastast üleviidud päringud. 2011. aastal käsitlesid 40% päringutest faasiaineid ja seetõttu ei ole tegemist Euroopa turul uute ainetega, vaid pigem ettevõtjatega, kes neid aineid toodavad või ELi impordivad.

Kuna päringuid laekus eriti rohkelt ajal, kui ilmnisid päringute esitajate edastatud ainete identifitseerimisandmete kvaliteediprobleemid, ei olnud aasta esimesel poolel võimalik neid 20 tööpäeva jooksul läbi vaadata, nagu asutusesiseselt määratud ajavahemik ette nägi. Vastusena ettevõtjate murele päringutele vastamise pikenenud ajavahemiku osas tõhustas ECHA 2011. aastal päringumenetlust, ühtlustades sisemenetlusi ja ettevõtjate käsutusse IT-vahendi ning ajakohastatud teabedokumendi, et nad saaksid aine identifitseerimisandmete kvaliteeti juba enne toimiku esitamist parandada. Selle tulemusel on alates 2011. aasta septembrist 80% päringutest menetletud ettenähtud 20 tööpäeva jooksul.

Teabe levitamine

Üks ECHA eesmärke REACH-määruse alusel on avaldada Internetis tasuta teavet, mida on kogutud registreeritud ainete kohta. Eeldatavasti on sellel tegevusel positiivne mõju tervise- ja keskkonnakaitsele Euroopas ja kogu maailmas, kuna kõik saavad võimaluse tutvuda kasutatavaid kemikaale käsitleva teabega. Kuni aastani 2011 hõlmas protsess mitmeid menetlusetappe, kuna ECHA suhtles iga registreerijaga toimikuosade avaldamise küsimuses eraldi. 2011. aastal suutis ECHA tänu vastavale IT-vahendile (nn teabe levitamise filtreerimisvahend) võtta kasutusele poolautomaatse teabe levitamise protsessi, mille kohta on koostatud kasutusjuhend ja mille abil registreerijad saavad ise enne toimiku esitamist kontrollida, millised registreerimistoimiku osad ECHA veebilehel avaldatakse.

2011. aasta jooksul suurenes tunduvalt registreerimistoimikute arv, mille andmed ECHA veebilehe teabe levitamise jaotises avaldati. Toimikute arv suurenes paarisajalt toimikult ligikaudu 23 000ni, mis moodustab kõikidest registreerimistest 88% ja registreeritud ainetest 78%. Teavet levitati järk-järgult, alustades juhtregistreerijate andmerikaste toimikute avaldamisega märtsis ja lisades novembris liikmete toimikutes sisalduva teabe.

Ühtlasi tehti olulist tööd teabe levitamise portaali kasutatavuse ja kasutajasõbralikkuse parandamiseks. Esimese sammuna seoti teabe levitamise jaotis aprillis OECD portaaliga eChemPortal,⁴ tänu millele said kasutajad otsida registreeritud ainete omadusi ja mõjusid. Teiseks täiustati sidusrühmade tagasiside põhjal küljendust, mis võeti teabe levitamise toimikutes mais kasutusele. Lõpuks lisati detsembris ECHA veebilehe uuendamise raames uus ainete otsinguvõimalus. Selle funktsiooni abil saavad kasutajad otsida ainet ja näha korraga kõiki seda ainet sisaldavaid loetelusid (nt registreeritud ainete, eelregistreeritud ainete ja kandidaatainete loetelu ning kavandatavate toimikute register jne) ning saada selle teabe otselingi.

Teine teabe levitamisega seotud tegevus on hinnata, kas registreerijate toimikutes esitatud konfidentsiaalsustaotlused on põhjendatud ja kehtivad. Protsess on kaheetapiline: i) esialgne hindamine, mille tulemusel võib kas taotluse vastu võtta, selle otseselt tagasi lükata, juhul kui teavet ei saa REACH-määruse kohaselt konfidentsiaalseks muuta, või siis nõutakse registreerijalt lisateavet ja ii) lõplik hindamine, mis seisneb ajakohastatud toimikute kohta esitatud uute argumentide läbivaatamises. Tagasilükkamise korral võib registreerija nõuda tagasilükkamisotsuse läbivaatamist.

Ligikaudu 3,5% enne esimest registreerimistähtaega 2010. aastal laekunud registreerimistoimikutest sisaldas ühte või mitut konfidentsiaalsustaotlust, mistõttu

⁴ Ülemaailmne kemikaaliteabe portaal www.echemportal.org/

tuli kontrollida kokku 1066 taotlust. ECHA 2011. aasta eesmärk oli keskenduda 2010. aastal laekunud taotlustele ja hinnata nendest 90%. Protsessi arendamise käigus 2011. aastal ilmes siiski, et kõige tõhusam viis taotlustega tegeleda oli need liigitada, mitte järgida kronoloogilist järjestust. Lisaks tuli esikohale seada IUPAC-nimetust käsitlevad taotlused, mis moodustasid taotlustest ligikaudu 60%, isegi kui need olid laekunud 2011. aastal, tagamaks, et katsetamisetepanekut sisaldavad toimikud või teabe levitamise toimikud oleksid seostatud konkreetse aine identifitseerimisandmetega. Seetõttu läbis vaid 64% 2010. aastal esitatud taotlustest esialgse hindamise. Sellegipoolest kontrolliti ka üsna palju nn uusi, 2011. aastal esitatud taotlusi, mille tulemusel oli hindamisi peaaegu sama palju kui esialgu kavandatud. Pärast seda muudatust on hindamiste määr rahuldav ja tagab, et ECHA liigub jõudsalt 2012. aastaks seatud eesmärgi suunas.

Kokku esitati 2011. aasta lõpuks laekunud registreerimistoimikutega 1693 konfidentsiaalsustaotlust. Tänu taotluste liigitamisele viis ECHA lõpule 927 (55%) esialgset hindamist ja langetas otsuse 630 (38%) taotluse kohta. Enamik ülejäänud taotlusi ootab, et ettevõtjad ajakohastaksid ametliku lisateabe esitamise nõude kohaselt oma registreerimistoimikut.

Peaaegu kõigi registreerimistoimikute avaldamise järel oli ECHA teabe levitamise tegevus 2011. aasta lõpupoole suunatud registreerimistoimikute muude osade levitamise süsteemide arendamisele. Euroopa Komisjoni arvamuse põhjal järeldas ECHA, et REACH-määruse teabe levitamise sätteid tuleb tõlgendada laiemalt, et need hõlmaksid ühtlasi teatavat ohutuskartides sisalduvat teavet, nagu ettevõtja nimi, registreerimisnumber ja PBT-/vPvB-omaduste hindamine. Seda lisateavet saab levitada alles 2012. aastal, sest see nõuab mitme ECHA IT-süsteemi muutmist ja ettevõtjatel peab olema võimalus taotleda sellise teabe osaliselt või täielikult konfidentsiaalseks muutmist.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõiki toimikud ja andmete jagamise vaidlusi töödeldakse ning PPORD-tegevuse teateid ja konfidentsiaalsustaotlusi hinnatakse kooskõlas ECHA tavapäraste menetlustega ja REACH-määruses kehtestatud tähtaegade piires.
2. Päringuid töödeldakse vastavalt ECHA tavapärastele menetlustele 20 tööpäeva jooksul.
3. Otsused registreerimiste ning PPORD-tegevuse teadete kohta on tehniliselt ja teaduslikult kõrgetasemelised.
4. Kõikidest enne esimest registreerimistähtaega registreeritud ainete toimikutest pärit avalik teave avaldatakse ECHA veebilehel.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Õiguspärase aja jooksul töödeldud registreerimised, PPORD-teated ja andmete jagamisega seotud vaidlused (%)	100%	REACH-ITi igakuistes aruannetes märgitud aeg	100%
Ettenähtud aja jooksul (20 tööpäeva) töödeldud päringud (%)	Vähemalt 90%	REACH-ITi igakuistes aruannetes märgitud aeg	48%
2010. aasta registreerimistähtajaks esitatud registreerimistoimikutes sisalduvate konfidentsiaalsustaotluste esialgsed hindamised (%)	Vähemalt 90%	REACH-ITis registreeritud, aruandlus kord kvartalis	64%
2010. aasta registreerimistähtajaks esitatud registreerimistoimikutes sisalduvate konfidentsiaalsustaotluste hindamised (%)	Vähemalt 90%	REACH-ITis registreeritud, aruandlus kord kvartalis	44%
ECHA veebilehel avaldatud registreerimistoimikud (mitte-konfidentsiaalne teave) (%)	Vähemalt 80%	Ametisisene aastaaruanne	88%
Registreerijate ja teatajate edasikaevatud otsuste arv	Kuni 10% otsustest	Otsuste kohta saadud vastuste igakuine jälgimine	1%

Peamised tulemused

- Kõik faasiainete kohta 2010. aasta registreerimistähtajaks esitatud toimikud vaadati läbi (registreerimised vastu võetud või tagasi lükatud ja arved saadetud); andmete jagamise vaidlusi menetleti kehtestatud tähtaegade jooksul.
- Laekus ligikaudu 5000 registreerimistoimikut (millest 2500 olid ajakohastused), 2100 päringut ning 230 toote- ja tehnoloogiaalase uurimis- ja arendustegevuse (PPORD) teadet, mida ka menetleti.
- Esialgselt hinnati rohkem kui 900 konfidentsiaalsustaotlust ja tehti ligikaudu 600 lõplikku otsust.
- ECHA veebilehel avaldati rohkem kui 23 000 registreerimistoimiku teave, mis hõlmas üle 4100 aine, ja see teave on seostatud OECD portaaliga eChemPortal.

Tabel 1. 2011. aastal laekunud uued toimikud

Toimiku liik	Tegelik arv	2011. aasta tööprogrammi prognoos
Registreerimised	4376	-
Transporditavad isoleeritud vaheained	917	-
Kohapeal kasutatavad isoleeritud vaheained	178	-
Registreerimistoimikute koguarv	5471	4500
PPORD-teated	243	200
Päringud	1970	1800
Teatamised artikli 7 lõike 2 alusel	218	40
Aruanded artikli 38 alusel	64	45 000

Tabel 2. 2011. aastal ECHA poolt läbi vaadatud toimikud

Toimiku liik	Vastavuse kontrollimine edukas			Tagasi lükatud
	Kokku	Toimiku esmakordne esitamine	Ajakohastused	
Registreerimised	4935	2394	2541	199
Transporditavad isoleeritud vaheained	938	546	392	26
Kohapeal kasutatavad isoleeritud vaheained	206	144	62	3
Kokku	6079	3084	2995	228⁵
PPORD-teated	232	187	45	3

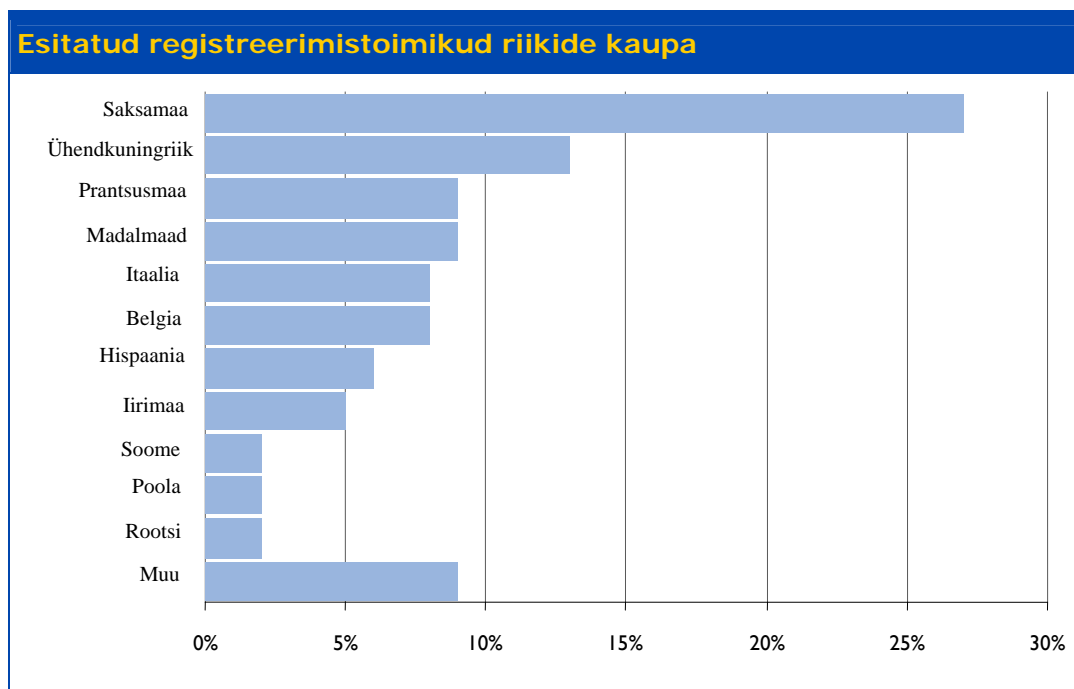
⁵ Neist 172 korral oli jäetud maksmata kohustuslik tasu.

Tabel 3. 2011. aastal esitatud konfidentsiaalsustaotlused

Konfidentsiaalsustaotlused	Tegelik arv	2011. aasta tööprogrammi prognoos
Uute konfidentsiaalsustaotluste arv	627	250
Esialgsete hindamiste arv	927	–
Lõplike otsuste arv	630	960 (90% 2010. aasta taotlustest)
Positiivsed otsused	229	–
Negatiivsed otsused	Ei ole kohaldatav	20
Otsused: taotlus jääb reguleerimisalast välja	357	–
Registreerija on taotluse tagasi võtnud	44	–

Tabel 4. Teabe levitamise statistilised andmed 2011. aasta lõpu seisuga

Levitatud ainete arv	4133
Levitatud toimikute arv	23 856

Joonis 1. 2011. aastal esitatud registreerimistoimikute koguarv riikide kaupa

2.2. 2. tegevus. Hindamine

2011. aasta põhisaavutused

Toimikute hindamine

Pärast esimese registreerimistähtaja möödumist suunas ECHA põhitähelepanu registreerimistoimikute hindamisele. Selle tegevuse abil kontrollib ECHA, kas registreerijad täidavad REACH-määruses kehtestatud teabele esitatavaid standardnõudeid. Peamine toimikute hindamise väljund on seaduslikult siduvad otsused, mille alusel registreerijad peavad tegema lisakatseid või esitama muud liiki teavet ning oma toimikuid vastavalt ajakohastama.

Tuginedes 2010. aastal esitatud registreerimistoimikute ja nendega koos saadetud katsetamisetepanekute teadaolevale arvule, koostati mitmeaastane hindamiskava, mis esitati haldusnõukogule märtsis 2011. Kava abil sooviti tagada REACH-määruses nimetatud eesmärkide saavutamine, s.t et kõik laekunud katsetamisetepanekud vaadataks õiguspärase aja jooksul läbi ja et kontrollitaks vähemalt 5% esitatud registreerimistoimikute vastavust. Selle kava kohaselt prognoositi, et 2011. aastal vaadatakse läbi 250 katsetamisetepanekut ja tehakse 100 vastavuse kontrollimist. Tuleb märkida, et läbivaatamise all peetakse antud juhul silmas seda, et ECHA koostab esialgse otsuse (mitte lõpliku otsuse) või teeb muu järelduse.

2011. aastal oli toimikute hindamise esmane eesmärk katsetamisetepanekute hindamine: peeti oluliseks alustada enamiku ettepanekute hindamisega, et viia lõpule suurem osa 2010. aasta esimeseks registreerimistähtajaks esitatud toimikutes sisalduvate katsetamisetepanekute hindamisi ning teha ettepanekute kohta järeldused ettenähtud tähtajaks 1. detsembriks 2012. Seetõttu töötati välja strateegia, mille eesmärk oli suurendada tõhusust, koondades sarnased ettepanekud või sarnaseid keemilisi ühendeid käsitlevad ettepanekud ning tellides selgroogseid loomi käsitlevate ettepanekute kohta kolmandate poolte konsultatsioone. Töö tulemused on esitatud tabelis 5. Kuigi katsetamisetepanekute töötlemises tehti suuri edusamme, ei suudetud nende hindamise osas püstitatud eesmärki siiski täies ulatuses täita. Peamine põhjus seisnes selles, et juhtumeid analüüsides leiti toimikuid, milles aine oli ebaselgelt identifitseeritud, mistõttu vastavaid katsetamisetepanekuid ei olnud võimalik korralikult läbi vaadata. Sellisel juhul tuli kõigepealt vastavust sihipäraselt kontrollida, et aine identifitseerida. Vastavuse kontrollimise vajadus peaaegu kahekordistas esialgu kavandatud kontrollide arvu, mis näitab probleemi ulatust. Samal ajal jätkas ECHA ka muude toimikute vastavuse kontrollimist, paljud nendest toimikutest olid esitatud 2010. aastal (vt tabel 6).

2011. aastal parandati hindamiste põhjal registreerijatele suunatud konkreetseid nõuandeid. ECHA veebilehel 2011. aasta veebruaris avaldatud REACH-hindamise 2010. aasta vahearuanDES⁶ jagati registreerijatele üksikasjalikke soovitusi. Üks peamisi aruanDES tehtud järeldusi oli, et enamikus hinnatud toimikutes esinesid vähemalt mõned kvaliteediprobleemid olenemata sellest, kas toimikuid valiti juhuslikult või mõne konkreetse probleemi põhjal.

REACH-määruse artikli 117 lõike 3 kohaselt ja vastavalt eesmärgile edendada alternatiivseid katsemeetodeid (mitteloomkatseid) esitas ECHA juunis 2011 Euroopa Komisjonile esimest korda aruanDES loomkatsete alternatiivmeetodite rakendamise ja kasutamise seisu kohta. AruanDES analüüsiti esimeseks registreerimistähtajaks laekunud registreerimistoimikuid, et uurida, kuidas ettevõtjad loomkatsete alternatiivmeetodeid kasutavad. Peamine järeldus aruanDES on, et registreerijad on üldiselt kasutanud kogu kättesaadavat teavet ja alternatiivseid meetodeid enne

⁶http://echa.europa.eu/documents/10162/17221/evaluation_under_reach_progress_report_2010_et.pdf

täiendavate loomkatsete tegemist või katsetamissetepaneku esitamist. Aruanne avaldati juulis ECHA veebilehel⁷.

1. detsembriks 2010 esitatud suures koguses toodetavate või imporditavate ainete keerukate toimikute läbivaatamise eel jätkas ECHA suutlikkuse suurendamist, värvates, koolitades (sh laborikülastused ja praktilised koolitused) ja kaasates uusi töötajaid, samuti tõstes sisemist teaduspädevust olulisemate probleemide sihtuuringute ja välisekspertidega tehtava koostöö kaudu.

Lisaks sellele jätkas ECHA protsessi tõhustamist eesmärgiga hinnata korraga mitusada toimikut aastas. 2011. aastal võeti kasutusele ekspertide arvamustel põhinev otsustusprotsessi tugisüsteem, mis juhendab hindajaid standardküsimuste ja -suuniste abil ning aitab protsessi tõhusamaks muuta. Edusamme on tehtud uue dokumendihaldussüsteemi täpsustamisel ja rakendamisel; süsteem võetakse kasutusele 2012. aastal ning peaks veelgi lihtsustama töökorraldust ja standardiseerima ECHA lähenemisviisi.

Aine hindamine

Aine hindamise eesmärk on kontrollida, kas aine kujutab endast ohtu inimeste tervisele või keskkonnale. Aineid hindavad liikmesriikide pädevad asutused ning see hõlmab kogu olemasoleva teabe hindamist ja registreerijatele esitatud lisateabe nõudeid, kui see on asjakohane. Aine hindamisel lähtutakse ühenduse plaanist ainete hindamiseks (CoRAP).

2011. aastal viidi edukalt lõpule ettevalmistused REACH-protsessi käivitamiseks 2012. aastal. Selleks jätkas ECHA dialoogi liikmesriikide pädevate asutuste, liikmesriikide komitee liikmete ja komisjoniga. Välja töötati üksmeelne seisukoht ja jõuti kokkuleppele aine hindamise protsessi suhtes. ECHA korraldatud õpitoas⁸ valideeris eraldi töösektioon valikukriteeriume ainete hindamiseks ja teavitas liikmesriike ühenduse hindamisplaani projekti väljatöötamisega seoses kavandavatest tegevustest.

Amet esitas liikmesriikidele ja ECHA liikmesriikide komiteele ühenduse hindamisplaani esimese ettepaneku 20. oktoobril 2011. Ühenduse hindamisplaani projekt sisaldas 91 ainet, mis olid esialgu jaotatud aastatele 2012, 2013 ja 2014. Liikmesriikide arvamuse põhjal võtab amet 2012. aasta veebruari lõpuks vastu lõpliku ühenduse hindamisplaani.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Koostatakse teaduslikult põhjendatud otsuste eelnõud kooskõlas õiguslike nõuetega.
2. ECHA ajakohastab mitmeaastase hindamiskava.
3. ECHA loob tõhusa aluse ainete hindamisega alustamiseks.

⁷ http://echa.europa.eu/documents/10162/17231/alternatives_test_animals_2011_en.pdf

⁸ Õpitoad 23. ja 24. mail 2011. Protokollid on kättesaadavad ECHA kodulehel.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Õiguspärase aja jooksul töödeldud vastavuse kontrollimised (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	100%
Õiguspärase aja jooksul läbivaadatud katsetamisettepanekuid (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	100%
Liikmesriikide komitee poolt ühehäälselt heakskiidetud otsuse eelnõud (%)	90%	Ametisisene aastaaruanne	97%
Kaotatud edasikaebusejuhtumite arv	0	Ametisisene aastaaruanne	Ei ole kohaldatav

Peamised tulemused

- 2011. aasta veebruaris avaldati õiguspärase aja jooksul REACH-hindamise kolmas iga-aastane vahearuanne.
- Komisjonile esitati esimene kolme aasta aruanne „REACH-määruse loomkatsete alternatiivide kasutamine“, mis avaldati juulis 2011.
- Tööle võeti ja integreeriti uued töötajad, kasutades teaduslikku ning halduslikku/õiguslikku erikoolitust, millele lisandus väljaõpe töökohas lühema staažiga töötajatele. Pikema staažiga töötajate teadusliku pädevuse säilitamiseks korraldati täiendusseminare ja -koolitusi.
- Haldusnõukogule esitati ajakohastatud mitmeaastane hindamiskava, mis kiideti heaks märtsis.
- Lõpetati 393 toimiku hindamine (216 katsetamisettepanekut ja 177 vastavuse kontrollimist).
- Ainete hindamiseks kehtestati ainete prioriteerimise kriteeriumid.
- Liikmesriikidele ja ECHA liikmesriikide komiteele esitati oktoobris 2011 esimene ühenduse hindamisplaani ettepanek.

Tabel 5. Ülevaade 2011. aastal läbivaadatud katsetamisettepanekutest.

