

# Σύνοψη της Ετήσιας Έκθεσης 2017



## Δήλωση αποποίησης ευθύνης

Η παρούσα έκδοση προορίζεται αποκλειστικά για σκοπούς ενημέρωσης και δεν απηχεί κατ' ανάγκη την επίσημη γνώμη του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων. Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων δεν φέρει ευθύνη για οποιαδήποτε χρήση των πληροφοριών που περιέχονται στο παρόν έγγραφο.

Το τηλεφωνικό κέντρο Europe Direct είναι μια υπηρεσία που σας βοηθά να βρείτε απαντήσεις στα ερωτήματά σας για την Ευρωπαϊκή Ένωση.

Τηλέφωνο χωρίς χρέωση (\*):

**00 800 6 7 8 9 10 11**

(\*) Ορισμένοι πάροχοι κινητής τηλεφωνίας δεν επιτρέπουν την πρόσβαση σε αριθμούς 00 800 ή οι κλήσεις προς αυτούς τους αριθμούς ενδέχεται να χρεώνονται.

Περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την Ευρωπαϊκή Ένωση είναι διαθέσιμες στο Διαδίκτυο (<http://europa.eu>).

Πληροφορίες καταλόγου παρέχονται στο τέλος αυτής της δημοσίευσης.

## Σύνοψη της Ετήσιας Έκθεσης 2017

**Κωδικός αναφοράς:** ECHA-18-B-06-EL

**ISBN:** 978-92-9020-557-9

**Αριθμός καταλόγου:** ED-AR-18-001-EL-N

**DOI:** 10.2823/527233

**ISSN:** 2467-2874

**Ημερομηνία έκδοσης:** Απρίλιος 2018

**Γλώσσα:** EL

© Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων, 2018

Εξώφυλλο © Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

Εάν έχετε ερωτήσεις ή παρατηρήσεις σχετικά με το παρόν έγγραφο, μπορείτε να τις υποβάλετε χρησιμοποιώντας το έντυπο αίτησης πληροφοριών (παραθέτοντας τον κωδικό αναφοράς και την ημερομηνία έκδοσης). Το έντυπο αίτησης πληροφοριών διατίθεται στη σελίδα επικοινωνίας του δικτυακού τόπου του ECHA, στη διεύθυνση: <http://echa.europa.eu/el/contact>

## Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

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

Διεύθυνση επίσκεψης: Annankatu 18, Helsinki, Φινλανδία

Ο ECHA σε αριθμούς

**17 687**

καταχωρισμένες ουσίες  
στη βάση δεδομένων μας

**181**

ουσίες που προκαλούν  
πολύ μεγάλη ανησυχία στον  
κατάλογο υποψήφιων ουσιών

6,5 εκατομμύρια  
κοινοποιήσεις ταξινόμησης  
και επισήμανσης για

**>135000** ουσίες

**9 000**

απαντήσεις του γραφείου  
υποστήριξης σε εταιρείες

**10 030**

επισκέψεις από εξωτερικούς  
επισκέπτες

**510 000**

επισκέψεις στις ιστοσελίδες  
του REACH 2018 από τον  
Οκτώβριο του 2014

**109** εκατ. EUR

ετήσιος προϋπολογισμός

## Σύνοψη

Μετά από ακόμη ένα δυναμικό έτος, ολοκληρώθηκε το τέταρτο έτος του πολυετούς προγράμματος εργασιών του ECHA και η πενταετής προθεσμία για την υλοποίηση των στρατηγικών στόχων του Οργανισμού. Καθώς πλησιάζει η καταληκτική ημερομηνία καταχώρισης βάσει του κανονισμού REACH –31 Μαΐου 2018– οι σημαντικές προπαρασκευαστικές εργασίες έχουν εκτελεστεί και έχει παρασχεθεί υποστήριξη στους καταχωρίζοντες για χημικές ουσίες μικρότερων ποσοτήτων. Η ολοκληρωμένη κανονιστική στρατηγική ωρίμασε και το διοικητικό συμβούλιο του ECHA επέλεξε νέο εκτελεστικό διευθυντή κατά το 10ο έτος λειτουργίας του.