Liik	Katsetamisett epanekutega toimikute arv	Otsuse eelnõu	Lõplik otsus	Lõpetatud	Läbivaatamine jätkub 2012
Faasi-ained	542	129	9	48	356
Mittefaasi-ained	45	15	13	10	7
KOKKU	587	144	22	58	363

Tabel 6. 2011. aastal lõpuleviidud või lõpetatud vastavuse kontrollimised.

Tulemus	Arv
Lõplikud otsused	105
Võetud tagasi otsuse eelnõu etapis pärast registreerijalt lisateabe saamist	10
Kvaliteedi täpsustamise kirjad	19
Lõpetatud meetmeid võtmata	12
Registreerijatele saadeti otsuste eelnõud (otsustusprotsess jätkus 2011. aasta lõpus)	146

2.3. 3. tegevus. Autoriseerimine ja piiramine

2011. aasta põhisaavutused

Autoriseerimine

ECHA autoriseerimisega seotud ülesanded hõlmavad kandidaatainete nimekirja koostamist ja ajakohastamist, regulaarseid soovitusi komisjonile ainete kandmiseks kandidaatainete loetelust autoriseerimisloetellu ehk autoriseerimisele kuuluvate ainete loetellu (REACH-määruse XIV lisa) ja lähitulevikus ettevõtjate esitatud autoriseerimistaotluste käsitlemist, kui nad soovivad väga ohtlikke aineid jätkuvalt turule viia ja kasutada.

Väga ohtlikud ained ja XIV lisa

ECHA saab liikmesriikidelt kaks korda aastas uusi toimikuid koos väga ohtlikuks aineks nimetamise ettepanekutega. 2011. aastal laekus ECHA-le 28 toimikut. Pärast üldsusega konsulteerimist, mille jooksul esitati ligikaudu 600 kommentaari, jõudis liikmesriikide komitee 19 aine väga ohtlikuks aineks nimetamises ühehäälele kokkuleppele. Nende ainete seas oli esimene 4-tert-oktüülfenool, mis nimetati väga ohtlikuks aineks REACH-määruse artikli 57 punkti f alusel, kuna see aine kahjustab arvatavasti tõsiselt keskkonda ja võib põhjustada samaväärset ohtu. Ülejäänud üheksa aine kohta ei esitatud ühtegi kommentaari, mis oleksid seadnud kahtluse alla nende väga ohtliku aine omadused, seetõttu lisati need ained kandidaatainete loetellu ilma liikmesriikide komitee sekkumiseta. Kokku lisati juunis kaheksa ja detsembris 20 ainet kandidaatainete loetellu – see oli vähem, kui asutusesiseseks eesmärgiks seatud 40 väga ohtlikku ainet, mida oluks vaja, et saavutada 2012. aasta lõpuks seatud poliitiline eesmärk 136 väga ohtlikku ainet. 2011. aasta lõpuks oli kandidaatainete loetellu lisatud 73 ainet.

22. detsembril 2011 saatis ECHA komisjonile kolmanda soovituselise prioriteetsete ainete autoriseerimisloetellu lisamise kohta. Soovitati lisada 13 kandidaatainete loetellu kuuluvat ainet⁹ ning pakuti välja taotluste esitamise- ning sulgemiskuupäevad. Soovitus toetas liikmesriikide komitee liikmete (suur) enamus, võttes vajaduse korral arvesse huvitatud isikutelt varem samal aastal toimunud avaliku konsulteerimise raames saadud kommentaare (ligi 1400). Kui komisjon on autoriseerimisele kuuluvate ainete loetelu (lisa XIV) muutnud, nõuavad ettevõtjad lõpuks autoriseerimist. ECHA soovitus, liikmesriikide komitee arvamus ja kogu taustdokumentatsioon on ECHA veebilehel üldsusele kättesaadav.

ECHA vaatas läbi 35 CMR- ja PBT-aine kasutusalaade ja kokkupuudete avalikult kättesaadavad andmed, et uurida, kas need ained tuleks nimetada väga ohtlikuks aineks/ lisada kandidaatainete loetellu ning võtta täiendavaid riskijuhtimismeetmeid. Esialgse sõeluuringu tulemusel palus komisjon ECHA-l koostada 11 aine väga ohtlikuks aineks nimetamise toimikud, mis läbisid 2011. aastal kaks väga ohtlikuks aineks nimetamise menetlust.

Autoriseerimistaotlused

Veebruaris 2011 võttis komisjon esmakordselt vastu määruse, mille alusel lisati esimesed kuus ainet autoriseerimisloetellu (XIV lisa). Teine selline määrus koostati, et lisada ECHA 2010. aasta soovitusel põhjal järgmised kaheksa ainet. Esimese loetelus oleva aine täpsustatud kasutusalaade kohta autoriseerimistaotluste esitamise esimene tähtaeg ettevõtjatele oli 2013. aasta veebruar. 2011. aastal ECHA-le taotlusi ei esitatud, kuid esialgsete päringute kohaselt on taotlusi oodata 2012. aasta lõpuks.

2011. aastal viis ECHA lõpule ettevõtjate taotluste koostamiseks ja esitamiseks ettenähtud esialgsete vormide, tehniliste juhiste ja kasutusjuhendite koostamise ning avaldas need. ECHA oli tehniliselt valmis taotlusi vastu võtma alates aprillist 2011. Aasta teises pooles täiustati ECHAs, riskihindamise komitees ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitees

⁹ 7 kroom(VI) ühendit, 5 koobalt(II) soola ja trikloroetüleen (vt pressiteade http://echa.europa.eu/web/guest/view-article/-/journal_content/84f13bf9-d6fd-41ee-aeeb-cdf2e7e9cdee).

autoriseerimistaotluste läbivaatamismenetlusi veelgi. Ühtlasi avaldas ECHA potentsiaalsetele taotlejatele korrapäraselt täiendavaid tehnilisi nõuandeid näiteks selle kohta, kuidas kirjeldada kasutusalasid. Koostati ka 2012. aasta rakenduskava suutlikkuse edasiseks suurendamiseks.

ECHA ülesanne on menetleda taotlusi paralleelselt kahes komitees, juhtida üldsusega konsulteerimist ja järgnevat arvamuste avaldamist piiratud aja jooksul, samas kui autoriseerimise taotlemise protsess on uus mitte ainult ECHA-le, vaid ka kõigile sidusrühmadele. Seetõttu hakkas ECHA dialoogis valitsusväliste organisatsioonide, ametiühingute ja tööstuse sidusrühmadega 2011. aastal välja töötama üksikasju, mis puudutavad üldsusega konsulteerimist üldise kasutusala teabe osas. Eesmärk on, et konsulteerimine oleks korraldatud tõhusalt ja läbipaistvalt, et taotlusi menetletaks erapooletult ja et ei avaldataks konfidentsiaalset äriteavet.

Piiramine

2011. aastal jätkas ECHA sekretariaat kvaliteetse ja kiire toe pakkumist riskihindamise komiteele ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele ajal, mil nad töötasid välja oma arvamusi piiramisettepanekute kohta. Riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee võtsid vastu arvamused nelja esimese piirangu kohta seoses 1) dimetüülfumaraadi (DMFu) kasutamisega töödeldud kaupades, 2) plii ja selle ühendite kasutamisega ehetes, 3) fenüülelavhõbeda ühendite tootmise, turuleviimise ja kasutamisega ning 4) vererõhumõõtjates ja muudes tervishoiu mõõtevahendites ning muudel kutsealadel ja tööstuses kasutatava elavhõbeda turuleviimise ja kasutamisega. Pärast komiteede arvamusi võttis komisjon vastu otsuse piirata 2011. aastal DMFu kasutamist toodetes. Otsused kolme ülejäänud ettepaneku kohta võetakse vastu 2012. aasta alguses.

2011. aastal sai ECHA Taanist ettepaneku piirata nelja salastatud ftalaadi kasutamist: komiteed koostavad praegu ettepaneku kohta oma arvamusi. Komisjoni taotlusel jätkas ECHA kahe salastamata ftalaadi olemasoleva piirangu läbivaatamist, alustas kaadmiumi olemasoleva piirangu läbivaatamist ja hakkas koostama ettepanekut 1,4-diklorobenseeni kasutamise piiramiseks õhu- ja WC-värskendajates.

ECHA on kogunud liikmesriikide pädevatelt asutustelt, komitee liikmetelt ja vaatlejalt ning komisjoni töötajatelt nende kogemusi esimeste piirangute toimekutega, et parandada veelgi toimekute menetlemist, XV lisa piirangute toimekute kvaliteeti ning, kui see on asjakohane, täiustada juhendeid ning vorme. Nende soovitude osas võetakse 2012. aastal järelemeetmeid.

Muud regulatiivse riskijuhtimisega seotud tegevused

ECHA pakkus liikmesriikidele lisatoetust, et kooskõlastada potentsiaalselt (kehtivatest meetmetest enam) riskijuhtimist vajavate ainete sõeluuringute ja tuvastamise alast teabevahetust ning määrata kindlaks asjakohased riskijuhtimisvahendid. Registreerimisandmed, eriti kemikaaliohutuse aruanded ja kokkupuutestsenaariumid on riskijuhtimise vajaduste tuvastamisel ning XV lisa toimekute koostamisel oluline uus infoallikas. Et parandada ühist arusaamist, kuidas andmeid koos muude infoallikatega tõhusalt kasutada, korraldas ECHA liikmesriikides andmete kogumise õpitoa.

Kavandatav õpituba REACH-õigusaktide ning töötervishoiu ja -ohutuse õigusaktide vahelise liidese kohta lükati edasi 2012. aastasse, et oleks piisavalt ettevalmistusaega ning töötajate kaitset käsitlevate õigusaktide eest vastutavad asutused saaksid piisaval määral osaleda.

Esimeseks teatamistähtjaks 1. juuniks 2011 tagas ECHA vajalikud vahendid, et importijad ja tootjad saaksid täita oma kohustust teatada ECHA-le nende toodetes sisalduvatest kandidaatainete loetellu kuuluvatest ainetest. Lisaks REACH-ITi tehnilistele kohandustele avaldati veebilehel tugidokumendid, nagu toimeku esitamise käsiraamat, ja uued

veebilehed teatamiskohustust puudutavate küsimuste ja vastustega. Ühtlasi korraldati 560 osalejaga veebiseminar.

Teateid toodetes sisalduvate ainete kohta oodatakse alates 1. juunist 2011, kui aine on kandidaatainete loetellu kantud vähemalt kuus kuud varem ja kui see täidab õigusaktides sätestatud kriteeriume. Esimeseks tähtjaks laekus 175 teadet toodetes sisalduvate ainete kohta. 2011. aasta lõpuks oli see arv vaid pisut suurenenud – kokku laekus 203 teadet. ECHA on asunud koostama nende teadete hindamise põhimõtteid ja menetlusi, et selgitada välja juhtumid, mil nõutakse täielikku registreerimist, ja teatab nendest 2012. aasta käigus.

ECHA algatas kaks sotsiaal-majandusliku analüüsiga seotud metodoloogilist uuringuprojekti, millest üks käsitles tahet maksta teatavate ohtlike kemikaalide põhjustatud terviseriskide vähendamise eest ja teine teatavate ohtlike kemikaalide kõrvaldamiskulude arvutamist. Tulemused tehakse 2012. ja 2013. aastal järk-järgult kättesaadavaks.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

Autoriseerimine

1. Väga ohtlike kandidaatainete ajakohastatud loetelu koostatakse viie kuu jooksul pärast seda, kui ECHA on saanud liikmesriikidelt toimikud või kui suletakse toimikud, mis ECHA on koostanud komisjoni taotlusel.
2. ECHA pakub komisjonile õiguspärase aja jooksul tehniliselt ja teaduslikult kõrgetasemelist tuge autoriseerimisele kuuluvate ainete valimisel kandidaatainete loetelust ja autoriseerimise taotlemise protsessis.
3. ECHA juhib adekvaatselt ja tõhusalt autoriseerimise taotlemise protsessi õiguspärase aja jooksul.

Piirangud

1. ECHA koostab komisjoni nõudmisel piiramisettepanekud ja menetleb piirangute kehtestamise protsessis kõiki toimikuid tehniliselt ja teaduslikult kõrgel tasemel ning õiguspärase aja jooksul.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Õiguspärase aja jooksul töödeldud väga ohtlike ainete toimikud (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	100%
Õiguspärase aja jooksul töödeldud piirangute toimikud (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	100%
Õiguspärase aja jooksul töödeldud autoriseerimistaotlused (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	Ei ole kohaldatav
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste ja ECHA komiteede rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoega	Suur	Iga-aastane uuring	Hea

Peamised tulemused

- Euroopa Komisjoni nõudel koostati 11 väga ohtliku aine XV lisa kohased toimikud.
- Juunis ja detsembris 2011 tehti kandidaatainete loetellu kaks täiendust uute väga ohtlike ainete näol.
- Välja töötati vahend, et toetada liikmesriike nende tegevuse kooskõlastamisel seoses selliste ainete tuvastamisega, mis võivad vajada olemasolevatest meetmetest suuremat riskijuhtimist.
- ECHA esitas komisjonile kolmanda soovitusel lisada kandidaatainete loetelust 13 väga ohtlikku ainet XIV lisasse (autoriseerimisele kuuluvate ainete loetellu).
- Komiteede toetamine nelja piiranguettepanekut käsitleva kaheksa arvamuse (s.t nelja riskihindamise komitee ja nelja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee arvamuse) vastuvõtmisel.
- Uue XV lisa piirangutoimiku kohta koostati kaks vastavuse aruannet (üks negatiivne ja üks positiivne), mis esitati komiteedele.
- Loodi ECHA tehniline suutlikkus võtta vastu ja menetleda autoriseerimistaotlusi, sealhulgas avaldati juhised kõikides ELi keeltes, taotluste koostamise ja esitamise vormid ja tehnilised juhendid. Ühtlasi kehtestati ECHA (sh komiteede) sisekorraeeskiri.
- Koos peamiste sidusrühmadega võeti kasutusele protsess, et muuta autoriseerimise taotlemise tõhusamaks, läbipaistvamaks, erapooletumaks ja usaldusväärsemaks.
- Võeti kasutusele toodetes sisalduvate ainete kohta teadete esitamise ja tugiteenuse osutamise vahendid.

2.4. 4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine

2011. aasta põhisaavutused

Klassifitseerimine kajastab kemikaalidega seotud ohte ning märgistamine aitab tagada teabe, mida on vaja ainete ja segude ohutuks tootmiseks, kasutamiseks ja kõrvaldamiseks.

Ühtlustatud klassifitseerimine ja märgistus

Peamine ülesanne oli menetleda ainete klassifitseerimise ja märgistamise ühtlustamise ettepanekuid (ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekud). Liikmesriikide pädevad asutused esitasid 2011. aastal 55 ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekut. Ühtlasi laekus ECHA-le ettevõtjatelt esimene ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanek. Kokku 56 ettepanekut oli oodatust pisut vähem. 2008.–2011. aastal esitati kokku 179 ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekut. 36 aine osas konsulteeriti 2011. aastal üldsusega.

2011. aasta veebruaris liikmesriikide, riskihindamise komitee liikmete ja komisjoni osalusel toimunud õpitoas vaadati läbi riskihindamise komitee arvamuse koostamise menetlused ja arvamuse lisad. Selle tulemusel kehtestati uus vastavuse kontrollimise ja arvamuste koostamise menetlus ning läbivaadatud arvamusevormid ja -lisad. Eeldatavalt võetakse uus lähenemisviis täies ulatuses kasutusele 2012. aastal.

ECHA tugevdas koostööd EFSAga taimekaitsevahendite ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse osas. Teavet vahetati seoses mõnede ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikutega, milles käsitleti taimekaitsevahendites sisalduvaid toimeaineid. 2011. aastal toimus õpituba, kus arutati Euroopa tasandi koostööd seoses taimekaitsevahendites sisalduvate toimeainete inimtervisele põhjustatud terviseriskide hindamisega määruse (EÜ) nr 1107/2009 alusel ning toimeainete ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistusega määruse (EÜ) nr 1272/2008 alusel.

Klassifitseerimis- ja märgistusandmik

ECHA on kohustatud pidama ning haldama klassifitseerimis- ja märgistusandmikku, mis põhineb ettevõtete esitatud klassifitseerimis- ja märgistusteadetel. Kõikidest 1. detsembriks 2010 turule viidud ohtlikest ainetest ning kõikidest REACH-määruse kohaselt registreerimisele kuuluvatest ainetest (sõltumata nende ohtlikest omadustest või vastavatest tähtaegadest) tuli teatada hiljemalt 3. jaanuariks 2011. Kõnealuseks tähtajaks laekus ECHA-le üle kolme miljoni teate, mis hõlmasid rohkem kui 100 000 erinevat ainet. 2011. aasta jooksul saadi veel pool miljonit teadet, nii et kokku oli hõlmatud rohkem kui 110 000 ainet. Andmiku esimene versioon koos üldsusele suunatud teabega oli kavas avaldada detsembri keskpaigaks. Kavandatud avaldamiskuupäev tuli siiski edasi lükata 2012. aasta algusse. Andmik avaldati 13. veebruaril 2012.

Erinevad teavitajad võivad anda sama ainet erinevalt klassifitseerida. Teavitajad peavad sellisel juhul tegema kõik endast oleneva, et jõuda aine klassifitseerimises ja märgistamises kokkuleppele. ECHA on uurinud praktilisi võimalusi, kuidas samadest ainetest teatajad omavahel kokku viia. Kavandades vastavat IT-platvormi, mis võimaldaks ja soodustaks teavitajate ja registreerijate vahelisi arutelusid ainete klassifitseerimise teemadel, ilma et nad peaksid oma identiteeti sealjuures avaldama, otsustas ECHA esimese etapina korraldada tehnilise teostatavuse uuringu, mis võtaks arvesse sobivuse, praktilisuse ja turvalisuse/konfidentsiaalsusega seonduvaid aspekte.

Segudes sisalduvate ainete alternatiivsete nimetuste taotlused

Vastavalt CLP-määruse artiklile 24 vastutab ECHA ka segudes sisalduvate ainete alternatiivsete nimetuste taotluste läbivaatamise eest. Ettevõtjad saavad esitada selliseid taotlusi teatavate ohtlike omadustega ainete kohta, et kaitsta konfidentsiaalset äriteavet.

2011. aasta alguses korraldas ECHA koos liikmesriikide esindajatega õpitoa, et uurida lähemalt, kuidas riiklikud ametiasutused varasema korra alusel ainete alternatiivsete nimetuste taotlusi menetlesid. Tuginedes muu hulgas saadud nõuannetele, töötas ECHA välja segudes sisalduvate ainete alternatiivsete nimetuste taotluste esitamise vahendi, käsiraamatu ja protsessi, mis võeti kasutusele 2011. aasta septembris.

Üks selline taotlus ei vastanud ärieeskirjadele ja seetõttu ei saanud ECHA seda enne 2011. aasta lõppu vastu võtta.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõiki liikmesriikide pädevate asutuste ja ettevõtete esitatud ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekuid menetletakse õiguspärase aja jooksul ja teaduslikult kõrgel tasemel.
2. Kõik alternatiivsete keemiliste nimetuste kasutamise taotlused vaadatakse läbi õiguspärase aja jooksul.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Õiguspärase aja jooksul läbi vaadatud ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekud (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	100%
Õiguspärase aja jooksul menetletud alternatiivsete keemiliste nimetuste kasutamise taotlused (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	Ei ole kohaldatav
Liikmesriikide pädevate asutuste ja riskihindamise komitee rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoega	Suur	Iga-aastane uuring	Hea

Peamised tulemused

- Tehti 78 ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekut sisaldava toimiku vastavuse kontrolli.
- Ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekute esitajatele ning 30 arvamust koostanud riskihindamise komiteele ja selle raportööridele pakuti õigeaegselt kõrgetasemelist teaduslikku tuge ning nad varustati selliste ettepanekute tegemiseks vajalike teaduslike dokumentidega.
- Kõik 3. jaanuariks 2011 ja ülejäänud aasta jooksul laekunud ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse teated vaadati edukalt läbi ja need valmistati ette avaldamiseks klassifitseerimis- ja märgistusandmikus 2012. aasta alguses.

2.5. 5. tegevus. Juhendite ja kasutajatoe kaudu pakutav nõustamine ja abi

2011. aasta põhisaavutused

Kasutajatugi

Esimesele registreerimistähtajale ning klassifitseerimisest ja märgistamisest teatamise tähtajale järgneval aastal vähenes ECHA kasutajatoele saadetud küsimuste arv oodatust isegi rohkem. 2011. aastal vastas ECHA kasutajatugi 5362 küsimusele. Keskmine vastamise aeg oli seitse tööpäeva, samas kui 90% küsimustest vastati ettenähtud 15 tööpäeva jooksul.

2011. aastal suurenes ECHA kasutajatoele suunatud küsimuste teemadering, sest lisandunud on ka muud protsessid peale registreerimise, näiteks toodetes sisalduvad ained ja segude alternatiivsete nimetuste taotlused. Kõik saadetud küsimuste teemavaldkondadega seotud prognoosid ei ole siiski täitunud, kuna mõned projektid, mille kohta ECHA kasutajatugi oleks palju küsimusi saanud, näiteks allkasutajate teadete veebirakendus ning klassifitseerimis- ja märgistusandmik, on kuni 2012. aastani edasi lükatud.

2011. aastal oli üks peamisi tegevusi HelpNet, REACH- ja CLP-määruse riiklike kasutajatugede võrgustik. HelpNeti raames riiklike kasutajatugede toetamiseks tehtud jõupingutuste tulemusena saavutati piisav võimsus, et vastata eri valdkondi puudutavatele küsimustele. Ainult umbes 30 juhul suunasid riiklikud kasutajatoed kliendid ECHA kasutajatoe poole. Riiklikud kasutajatoed hindasid kõrgelt HelpNeti külastusprogrammi, mis jätkus ka 2011. aastal. Külastuste raames pakuti riiklike kasutajatugede töötajatele erikoolitusi ning ECHA esinejad toetasid aktiivselt REACH- ja CLP-üritusi.

Juhendid

ECHA sekretariaat on rakendanud kogemusi, mis ta on kogunud viimase kahe aasta jooksul sidusrühmade nõustamisel juhendite ajakohastuste osas ja sellega seotud konsulteerimisprotsessis. Analüüsi esimese registreerimistähtaja ja teatamise tähtaegade kohta saadud kogemusi ja seda, kuidas neid juhendite edasiarendamisel kasutada. Juhendeid avaldati aastas kolmel konkreetsel perioodil, mis võimaldas ettevõtjatel muudatusettepanekuid paremini kavandada.

Kuna ECHA sidusrühmadega konsulteerimise protsess, mille eesmärk on juhiseid ajakohastada või kaaluda uute juhiste vastuvõtmist, aga samuti pikemad teaduslikud, tehnilised ja poliitilised arutelud, on varem ettevõtjate nõustamist ja abistamist edasi lükanud, kinnitas ECHA haldusnõukogu märtsis 2011 läbivaadatud juhendite konsulteerimisprotsessi. Tänu muudetud mehhanismidele saab ECHA registreerimisjuhendeid vajalikul määral ajakohastada juba aegsasti enne järgmist registreerimistähtaega. Need mehhanismid võimaldavad ametil juhendeid välja töötada lähtuvalt enamuse arvamusest, juhul kui ei suudeta saavutada täielikku konsensust.

Kogu 2011. aasta jooksul pakkus ECHA kvaliteetseid juhenddokumente, kaasates samas sidusrühmad, et ettevõtjaid REACH- ja CLP-määruste teemadel nõustada ja abistada. Nende käimasolevate uuenduste suhtes on järk-järgult rakendatud uut menetlust.

Selleks et ettevõtjad saaksid keskenduda toimikute ettevalmistamisele enne eelseisvat REACH-registreerimistähtaega, algatas ECHA sekretariaat 2011. aasta teises pooles registreerimise ja andmete jagamise juhendite ajakohastamise.

Komisjon esitas 2011. aastal kolme nanomaterjalide REACH-rakendusprojekti lõpptulemused, tänu millele sai ECHA kavandada teabenõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi nanospetsiifilist ajakohastamist aastaks 2012.

Et juhendid oleksid kättesaadavad kõikidele sidusrühmadele, koostas ECHA nn pooljuhendid, sealhulgas viis teabelehte ja kaks lühiülevaadet. Pooljuhendite eesmärk on selgitada vastavas juhendis esitatud põhimõtteid lihtsamate sõnadega ning need on eelkõige suunatud väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele (VKEdele). Lisaks on ECHA muutnud juhendid kergemini ligipääsetavaks, korraldades ümber vastava veebilehe, lihtsustades vajaduse korral juhendeid ning luues mitmekeelse REACH- ja CLP-määruste terminibaasi, mis hõlbustab tõlkimist ja ühtlustab olemasolevat REACH-määruse põhiterminoloogiat. Paljud dokumendid ja veebilehed on tõlgitud 22 Euroopa Liidu ametlikku keelde, et parandada nende kättesaadavust.

REACH- ja CLP-määruste alased koolitused

2011. aastal korraldas amet mitu koolitusüritust, mis olid suunatud välistele sidusrühmadele ja hõlmasid eri teemasid, millega tegelevad erinevad ECHA osakonnad. Umbes 20 sellist koolitust käsitlesid ajakohaseid uuendusi REACH- ja CLP-määrustega seotud küsimustes ning samuti ECHA IT-vahendeid. Sihtrühmad olid peamiselt ELi liikmesriikide esindajad, näiteks pädevad asutused, riiklikud kasutajatoed ja täitevasutused. Ameti kutset osaleda 2011. aastal korraldatud väliskoolitustel võtsid kuuld ka ettevõtjate esindajad.

Lisaks Helsingis ECHA ruumides toimunud kohapealsetele koolitustele temaatiliste õpitubade näol pakkus amet ka mitmeid veebiseminare, mida huvitatud sidusrühmad saavad vaadata ECHA veebilehel mis tahes sobival hetkel. Veebiseminarid käsitlesid muu hulgas selliseid teemasid nagu koolitused allkasutajate aruannete ja toodetes sisalduvate ainete kohta või õpetused algajatele ja edasijõudnutele, kuidas kasutada IUCLIDI.

IT-vahendite koolitused keskendusid eelkõige REACH-ITi vahendile. Enne REACH-määruse jõustamise teabeportaali käivitamist juunis kutsuti riiklike täitevasutuste koolitajad vastavale koolitusele.

Kuigi mitmed regulatiivsete teadusküsimuste temaatilised õpitoad korraldati peamiselt ekspertide ja sidusrühmadega konsulteerimiseks, et välja töötada asjakohased lähenemisviisid teatavatele regulatiivprobleemidele, võttes arvesse praegusi arutelusid, sisaldasid need ka kasulikku koolitusosa. Nimetatud õpitubade teemad olid näiteks andmete jagamine, (Q)SAR-meetodi kasutamine, Chesari vahend kemikaaliohutuse aruannete koostamiseks ja uued autoriseerimisprotsessid.

Nagu mainitud ka käesoleva aruande nõustamist ja abi käsitlevas peatükis, hõlmasid ECHA riiklike kasutajatugede võrgustiku (HelpNet) tegevused ka paljusid praktilisi koolitusi, mis keskendusid peamiselt sellele, et tutvustada riiklike kasutajatugede ametnikele ECHA registreerimisega seotud IT-vahendeid.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ettevõtjad saavad REACH- ja CLP-määrustes sätestatud kohustuste täitmisel õigeaegset ja tõhusat abi nii kasutajatoelt kui ka kvaliteetsetest juhenditest.
2. REACH- ja CLP-määruste rakendamiseks ELi/EMP liikmesriikides pakutakse tuge koolitajate koolitamise kaudu.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Kasutajatoele esitatud küsimused (%), millele vastatakse ettenähtud aja jooksul (keskmiselt 15 päeva)	Vähemalt 75%	Tegevuseesmärgil põhinev aruanne / igakuine	90%
Helpnetiga kokku lepitud ja veebis avaldatud ajakohastatud korduvate küsimuste arv ¹⁰	Vähemalt 3	Aastaruanne	3
Küsimuse esitaja määratud aja jooksul ECHA poolt HelpExi kaudu riikide kasutajatugede esitatud küsimustele antud tagasiside osakaal (%)	Vähemalt 75%	Tegevuseesmärgil põhinev aruanne / igakuine	98%
Kava kohaselt veebis avaldatud juhendid (%)	Vähemalt 75%	Aastaruanne	86%
Rahulolu juhendite kasutajate tagasiside põhjal	Suur	Iga-aastane uuring	Hea
Rahulolu REACH-koolitusürituste kvaliteediga	Suur	Osalejate iga-aastane tagasiside	Hea

¹⁰ Neli korduvate küsimuste ajakohastust avaldati ECHA veebilehel pärast kokkulepet REACH- ja CLP-kasutajatugede kontaktisikutega, samas kui viis korduvate küsimuste ajakohastust avaldati pärast seda, kui küsimused suunati Euroopa Komisjonile, pidamata lisakonsultatsioone HelpNeti juhtrühmaga.

Peamised tulemused

Kasutajatugi

- Vastati 5362 küsimusele ECHA IT-vahendite (IUCLID, Chesar, REACH-IT ja andmete esitamine) ning REACH- ja CLP-määruste nõuete kohta.
- Esitati kommentaarid riiklikele kasutajatugedele HelpExi kaudu esitatud 135 REACH- ja CLP-määrustega seotud küsimuse kohta.
- Kirjaliku menetluse teel ajakohastati kaks REACH-määruse korduvate küsimuste seeriat ning Euroopa Komisjoni otsusest lähtuvalt koostati kolm REACH-määruse korduvate küsimuste seeriat. Lisaks ajakohastati kirjaliku menetluse teel üks CLP-määruse korduvate küsimuste seeria.
- Korraldati kaks HelpNeti juhtrühma koosolekut: viimasel toimus ECHA toimikute eri liike käsitlev koolitusseminar. Samuti korraldati kaks veebiseminari allkasutaja aruannete ja toodetes sisalduvatest ainetest teatamise kohta ning koostati kaks IUCLID 5 õpetust.
- 2011.–2013. aasta HelpNeti külastamise programmi raames külastati 11 riiklikku kasutajatuge.
- 2011. aastal toimunud ECHA sidusrühmade päeval korraldati küsimuste ja vastuste voorud, et vastata konkreetsetele küsimustele.

Juhendid

- Avaldati kolm uut juhendit ja ajakohastati neljateist juhendit:
 - Uued juhendid:
 - Autoriseerimistaotluse koostamise juhend
 - Sotsiaal-majandusliku analüüsi koostamise juhend – autoriseerimine
 - Ohutuskaartide koostamise juhend
 - Uuendused või parandused:
 - Juhend toodetes sisalduvatele ainetele esitatavate nõuete kohta
 - CLP-määruse juhend – märgistamise kriteeriumid
 - Juhend kokkupuute ulatuse hindamise kohta
 - Registreerimisjuhend
 - Juhend ainete REACH- ja CLP-määruste kohase identifitseerimise ja nimetamise kohta
 - Juhend teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise kohta, osad A, B ja C ning peatükid R2, R3, R4 ja R5
 - Ohutuskaartide koostamise juhend
 - CLP-määruse kriteeriumide rakendamise juhend
- Avaldati viis teabelehte:
 - Teabeleht toodetes sisalduvate ainete suhtes kehtestatud nõuete kohta
 - Teabeleht ainete REACH- ja CLP-määruste kohase identifitseerimise ja nimetamise kohta
 - REACH-määruse teabeleht ainete hindamise kohta
 - REACH-määruse teabeleht ohutuskaartide ja kokkupuutetsenaariumide kohta
 - REACH-määruse teabeleht autoriseerimistaotluse kohta
- Avaldati kaks lühiülevaadet:

- Juhend toodetes sisalduvatele ainetele esitatavate nõuete kohta
- Ainete REACH- ja CLP-määruste kohase identifitseerimise ja nimetamise lühijuhend

REACH- ja CLP-määruste alased koolitused

- Sihtrühmadele korraldati mitmeid koolitusüritusi ja õpitubasid.
- ECHA veebilehel korraldati ja avaldati kuus sihtrühmale suunatud veebiseminari.
- Kasutajatoe külastuse ajal korraldati nõudmisel koolitusi.

Tabel 7. 2011. aastal vastatud küsimuste arv, osakaal ja keskmine vastamise aeg

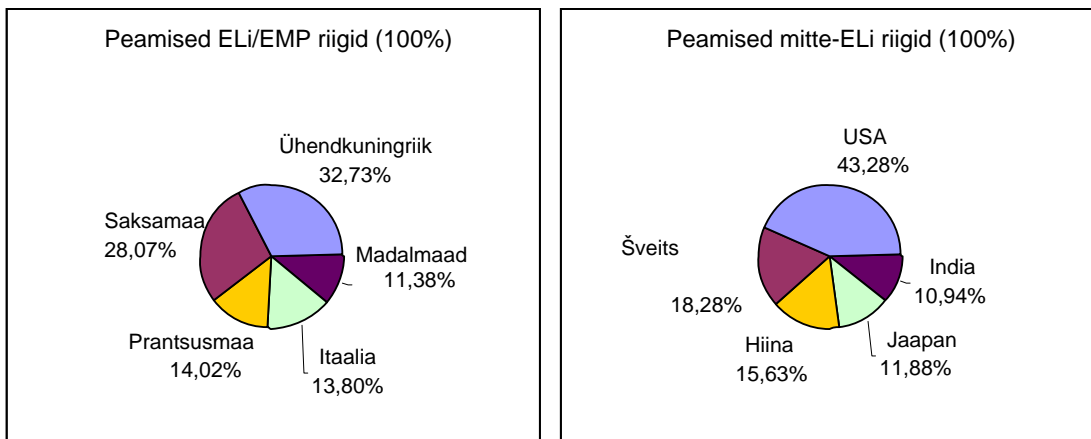
Teema	Vastatud küsimuste arv	%	Keskmine vastamise aeg (tööpäevade arv)	
REACH	1227	22,9%	9,6	
CLP	192	3,6%	5,7	
IUCLID 5	590	11%	8	
CHESAR	207	3,9%	10,9	
REACH-IT	452	8,4%	6,4	
REACH-IT	Kasutaja-haldus	1414	26,4%	2,6
Toimikute esitamine		1280	23,9%	7,8
Kokku	5362	100%	7,3	

Tabel 8. HelpExi kaudu esitatud kommentaarid

HelpExi riiklikes kasutajatugedes 2011. aastal tõstatatud küsimustele ECHA poolt vastuseks esitatud kommentaarid ja küsimuste esitaja määratud tähtaja jooksul esitatud kommentaaride arv

Teema	Kommenteeritud küsimuste arv	Õigeaegselt vastatud küsimuste arv	Õigeaegselt vastatud küsimuste %	Keskmine viivitus (tööpäeva)	Maksimaalne viivitus (tööpäeva)
REACH	100	97	97%	162,25	310,5
CLP	35	35	100%	0	0
Kokku	135	132	98%	–	–

Joonised 2 ja 3. Peamised riigid, kust küsimusi laekus



2.6. 6. tegevus. Teaduslikud IT-vahendid

2011. aasta põhisaavutused

REACH-protsesside rakendamine nõuab suurt hulka IT-süsteeme; nende edasine arendamine ja hooldamine oli ECHA 2011. aasta tegevuses jätkuvalt olulisel kohal.

2011. aasta jaanuari tähtjaks töödeldi REACH-ITi abil edukalt üle kolme miljoni klassifitseerimise ja märgistamise teate. REACH-ITi uus versioon 2.2 ilmus aprilli alguses, mis hõlmas muu hulgas ühildumist IUCLID 5.3-ga, migratsioonivahendit ja töövootoe integreerimist registreerimistoimikutes sisalduvate konfidentsiaalsustaotluste hindamiseks.

REACH-ITi allkasutajate teadete haldamise, automatiseerituse suurendamise ja muude süsteemide liidestamisega seotud lisaarenduste avaldamine, mis pidi kava kohaselt toimuma enne 2011. aasta lõppu, lükkus alltöövõtja vahetamisest põhjustatud probleemide tõttu edasi. Võeti parandusmeetmed, et tagada arenduste õigeaegne rakendamine 2012. aastal ja kõik muud funktsioonid, mida on vaja 2013. aasta tähtjaks ja töövoo tõhustamiseks.

ECHA jätkas kahe põhisüsteemi arendamist, et pakkuda ettevõtjatele registreerimiseks valmistumisel lisatuge: IUCLID 5, mis on REACH- ja CLP-toimikute ettevalmistamise peamine vahend, ja Chesar, mis on ettevõtetele suunatud vahend, mille abil nad saavad koostada kemikaaliohutuse hinnanguid, kemikaaliohutuse aruandeid ja kokkupuutestsenaariume, mis lisatakse ohutuskaartidele.

IUCLID 5.3 ilmus veebruaris ja see hõlmas ühtlustatud OECD mallide uuendusi ning uute esitamislükide tuge (allkasutaja aruanne, toodetes sisalduvatest ainetest teatamine, autoriseerimistaotlus). Arendati ja katsetati versiooni 5.4, mis sisaldab täiustusi ettevõtete nimede ja muude ohutuskaardi andmete avaldamiseks veebilehel, et väljastada see versioon 2012. aastal.

Algas kasutajatega konsulteerimine seoses uue põlvkonna IUCLID-iga (6), mis jõudis järk-järgult kasutajanõuete ettevalmistamise etappi, millele järgneb rakendamine 2012. aastal.

Chesarit arendati veelgi ja aastal ilmus kaks redaktsiooni. Versiooni 1.2 lisati allkasutajatele edastamiseks kokkupuutestsenaariumid, mis on osa ohutuskaardist, ja täieliku kemikaaliohutuse aruande koostamise tugi. Jätkusid arendustööd, mis muutusid aasta lõpupoole intensiivsemaks, et võtta suveks 2012 kasutusele vahendi ulatuslikud uuendused.

Enterprise Architecture (EA) 2010. aasta uuringu järeelmeetmetena tegi ECHA kindlaks, et IT-süsteemide integreerimine ja juurdepääs andmebaasidele on ECHA tegevusprotsesside lähiarengu toetamisel kõige olulisem osa. Algatati andmete integreerimise projekt (*Data Integration Project*), et parandada asjakohaste toimikute ja registreerimisandmete kättesaadavust. Projekti eesmärk on eelkõige parandada liikmesriikide pädevate asutuste töös kasutatavate ECHA süsteemide kasutatavust. Esimeses etapis algatati katseprojekt, mille raames anti liikmesriikide pädevatele asutustele juurdepääs IUCLIDi tsentraliseeritud andmebaasile, mis sisaldab ECHA-le laekunud registreerimistoimikuid.

Selleks et pakkuda liikmesriikidele jõustamistegevusteks vahendeid ja teavet, võttis ECHA kasutusele portaali RIPE, kus täitevasutused saavad näha teavet nende riigis registreeritud ainete kohta. Infoturberel on süsteemi arhitektuuris ja rakendamises oluline roll, kuna konfidentsiaalse teabe avalikustamist väljapoole sihtpublikut tuleb igal juhul vältida.

REACH-ITi täienduseks algatati juba 2010. aastal organisatsiooni sisuhalduse (ECM) programm, et ECHA tööprotsesse tõhusalt toetada. Organisatsiooni sisuhalduse programmi laiendati 2011. aastal, et toetada toimikute hindamise protsessi (nn ECM-DEP); üldtootmisse läheb see kava kohaselt 2012. aasta maiks. ECM-DEP integreeritakse REACH-ITiga, et võimaldada registreerimisandmete jagamist ja kogu teabe suunamist ettevõtetele keskse jaoturi abil.

Andmete levitamise protsessi toetab andmete automaatse avaldamise IT-süsteem. Automatiseerituse taset parandati 2011. aastal veelgi ja portaali uuendati, et parandada selle kasutatavust.

Klassifitseerimis- ja märgistusandmiku avaldamise nimelt töötati kogu aasta jooksul. Tehnilisele rakendamisele kulus aega oodatust kauem; tarkvara esimene versioon oli asutusesiseseks testimiseks valmis aasta lõpus ja lõpuks võeti see mõningase viivitusega kasutusele veebruaris 2012.

ECHA arendas edasi ka sisekasutuseks ettenähtud vahendeid Casper (prioriteetsuse määramise ja aruandluse vahend) ja Odyssey (hindamisprotsessiga seotud otsuste tegemist toetav süsteem).

Casper'i lõppversioon oli saadaval 2011. aasta algul. Vahendit kasutatakse, et valida välja hinnatavad toimikud ja pakkuda erinevat statistikat, sealhulgas artiklis 117 nimetatud aruannete jaoks ja ühenduse hindamisplaani loetelu koostamiseks. Täiendusi tehti kogu aasta jooksul.

Teaduslike toimikute hindamisprotsessiga seotud otsuste tegemist toetava süsteemi Odyssey esimene versioon jõudis tootmisse veebruaris 2011. Aasta jooksul avaldati kolm vähemate uuendustega versiooni. Aasta lõpus korraldatud kasutajauuring näitas, et süsteem on täielikult ja edukalt kasutusele võetud eelkõige vastavuse kontrolli toetamiseks. Juba oli märgata hindamiseks kuluva aja vähenemist. Süsteem on end tõestanud eelkõige otsustusprotsessi jälgimise ja otsust toetavate dokumentide ettevalmistamise valdkonnas.

Euroopa Komisjoniga sõlmitud teenuselepingu raames algasid ettevalmistused, et analüüsida tööprotsesse, mis tulenevad uuest biotsiidide määrusest. Analüüsis keskenduti eelkõige biotsiidiregistri (R4BP) kohandamiseks ja rakendamiseks vajalikule IT-toele, mida ECHA-le hakatakse andma pärast septembriks 2013 kavandatud rakenduse kasutuselevõttu.

ECHA on abistanud komisjoni seoses uuringuga, milles analüüsitakse nõudeid infosüsteemidele, millega toetatakse ohtlike kemikaalide ekspordi ja impordi määruse ümbersõnastamisest tulenevaid uusi ECHA ülesandeid.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõik registreerimistoimikud ning klassifitseerimise ja märgistamise teated saadetakse ECHA-le tänu toimivale ja ajakohastatud REACH-ITile, mille abil ECHA neid ka töötleb.
2. Spetsialiseeritud IT-vahendite (IUCLID 5, klassifitseerimis- ja märgistusandmete esitamise vahendid ja Chesar) ning sihipäraste kasutusjuhendite ja õpitubade abil abistatakse registreerijaid toimikute koostamisel ja seadusest tulenevate kohustuste täitmisel.
3. Täiustatud sõeluuringu vahendiga (Casper) ja tõhusa otsuste tegemise tugisüsteemiga (Odyssey) toetatakse ECHA't kehtestatud eesmärgi

saavutamisel kontrollida iga kogusevahemiku kohta laekunud toimikutest 5% vastavust.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Projekti edukuse määr, lähtudes selle kestusest, eelarvest ja ulatusest	80%	Iga projekti hinnatakse selle lõpetamisel. Tagasiside saamiseks koostatakse kord kvartalis kokkuvõtlikud aruanded.	77%
Väliskasutajate rahulolu IT-vahenditega (IUCLID, REACH-IT, Chesar ja RIPE)	Suur	Iga-aastane uuring	Hea

Peamised tulemused

REACH-IT

- REACH-IT toetas kogu aasta jooksul edukalt registreerijaid ja ECHAT laekuvate toimikute töötlemisel.
- Süsteemi ajakohastati, et kohanduda IUCLIDis tehtud muudatustega ja toetada registreerimistoimikutes esitatud konfidentsiaalsustaotluste hindamist.

Teabe levitamise veebileht

- Aasta lõpuks avaldati nii juht- kui ka liikmesregistreerijate registreerimistoimikutes sisalduvad andmed.
- Teave levitamise veebijaotis on liidestatud portaaliga eChemPortal, seega saab sama teavet otsida mõlemast süsteemist.
- Eelregistreerimis- ja registreerimistoimikutest ning katsetamisettepanekutest saab andmeid otsida ECHA uuendatud veebilehel.

IUCLID 5

- Viidi ellu sidusrühmade väljapakutud uuendused, sealhulgas ühtlustatud OECD mallides.
- Loodi uus funktsionaalsus REACH-määruse kohaste uut tüüpi toimikute koostamiseks, näiteks allkasutaja aruanded, toodetes sisalduvatest ainetest teatamine ja autoriseerimistaotlused.

RIPE

- Liikmesriikide täitevasutuste jaoks avaldati portaali esimene versioon.

Dokumentide haldussüsteem

- Kogu aasta jooksul oli kättesaadav väga ohtlike ainete protsessi tugi.
- Toimikute hindamisprotsesside toetamine jõudis testimisetappi.

Chesar

- Loodi uus funktsionaalsus, mille abil saab kasutajatele teabe edastamiseks koostada kokkupuutestsenaariume ja täielikke kemikaalide ohutusaruandeid.

Casper

- Valmis andmepanganduse ja aruandluse vahendi lõppversioon, mida kasutati toimikute hindamiseks väljavalimiseks, muudele süsteemidele andmete edastamiseks, ühenduse hindamisplaani loetelu koostamiseks ja aruandluse otstarbeks, nagu REACH-määruse artikkel 117.

Odyssey

- Töötati välja teaduslike toimikute hindamisprotsessiga seotud otsuste tegemist toetav süsteem ja kasutajad võtsid selle kasutusele. Juba oli märgata hindamiseks kuluva aja vähenemist.

Üldist

- Enterprise Architecture uuringule tuginedes loodi andmete integreerimise projekt, mille abil tõhustatakse andmete ja taotluste integreerimist ja kasutatavust ning ameti ja liikmesriikide pädevate asutuste juurdepääsu andmetele.