Ο ECHA χαρτογράφησε στρατηγικές κατευθύνσεις για την τήρηση των νομικών δεσμεύσεων της ΕΕ (κανονισμοί REACH, CLP, BPR, PIC), καθώς και για την επίτευξη διεθνών στόχων, συμπεριλαμβανομένων αυτών που συμφωνήθηκαν κατά την παγκόσμια διάσκεψη κορυφής για την αειφόρο ανάπτυξη (WSSD) για το 2020 και μετά. Οι κατευθύνσεις αυτές χρησίμευσαν ως βάση προκειμένου ο Οργανισμός να σημειώσει πρόοδο όσον αφορά τον καθορισμό του νέου στρατηγικού σχεδίου του για την περίοδο 2019-2021.

Σε επίπεδο οργανισμού, σημειώθηκε πολύτιμη πρόοδος σε επιχειρησιακό επίπεδο, κάτι που οδήγησε στην παραγωγή απτών αποτελεσμάτων όσον αφορά την επίτευξη των τεσσάρων πρωταρχικών στρατηγικών στόχων του ECHA (βλέπε πλαίσιο).

Οι περαιτέρω βελτιώσεις στη διαδικασία καταχώρισης χημικών ουσιών, οι οποίες εκτείνονται από καλύτερα και απλούστερα εργαλεία ΤΠ μέχρι τη σαφέστερη και ισχυρότερη επικοινωνία, βοήθησαν ολοένα και περισσότερες εταιρείες, ιδιαίτερα μικρομεσαίες επιχειρήσεις (ΜΜΕ), να προετοιμαστούν για την προθεσμία του REACH.

Η εφαρμογή της ολοκληρωμένης κανονιστικής στρατηγικής του ECHA σημείωσε περαιτέρω πρόοδο και συνέβαλε στο να εστιαστούν οι προσπάθειες και οι πόροι στη δημιουργία βέλτιστου αντίκτυπου. Η διασύνδεση μεταξύ των διαδικασιών του REACH, σε συνδυασμό με μια κοινή διαδικασία ελέγχου μεταξύ των κρατών μελών, διασφαλίζουν ότι οι αρχές εντοπίζουν και παρακολουθούν κατάλληλες ουσίες που είναι πιθανό να προκαλούν ανησυχία. Επιπλέον, ο Οργανισμός βελτίωσε και εξορθολόγησε τα τεχνικά εργαλεία που χρησιμοποιούνται για τη λειτουργία των διαδικασιών του.

## Βασικά επιτεύγματα το 2017

### Εργασίες

- Παροχή εντατικής υποστήριξης στους φορείς εκμετάλλευσης ενόψει της προθεσμίας καταχώρισης του 2018· επαρκείς πόροι για τη διαχείριση του μέγιστου αναμενόμενου αριθμού των 60 000 υποβολών.
- Εισαγωγή υπηρεσιών υπολογιστικού νέφους στο εργαλείο υποβολής IUCLID, οι οποίες βοηθούν τους φορείς εκμετάλλευσης MME να καταρτίσουν τους φακέλους ηλεκτρονικά – δεν απαιτείται καταφόρτωση λογισμικού, καλύτερη ασφάλεια των δεδομένων και άλλα οφέλη.
- Ενισχυμένο εργαλείο ελέγχου πληρότητας για τη βελτίωση της ποιότητας των δεδομένων εκ των προτέρων.
- Πρόσδοος στην εξασφάλιση πληροφοριών σχετικά με βασικές χημικές ιδιότητες και τους πιθανούς κινδύνους, και απαίτηση υψηλότερου επιπέδου συμμόρφωσης ώστε να αποδειχθεί η ασφαλής χρήση – με μεγαλύτερη εστίαση σε ομάδες ουσιών και στη συνεργασία με τους φορείς εκμετάλλευσης.
- Παροχή πιο στοχευμένων συμβουλών στους μεταγενέστερους χρήστες σχετικά με την ασφαλή χρήση με βάση τους χάρτες χρήσης ανά τομέα και γενικά σενάρια έκθεσης.
- Παροχή υποστήριξης στα κράτη μέλη ώστε να εστιάζουν σε ουσίες δυνητικά επιβλαβείς για τους εργαζόμενους, τους καταναλωτές και το περιβάλλον.
- Περαιτέρω προώθηση της υποκατάστασης με την προσθήκη επτά νέων ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC) στον κατάλογο των υποψηφίων προς αδειοδότηση ουσιών και διατύπωση συστάσεων προτεραιότητας προς την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.
- Έκδοση γνωμών σχετικά με τον περιορισμό των φθαλικών ενώσεων λόγω των επιπτώσεών τους στην ανθρώπινη γονιμότητα και σχετικά με τον μόλυβδο που περιέχεται σε σφαίρες για τη μείωση των θανάτων πτηνών σε υγροτόπους.
- Έκδοση 58 γνωμών επί αιτήσεων για αδειοδότηση.
- Έκδοση επιστημονικής γνώμης σχετικά με την ταξινόμηση κινδύνου του ζιζανιοκτόνου γλυφοσάτη.
- Έκδοση των πρώτων δύο γνωμών σχετικά με την ενωσιακή αδειοδότηση βιοκτόνων, οι οποίες προετοιμάζουν το έδαφος για πρόσβαση στην αγορά της ΕΕ.