2.7. 7. tegevus. ELi institutsioonide ja asutuste teaduslik ja tehniline nõustamine

2011. aasta põhisaavutused

ECHA koostas REACH-määruse artikli 117 lõike 2 kohaselt kooskõlas REACH-määruse õigusnõuetega aruande REACH- ja CLP-määruste rakendamise esimese viie aasta kohta. Artikli 117 lõike 3 alusel koostati ka esimese kolme aasta aruanne loomadega mitteseotud katsemeetodite ja katsetamisstrateegiate kohta. Mõlemad aruanded esitati komisjonile ja avaldati läbipaistvuse huvides.

Koostöö liikmesriikidega jätkus: liikmesriikide pädevate asutuste teavitamise ja nendega konsulteerimise peamise viisina kasutati REACH-määruse ning CLP-määruse pädevate asutustega koosolekute korraldamist.

ECHA osales Euroopa Alternatiivsete Meetodite Valideerimise Keskuse (ECVAM) korraldatud *in vitro* katsemeetodite õigusliku sobivuse esialgsel hindamisel (PARERE). See tegevus aitab muuhulgas koondada alternatiivsete meetodite arendamistegevust suurema regulatiivse tähtsusega valdkondadesse.

2011. aastal jälgis ECHA üksikasjalikult nanomaterjalide REACH-rakendusprojektide (RIP-oN) arengut eelkõige seoses teabenõudeid käsitleva projektiga RIP-oN 2 ning kokkupuudet ja riski iseloomustamist käsitleva projektiga RIP-oN 3. Kommentaarid RIP-oN 1 aine identifitseerimise aruande kohta ning selle sisend ning asjakohased juhtumiuuringud esitati juba eelmisel aastal. RIP-oN projektide aruanded saadeti seejärel novembri alguses ECHA-le, et neid võetaks juhendite tulevastes uuendustes arvesse. Novembris tehti suuri edusamme, kui Euroopa Komisjon võttis vastu soovitusel nanomaterjalide määratluse kohta, mida saab nüüd kasutada regulatiivsel eesmärgil. Ühtlasi aitas ECHA komisjonil koguda teavet nanomaterjalide tüüpide ja kasutusala kohta. Teave sisaldas ohutusaspekte, millest kemikaaliettevõtted kas REACH-määruse alusel esitatud registreerimistoimikutes või CLP-määruse kohaselt klassifitseerimis- ja märgistusandmikule saadetud teadetes teatasid. Samuti alustas ECHA koostöös peadirektoraadi teadusuuringute ühiskeskusega (JRC) nanomaterjale käsitlevate teabeliikide hindamist, mis on nanomaterjalide registreerimis- ja teavitamistoimikutes praegu kättesaadavad, ning seadis eesmärgiks teha 2012. aasta alguseks REACH-määruses nanomaterjale puudutavate nõuete asjakohasuse kohta järeldused.

ECHA aitas kaasa OECD katsesuuniste edasiarendamisele eesmärgiga tagada, et katsemeetodeid arendataks ja ajakohastataks kooskõlas viimaste teadusuuringutega, vältides tarbetuid loomkatseid. 2011. aastal olid prioriteedid genotoksilisus, *in vitro* katsed (nt naha ja silmade ärritus/söövitamine ja tundlikkus), reproduktiivtoksilisus, eelkõige laiendatud ühe generatsiooni reproduktiivtoksilisuse uuring, endokriinseid häireid põhjustavad ained, ökotoksilisus (vesikeskkonnale, põhjasettele, pinnasele) ja bioakumulatsioon.

Et toetada registreerijaid ja allkasutajaid i) kemikaaliohutuse tõhusal hindamisel ja kvaliteetsete kemikaaliohutuse aruannete koostamisel ja ii) tõhusate mehhanismide väljatöötamisel tarneahelas kemikaalide ohutust kasutamisest teavitamiseks koostas ECHA asutusesisese kemikaaliohutuse hindamise arendusprogrammi. Kvaliteetne teave kemikaaliohutuse aruannete ja täiendatud ohutuskaartide kohta ei ole kasulik mitte ainult ettevõtetele, vaid ka ECHA-le ja liikmesriikidele registreerimisjärgsete REACH-määrusega seotud protsesside rakendamisel, näiteks hindamine, autoriseerimine ja piiramine. Üks 2011. aasta peamisi saavutusi oli ECHA ja sidusrühmade vahelise kokkupuutestsenaariumide vahetamise võrgustiku (ENES) loomine, et viia vastavusse kõikide asjaomaste osapoolte ootused. Ühtlasi selgitas ECHA koostöös sidusrühmadega välja, mis teave allkasutajatel puudub, et mõista

tarnijate koostatavaid kokkupuutetsenaariume, ja koostas nende abistamiseks esimesed väljaanded. Teine peamine saavutus oli IUCLIDi (5.4) uuendamisnõuete täpsustamine, et aidata registreerijaid ohuhindamiste järeldest, määratletud kasutusalaadest, ohutust kasutustingimustest ja asjakohastest kokkupuutetsenaariumidest teatamisel.

ECHA andis ka komisjonile tehnilist nõu uue biotsiidide määruse ettepaneku teisel lugemisel. Kuivõrd kavandatavast määrusest tulenevad ECHA-le uued ülesanded, tehti komisjoni eriotstarbelisel toetusel algust plaanimis- ja ettevalmistustöödega, et ECHA suudaks neid ülesandeid ettenähtud rakenduskuupäevaks (1. september 2013) täita. Alustati menetluste ja töövoogude, ettenähtud biotsiidikomitee ja koordineerimisrühma moodustamise, IT-vahendite, juhiste ja personali üksikasjaliku kavandamisega.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA on parandanud suutlikkust anda teaduslikku ja tehnilist nõu kemikaaliohutuse, nanomaterjalide ohutuse ja katsemeetodite kohta.
2. ECHA koostab õigeaegseid ja kvaliteetseid aruandeid, mis aitavad komisjonil hinnata REACH-määruse rakendamist ja seda parandada ning edendada loomadega mitteseotud katsemeetodite kättesaadavust (artikkel 117).

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Rahulolu komisjonile pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring	Hea
REACH-määruse artikli 117 kohaste aruannete õigeaegne esitamine	1. juuni 2011	Ametisisene aruanne	Tehtud

Peamised tulemused

- Artikli 117 kohased aruanded REACH- ja CLP-määruste toimimise ning loomadega mitteseotud katsemeetodite rakendamise ja katsetamisstrateegiate kohta koostati õigeks ajaks.
- Euroopa Komisjonile anti teaduslikku ja tehnilist abi, et toetada biotsiidimäärusega seotud seadusandlikku menetlust, sealhulgas finantselgituse läbivaatamist ja komisjoni rakenduseeskirjade koostamist.
- Alustati biotsiidide määrusest tulenevate ECHA ülesannete ettevalmistustöödega, sealhulgas töövoogude ja IT-vahendite arendamise ning biotsiidikomitee moodustamisega.
- Loodi suhted liikmesriikide ja sidusrühmadega, olemasolevate foorumite kaudu anti regulaarselt aru näiteks biotsiidide pädeva asutuse koosolekute ja rahvusvaheliste koosolekute kohta.
- Korraldati esimene ENESi koosolek.

- Avaldati kokkupuutestsenaariumide näited kemikaalide kutse- ja tarbijakasutuste kohta.
- Täiendati IUCLID 5.4 spetsifikatsioone.

3. ECHA ORGANID JA TUGITEGEVUS

3.1. 8. tegevus. Komiteed ja foorum

2011. aasta põhisaavutused

2011. aasta on ECHA komiteedele ja foorumile olnud taaskord intensiivse tegevuse aasta. Nende töökoormus on suurenenud võrreldes eelmise aastaga, kuna enamik REACH- ja CLP-määruste protsessidest on muutunud toimivaks tegelikkuseks. Aasta alguses lõppes paljude komiteede moodustamise ajal ametisse nimetatud liikmete ametiaeg ja seega toimus ulatuslik uuendamis- ja asendamisprogramm. See toimus sujuvalt ja liikmesust uuendati piisavalt, et tagada töö jätkumine sellel olulisel ajal. Allpool esitatakse kõikide komiteede üksikasjalikumad tegevusaruanded.

Liikmesriikide komitee

Liikmesriikide komitee pidas 2011. aastal kuus täiskogu istungit, mitmeid tööruhmade koosolekuid paralleelselt täiskogu istungitega ning mitmeid videokonverentsina korraldatud koosolekuid.

Nagu oodatud, suurenes 2011. aastal komitee töökoormus, kuid sellest hoolimata jõuti õiguspärase aja jooksul kõikide hindamis- ja autoriseerimisetapis toimikute suhtes kokkuleppele, toimikud olid kvaliteetsed ja enamasti võeti need vastu ühehäälselt.

Liikmesriikide komitee jõudis üksmeelsele kokkuleppele 19 aine väga ohtlikuks aineks nimetamises ja need lisati hiljem kandidaatainete loetellu. Komitee nimetas endokriinseid häireid põhjustavate omadustega aine (4-tert-oktüülfenool) esmakordselt väga ohtlikuks aineks, kuna see põhjustab samaväärset ohtu (REACH-määruse artikli 57 punkt f).

Liikmesriikide komitee võttis detsembris 2011 enamushäältega vastu arvamuse ECHA kolmanda soovitusel eelnõu kohta, mis käsitles prioriteetsete ainete XIV lisasse kandmist, võimaldades ECHA-l esitada Euroopa Komisjonile soovitusel 13 aine kohta.

Liikmesriikide komitee jõudis ühehäälselt otsusele ECHA 32 registreerimistoimiku vastavuse kontrollimist käsitlevate otsuste eelnõude ja 19 katsetamisettepaneku puudutava otsuse eelnõu suhtes. Kahe muu katsetamisettepaneku puhul (milles tehti ettepanek katsetada kahe põlvkonna reproduktiivtoksilisust) ei jõudnud liikmesriikide komitee ühehäälselt otsusele eelkõige õiguskindluse puudumise tõttu. Kooskõlas õigusliku nõudega esitati komisjonile edasiseks otsustamiseks täielik dokumentatsioon.

Alates liikmesriikide komitee toimikute hindamise töökorra uuendamisest 2011. aasta alguses on sidusrühmade korrapärased jälgijad ja juhtumite omanikud (registreerijad) saanud jälgida liikmesriikide komitees toimuvaid toimiku hindamise arutelusid. 2011. aasta jooksul kasutas seda võimalust 15 juhtumiomanikku ja nad osalesid komitee aruteludes.

Seoses ainete hindamise protsessi käivitamisega 2011. aastal alustas komitee ka ettevalmistavaid tegevusi, et välja töötada arvamuse ühenduse hindamisplaani kohta. Liikmesriikide komitee arvamuse ECHA ühenduse hindamisplaani projekti kohta võetakse kava kohaselt vastu veebruaris 2012.

Riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee

Riskihindamise komitee kohtus 2011. aastal viis korda, sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee aga neli korda. Kaks kohtumist toimusid paralleelselt, et välja töötada kahe komitee arvamuse kujundamise sidus protsess. Eeldatavalt on kahel komiteel tulevikus veelgi rohkem kokkupuuteid.

Riskihindamise komitee tõhustas 2011. aasta olulisel määral ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekute töötlemist, hoolimata eelkõige mitmete kantserogeensuse/mutageensuse ja reproduktiivtoksilisusega seotud toimikute väga kõrgest keerukusastmest. Riskihindamise komitees väljendus suurem tõhusus ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistusi käsitlevate topeltarvu arvamuste vastuvõtmises 2010. aastaga võrreldes. Riskihindamise komitees peetud arutelud käsitlesid 39 ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekut, millest 30 kohta võeti vastu arvamused. Hoolimata riskihindamise komitee ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekute töötlemise menetluse edukusest vaadatakse seda praegu läbi, et protsessi veelgi tõhustada.

Ühtlasi käsitleti kahte suhteliselt keerukat komisjoni nõuet¹¹ – üks neist puudutas arvamust epoksikonasooli ühtlustatud klassifitseerimise ettepaneku kohta ja teine arvamust galliumarseniidi ühtlustatud klassifitseerimise ettepaneku kohta seoses aine kantserogeensusega.

Riskihindamise komitee lisategevus hõlmas nõuet teha koostööd ELi komiteede ja asutustega, kes tegelevad riskihindamisega. Taimekaitsevahendites sisalduvate toimeainete ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikud põhinevad toimikutel, mida vaatavad läbi riskihindamisasutused väljaspool ECHAt. Koostöö Euroopa Toiduohutusametiga kantserogeensete, mutageensete ja reproduktiivtoksiliste omadustega taimekaitsevahendite toimeainete identifitseerimisel algas 2011. aastal ja see peab jätkuma ka 2012. aastal.

2011. aastal katsetati esimest korda praktikas mõlema komitee koostööd, kui riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee võtsid vastu oma esimesed arvamused järgmiste piiramisettepanekute kohta: dimetüülfumaraat, plii ja selle ühendid ehetes, mõõtevahendites sisalduv elavhõbe ja fenüülelavhõbeda ühendid. Taani esitatud XV lisa ettepanekut nelja salastatud ftalaadi (DIBP, DBP, BBP ja DEHP) kohta hakati aasta jooksul läbi vaatama ning riskihindamise ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee arvamused võetakse eeldatavalt vastu 2012. aastal. Tuginedes esimeste piiramistoimikute läbivaatamisel omandatud kogemustele, algatas riskihindamise ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee koos ECHA sekretariaadiga analüüsi, kuidas komiteed ettepanekute piiranguid töötlevad, ja see viiakse lõpule 2012. aastal.

Riskihindamise ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee jätkasid autoriseerimisprotsessi taotluste töötlemiseks ettevalmistavaid tegevusi. Need hõlmasid riskihindamise ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee liikmete suutlikkust suurendavaid tegevusi (nagu infotunnid ja koolitused). Ettevalmistustegevused jätkuvad 2012. aastal, kuna esimesed autoriseerimistaotlused laekuvad 2012. aasta teises pooles. Eesmärk on lühikese tähtajaga ette valmistada mitme arvamuse esitamine komisjonile, säilitades sealjuures kõrge teadusliku kvaliteedi.

¹¹ REACH-määruse artikli 77 lõike 3 punkt c.

Jõustamisalase teabe vahetamise foorum

Foorum pidas 2011. aastal kaks täiskogu istungit ja kümme töörühma koosolekut. Peale selle korraldati sidusrühmade seminar, et tugevdada nendega suhteid. Foorum viis samuti lõpule esimese koordineeritud jõustamisprojekti pikendusetapi ja avaldas selle kohta aruande. Jõustamisprojekt käsitles eelregistreerimist, registreerimist ja ohutusandmeid (põhimõtte „puuduvad andmed, puudub turg“ jõustamine). Foorum alustas teise koordineeritud projekti rakendamist aastatel 2011/2012 seoses segude tootjatega, kes on tarneahelas esimese tasandi allkasutajad. Ühtlasi jõuti kokkuleppele kolmanda koordineeritud jõustamisprojekti osas, mis käsitleb registreerimist, ainuesindajaid ja koostööd klientidega.

REACH- ja CLP-määruste usaldusväarsuse ja edukuse tagamisel on oluline tõhus, ühtlustatud ja võrdne jõustamine kogu ELis. Seetõttu on foorum algatanud ECHA, liikmesriikide pädevate asutuste ja riiklike täitevasutuste vaheliste kontaktide väljaselgitamise ja kirjeldamise eesmärgiga kindlaks määrata foorumi koht nendes kommunikatsioonikanalites ning ECHA, liikmesriikide pädevate asutuste ja riiklike täitevasutuste vaheline ülesannete jaotus ja töökord, mis on REACH- ja CLP-määruste jõustamiseks olulised. Algatati katseprojekt, et saada kogemusi ainuesindajate ja PPOrdidega seotud kommunikatsioonikanalite kohta.

Kuna aine ebaõigel registreerimisel isoleeritud vaheainena võib olla väga oluline mõju REACH-määruse eesmärkide saavutamisele, nagu asjakohane ohutusala teave ja sobivad riskijuhtimismeetmed, on mitmed riiklikud täitevasutused ühendanud jõud vaheainete katseprojekti loomiseks, milles võetakse arvesse ECHA kogemusi, mida ta on omandanud registreerimistaotluste vaheaine staatuse kontrollimise käigus.

2011. aasta alguses abistas foorumi töörühm REACH-määruse jõustamise teabeportaali RIPE kasutamise testimisel. Tegemist on IT-vahendiga, mis võimaldab liikmesriikide inspektoritele juurdepääsu ECHA-le esitatud andmetele. Vahendi töötas välja ECHA juunis ja detsembri lõpuks 2011 ilmus neli uute funktsioonide ja aruannetega värskendust.

Peale selle avaldas foorum dokumendi, milles käsitletakse REACH- ja CLP-määruste inspeksioonide miinimumkriteeriume ning tolliasutustega tehtava koostöö kokkulepitud põhimenetlusi. Foorum võttis vastu 2011.–2013. aasta tööprogrammi ja liikmesriikidele suunatud ametlikest kontrollidest ja muudest jõustamismeetmetest teatamise üldmalli kooskõlas CLP-määruse artikli 46 lõikega 2. Ühtlasi nõustas foorum riskihindamise ning sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteed, ECHA sekretariaati ning Euroopa Komisjoni, andes nõu ainete piirangute viie ettepaneku jõustatavuse kohta.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Sekretariaat toetab tõhusalt ja tulemuslikult komiteede tööd, et neil oleks võimalik:
 - järgida seaduslikke tähtaegu ja
 - esitada kõrge kvaliteediga teaduslikke ja tehnilisi arvamusi ja kokkuleppeid, mis toetavad lõplike otsuste tegemist.
2. Sekretariaat toetab foorumi tööd tõhusalt, tulemuslikult ja läbipaistvalt, et foorumil oleks võimalik nõutavat konfidentsiaalsust tagades tugevdada ja ühtlustada REACH- ja CLP-määruste jõustamist ELi/EMP liikmesriikides.
3. Teabe jagamise ja vastastikust huvi pakkuvate tegevuste kooskõlastamise kaudu välditakse vastuolusid muude ühenduse asutuste teaduskomiteedega.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Õigeks ajaks esitatud arvamused/kokkulepped (%)	100%	Ametisisene aastaaruanne	100%
Liikmesriikide komitee ühehäälsed kokkulepped (%)	Vähemalt 80%	Ametisisene aastaaruanne	97%
Konsensuse teel vastu võetud komiteede arvamused (%)	Vähemalt 70%	Ametisisene aastaaruanne	100%
Euroopa Komisjoni lõplikus otsuses kasutatud komiteede arvamuse osakaal	Suur	Ametisisene aastaaruanne	Hea
Liikmesriikide jõustamisasutuste ja ECHA sidusrühmade tagasiside foorumi tegevuse lisandväärtuse kohta	Positiivne	Iga-aastane uuring	Hea
Liikmete ja muude osalejate rahulolu ECHA toetusega komiteedele ja foorumile (sh koolitus ja juhatamine)	Suur	Iga-aastane uuring	Hea
Sidusrühmade, pädevate asutuste ja komiteede liikmete rahulolu komiteemenetluste ja foorumi tegevuse läbipaistvuse ja tulemuste avaldamisega	Suur	Iga-aastane uuring	Hea
Vastuolud muude ELi teaduskomiteede arvamustega	Üksnes hästi põhjendatud juhtudel	Ametisisene hindamisaruanne	Puudub

Peamised tulemused

Liikmesriikide komitee

- Liikmesriikide komiteele suunati 19 väga ohtlikku ainet käsitlevat ettepanekut, millest kõigi puhul jõuti kokkuleppele nende lisamises kandidaatainete loetellu.
- Arvamus ECHA soovitusel eelnõu kohta lisada kandidaatainete loetelust prioriteetsed ained XIV lisasse (autoriseerimisloetellu) võeti vastu 19. detsembril 2011.
- Jõuti ühehäälsel otsusel 32 vastavuse kontrollimist käsitleva otsuse eelnõu ning 19 katsetamissettepanekuid käsitleva otsuse eelnõu osas.
- Euroopa Komisjonile saadeti kaks otsuse eelnõu (mis käsitlesid kahe põlvkonna reprodutiivtoksilisuse katsetamissettepanekuid), kuna ühehäälsel otsusel ei jõutud.
- Liikmesriikide komitee sekretariaat korraldas ühe õpitoa artikli 57 punkti f alusel.

Riskihindamise komitee

- Võeti vastu neli riskihindamise komitee arvamust piiramisettepanekute kohta.
- Riskihindamise komitee võttis vastu 30 arvamust (32 toimikus) ainete ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse kohta.
- Arutati 39 ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekut.
- Tehti 87 ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekuid sisaldava toimiku vastavuse kontrolli.
- Riskihindamise komitee kiitis heaks uue ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikute raamistiku, millega asendati riskihindamise komitee töökord vastavuse kontrollimisel.
- Riskihindamise komitee võttis vastu kaks arvamust artikli 77 lõike 3 punkti c kohaste volituste kohta.
- Euroopa Komisjoni ja liikmesriikide ühine õpituba „Teel ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikute poole“ menetlusaspektide kohta arvamuste väljatöötamisel.
- Euroopa Komisjoni, Euroopa Toiduohutusameti ja liikmesriikide ühine õpituba „Taimekaitsevahendite ühtlustatud klassifitseerimine ja märgistus“.

Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee

- Vastu võeti neli sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee arvamust piiramisettepanekute kohta.
- Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee ning riskihindamise komitee ühine mõjuhindamise õpituba (riskihindamise täpsustamine sotsiaal-majanduslikus mõjuhindamises kasutamiseks).

Foorum

- Toimus üks sidusrühmade õpituba, üks koolitusüritus ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse jõustamist õpetavatele koolitajatele, üks koolitusüritus REF-2 projekti riiklikele koordinaatoritele ning üks RIPE koolitusüritus liikmesriikide RIPE teabehalduritele ja kontaktpunktidele.
- Valmis foorumi projekti REACH-EN-FORCE-1 lõpparuanne, mis võtab arvesse esimest REACH-määruse tähtaega.
- Foorum ajakohastas dokumenti „REACH- ja CLP-määruste jõustamisstrateegiad“.
- Foorum ajakohastas dokumenti „REACH-ja CLP-määruse kontrollide miinimumkriteeriumid“.
- Foorum koostas suunise piirangute jõustatavuse kohta.
- Valmis viis aruannet kavandatud piirangute jõustatavuse osas antud nõuannete kohta.
- ECHA töötas foorumi abiga välja RIPE redaktsiooni ja mõned lisaversioonid.

Tabel 7. Komiteedes vastuvõetud otsuste, arvamuste, kokkulepete arv¹²

	Kokkulepped väga ohtlike ainete kohta	Arvamused piirangute kohta	Arvamus XIV lisa soovitusel eelnõu kohta	Arvamused ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse kohta	Kokkulepped katsetamist tepanekute kohta	Kokkulepped vastavuse kontrollimise kohta	Arvamused artikli 77 lõike 3 punkti c alusel ¹³
Liikmesriikide komitee	19	Andmed puuduvad	1	Andmed puuduvad	19	32	Andmed puuduvad
Riskihindamise komitee	Andmed puuduvad	4 (5)	Andmed puuduvad	30 (32)	Andmed puuduvad	Andmed puuduvad	2
Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee	Andmed puuduvad	4 (5)	Andmed puuduvad	Andmed puuduvad	Andmed puuduvad	Andmed puuduvad	0

¹² Sulgudes esitatud arvud viitavad laekunud toimikute arvule.

¹³ REACH-määruse artikli 77 lõike 3 punkt c: „Komiteed: (...) koostavad tegevdiriktori vastava taotluse korral arvamuse mis tahes muu aspekti kohta, mis käsitleb kas ainenäht või valmististes või toodetes esinevate ainete ohutust.“

3.2. 9. tegevus. Apellatsiooninõukogu

2011. aasta põhisaavutused

2011. aastal oli apellatsiooninõukogul esmakordselt võimalus läbi vaadata mitmeid apellatsioone, mis läbisid täieliku apellatsioonimenetluse, ja langetada rohkem otsuseid (nii lõplikke kui ka menetluslikke). Kuna apellatsioonide arv oli oodatust väiksem, lõpetati kuus juhtumit lõpliku otsusega ning lisaks sellele võttis nõukogu vastu 10 menetlusotsust. 2011. aastal esitatud apellatsioonid vaidlustasid mitu ECHA otsust, sealhulgas registreerimiste tagasilükkamisi, andmete jagamise nõudeid ja registreerimistoimikute hindamisi. Läbivaadatud apellatsioonkaebused on tavaliselt väga erinevad ja need on eranditult oodatust keerulisemad nii õiguslike ja teaduslike aspektide kui ka võetavate menetlusmeetmete poolest.

Apellatsiooninõukogu avaldas esimesed kaks lõplikku otsust apellatsioonkaebuste kohta, mis läbisid 2011. aastal kogu apellatsiooniprotsessi. Mõlemad lõplikud otsused käsitlesid registreerimiste tagasilükkamisi, millest üks langetati apellatsiooni esitaja kasuks ja üks ameti kasuks. Otsustes tõstatati sidusrühmadele olulisi põhimõttelisi küsimusi, näiteks, kui oluline on hea haldamine ja eelkõige nõue, et ECHA peab registreerijatega arusaadaval viisil suhtlema. Kõik lõplikud otsused on kättesaadavad ECHA veebilehel.

Lisaks võtsid apellatsioonide esitajad tagasi kaks apellatsioonkaebust ja kaks kaebust võttis apellatsiooni esitaja tagasi pärast seda, kui ECHA tegevdirektor oli edasikaevatud otsust muutnud. Enne iga apellatsiooni tagasivõtmist tehti palju tööd, et hinnata tõstatatud küsimusi ja juhtumi kulgu. Näiteks võttis apellatsiooninõukogu esimees vastu mitu konfidentsiaalsusega seotud otsust, langetati menetlusotsused ja kaebusi analüüsiti põhjalikult. Asjaolu, et need juhtumid ei pidanud läbima kogu apellatsioonimenetlust, võib käsitada kui positiivset märki, et apellatsioonimenetlus kaitseb tõhusalt poolte huvisid mitte ainult siis, kui juhtumi üle otsustab apellatsiooninõukogu, vaid ka siis, kui ametil võimaldatakse oma otsused läbi vaadata ja vajaduse korral neid muuta.

10 menetlusotsust käsitles konfidentsiaalsustaotlusi, sekkumistaotlusi, juhtumi keele muutmise taotlust ja parandustaotlust. Nendest otsustest esilekerkinud küsimuste ulatus ja keerukus on aidanud apellatsiooninõukogul ja selle registriosakonnal tagada, et kehtestatud menetlused toimiksid tõhusalt.

Mitmete konfidentsiaalsus- ja sekkumislubade taotluste menetlemine ning nimetatud taotluste järeltegevused on osutunud eriti keeruliseks mitte ainult nõuete arvukuse, vaid ka tõstatatud küsimuste keerukuse tõttu. See ja tänu apellatsioonkaebustele ja eri küsimustele omandatud uued kogemused aitavad tulevikus töömeetodeid veelgi parandada.

Apellatsiooninõukogu ja selle registriosakond on võtnud kasutusele süsteemid (nt töömeetodid, protsessid, vormid ja IT-süsteemid), mis aitavad apellatsioonkaebusi tõhusalt hallata ja on samuti aidanud olulisel määral kaasa suhtlemisele sidusrühmadega. Kasutusele on võetud sidesüsteemid, et tõhustada kahepoolset suhtlemist apellatsiooninõukogu asendus- ja lisaliikmetega.

Võetud on rohkem meetmeid, et tõsta sidusrühmade teadlikkust edasikaebamisvõimaluste ja apellatsioonimenetluse kohta. Apellatsiooninõukogu on samuti teinud aktiivset koostööd teiste ECHA liikmetega, et apellatsiooninõukogu mõistaks ECHA protsesse, tagades samal ajal apellatsiooninõukogu ja selle liikmete sõltumatuse ja erapooletuse, et ta saaks töötada kõikide sidusrühmade huvides nii tõhusalt ja tulemuslikult kui võimalik.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Nõukogu võtab põhjendamatute viivitusteta vastu kvaliteetseid otsuseid.
2. Sidusrühmadele tagatakse REACH-määruse sätete alusel õiguskaitsse.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Iga apellatsioonkaebuse tüüpi jaoks ettenähtud tähtajaks ¹⁴ lõpuni menetletud juhtumid (%)	90%	Nõukogu aastaaruanne	100%
Üldkohtusse edasi kaevatud apellatsiooninõukogu otsused (%)	Alla 20%	Nõukogu aastaaruanne	0
Sidusrühmade usaldus apellatsioonimenetluse vastu	Suur	Sidusrühmade hulgas korraldatav uuring	Keskmine

Peamised tulemused

- Apellatsiooninõukogu võttis 2011. aastal vastu kuus lõplikku otsust ja kümme menetlusotsust:
 - vastu võeti ja avaldati kaks lõplikku otsust, mis käsitlesid apellatsioonkaebusi;
 - apellatsiooni esitaja võttis tagasi kaks apellatsioonkaebust pärast seda, kui ECHA tegevdirektor oli esialgset otsust muutnud, ning vastu võeti ja avaldati lõplikud otsused;
 - apellatsiooni esitaja võttis tagasi kaks apellatsioonkaebust ning vastu võeti ja avaldati lõplikud otsused;
 - võeti vastu kuus konfidentsiaalsust käsitlevat (menetlus)otsust, millest asjaomaseid pooli ka teavitati;
 - võeti vastu kaks sekkumistaotlusi käsitlevat (menetlus)otsust, millest asjaomaseid pooli teavitati;
 - võeti vastu üks parandustaotlust käsitlev (menetlus)otsus, millest asjaomaseid pooli teavitati, ja
 - võeti vastu üks juhtumi keele muutmise taotlust käsitlev (menetlus)otsus, millest asjaomaseid pooli teavitati.

¹⁴ Ettenähtud tähtajana määratletakse aega, mille jooksul on varasemate juhtumite korral lõpetatud 75% sama tüüpi apellatsioonkaebuste menetlemine (ettenähtud tähtaja määratlemiseks peab olema lõpetatud vähemalt 10 juhtumit).

3.3. 10. tegevus. Teabevahetus

2011. aasta põhisaaavutused

Aasta esimene ülesanne oli korraldada ümber ECHA veebileht, mis on peamine asutuse suhtlusvahend. Uus veebileht avaldati detsembris 2011. See kujundati vastavalt sidusrühmade ja üldsuse vajadustele ja praegu on lehel selgem sisu ning parem navigeerimine ja otsingufunktsioon. Ühtlasi võimaldab see lihtsamalt ligipääsu kemikaaliteabele ja uus rubriik „Kemikaalid meie elus“ on suunatud tavalugejale, sisaldades kergesti mõistetavat teavet.

Teine ülesanne oli jätkata 22 ELi keeles kättesaadavate materjalide pakkumist. Seda tegevust jätkati 100 uue dokumendi tõlkimisega ja enamik uuest veebilehest on samuti 22 keeles saadaval. Lisaks võttis ECHA kasutusele mitmekeelse veebiandmebaasi ECHA-term, et pakkuda sidusrühmadele õigeid REACH- ja CLP-määruste termineid. Praegu on andmebaasis 22 ELi keeles ligikaudu 900 terminit, fraasi ja määratlust. Aasta lõpus jõudis amet uuringu tagasiside alusel seisukohale, et liikmesriigid ei pea enam tõlgitud materjale kinnitama, kuna tõlgete kvaliteet on jõudnud rahuldava tasemeni. Ühtlasi viis amet lõpule uuringu, et uurida vajadust täiendava mitmekeelse suhtlemise järele ja selle pakumise võimalusi, pakkudes näiteks sellistele IT-vahenditele nagu REACH-IT mitmekeelset kasutajaliidest. Uuringus, mis viitab eelmisel aastal korraldatud ja eraldi avaldatud edukate registreerijate uuringule, järeldati, et piiratud mitmekeelsust võiks edaspidi kaaluda, kuid alles pärast 2013. aasta tähtaega. Haldusnõukogu nõustus, et IT-vahendeid enne tähtaega laiaulatuslikult muuta on riskantne ja see kaalub eelised üles.

Kolmas ülesanne oli viia lõpule ELi hõlmav uuring, milles analüüsitakse ainete ja segude ohutu kasutamise teabe edastamist üldsusele ning vajadust eristada märgistusel lisateavet (CLP-määruse artikkel 34). Uuring teostati liikmesriikide pädevate asutuste ja sidusrühmadega konsulteerides ning see hõlmas Eurobaromeetri uuringut, milles hinnati seda, kuidas ELi liikmesriikide tarbijad (küsitleti 27 000 inimest kõikides liikmesriikides) kemikaale tajuvad, ning tarbijate käitumise järeluurimist seoses majapidamiskemikaalidega. Kooskõlas CLP-määrusega esitati komisjonile 20. jaanuaril 2012 lõpparuanne.

Viimane ülesanne oli tagada tõhus sisekommunikatsioon. 2011. aastal etendas sisekommunikatsioon ECHA uue identiteedi rakendamisel põhirolli ja selle eesmärk oli parandada sidusrühmadele osutatavaid teenuseid. Ühtlasi arendati edasi teadmiste jagamise vahendeid, et tagada asutuse tõhus sisekommunikatsioon, ning korraldati esimene sisekommunikatsiooni uuring, et aidata paremini rahuldada ameti töötajate teabevajadusi.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA välissuhtlus toimib tõhusalt ning ECHA meediakajastus on täpne ja tasakaalustatud.
2. Sidusrühmad kaasatakse ECHA töösse ning tagatakse nende rahuolu, sest nende arvamusi võetakse kuulda ja nendega arvestatakse.
3. Kõik väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele või laiemale avalikkusele suunatud materjalid (nii elektroonilised kui ka muud) avaldatakse Euroopa Liidu 22 ametlikus keeles.
4. ECHA töötajad on hästi informeeritud, neil on tugev ühtekuuluvustunne ja nad tunnetavad oma osalust ühistes püüdlustes.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Veebilehe kasutajate rahulolu	Väga suur	Iga-aastane kasutajauuring, kord kvartalis koostatav veebistatistika	Hea
Töötajate rahulolu ametisisese teabega	Suur	Iga-aastane personaliuuring	Hea
Lugejate rahulolu väljaannetega	Suur	Iga-aastane kliendiuuring	Hea
Sidusrühmade rahulolu kaasatusega	Väga suur	Sidusrühmade uuring sidusrühmade päevade raames	Hea
Väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele või üldsusele suunatud uute juhendite tõlgete avaldamine (keskmiselt kolme kuu jooksul pärast originaaldokumendi avaldamist, kinnitamist arvestamata)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	95%

Peamised tulemused

- Teabekampaaniad „REACH 2013 – Tegutse nüüd!” ja allkasutajatele suunatud kampaania „Kas kasutada kemikaale? – Kasutage neid ohutult!” toetuseks algatati kemikaaliohutuse hindamise programm.
- ECHA veebileht kujundati ümber ja uus leht avaldati detsembris. See langes kokku ECHA uue identiteedi ja visuaalse imago väljatöötamisega.
- Kõik VKEdele või laiemale avalikkusele suunatud materjalid (nii elektroonilised kui ka muud) on avaldatud Euroopa Liidu 22 ametlikus keeles.
- Lõpetati uuring, mis käsitles vajadust täiendava mitmekeelse suhtlemise järele ja selle teostamise võimalikkust.
- Koostati iganädalasi veebipõhiseid siseuudiskirju (ECHAexchange), trükiti kord kvartalis ilmuvat asutusesisest uudiskirja (ECHO, iga päev uuendati asutusesisest teabeseina ja siseveebi (ECHANet).
- Valmis uuring selle kohta, kuidas üldsus tajub kemikaalide ohutu kasutamise vajalikkust (CLP-määruse artikkel 34), mis oli valmis avaldamiseks jaanuaris 2012.
- Koostati eriotstarbelisi pressiteateid ja iganädalasi veebipõhiseid infobülletääne.
- Mais toimunud sidusrühmade päeval osales 430 inimest ja 500 inimest jälgis seda veebiülekanadena, samas kui teine sidusrühmade päev asendati koostöös Euroopa Komisjoniga korraldatud REACH-määruse konverentsiga „Mida me saavutasime aastal 2010? Kuidas me saame 2013. aastat kergemaks muuta?”.
- Toimus ameti esimene strateegiline õpituba koos akrediteeritud sidusrühmadega, et edendada nende panust ECHA tööprogrammi.
- Vaadati läbi akrediteeritud sidusrühmade organisatsioonide valikukriteeriumid, et paremini välja selgitada asutuse tööks asjakohaseid organisatsioone.

- Toimus arvukaid algatusi „Rahvusvahelise keemia aasta 2011“ egiidi all, sealhulgas avati uus Marie Skłodowska Curie nimeline konverentsikeskus, et tähistada Marie Curie Nobeli preemia võitmise sajandat aastapäeva.
- Väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele (VKEdele) suunatud tegevused hõlmasid ECHA stende Varssavis toimunud Euroopa ettevõtlusvõrgustiku iga-aastasel konverentsil ja VKEde nädalal Brüsselis. Ühtlasi koostati koos komisjoni ja UEAPMEga (üks ECHA akrediteeritud sidusrühmi) väikestele ettevõtjatele mõeldud brošüür seoses 2013. aasta tähtajaga.
- Vaadati läbi välissuhtluse strateegia ja koostati sidusrühmade kaasamise strateegia.

Tabel 9. Kommunikatsioonistatistika

Tegevus	Tulemus
Sidusrühmade üritused	2
Veebiseminarid	6
Trükised	70
Tõlked	260 dokumenti
Pressipäringud	1 050
Pressiteated	27
Uudised	55
Uudiskirjad	6
Veebilehe külastused	2 877 824

3.4. 11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö

2011. aasta põhisaavutused

ECHA rahvusvaheline tegevus lähtus peamiselt Euroopa Komisjoni taotlustest ja seda on üksikasjalikult kirjeldatud ECHA rahvusvahelise tegevuse töökavas. Kava koostati komisjoniga tihedalt konsulteerides ja selle kiitis seejärel heaks ECHA haldusnõukogu.

ECHA osales aktiivselt mitmepoolsetes OECD tegevustes, eelkõige töövaldkondades, mis on REACH-programmi jaoks olulised. Kolm peamist koostöövaldkonda on seotud portaali eChemPortal¹⁵ ja OECD QSARi tööriistakomplekti¹⁶ arendamisega ning samuti kasutajanõuete kogumisega IUCLIDI edasiseks arendamiseks, sealhulgas uute või ajakohastatud OECD ühtlustatud mallide rakendamisega.

ECHA jätkas portaali eChemPortal haldamise ja hooldamise rahastamist, milles on nüüd teavet rohkem kui 670 000 tööstuskemikaali, pestitsiidi ja biotsiidi kohta. Üks ECHA kui liidestatud andmebaasi panus oli 2011. aastal teabe levitamise veebilehe sünkroniseerimine portaaliga eChemPortal, tänu millele saab REACH-toimikuid keemiliste omaduste alusel otsida otse portaalist. Tänu sellele tõusis märkimisväärselt portaali külastatavus. ECHA osales ka kasutajate vajaduste väljaselgitamisel, et portaali eChemPortal edasi arendada, lisades näiteks reguleerivate asutuste läbiviidud kemikaalide hindamiste jälgimise funktsiooni, et vältida töö dubleerimist ja ressursse kokku hoida.

ECHA haldab ühtlasi koos OECDga QSARi tööriistakomplekti arendustöid. 2011. aastal avaldati kaks rakenduse uut ajakohastust, mis hõlmasid täiustatud kirjeldusi, lisamooduleid ja -andmeid ning täiustatud kasutajaliidest. Ühtlasi korraldas ECHA koostöös OECDga õpitoa, kus tööstuskasutajatega arutati tööriistakomplekti kasutamist, pöörates muuhulgas tähelepanu selle kasutamisele REACH-määrusega seotud eesmärkidel ning tulevastele vajadustele ja nõuetele. Saadud tagasisidet kasutatakse uue redaktsiooni arendamisel, mis peaks ilmuma 2012. aastal või hiljem.

Samuti tehti märkimisväärsed edusamme kasutajanõuete kogumisel 2012. aastal toimuvate IUCLIDI arendustööde jaoks. See hõlmab aruandluse lisavõimalusi, näiteks kokkupuute- ja riskiteavet. Välja töötati uued standardvormid (OECD ühtlustatud mallid) ja jõuti kokkuleppele, et neid kasutatakse pestitsiide või puidukaitsevahendeid käsitlevate uuringute tulemuste esitamisel.

Muud OECDga seotud tegevused, kuhu ECHA kaasatud oli, hõlmasid osalemist kemikaalihindamise koostöökoosoleku töös (CoCam, varem SIAM), kokkupuute hindamise töökonnas, OECD toodetud nanomaterjalide töörühmas (WPMN), pestitsiide käsitlevate andmete elektroonilise vahetamise ekspertrühmas ning katsesuuniste programmis.

Lisaks toetas ECHA Euroopa Komisjoni delegatsiooni püsivaid orgaanilisi saasteaineid käsitleva Stockholmi konventsiooni läbivaatamise komitees. ECHA on Euroopa Komisjoni palvel ÜRO kemikaalide ja segude klassifitseerimise ja märgistuse ühtlustatud süsteemi allkomitee raames nimetanud ametisse mitmete suhtlusrühmade kontaktisikud.

ECHA korraldas Kanada keskkonna- ja tervishoiuametiga sõlmitud vastastikuse mõistmise memorandumil alusel nende institutsioonidega mitu telefoni- ja videokonverentsi. Edukaks osutusid ka reguleerivate teadlaste ja riskihaldurite omavahelised arutelud. Samalaadne koostöö leidis aset ka USA keskkonnaameti kolleegidega, tuginedes ühisele tahteavaldusele. 2011. aasta jooksul sõlmis ECHA ühise tahteavalduse ka Jaapaniga ning

¹⁵ Ülemaailmne kemikaalide teabeportal, mis võimaldab otsida teavet kemikaali nime või kemikaali kohta rohkem kui 24 liidestatud andmebaasist (<http://www.echemportal.org/>)

¹⁶ Vahend, millega lihtsustatakse kemikaali omaduste hindamist molekulaarstruktuuri alusel, mis võib anda teavet kemikaaliga seotud ohtude kohta kiiremini, säästlikumalt ja vähemate loomkatsetega (www.qsartoolbox.org).

vastastikuse mõistmise memorandumi Austraalia riikliku tööstuskemikaalide teabe ja hindamise skeemiga (NICNAS).

Horvaatias, Türgis ja endises Jugoslaavias Makedoonia Vabariigis ning potentsiaalsetes kandidaatriikides toimusid Euroopa Komisjoni ühinemiseelse abi rahastamisvahendi (IPA) abil mitmed tegevused, et toetada kandidaatriike ja potentsiaalseid kandidaatriike REACH-määruse rakendamisel ja ECHAs osalemise ettevalmistamisel.

Muust kahepoolsest koostööst tasub mainida ECHA sekretariaadi osalemist algatuses, millega suurendati teadlikkust REACH-määrusest kandidaatriikides ja võimalikes kandidaatriikides ning Euroopa naabruspoliitika (ENP) partnerite seas. Seda korraldas peamiselt Euroopa Komisjoni tehnilise abi ja teabevahetuse amet.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Komisjonile tagatakse tema rahvusvahelises tegevuses, eelkõige mitmepoolsetes organites kõrgetasemeline teaduslik ja tehniline toetus.
2. Teaduslik-tehnilise koostöö huvides loob ja hoiab ECHA oma ülesannete raames kahepoolseid suhteid kolmandate riikide regulatiivasutustega, kellest on kasu REACH- ja CLP-määruste rakendamisel.
3. Suurendatakse teadlikkust portaalist eChemportal ja (Q)SARi tööriistakomplektist.
4. (Q)SARi tööriistakomplekti väljatöötamine toimub vastavalt plaanile ja eelarvele.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Komisjoni rahulolu ECHA toetusega oma rahvusvahelisele tegevusele	Suur	Iga-aastane uuring	Hea
OECD portaali eChemPortal külastuste arvu suurenemine võrreldes eelmise aastaga	20%	Ametisisene aastaaruanne	896%
(Q)SARi tööriistakomplekti aastaks plaanitud moodulite rakendamise tase	90%	Ametisisene aastaaruanne	100%

Peamised tulemused

- Teaduslik ja tehniline koostöö OECDga:
 - eChemPortal: ECHA pakutud majutusteenus, portaali on värskendatud, et töödelda IUCLID 5.3 versiooniga ettevalmistatud teavet;
 - QSARi tööriistakomplekt: redaktsioonid veebruaris (versioon 2.1) ja juulis (versioon 2.2);
 - IUCLID: IUCLIDi versioon 5.3 ilmus veebruaris, kaks hooldusredaktsiooni, versioonid 5.3.1 ja 5.3.2 ilmusid vastavalt augustis ja detsembris;
 - ohtude hindamise töökond;
 - kokkupuute hindamise töökond;
 - toodetud nanomaterjalide tööühm;
 - katsetamisjuhendite riiklike koordinaatorite tööühm.
- Austraalia NICNASiga sõlmiti ja allkirjastati vastastikuse mõistmise memorandum.

- Jaapaniga sõlmiti ja allkirjastati ühine tahteavaldus.
- Viidi lõpule esimene kandidaatriikidele suunatud ühinemiseelse abi projekt.
- Vastu võeti mitmeid kolmandate riikide delegatsioone ning osaleti kolmandatest riikidest pärit korraldajate kutsel arvukates REACH- ja CLP-määrusi käsitlevates õpitubades ja seminaridel.