## ΣΤΡΑΤΗΓΙΚΟΙ ΣΤΟΧΟΙ

- 1 Μεγιστοποίηση της διαθεσιμότητας πληροφοριών υψηλής ποιότητας, ώστε να καταστεί δυνατή η ασφαλής παρασκευή και χρήση των χημικών προϊόντων
- 2 Κινητοποίηση των αρχών ώστε να αξιοποιούν με πρόσφορο τρόπο τις πληροφορίες προκειμένου να προσδιορίζουν και να αντιμετωπίζουν τα χημικά προϊόντα που προκαλούν ανησυχία
- 3 Αντιμετώπιση των επιστημονικών προκλήσεων μέσω της λειτουργίας του Οργανισμού ως κόμβου για την ανάπτυξη των επιστημονικών και κανονιστικών ικανοτήτων των κρατών μελών, των ευρωπαϊκών θεσμικών οργάνων και άλλων παραγόντων
- 4 Αποτελεσματική και αποδοτική ανάληψη των υφιστάμενων και των νέων αρμοδιοτήτων που προβλέπονται στη νομοθεσία, ανάλογα με τους προκύπτοντες χρηματοδοτικούς περιορισμούς

- Βελτιωμένες διεπαφές ΤΠ μέσω των οποίων οι αρμόδιες αρχές των κρατών μελών έχουν πρόσβαση στα δεδομένα του ECHA – καλύτερη προβολή των κανονιστικών ενεργειών που αναλαμβάνονται σχετικά με μια ουσία ή ομάδα ουσιών.
- Μεγαλύτερη αυτοματοποίηση των συστημάτων ΤΠ με αποτέλεσμα υψηλότερα επίπεδα ακεραιότητας των δεδομένων, τυποποίησης, ενσωμάτωσης και προσβασιμότητας.

### Διακυβέρνηση

- Αξιοπίστεες επιστημονικές γνώμες και μεγαλύτερη αποτελεσματικότητα των εργασιών της επιστημονικής επιτροπής του ECHA.
- Βελτιωμένα δελτία δεδομένων ασφαλείας στο πλαίσιο συντονισμένης δράσης για καλύτερη επιβολή της νομοθεσίας μεταξύ του φόρουμ του ECHA και διαπιστευμένων οργανισμών εκπροσώπησης φορέων.
- Το Συμβούλιο Προσφυγών παρέσχε διευκρινίσεις σχετικά με νομικά και κανονιστικά ζητήματα που αφορούν τα ναυούλικά και την αλληλεπίδραση μεταξύ του κανονισμού REACH και του κανονισμού για τα καλλυντικά προϊόντα, καθώς και τα δικαιώματα των μεταγενέστερων χρηστών.
- Ο ECHA καλωσόρισε νέο εκτελεστικό διευθυντή και ανέτρεξε στα 10 έτη λειτουργίας του.
- Ο Οργανισμός ολοκλήρωσε το έργο της ανεύρεσης νέων εγκαταστάσεων και υπέγραψε τη συμφωνία μίσθωσης ενόψει της προγραμματισμένης για το 2020 μετακόμισης.