4. JUHTIMINE, ORGANISATSIOON JA VAHENDID

4.1. 12. tegevus. Juhtimine

2011. aasta põhisaavutused

ECHA kõrgeim otsuseid tegev organ, haldusnõukogu, kohtus aasta jooksul korrapäraselt täiskogu istungitel või väiksemas koosseisus töörühma koosolekutel. Peale REACH-määrusega ettenähtud ülesannete täitmise jõuti kokkuleppele teatavate oluliste teemade osas, sealhulgas võimalike huvikonfliktide haldamise muudetud poliitika ja kolmandate riikide osalemise kriteeriumid.

Ameti igapäevase halduse eest vastutab tegevdirektor. Juhtimis- ja haldusprotsesside täiustamine jätkus kooskõlas ameti laienemisega. Selleks et olla valmis lisanduvateks tehnilisteks ja teaduslikeks ülesanneteks ning et liikuda mitmete otsuste ja arvamuste teaduspõhise vastuvõtmise suunas, muudeti aasta alguses ECHA organisatsioonilist struktuuri. Kasutusele võeti uus horisontaalsem struktuur kolme uue direktoraadiga, milleks alustati ettevalmistusi juba 2010. aastal. Ümberkorralduste tegemiseks tuli juhtimisprotsesse suurema organisatsiooniga kohandada ja tagada direktoraatide vaheline tõhus koordineerimine. Tugevdati tegevuste kavandamist organisatsiooni igal tasandil parema tegevuste jälgimise ja riskijuhtimise huvides.

Märtsist 2011 sai ECHA kolme Euroopa agentuuridevõrgustiku eesistujaks ja see hõlmas mitmeid kooskõlastustegevusi.

ECHA suhtles regulaarselt liikmesriikide asutustega ning ameti tegevdirektor külastas koos spetsialistidega partnerasutusi Belgias, Iirimaal, Itaalias, Poolas, Saksamaal, Sloveenias, Soomes ja tulevases liikmesriigis Horvaatias. Tegevdirektor kohtus ka Poola ja Taani ametiasutustega, et arutada nende ELi eesistumise vastavaid prioriteete. Selleks et tõhustada liikmesriikidega suhtlemist ja koostööd, korraldati detsembris esimene liikmesriikide pädevate asutuste direktorite kavandustegevuste koosolek. Lisaks külastasid ECHAt Saksamaa ja Prantsusmaa ametiasutuste delegatsioonid. Muud kõrgetasemelised küllastajad olid volinikud Janez Potočnikut ja Antonio Tajanit ning samuti Euroopa Parlamendi saadikud. 27 riigiga allkirjastati raamlepingud liikmesriikidele tasude ülekandmise kohta. Tasud on seotud ainete hindamise ning raportööride toetamisega piirangute ja autoriseerimistaotluste osas.

ECHA jätkas organisatsiooni sisuhalduse (ECM) süsteemi rakendamist ning töötas välja uue dokumentide ja andmete kontrollimise menetluse, tagades sellega, et kõik otsusteni ja/või arvamusteni viivad protsessid on standardiseeritud, dokumenteeritud, auditeeritavad ja läbipaistvad ning et nende protsessidega seotud dokumente menetletakse turvaliselt, tõhusalt ja kooskõlas kohaldatavate õigusaktidega.

2011. aastal jätkas ECHA infoturbe haldussüsteemi rakendamist, suurendades koostööd liikmesriikide pädevate asutustega ja nende infoturbemeeskondadega. Ühtlasi rõhutati talitluspidevuse haldamist ning hangiti uus väline andmekeskus. ECHA tegi komisjoni ja liikmesriikidega koostööd, et kasutada REACH-ITi andmebaasi andmeid.

Amet jätkas tervikliku kvaliteedijuhtimise süsteemi (IQMS) rakendamist, keskendudes eelkõige sellistele arendamisjärgus tegevustele nagu toimikute hindamine ja autoriseerimistaotlused. Algatati ühenduse keskkonnajuhtimis- ja -auditeerimissüsteem (EMAS), mis hõlmas IQMSi rakendamise hindamist seoses standardi ISO 9001 nõuete hálbeanalüüsiga. Tänu siseauditile saab 2012. aastaks koostada tegevusplaani, mis päädib IQMSi sertimisega. Alustatakse ettevalmistusi, et liidestada käivitatud ühenduse keskkonnajuhtimis- ja -auditeerimissüsteem sihipäraste teadlikkuse tõstmise ja teabesessioonidega.

ECHA jätkas määruse (EÜ) nr 1049/2001 (üldsuse juurdepääsu kohta dokumentidele) alusel esitatud taotlustele õigeaegset vastamist. Euroopa andmekaitseinspektori ja ECHA andmekaitseametniku nõuannetele tuginedes täitis ECHA oma kohustusi isikuandmete kaitse valdkonnas.

ECHA finantsmääruse kohaselt on ECHA sisekontrolör Euroopa Komisjoni sisekontrolör (IAS). Euroopa Komisjoni sisekontrolör teostas 2011. aastal IT-riskihindamise ja IT-projektide haldamise auditi. IT-projektide haldamist käsitlevate sisekontrolöri soovitude alusel töötati välja tegevuskava. Euroopa Komisjoni sisekontrolör kinnitas ka kolmeaastase strateegilise auditikava, millest lähtuti 2012. aasta auditi teema valimisel.

Kohalik siseauditi üksus (IAC) viis läbi kaks kindlustusauditit (IQMSi protsesside dokumentatsioon ja toimikute hindamise protsessi kavandamine, sellest aruandmine ja selle jälgimine) ning neli järelauditit. Kindlustusauditite soovitude alusel on välja töötatud tegevuskavad.

ECHA jälgis 2011. aasta riskide leevendamise kava rakendamist ning tõhustas oma talitluspidevuse kavasid ja kriisiolukordadega toimetulemise suutlikkust. Aasta jooksul võeti kõik riskide leevendamise meetmed, välja arvatud töötajate pikaajalise säilitamise strateegia arendamine.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametit juhitakse tõhusalt ja tulemuslikult, millega tagatakse tegevuse nõuetekohane planeerimine, vahendite eraldamine, riskide hindamine ja juhtimine, töötajate julgeolek, varade ja teabe turvalisus ning töötulemuste kvaliteet.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Haldusnõukogule ettenähtud aja jooksul esitatud põhikirjajärgsed dokumendid (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	100%
Riskide leevendamise iga-aastase kava rakendamine (%)	100%	Ametisisene aastaaruanne	80%
Vastavalt kavale avaldatud kvaliteedimenetlused	Vähemalt 90%	Kvaliteedijuhi aastaaruanne	100%
Audiitorite tehtud olulised negatiivsed tähelepanekud kehtiva sisekontrollisüsteemi kohta	0	Siseaudiitori aastaaruanne	0
Tähtaja jooksul täidetud auditisoovitused	100%	Siseaudiitori aastaaruanne	100%
Turvaintsidendid, mille uurimisel avastab ECHA turvateenistus konfidentsiaalse teabe lekke	0	Ametisesed aruanded	0

Peamised tulemused

- Korraldati neli haldusnõukogu koosolekut ning 13 koosolekut, kus osalesid haldusnõukogu liikmed.
- Korraldatakse kaks ametisisese võrgustiku koosolekut, milles üks toimus ECHA ruumides.
- Arendati kvaliteedijuhtimissüsteemi ning aasta lõpuks oli koostatud 150 kehtivat dokumenti.
- Pakuti õiguslikku tuge, et tagada ECHA otsuste vastavus õiguslikele nõuetele; õiguskaitse või -meetmed tagasi 13 kohtumenetluse ja 7 apellatsioonimenetluse puhul.
- Koosõlas kohaldatavate õigusaktidega vastati 93 esialgsele ja viiele kinnitavale taotlusele dokumentidele juurdepääsu saamiseks.
- Andmekaitseregistrisse lisati 70% andmikus loetletud töötlemistoimingutest.
- Korraldati esimene liikmesriikide pädevate asutuste kavandustegevuste koosolek.
- 15 liikmesriikide pädevale asutusele võimaldati juurdepääs REACH-ITi andmebaasi andmetele, kokku on asutusi nüüd 35.
- Korraldati üks infoturbeametnike võrgustiku koosolek.

4.2. 13. tegevus. Finants-, hanke ja raamatupidamisküsimused

2011. aasta põhisaavutused

ECHA tulud olid 2011. aastal kokku 37,6 miljonit eurot, mis saadi registreerimistest, intressitulu reservist, komisjoni biotsiidide ettevalmistavast eritoetusest ja VKEde kontrollimisest aasta jooksul. Sellele tulule, mis oli oluliselt suurem kui esialgu prognoositud, lisati 2010. aasta kogutud reservkapitali jääk, et rahastada ECHA 2011. aasta tegevusi. Ameti 2010. aasta sularahareservi haldasid kaks kõrgelt hinnatud välishaldurit eesmärgiga tagada vahendite kaitsmine ja piisav riskide hajutamine. Tänu sellele sai ECHA maksta Euroopa Komisjonile tagasi 2010. aasta toetuse 36 miljonit eurot, millele lisandus intressitulu. Ülejäänud reservkapitaliga saab ECHA rahastada oma tegevusi kuni uue ELi finantsraamistiku 2014–2020 kasutuselevõtuni.

Haldusnõukogu vähendas esialgset 99,8 miljonit eurost eelarvet 7,1 miljoni eurot võrra, et viia eelarvekulud tegelike kuludega vastavusse. See vähendamine oli tingitud mõnede IT-projektide edasilükkamisest, eelarvekulude aastasuse rangest poliitikast ja samuti asjaolust, et 2011. aastal palku ei indekseeritud. Eelarve täideti kulukohustuste assigneeringute osas 96% ja maksete assigneeringute osas 81%. 96% eelarve täitmine on 2% väiksem kui 2011. aasta eesmärk ette nägi, kuid see on võrreldav 95% eesmärgiga aastateks 2010 ja 2012. 81% maksete teostamine ületab 75% eesmärgi. Ülekannete määr oli 16%, mis on oluliselt vähem kui eesmärgiks seatud 25%.

Amet alustas 2010. aastal VKE-na registreerunud ja seeläbi VKEde lõivusoodustust saavate ettevõtete staatuse süstemaatilist kontrollimist. Kokku võeti 2011. aastal ühendust 326 ettevõtjaga ja viidi lõpule 245 kontrolli. Nendest 80% olid oma ettevõtte staatuse valesti märkinud – see tase oli oodatust märksa kõrgem. Selle töö tulemusel on 2011. aastal tasusid ja makseid arveldatud 6,6 miljoni euro eest.

Amet alustas ka ettevalmistusi, et täita tulevasi kohustusi seoses uute määruste rahalise rakendamise ja biotsiidide ja hiljem ka eelnevalt teatatud nõusoleku valdkonnas, mis nõuab eraldi eelarve- ja raamatupidamisaruandlust. Seetõttu algatas amet aasta jooksul kuluarvestuse katseprojekti, mille eesmärk on luua tegevuspõhise juhtimise tehnilised alused ja ühtlasi tagada, et ameti eri tegevustest saaks läbipaistval viisil aru anda. Ettevalmistused viidi lõpule aasta jooksul ja katsetati nii metodoloogiat kui ka IT-rakendust. Alates 2012. aasta algusest rakendatakse kuluarvestuse lähenemisviisi süstemaatiliselt kõikide ameti tegevuste suhtes.

2011. aastal korraldati ligikaudu 350 hanget, mis keskendusid peamiselt IT-lepingutele. Sõlmiti mitmeid raamlepinguid eelkõige turvaküsimuste, toitlustamise, IT-majutuse, teadusteenuste jm seotud valdkondades. Aasta jooksul sõlmiti arvukalt eri tüüpi IT-teenuste, seadmete ja teaduslike uuringute konkreetseid lepinguid, samuti ameti haldusvajadusi hõlmavaid lepinguid.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametil on usaldusväärne ja tõhus finantsjuhtimine
2. Arveid lõivude maksmiseks koostatakse tõhusalt, need laekuvad hästi ning kassareservi hallatakse turvaliselt ja tulemuslikult.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Euroopa Kontrollikoja aastaaruandes sisalduvad reservatsioonid	0	Euroopa Kontrollikoja iga-aastased aruanded	0
Kulukohustuste määr (%)	Vähemalt 98%	Igakuine/iga-aastane finantsaruanne	96%
Maksete määr	Vähemalt 75%	Igakuine/iga-aastane finantsaruanne	81%
Ülekantud summade määr (eraldatud vahenditest)	Kuni 25%	Ametisisene aastaaruanne	16%
ECHA hankemenetluste kohta tehtud Euroopa Kohtu otsuseid	0	Ametisisene aastaaruanne	0
Haldusnõukogu koostatud kassareservi juhendi (MB/62/2010 lõplik) täitmine	100%	Ametisisene kvartaliaruanne	100%

Peamised tulemused

- Range eelarve- ja likviidsusdistsipliin, sealhulgas 2010. aastal saadud ELi toetuse tagasimaksmine komisjonile.
- Ameti rahavarude juhtimise ja investeerimise mehhanism toimib.
- Jätkati ettevõtete VKE staatuse kontrollimist.
- Välja töötati kuluarvestuse süsteem.
- Korrapäraseid aruanded haldusnõukogule ja juhatusele.
- 2010. aasta kontod suleti nõuetekohaselt.

4.3. 14. tegevus. Personal ja organisatsiooniteenused

2011. aasta põhisaavutused

Personal

ECHA jätkas kõrgelt kvalifitseeritud töötajate kaasamist ning aasta jooksul võeti tööle 88 uut töötajat. Selle tulemusel täideti 98% ametikohtade loetelus sätestatud kohtadest.

ECHA hoolitses endiselt uute töötajate vastuvõtmise ja koolitamise eest nende ametisse asumisel. Kuna 2010. aastal pöörati õppimisele ja arendusele vähem tähelepanu, jõuti 2011. aastal ambitsioonika eesmärgini, milleks oli 10 koolituspäeva töötaja kohta. Personalitalitused korraldati aasta jooksul ümber, et hallata töötajate arvu ja palgafondi suurenemisest tulenevat survet; tulemuslikkuse juhtimise süsteemi, puhkuste haldamist ja muid personaliga seotud funktsioone tõhustati nõutava tasemeni.

Personaliosakond tegi koos operatiivsete talitustega ettevalmistusi ECHA uueks reguleerivaks ülesandeks biotsiidide ja eelnevalt teatatud nõusoleku valdkonnas. 2011. aastal algatati integreeritud personalijuhtimise süsteemi arendamise teostatavusuuring.

Töötajaskonna püsimise tõhustamiseks on võetud mitmeid meetmeid, mille abil arendatakse üldist personalipoliitikat. 2011. aastal võeti eri meetmeid, et suurendada tööalast liikuvust, edendada heaolu tööl, parandada töö ja eraelu tasakaalu ning arendada kõrgema ja keskastme juhtide juhtimispädevusi, nagu on ette nähtud 2011. aasta tööprogrammis. Ajutiste teenistujate voolavus oli 3%, mis jäi ülemmäära 5% piiresse.

ECHA juhatus ja personaliosakond säilitasid pideva suhtluse ja töösuhted töötajate esindajatega.

Infrastruktuur

Tõhustati infrastruktuuri haldamist ja ruumide haldusteenuseid, et tulla toime lisandunud töötajate ja ülesannetega. Pärast uue organisatsioonilise struktuuri kehtestamist 2011. aasta alguses jaotati töökohad ümber ja, nagu nõutud, koliti esimesel poolaastal ja see toimus võimalikult sujuvalt.

ECHA konverentsiruumides korraldati kokku 179 ametlikku koosolekut või õpituba, kus oli kokku 6382 välisosalejat (+23%). Nende tegevustega on kaasnenud rohkem välisekspertidele osutatud reisiteenuseid.

ECHA koosolekute korraldajad on hästi kohanenud uue virtuaalkonverentside tehnika eelistega. Videokonverentside ja muude veebikonverentside arv suurenes 2010. aastaga võrreldes üle 60%. Virtuaalkonverentsid on osutunud väga tulusaks ja võib oodata, et seda tehnikat kasutatakse ka 2012. aastal märkimisväärselt rohkem.

Kuna ürituste arv on kasvanud, täiendati ameti koosolekuruume uue täisvarustusega koosolekuruumiga – Marie Skłodowska Curie saaliga, mis mahutab 550 osalejat ja avati 2011. aasta novembris.

2011. aastal pöörati vajalikku tähelepanu füüsilisele turvalisusele, mis on organisatsiooniteenuste põhiülesanne ja ameti prioriteet. Muud organisatsiooniteenuste funktsioonid, näiteks postiteenused, logistika, raamatukogu, füüsiline arhiveerimine ja reisiteenuste korraldamine, olid endiselt usaldusväärsed ja kõrgel tasemel. Kavandatud arhiivide digiteerimine lükati edasi ja seda kaalutakse üldise digitaalse dokumendihalduse kontekstis.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametil on töökava rakendamise tagamiseks piisav arv vajalike oskustega töötajaid ning amet pakub neile hästi toimivat töökeskkonda.
2. Ametil on sobivad, turvalised ja ohutud kontoriruumid, mis tagavad töötajatele tõhusa ja turvalise töökeskkonna, ja toimivad koosolekuruumid ameti organitele ja väliskülastajatele.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Ametikohtade loetelus nimetatud aasta lõpuks täidetud töökohad (%)	Vähemalt 95%	Ametisisene aastaaruanne	98%
Teostatud valikumenetluste osakaal aastaks kavandatust (%)	100%	Ametisisene aastaaruanne	128%
Ajutiste töötajate voolavus	Kuni 5%	Ametisisene aastaaruanne	3%
Keskmine koolituspäevade arv töötaja kohta	10	Ametisisene aastaaruanne	10
Komiteede, foorumi ja haldusnõukogu liikmete rahulolu konverentsikeskuse toimimisega	Suur	Iga-aastane uuring	Ei ole kohaldatav
Töötajate rahulolu kontoriruumide ja logistiliste teenustega	Suur	Iga-aastane uuring	Ei ole kohaldatav

Peamised tulemused

TÖÖTAJAD

- Palgafond ja muud väljamaksed töötajatele, riigi lähetatud ekspertidele ja praktikantidele, mis teeb kokku ligikaudu 550 inimest.
- Valikumenetluste alusel koostati 22 varunimekirja.
- Värvati 88 inimest.
- Keskmiselt tuli töötaja kohta 10 koolituspäeva.
- Üle 400 töötaja tulemuslikkust kontrolliti ja atesteeriti.
- Töötajaid ja juhtkonda nõustati ja abistati personaliküsimustes, eelkõige üksikisiku õiguste ja heaolu valdkonnas.
- Korraldati töötajate uuring.
- Arendati aktiivselt personali ja tulemuslikkuse juhtimisprotsesse ja -meetodeid.

ORGANISATSIOONITEENUSED

- ECHA ruumides viidi lõpule 600 töökoha seadmetega varustamine.
- Aasta teises kvartalis koostati tööruumide jaotuskava 2011. aastaks ja kontorid korraldati täielikult ümber.
- Asjakohaste hankemenetluste kaudu hangiti õigeaegselt seadmed, materjalid ja teenused.
- Päävarahad ja reisikulud arvutatakse välja ja hüvitatakse õigeaegselt.
- Tagati kontoriruumide turvalisus.
- Pakuti tõhusat koosoleku- ja konverentsituge.
- Tagati hästi funktsioneerivad audiovisuaalseadmed koos tõhusate tugiteenustega.
- Postiteenuseid osutati tõhusalt.
- Raamatukogu- ja arhiiviteenuseid juhiti hästi ja nõuetekohaselt.
- Kontoriinventuuri tehti õigel ajal ja korralikult.

4.4. 15. tegevus. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia

2011. aasta põhisaavutused

Aasta vältel keskenduti peamiselt sellele, et suurendada info- ja kommunikatsioonitehnoloogia (IKT) infrastruktuuri võimsust, mis oli 2011. aastal ammendumas, et toetada mitmeid uusi tarkvararakenduste redaktsioone (Odyssey, RIPE, klassifitseerimis- ja märgistusandmik) ning vastata juba kasutuses olevate tootmiskohtade ressursivajadustele (REACH-IT, teabe levitamise portaal ja IUCLID). Peale selle toetati uusi tarkvararedaktsioone ja ka ECHA uut veebilehte, arendades süsteeme ja mitmetasandilisi serverikeskkondi, sealhulgas riistvara, andmebaase, vahevara ning arenduse, katsetamise ja tootmise rakendustarkvara.

Kaks peamist omavahel tihedalt seotud tegevussuunda olid järgmised: IKT-põhiinfrastruktuuri värskendamine, et suurendada jõudlust, operatiivsust, ulatust ja tõhusust, ja ulatuslikult kättesaadava arhitektuuri tõhustamine, et toetada talitluspidevust. Lõpule viidi värskendamise ja hankimise üldplaneerimine ning alustati esialgsete ülesehitustöödega, samas kui vana infrastruktuuri migratsioon on kavas lõpetada 2012. aasta keskel.

Majutusteenuste allhankimise strateegiline otsus, mis võeti vastu juba 2010. aastal, kuid mis ebaõnnestunud hanke tõttu viibis, tehti 2011. aastal, kui aasta lõpus allkirjastati raamleping. Allhankleping hõlmab kahte kõrgetasemelist välist andmekeskust, mis asuvad Helsingi lähiümbruses. Võrgustik, süsteemi arhitektuurid ja varundussüsteemid kasutavad mitut andmekeskust, et tagada talitluspidevus ja katastroofiabi.

Portaali RIPE kaudu pakuti liikmesriikide täitevasutustele turvalise kahefaktorilise tuvastusega krüpteeritud juurdepääsu registreeritud ainete andmetele. 2011. aasta viimases kvartalis algatati katseprojekt, millega antakse liikmesriikide pädevatele asutustele juurdepääs IUCLIDI toimikute andmebaasile. Katseprojekt, mida jätkatakse 2012. aasta esimeses kvartalis, hõlmab turvalise kaugjuurdepääsu lahenduse rakendamist, mida kasutatakse REACH-ITist IUCLIDI keskandmebaasi juurdepääsuks, ning IUCLIDI kesket kasutamist teaduslike ülesannete täitmisel. Katseprojekti edukuse korral hakkavad liikmesriikide pädevad asutused seda täiel määral kasutama.

2011. aastal pöörati erilist tähelepanu lõppkasutajatele suunatud IKT-vahendite uutele teenustele ja täiendatud IT-turvalisusele: veebimeili kaugjuurdepääsuks hakati kasutama kahefaktorilist tuvastamist, samuti krüpteeriti sülearvutisse kohalikult salvestatud andmed. ECHA hakkas selles valdkonnas koostama IKT-teenuste kataloogi, mis oli inspireeritud tööstusstandardist ITIL. Kataloogi alusel ehitatakse üles teenuste osutamise struktuur ja selle abil algatatakse kvaliteedi parandamise tsükkel (määratlemine, mõõtmine, parandamine).

Haldusrakenduste kontekstis töötas projektiportfelli büroo välja aja jälgimise tööriista, mis on kooskõlas tegevuspõhise juhtimise ülesehituse ja IT-juhtimise raamistiku metoodikaga. ECHA töötajad kasutavad seda tööriista, mille katseprojekt algas aasta lõpus, et salvestada aega, mis võimaldab ameti kuluarvestussüsteemis tööjõukulusid tegevus- ja protsessipõhiselt eraldada.

Apellatsiooninõukogu ja personaliprotsesside jaoks on võetud kasutusele uusi rakendusi, hooldades sealjuures õigeaegselt ka olemasolevaid rakendusi.

Muudeti eelkõige ECHA kasutajatoe ja riiklike kasutajatugede märkimissüsteemi haldust. Platvormi muudeti põhjalikult ja seda värskendati, et toetada tõhusamalt ECHA kasutajatuge, IKT-kasutajatuge ja uusi kasutajaid, nagu üldpäringute kasutajatugi.

Funktsioon Enterprise Architecture keskendus integreerimis- ja konsolideerimisprojektile,

mis algatati 2010. aasta lõpus korraldatud EA uuringu põhjal, et parandada ECHA äriteabesüsteemide üldist kättesaadavust, otsitavust ja hooldatavust, ning valmistada samal ajal ette uute funktsioonide integreerimist, et pakkuda IT-tuge eelkõige biotsiidide osas.

Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Tagatakse ameti tehnilise IKT-infrastruktuuri teenuste kõrge tase ja kõikide toetatud äritoimingute järjepidevus, tõhusus ja turvalisus.
2. Tagatakse järjepidev ja ühtne organisatsiooni arhitektuurist lähtuv lähenemine ning aidatakse kaasa parimate juhtimistavade ja IT-projektide juhtimisviiside kasutamisele ning tagatakse professionaalne, pädev ja õigeaegne reageerimine kõikidele kavandatud ja korduvtoimingutele.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus	2011. aasta tulemus
Operatsioonisüsteemide kättesaadavus ametivälisetele klientidele (töötamise aeg)	99%	Andmekeskuse statistika	98%
Kasutajate rahulolu ametisest IT-teenustega	Suur	Iga-aastane kliendiuuring ja täiendav tagasiside	Hea
Üksikasjaliku IKT-talitluspidevuse kava rakendamine	100%	Ametisene aastaaruanne	50%

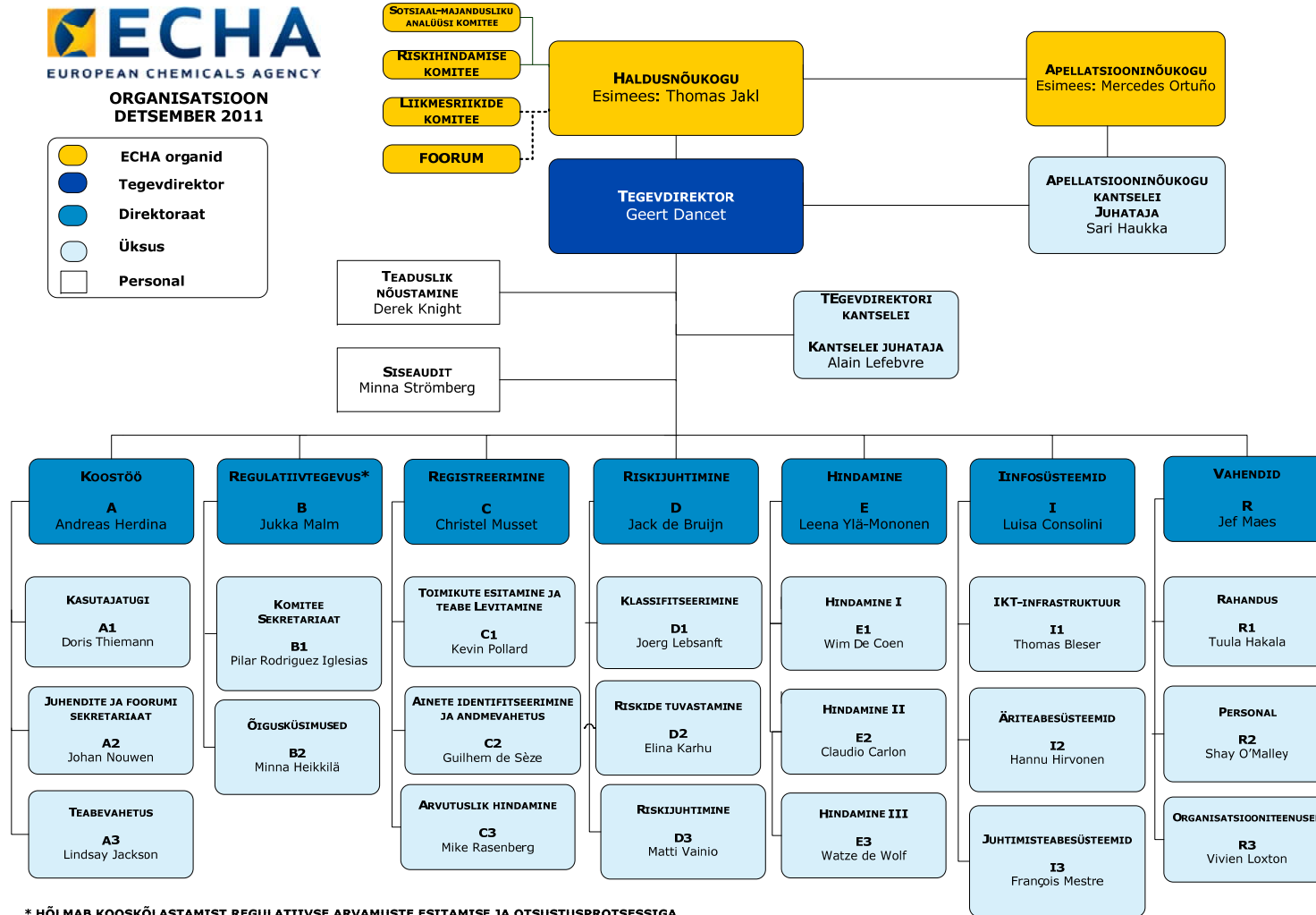
Peamised tulemused

- IKT-infrastruktuuri värskendamine on kavandatud ja töödega on alustatud.
- Allkirjastati majutusteenuste allhanke raamleping.
- Võeti IT-turvameetmed IKT-vahendite kasutamiseks allkasutajate poolt.
- Alustati IKT-teenuste kataloogi koostamist.
- Ajajälgimistööriist on kasutusvalmis.
- Tõhus toetus IT-projektide haldamisele ja juhtimisele.
- Juhtimisalaste IT-rakenduste toetamine ja haldamine.
- IKT-infrastruktuuri tegevused on stabiilsed.
- IKT-infrastruktuur toetab tarkvararakenduste uusi redaktsioone.
- Olulisemate tegevusrakenduste seire ja haldamine.

Lisad

- 1. lisa.** ECHA organisatsioon; haldusnõukogu, komiteede ja foorumi liikmete nimekiri
- 2. lisa.** Rahalised vahendid ja personal 2011. aastal
- 3. lisa.** Väga ohtlike ainete kandidaatainete loetelu
- 4. lisa.** Autoriseerimisloetellu lisada soovitatud ained
- 5. lisa.** Eelarvevahendite käsutaja 2011. aasta tegevusaruande analüüs ja hinnang

1. lisa. ECHA organisatsioon; haldusnõukogu, komiteede ja foorumi liikmete nimekiri



Haldusnõukogu liikmed 31. detsembri 2011. aasta seisuga**Esimees: Thomas JAKL****Liikmed**

Thomas JAKL	Austria
Helmut DE VOS	Belgia
Boyko MALINOV	Bulgaaria
Aive TELLING	Eesti
Ana FRESNO RUIZ	Hispaania
Martin LYNCH	Iirimaa
Antonello LAPALORCIA	Itaalia
Kassandra DIMITRIOU	Kreeka
Leandros NICOLAIDES	Küpros
Maria TERIOSINA	Leedu
Claude GEIMER	Luksemburg
Armands PLATE	Läti
Jan-Karel KWISTHOUT	Madalmaad
Francis E. FARRUGIA	Malta
Edyta MIEGOC	Poola
Mário GRÁCIO	Portugal
Catherine MIR	Prantsusmaa
Nina CROMNIER	Rootsi
Ionut GEORGESCU	Rumeenia
Alexander NIES	Saksamaa
Edita NOVAKOVA	Slovakkia
Simona FAJFAR	Sloveenia
Pirkko KIVELÄ	Soome
Eskil THUESEN	Taani
Karel BLAHA	Tšehhi Vabariik
Zoltan ADAMIS	Ungari
Arwyn DAVIES	Ühendkuningriik

Euroopa Parlamendi määratud sõltumatud isikud

Hartmut NASSAUER
Guido SACCONI

Euroopa Komisjoni määratud esindajad

Heinz ZOUREK	Ettevõtluse ja tööstuse peadirektoraat
Gustaaf BORCHARDT	Keskkonna peadirektoraat
Elke ANKLAM	Teadusuuringute Ühis keskus (JRC)
Hubert MANDERY	Euroopa Keemiatööstuse Nõukogu (CEFIC)
Gertraud LAUBER	Euroopa kaevandus-, keemia- ja energiatööstuse töötajate föderatsioon (EMCEF)
Martin FÜHR	Darmstadt Ülikool

EMP/EFTA riikide vaatlejad

Kristin Rannveig SNORRADOTTIR	Island
Henrik ERIKSEN	Norra

Liikmesriikide komitee liikmed 31. detsembri 2011. aasta seisuga**Esimees: Anna-Liisa SUNDQUIST**

Liikmed	Nimetav riik
Helmut STESSEL	Austria
Kelly VANDERSTEEN	Belgia
Parvoleta Angelova LULEVA	Bulgaaria
Enda VESKIMÄE	Eesti
Esther MARTÍN	Hispaania
Majella COSGRAVE	Iirimaa
Pietro PISTOLESE	Itaalia
Aglaia KOUTSODIMOU	Kreeka
Tasoula KYPRIANIDOU-LEONTIDOU	Küpros
Lina DUNAUSKINE	Leedu
Arno BIWER	Luksemburg
Arnis LUDBORZS	Läti
René KORENROMP	Madalmaad
Tristan CAMILLERI	Malta
Linda REIERSON	Norra
Michal ANDRIJEWSKI	Poola
Maria do Carmo Ramalho Figueira PALMA	Portugal
Sylvie DRUGEON	Prantsusmaa
Sten FLODSTRÖM	Rootsi
Mariana MIHALCEA UDREA	Rumeenia
Helene FINDENEGG	Saksamaa
Peter RUSNAK	Slovakkia
Tatjana HUMAR-JURIČ	Sloveenia
Jaana HEISKANEN	Soome
Henrik TYLE	Taani
Pavlina KULHANKOVA	Tšehhi Vabariik
Szilvia DEIM	Ungari
Gary DOUGHERTY	Ühendkuningriik

Riskihindamise komitee liikmed 31. detsembri 2011. aasta seisuga

Esimees: José Tarazona

Liikmed	Nimetav riik
Annemarie LOSERT	Austria
Karen VAN MALDEREN	Belgia
Zhivka HALKOVA	Bulgaaria
Urs SCHLÜTER	Eesti
Benjamin PIÑA	Hispaania
José Luis TADEO	Hispaania
Thomasina BARRON	Iirimaa
Yvonne MULLOOLY	Iirimaa
Paola DI PROSPERO FANGHELLA	Itaalia
Pietro PARIS	Itaalia
Nikolaos SPETSERIS	Kreeka
Christina TSITSIMPIKOU	Kreeka
Gera TROISI	Küpros
Lina DUNAUSKIENE	Leedu
Hans-Christian STOLZENBERG	Luksemburg
Normunds KADIKIS	Läti
Jolanta STASKO	Läti
Betty HAKKERT	Madalmaad
Marja PRONK	Madalmaad
Christine BJØRGE	Norra
Marianne VAN DER HAGEN	Norra
Boguslaw BARANSKI	Poola
Maria Teresa BORGES	Portugal
Maria do Céu NUNES	Portugal
Elodie PASQUIER	Prantsusmaa
Annick PICHARD	Prantsusmaa
Alicja ANDERSSON	Rootsi
Bert-Ove LUND	Rootsi
Maria OLTEANU	Rumeenia
Radu BRANISTEANU	Rumeenia
Helmut A. GREIM	Saksamaa
Norbert RUPPRICH	Saksamaa
Helena POLAKOVICOVA	Slovakkia
Agnes SCHULTE	Sloveenia
Riitta LEINONEN	Soome

Frank JENSEN

Taani

Peter Hammer SØRENSEN

Taani

Marian RUCKI

Tšehhi Vabariik

Katalin GRUIZ

Ungari

Stephen DUNGEY

Ühendkuningriik

Andrew SMITH

Ühendkuningriik

Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee liikmed 31. detsembri 2011. aasta seisuga

Esimehe kohusetäitja: Pilar Rodríguez Iglesias

Liikmed	Nimetav riik
Simone FANKHAUSER	Austria
Georg KNOFLACH	Austria
Catheline DANTINNE	Belgia
Jean-Pierre FEYAERTS	Belgia
Elina Velinova STOYANOVA-LAZAROVA	Bulgaaria
Maria Jesus RODRIGUEZ DE SANCHO	Hispaania
Marie DALTON	Iirimaa
Frederica CECARELLI	Itaalia
Silvia GRANDI	Itaalia
Angela LADOPOULO	Kreeka
Dimosthenis VOIVONTAS	Kreeka
Georgios BOUSTRAS	Küpros
Vitalius SKARZINSKAS	Leedu
Cees LUTTIKHUIZEN	Madalmaad
Magnus Utne GULBRANDSEN	Norra
Zbigniew SLEZAK	Poola
Joao ALEXANDRE	Portugal
Jean-Marc BRIGNON	Prantsusmaa
Karine FIORE-TARDIEU	Prantsusmaa
Asa THORS	Rootsi
Liliana Luminita TIRCHILIA	Rumeenia
Robert CSERGO	Rumeenia
Franz-Georg SIMON	Saksamaa
Karen THIELE	Saksamaa
Janez FURLAN	Sloveenia
Johanna KIISKI	Soome
Lars FOCK	Taani
Jiri BENDL	Tšehhi Vabariik
Endre SCHUCHTÁR	Ungari
Stavros GEORGIU	Ühendkuningriik

Jõustamisalase teabe vahetamise foorumi liikmed 31. detsembri 2011. aasta seisuga**Esimees: Szilvia Deim****Liikmed**

Eugen ANWANDER	Austria
Paul CUYPERS	Belgia
Nikolay Stanimirov SAVOV	Bulgaaria
Natali PROMET	Eesti
Pablo SANCHEZ-PENA	Hispaania
Sinead MCMICKAN	Iirimaa
Bergþóra Hlíðkvist SKÚLADÓTTIR	Island
Mariano ALESSI	Itaalia
Elina FOUFA	Kreeka
Tasoula KYPRIANIDOU-LEODIDOU	Küpros
Viktoras SESKAUSKAS	Leedu
Manfred FRICK	Liechtenstein
Jil WEBER	Luksemburg
Parsla PALLO	Läti
Jos VAN DEN BERG	Madalmaad
Shirley MIFSUD	Malta
Maren WIKHEIM	Norra
Rui CABRITA	Portugal
Luc MAURER	Prantsusmaa
Agneta WESTERBERG	Rootsi
Mihaiela ALBALESCU	Rumeenia
Katja VOM HOFE	Saksamaa
Dušan KOLESAR	Slovakkia
Vesna NOVAK	Sloveenia
Annette EKMAN	Soome
Birte Nielsen BORGLUM	Taani
Oldrich JAROLIM	Tšehhi Vabariik
Szilvia DEIM	Ungari
Mike POTTS	Ühendkuningriik

2. lisa. Rahalised vahendid ja personal 2011. aastal

Ajutiste töötajate koguarv seisuga 31.12.2011:	441
Lepinguliste töötajate koguarv seisuga 31.12.2011:	62
Muud töötajad (lähetatud riiklikud eksperdid, ajutised teenistujad, praktikandid) seisuga 31.12.2011:	46

Rahalised vahendid ja töötajate arv tegevuse kohta (välja arvatud täitmata ametikohad ja peatselt täidetavad ametikohad):

Tegevused	Töötajad			Eelarve täitmine
	AD	AST	Lepingulised	
Põhitegevused (III eelarvejaotis)				
Põhitegevused – REACH- ja CLP-protsesside rakendamine				
1. tegevus. Registreerimine, eelregistreerimine ja andmete jagamine	28	11	8	415 615
2. tegevus. Hindamine	78	13	3,5	324 092
3. tegevus. Autoriseerimine ja piiramine	31,5	5	3,5	481 496
4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine	12,5	3	1	19 870
5. tegevus. Nõustamine ja abistamine juhendite ja kasutajate kaudu	22	11	5,5	309 768
6. tegevus. Tegevuste IT-tugi	33,5	9	0	10 396 487
7. tegevus. Teaduslik ja praktiline nõustamine õigusaktide edasiseks täiustamiseks	9,5	1	0	19 448
ECHA organid ja tugitegevused				
8. tegevus. Komiteed ja foorum	20	7	3	1 134 156
9. tegevus. Apellatsiooninõukogu	6	3	1	25 823
10. tegevus. Teabevahetus	10	10	5	5 343 270
11. tegevus. Suhted ELi institutsioonidega ja rahvusvaheline koostöö	4	0	0	117 131
Juhtimine, organisatsioon ja vahendid				
12. tegevus. Juhtimine	22	16	3,5	1 351 926
Kokku	277	89	34	
13.–15. tegevus II jaotis (infrastruktuur ja tegevuskulud)	21	54	28	12 589 579
I jaotis (personalikulud)				56 340 503
Kokku	298	143	62	88 869 164
Ametikohtade loetelus:	456		70	

3. lisa. Väga ohtlike ainete kandidaatainete loetelu

Nr	Nimetus	EÜ number	Lisamise kuupäev	Loetellu kandmise alus
1	Naatriumdikromaat	234-190-3	2008/10/28	Kantserogeenne, mutageenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a, b ja c)
2	5-tert-butüül-2,4,6-trinitro-m-ksüleen (muskusksüleen)	201-329-4	2008/10/28	Väga püsiv ja väga bioakumuleeruv (artikli 57 punkt e)
3	4,4'-diaminodifenüülmetaan (MDA)	202-974-4	2008/10/28	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
4	Bis(tribütüültina)oksiid (TBTO)	200-268-0	2008/10/28	Püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline (artikli 57 punkt d)
5	Klooritud alkaanid, C10-C13 (lühikese ahelaga klooritud parafiinid)	287-476-5	2008/10/28	Püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline ning väga püsiv ja väga bioakumuleeruv (artikli 57 punktid d ja e)
6	Trietüülarsenaat	427-700-2	2008/10/28	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
7	Dibütüülftaal (DBP)	201-557-4	2008/10/28	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
8	Diarseentrioksiid	215-481-4	2008/10/28	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
9	Antratseen	204-371-1	2008/10/28	Püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline (artikli 57 punkt d)
10	Pliivesinikarsenaat	232-064-2	2008/10/28	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
11	Bensüülbutüülftaal (BBP)	201-622-7	2008/10/28	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
12	Heksabromotsüklododekaan (HBCDD) ja kõik peamised tuvastatud diastereoisomeerid: alfa-heksabromotsüklododekaan beeta-heksabromotsüklododekaan gamma-heksabromotsüklododekaan	247-148-4 ja 221-695-9	2008/10/28	Püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline (artikli 57 punkt d)
13	Diarseenpentoksiid	215-	2008/10/28	Kantserogeenne

Nr	Nimetus	EÜ number	Lisamise kuupäev	Loetellu kandmise alus
		116-9		(artikli 57 punkt a)
14	Bis(2-etüülheksüül)ftalaat (DEHP)	204-211-0	2008/10/28	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
15	Pliikromaatmolübdeensulfaatpunane (C.I. pigmentpunane 104)	235-759-9	2010/01/13	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
16	Antratseenõli, väikese antratseenisisaldusega	292-604-8	2010/01/13	Kantserogeene ² , mutageenne ³ , püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline ning väga püsiv ja väga bioakumuleeruv (artikli 57 punktid a, b, d ja e)
17	2,4-dinitrotolueen	204-450-0	2010/01/13	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
18	Pliikromaat	231-846-0	2010/01/13	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
19	Antratseenõli, antratseenpasta, antratseenifraktsioon	295-275-9	2010/01/13	Kantserogeene ² , mutageenne ³ , püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline ning väga püsiv ja väga bioakumuleeruv (artikli 57 punktid a, b, d ja e)
20	Antratseenõli	292-602-7	2010/01/13	Kantserogeene ¹ , püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline ning väga püsiv ja väga bioakumuleeruv (artikli 57 punktid a, d ja e)
21	Tris(2-kloroetüül)fosfaat	204-118-5	2010/01/13	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
22	Alumosilikaatsed tulekindlad keraamilised kiud <i>on kiud, mida reguleerib Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. a määruse (EÜ) nr 1272/2008 (ainete ja segude klassifitseerimise, märgistamise ja pakendamise kohta) VI lisa 3. osa tabelis 3.2 indeksinumber 650-017-00-8 ja mis täidavad</i>	-	2010/01/13	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)

Nr	Nimetus	EÜ number	Lisamise kuupäev	Loetellu kandmise alus
	järgmised kaks tingimust: a) Al_2O_3 ja SiO_2 sisaldus jääb järgmistesse kontsentratsioonivahemikesse: Al_2O_3 : 43,5–47 massiprotsenti ja SiO_2 : 49,5–53,5 massiprotsenti või Al_2O_3 : 45,5–50,5 massiprotsenti ja SiO_2 : 48,5–54 massiprotsenti; b) kiudude pikkuse põhjal kaalutud geomeetrilise keskmise diameetri ja kahekordse geomeetrilise standardhälbe vahe on kuni 6 mikromeetrit (μm).			
23	Antratseenõli, antratseenpasta, kerged destillaadid	295-278-5	2010/01/13	Kantserogeene ² , mutageenne ³ , püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline ning väga püsiv ja väga bioakumuleeruv (artikli 57 punktid a, b, d ja e)
24	Tsirkooniumoksiid-alumosilikaatsed tulekindlad keraamilised kiud on kiud, mida reguleerib Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. a määruse (EÜ) nr 1272/2008 (ainete ja segude klassifitseerimise, märgistamise ja pakendamise kohta) VI lisa 3. osa tabelis 3.2 indeksinumber 650-017-00-8 ja mis täidavad järgmised kaks tingimust: a) Al_2O_3 , SiO_2 ja ZrO_2 sisaldus jääb järgmistesse kontsentratsioonivahemikesse: Al_2O_3 : 35–36 massiprotsenti ja SiO_2 : 47,5–50 massiprotsenti ja ZrO_2 : 15–17 massiprotsenti; b) kiudude pikkuse põhjal kaalutud geomeetrilise keskmise diameetri ja kahekordse geomeetrilise standardhälbe vahe on kuni 6 mikromeetrit (μm).	-	2010/01/13	Kantserogeene (artikli 57 punkt a)
25	Kõrgtemperatuurne pigi, kivisöetõrv	266-028-2	2010/01/13	Kantserogeene, püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline ning väga püsiv ja väga bioakumuleeruv (artikli 57 punktid a, d ja e)
26	Pliisulfokromaatkollane (C.I. pigmentkollane 34)	215-693-7	2010/01/13	Kantserogeene ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
27	Diisobutüülftalaat	201-553-2	2010/01/13	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)

Nr	Nimetus	EÜ number	Lisamise kuupäev	Loetellu kandmise alus
28	Antratseenõli, antratseenpasta	292-603-2	2010/01/13	Kantserogeene ² , mutageenne ³ , püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline ning väga püsiv ja väga bioakumuleeruv (artikli 57 punktid a, b, d ja e)
29	Akrüülamiid	201-173-7	2010/03/30	Kantserogeenne ja mutageenne (artikli 57 punktid a ja b)
30	Veevaba dinaatriumtetraboraat	215-540-4	2010/06/18	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
31	Ammooniumdikromaat	232-143-1	2010/06/18	Kantserogeenne, mutageenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a, b ja c)
32	Tetraboordinaatriumheptaoksiid, hüdraat	235-541-3	2010/06/18	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
33	Kaaliumdikromaat	231-906-6	2010/06/18	Kantserogeenne, mutageenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a, b ja c)
34	Triklooretüleen	201-167-4	2010/06/18	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
35	Naatriumkromaat	231-889-5	2010/06/18	Kantserogeenne, mutageenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a, b ja c)
36	Kaaliumkromaat	232-140-5	2010/06/18	Kantserogeenne ja mutageenne (artikli 57 punktid a ja b)
37	Boorhape	233-139-2, 234-343-4	2010/06/18	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
38	Kroomtrioksiidist saadud happed ja nende oligomeerid. Sinna rühma kuuluvad: kroomhape, dikroomhape, kroomhappe ja dikroomhappe oligomeerid	231-801-5, 236-881-5	2010/12/15	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)

Nr	Nimetus	EÜ number	Lisamise kuupäev	Loetellu kandmise alus
39	Koobalt(II)-karbonaat	208-169-4	2010/12/15	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
40	Koobalt(II)-diatsetaat	200-755-8	2010/12/15	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
41	2-metoksüetanool	203-713-7	2010/12/15	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
42	Kroomtrioksiid	215-607-8	2010/12/15	Kantserogeenne ja mutageenne (artikli 57 punktid a ja b)
43	Koobalt(II)-dinitraat	233-402-1	2010/12/15	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
44	Koobalt(II)-sulfaat	233-334-2	2010/12/15	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
45	2-etoksüetanool	203-804-1	2010/12/15	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
46	1,2,3-trikloropropan	202-486-1	2011/06/20	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
47	1,2-benseendikarboksüülhape, di-C7-11 hargnenud ahelaga ja lineaarsed alküülestrid	271-084-6	2011/06/20	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
48	1-metüül-2-pürrolidoon	212-828-1	2011/06/20	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
49	Hüdrasiin	206-114-9	2011/06/20	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
50	Strontsiumkromaat	232-142-6	2011/06/20	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
51	2-etoksüetüülatsetaat	203-839-2	2011/06/20	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
52	1,2-benseendikarboksüülhape, di-C6-8 hargnenud ahelaga alküülestrid, C7-rikas	276-158-1	2011/06/20	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
53	Koobaltdikloriid	231-589-4	2011/06/20 - 2008/10/28	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a

Nr	Nimetus	EÜ number	Lisamise kuupäev	Loetellu kandmise alus
				ja c)
54	Tsirkooniumoksiid-alumosilikaatsed tulekindlad keraamilised kiud <i>on kiud, mida reguleerib Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. a määruse (EÜ) nr 1272/2008 (ainete ja segude klassifitseerimise, märgistamise ja pakendamise kohta) VI lisa 3. osa tabelis 3.1 indeksinumber 650-017-00-8 ja mis täidavad järgmised kolm tingimust: a) alumiiniumi, räni ja tsirkooniumi oksiidid on peamised koostisained (kiududes) muutuvates kontsentratsioonivahemikes; b) kiudude pikkuse põhjal kaalutud geomeetrilise keskmise diameetri ja kahekordse geomeetrilise standardhälbe vahe on kuni 6 mikromeetrit (μm); c) leelisoksiidide ja leelismuldoksiidide ($\text{Na}_2\text{O} + \text{K}_2\text{O} + \text{CaO} + \text{MgO} + \text{BaO}$) sisaldus ei ole üle 18% massist</i>		2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
55	Kaltsiumarsenaat	231-904-5	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
56	Bis(2-metoksüetüül)eeter	203-924-4	2011/12/19	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
57	Kaaliumhüdroksüoktaoksoditsinkaatkromaat	234-329-8	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
58	Alumosilikaatsed tulekindlad keraamilised kiud <i>on kiud, mida reguleerib Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. a määruse (EÜ) nr 1272/2008 (ainete ja segude klassifitseerimise, märgistamise ja pakendamise kohta) VI lisa 3. osa tabelis 3.1 indeksinumber 650-017-00-8 ja mis täidavad järgmised kolm tingimust: a) alumiiniumi- ja ränioksiidid on peamised koostisained (kiududes) muutuvates kontsentratsioonivahemikes; b) kiudude pikkuse põhjal kaalutud geomeetrilise keskmise diameetri ja kahekordse geomeetrilise standardhälbe vahe on kuni 6 mikromeetrit (μm); c) leelisoksiidide ja leelismuldoksiidide ($\text{Na}_2\text{O} + \text{K}_2\text{O} + \text{CaO} + \text{MgO} + \text{BaO}$) sisaldus ei ole üle 18% massist</i>		2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
59	N,N-dimetüülsetamiid	204-826-4	2011/12/19	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
60	Arseenhape	231-901-9	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
61	Pliidipikraat	229-	2011/12/19	Reproduktiivtoksiline

Nr	Nimetus	EÜ number	Lisamise kuupäev	Loetellu kandmise alus
		335-2		(artikli 57 punkt c)
62	1,2-dikloroetaan	203-458-1	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
63	2-metoksüaniliin; o-anisidiin	201-963-1	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
64	Plii(II)arsenaat	222-979-5	2011/12/19	Kantserogeenne ja reproduktiivtoksiline (artikli 57 punktid a ja c)
65	Pentatsink-kromaatoktahüdroksiid	256-418-0	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
66	4-(1,1,3,3-tetrametüülbutüül)fenool	205-426-2	2011/12/19	Põhjustab samaväärset ohtu ja võib avaldada keskkonnale tõsist mõju (artikli 57 punkt f)
67	Formaldehüüd, oligomeersed reaktsioonisaadused aniliiniga	500-036-1	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
68	Bis(2-metoksüetüül)ftalaat	204-212-6	2011/12/19	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
69	Pliidiasiid, pliiasiid	236-542-1	2011/12/19	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
70	Pliistüfnaat	239-290-0	2011/12/19	Reproduktiivtoksiline (artikli 57 punkt c)
71	2,2'-dikloro-4,4'-metüleendianiliin	202-918-9	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
72	Fenoolftaleiin	201-004-7	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)
73	Dikroom-tris(kromaat)	246-356-2	2011/12/19	Kantserogeenne (artikli 57 punkt a)

1) Aine ei vasta kantserogeenina identifitseerimise kriteeriumidele, kui see aine sisaldab alla 0,005 massiprotsendi benso[a]-püreeni (EINECSI nr 200-028-5).

2) Aine ei vasta kantserogeenina identifitseerimise kriteeriumidele, kui see aine sisaldab alla 0,005 massiprotsendi benso[a]-püreeni (EINECSI nr 200-028-5) ja alla 0,1 massiprotsendi benseeni (EINECSI nr 200-753-7).

3) Aine ei vasta mutageenina identifitseerimise kriteeriumidele, kui see aine sisaldab alla 0,1 massiprotsendi benseeni (EINECSI nr 200-753-7).

4. lisa. Autoriseerimisloetellu lisada soovitatud ained

Euroopa Kemikaaliameti (ECHA) 20. detsembri 2011. aasta soovitus ainete kandmiseks määruse (EÜ) nr 1907/2006 XIV lissasse (autoriseerimist vajavad ained)

Nr	Aine	EÜ number	CASi number	Väga ohtlike ainete olulised omadused #	Üleminekukord				
					Viimane taotluse esitamise kuupäev vastavalt artikli 58 lõike 1 punkti c alapunktile ii	Sulgemiskoopäev	Läbivaatamispe Riood	Vabastatud (kasutusala de kategooriad)	PPORDga seotud vabastused
1	Triklooretüleen	201-167-4	79-01-6	Artikli 57 punkt a; kantserogeen 1B	Aine XIV lissasse kandmise kuupäev pluss 18 kuud ¹⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub
2	Kroomtrioksiid	215-607-8	1333-82-0	Artikli 57 punktid a ja b; kantserogeen 1A; mutageen 1B	Aine XIV lissasse kandmise kuupäev pluss 21 kuud ²⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub
3	Kroomtrioksiidist saadud happed ja nende oligomeerid Sinna rühma kuuluvad: kroomhape, dikroomhape, kroomhappe ja dikroomhappe oligomeerid	231-801-5 236-881-5 veel määramata	7738-94-5 13530-68-2 veel määram	Artikli 57 punkt a; kantserogeen 1B	Aine XIV lissasse kandmise kuupäev pluss 21 kuud ²⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub

Nr	Aine	EÜ number	CASi number	Väga ohtlike ainete olulised omadused #	Üleminekukord				
					Viimane taotluse esitamise kuupäev vastavalt artikli 58 lõike 1 punkti c alapunktile ii	Sulgemiskuupäev	Läbivaatamise periood	Vabastatud (kasutusala kategooriad)	PPORDga seotud vabastused
			ata						
4	Naatriumdikromaat	234-190-3	7789-12-0 10588-01-9	Artikli 57 punktid a, b ja c; kantserogeen 1B; mutageen 1B; reproduktiivtoksiline 1B	Aine XIV lisasse kandmise kuupäev pluss 21 kuud ²⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub
5	Kaaliumdikromaat	231-906-6	7778-50-9	Artikli 57 punktid a, b ja c; kantserogeen 1B; mutageen 1B; reproduktiivtoksiline 1B	Aine XIV lisasse kandmise kuupäev pluss 21 kuud ²⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub
6	Ammooniumdikromaat	232-143-1	7789-09-5	Artikli 57 punktid a, b ja c; kantserogeen 1B; mutageen 1B; reproduktiivtoksiline 1B	Aine XIV lisasse kandmise kuupäev pluss 21 kuud ²⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub
7	Kaaliumkromaat	232-140-5	7789-00-6	Artikli 57 punktid a ja b; kantserogeen 1B; mutageen 1B	Aine XIV lisasse kandmise kuupäev pluss 21 kuud ²⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub
8	Naatriumkromaat	231-889-5	7775-	Artikli 57 punktid	Aine XIV lisasse	Viimane	Puudub	Puudub	Puudub

Nr	Aine	EÜ number	CASi number	Väga ohtlike ainete olulised omadused #	Üleminekukord		Läbivaatamise riid	Vabastatud (kasutusala kategooriad)	PPORDga seotud vabastused
					Viimane taotluse esitamise kuupäev vastavalt artikli 58 lõike 1 punkti c alapunktile ii	Sulgemiskuupäev			
			11-3	a, b ja c; kantserogeen 1B; mutageen 1B; reproduktiivtoksiline 1B	kandmise kuupäev pluss 21 kuud ²⁾	taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud			
9	Koobalt(II)-sulfaat	233-334-2	10124-43-3	Artikli 57 punktid a ja c; kantserogeen 1B; reproduktiivtoksiline 1B	Aine XIV lisasse kandmise kuupäev pluss 24 kuud ³⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub
10	Koobaltdikloriid	231-589-4	7646-79-9	Artikli 57 punktid a ja c; kantserogeen 1B; reproduktiivtoksiline 1B	Aine XIV lisasse kandmise kuupäev pluss 24 kuud ³⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub
11	Koobalt(II)-dinitraat	233-402-1	10141-05-6	Artikli 57 punktid a ja c; kantserogeen 1B; reproduktiivtoksiline 1B	Aine XIV lisasse kandmise kuupäev pluss 24 kuud ³⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub
12	Koobalt(II)-karbonaat	208-169-4	513-79-1	Artikli 57 punktid a ja c; kantserogeen 1B; reproduktiivtoksiline 1B	Aine XIV lisasse kandmise kuupäev pluss 24 kuud ³⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub

Nr	Aine	EÜ number	CASI number	Väga ohtlike ainete olulised omadused #	Üleminekukord				
					Viimane taotluse esitamise kuupäev vastavalt artikli 58 lõike 1 punkti c alapunktile ii	Sulgemiskuupäev	Läbivaatamise periood	Vabastatud (kasutusala kategooriad)	PPORDga seotud vabastused
				ne 1B		kuud			
13	Koobalt(II)-diatsetaat	200-755-8	71-48-7	Artikli 57 punktid a ja c; kantserogeen 1B; reproduktiivtoksiline 1B	Aine XIV lisasse kandmise kuupäev pluss 24 kuud ³⁾	Viimane taotluse esitamise kuupäev pluss 18 kuud	Puudub	Puudub	Puudub

Viidatud identifitseeritud väga ohtliku aine omadustele kooskõlas REACH-määruse artikliga 57 ning vastavale klassifitseerimisele kooskõlas Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. aasta määrusega (EÜ) nr 1272/2008 (mis käsitleb ainete ja segude klassifitseerimist, märgistamist ja pakendamist ning millega muudetakse direktiive 67/548/EMÜ ja 1999/45/EÜ ja tunnistatakse need kehtetuks ning muudetakse määrust (EÜ) nr 1907/2006) VI lisa tabeliga 3.1 (ohtlike ainete ühtse klassifitseerimise ja märgistamise nimekiri).

- 1) Eeldusel, et komisjoni määrus, millega lisatakse selle kolmanda soovituse ained XIV lisasse, jõustub 2013. aasta veebruaris, on viimane rakenduskuupäev 2014. aasta augustis.
- 2) Eeldusel, et komisjoni määrus, millega lisatakse selle kolmanda soovituse ained XIV lisasse, jõustub 2013. aasta veebruaris, on viimane rakenduskuupäev 2014. aasta novembris.
- 3) Eeldusel, et komisjoni määrus, millega lisatakse selle kolmanda soovituse ained XIV lisasse, jõustub 2013. aasta veebruaris, on viimane rakenduskuupäev 2015. aasta veebruaris.

5. lisa. Eelarvevahendite käsutaja 2011. aasta tegevusaruande analüüs ja hinnang

Helsingi, 22. märts 2011
MB/07/2012 (lõplik)

EELARVEVAHENDITE KÄSUTAJA 2011. AASTA TEGEVUSARUANDE ANALÜÜS JA HINNANG

HALDUSNÕUKOGU

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 18. detsembri 2006. aasta määrust (EÜ) nr 1907/2006;

võttes arvesse Euroopa Kemikaaliameti finantsmäärust (MB/53/2008), eriti selle artiklit 40;

võttes arvesse Euroopa Kemikaaliameti 2011. aasta tööprogrammi, mille halduskogu 30. septembril 2010 toimunud koosolekul vastu võttis ja mida ajakohastati 16. detsembril 2010;

võttes arvesse Euroopa Kemikaaliameti eelarvevahendite käsutaja 2011. aasta tegevusaruannet, nagu see esitati haldusnõukogule 12. märtsil 2012,

1. tunneb heameelt Euroopa Kemikaaliameti eelarvevahendite käsutaja tegevusaruandes esitatud tulemuste ning REACH-määruse (EÜ) nr 1907/2006 ja CLP-määruse (EÜ) nr 1272/2008 alusel ülesannete täitmisel saavutatud kõrge sooritustaseme üle. Seda näitab fakt, et 2011. aasta tööprogrammis püstitatud 66 ambitsioonikast tegevusülesandest saavutati 52;
2. õnnitleb ECHAt 2011. aastal tehtud operatiivse töö ja eelkõige järgmiste saavutuste puhul:
 - a) 3. jaanuari 2011. aasta tähtjaks töödeldi üle 3 miljoni klassifitseerimise ja märgistamise teate, mis hõlmasid üle 100 000 eri aine, mis ületab ootusi 50% võrra. Haldusnõukogu märgib, et klassifitseerimis- ja märgistusandmikku ei avaldatud mitte 2011. aastal, vaid kohe pärast seda;
 - b) kõikide 2010. aasta esimeseks tähtjaks esitatud registreerimistoimikute töötlemine viidi lõpule ning registreerijate käsutuses olid töötajad, menetlused, IT-vahendid ja tugi, mis aitas kaasa sujuvale ja võimalikult väheste tagasilükkamistega registreerimistele ning tänu sellele ka apellatsioonide vähesele esitamisele;
 - c) enamik registreeritud või teatatud kemikaalide andmeid muudeti üldsusele avalikuks. Aasta lõpuks oli ECHA veebilehe teabe levitamise jaotise kaudu vabalt kättesaadav erakordselt palju teavet rohkem kui 23 000 registreerimistoimikust, mis hõlmasid rohkem kui 4100 ainet (ehk 78% registreeritud ainetest);
 - d) edusamme tehti nii katsetamisettepanekute hindamisel kui ka toimikute vastavuse kontrollimisel, mida toetasid mitmed liikmesriikide komitee ühehäälsed kokkulepped;
 - e) nagu kavandatud, esitati liikmesriikidele ja ECHA liikmesriikide komiteele esimese ühenduse hindamisplaani projekt, mis hõlmas 91 ainet aastateks 2012–2014;

- f) kandidaatainete loetellu lisati 28 väga ohtlikku ainet, sealhulgas 11 ainet, mille jaoks ECHA oli koostanud XV lisa toimiku;
 - g) komisjonile saadeti kolmas soovitus prioriteetsete ainete autoriseerimisloetellu lisamise kohta; soovitati lisada 13 ainet kandidaatainete loetelust; oldi valmis autoriseeringutaotluste laekumiseks;
 - h) riskihindamise komitee ning sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee võtsid vastu arvamused nelja esimese piiramisettepaneku kohta;
 - i) koosõlas REACH-määruse õiguslike nõuetega esitati aruanne REACH-määruse rakendamise esimese viie aasta kohta; koostati aruanne loomadega mitteseotud katsemeetodite rakendamise ja katsetamisstrateegiate esimese kolme aasta kohta; mõlemad aruanded esitati komisjonile ja avaldati läbipaistvuse huvides;
 - j) toetati REACH- ja CLP-määruste rakendamist uue täitevasutustele suunatud vahendi RIPE kasutuselevõtmisega, samuti ilmusid ettevõtetele suunatud REACH-ITi, IUCLID 5 ja Chesari uued versioonid;
 - k) ettevõtteid toetati suutlikkuse tõstmisel mitmete kommunikatsioonivahendite kaudu, mis hõlmasid veebiseminare ja teabematerjale 22 ELi keeles;
 - l) registreerijatele pakuti vahetut tuge ECHA kasutajatoe kaudu ning koostati ettevõtete suunatud ajakohastatud ja uued juhendid, millest enamik tehti kättesaadavaks 22 ELi keeles varakult enne registreerimistähtaega,
3. tõestab esile kvaliteetset teaduslikku nõu, mida amet andis komisjoni nõudel eelkõige biotsiidide määruse ettepaneku esimesel lugemisel, tehnilist tööd nanokemikaalide õigusraamistiku väljatöötamisel ning loomkatsete arvu vähendavate alternatiivsete katsemeetodite väljatöötamisel;
 4. väljendab heameelt, et amet jätkab läbipaistvat tegevust, et komiteed kaasavad vajaduse korral sidusrühmi ja juhtumiomannikke, et akrediteeritud sidusrühmade organisatsioonide valikukriteeriume on täiendatud ning et Brüsselis korraldati nende organisatsioonide esimene õpituba, et hõlbustada nende panust ECHA tööprogrammidesse;
 5. märgib, et päringute töötlemise edusammud ei vastanud ECHA selle aasta eesmärgile, kuid et võeti meetmed, et täita need eesmärgid alates 2011. aasta viimasest kvartalist;
 6. võtab teadmiseks, et konfidentsiaalsustaotluste töötlemise edusammud ei vastanud eesmärgile, kuid et võetud meetmed peaksid olukorda parandama; ergutab ametit töötleva veel läbivaatamata konfidentsiaalsustaotlusi ja avaldama komisjoni nõuande kohaselt lisateavet;
 7. tervitab liikmesriikide pädevate asutustega koosolekute korraldamise algatust, mis aitab ametiasutuste ressursse kogu ELis tõhusamalt plaanida ja kasutada;
 8. tunneb heameelt sisekontrolli standardite rakendamise, integreeritud kvaliteedijuhtimissüsteemi ning järjepideva analüüsimise ja riskihalduse üle;
 9. tervitab teostatavusuuringut ja vajaduste hindamist VKEdes ja ameti vahelise suhtlemise lihtsustamiseks, sealhulgas REACH-ITi kaudu ja erinevates keeltes, ning julgustab ECHA soovitusi rakendama;

10. tunnustab apellatsiooninõukogu ja selle registriosakonna tööd kuue apellatsiooni menetlemisel;
11. hindab ameti jõupingutusi värbamisel, 88 töötaja värbamist ja 98% ametikohtade loetelu kohtade täitmisel;
12. tunnustab, et amet maksis tagasi komisjoni ajutise 2010. aasta toetuse ja et amet suutis 2011. aastal saada kavandatust suuremat tulu; hindab ameti pingutusi registreerijate VKE staatuse kontrollimisel;
13. õnnitleb ametit kulukohustuste assigneeringute 96% täitmise saavutamisel ja võtab teadmiseks, et maksete täitmise osakaal tõusis 81%-ni;
14. märgib, et ülekandmine ühest perioodist teise jääb ligikaudu samale tasemele kui 2010. aastal, kui julgustab ametit võtma meetmeid, et vähendada ülekandmise taset nii palju kui võimalik;
15. võtab teadmiseks, et amet toetas endiselt liikmesriikide asutusi REACH-ITi süsteemi kasutamisel ning tõhustas andmeturvet selles süsteemis;
16. tervitab uut töötajate mudelit ja julgustab ametit seda finantsandmetega täiendama;
17. tervitab ameti uut identiteeti ja kasutajasõbralikku veebilehte;
18. märgib ümberkorraldusi ameti struktuuri ja arendusrolli vastavusseviimisel, sealhulgas biotsiidide ja eelnevalt teatatud nõusoleku valdkonnas;
19. hindab väga juhatuse ja kõikide töötajate pingutusi, et saavutada määrustega püstitatud ambitsioonikad eesmärgid; kiidab heaks meetmed, mida võeti 2010. aastal täheldatud töötajate suure stressi leevendamisel, kuna see on töötajate moraali ja kõrge kvalifikatsiooniga töötajate säilitamisel peamine.

Helsingi, 23. märts 2012

alla kirjutanud
haldusnõukogu nimel
Thomas JAKL