## Επίτευξη των στρατηγικών στόχων - αποτελέσματα 2017

*Ο ECHA όρισε τους τέσσερις στρατηγικούς του στόχους στο πολυετές πρόγραμμα εργασιών (MAWP, 2014-2018), το οποίο εγκρίθηκε από το διοικητικό συμβούλιο στις 26 Σεπτεμβρίου 2013. Κάθε χρόνο, ο ECHA υποβάλλει έκθεση σχετικά με την πρόοδο που έχει σημειωθεί όσον αφορά την επίτευξη αυτών των στόχων. Τα αποτελέσματα για το 2017 παρουσιάζονται κατωτέρω.*

### Στόχος 1

**Μεγιστοποίηση της διαθεσιμότητας δεδομένων υψηλής ποιότητας με σκοπό να καταστεί δυνατή η ασφαλής παρασκευή και χρήση των χημικών προϊόντων**

Ο Οργανισμός μετρά την πρόοδο όσον αφορά την επίτευξη του πρώτου στρατηγικού στόχου με τέσσερις δείκτες που θεσπίστηκαν το 2014. Οι δείκτες αυτοί καλύπτουν διάφορα μέρη του φακέλου καταχώρισης και διάφορες πτυχές της ποιότητας: ελλείψεις στον προσδιορισμό ουσιών, ασυνέπειες στις αναφερόμενες χρήσεις ουσιών που έχουν καταχωριστεί ως ενδιάμεσες, το επίπεδο μη συμμόρφωσης με την εναρμονισμένη ταξινόμηση και ελλείψεις που εντοπίζονται στα δεδομένα σχετικά με τους φυσικοχημικούς κινδύνους και τους κινδύνους για το περιβάλλον και την ανθρώπινη υγεία. Οι δείκτες αυτοί δεν αποτελούν αυτοί καθαυτοί άμεσο τρόπο μέτρησης της συμμόρφωσης των πληροφοριών, αλλά μετρούν ορισμένες εντοπισθείσες ανωμαλίες ή ασυνέπειες στα δεδομένα που παρέχουν οι καταχωρίζοντες REACH, τα οποία ελέγχονται στο πλαίσιο αυτοματοποιημένου ελέγχου. Κάθε αποτέλεσμα εκφράζει το ποσοστό των φακέλων που περνούν επιτυχώς τον έλεγχο.

Μετά την έκδοση, στα μέσα του 2016, μιας νέας γενιάς εργαλείων καταχώρισης (IUCLID 6 και REACH-IT) και την αναβάθμιση της διαδικασίας ελέγχου πληρότητας, η ποιότητα των πληροφοριών καταχώρισης έχει βελτιωθεί σε όλους τους νέους και επικαιροποιημένους φακέλους. Η βελτίωση αυτή είχε άμεσο αντίκτυπο στη συνολική ποιότητα της βάσης δεδομένων καταχωρίσεων, δεδομένου ότι ο υπολογισμός των τεσσάρων δεικτών βασίζεται εν μέρει στο ποσοστό των φακέλων που υποβάλλονται είτε ως νέοι φάκελοι είτε ως επικαιροποιήσεις.

**Συνολική ποιότητα** – επίπεδο συνέπειας και ευστοχίας των υποβαλλόμενων πληροφοριών

Σε σύγκριση με το 2016, βελτιώσεις παρατηρήθηκαν στους τομείς του προσδιορισμού ουσιών (+6 %), των πληροφοριών σχετικά με την επικινδυνότητα (+6 %), της συνέπειας της χρήσης όσον αφορά ουσίες που έχουν καταχωριστεί ως ενδιάμεσες (+2 %) και της συμμόρφωσης των φακέλων με την εναρμονισμένη ταξινόμηση (+1 %).

Όσον αφορά τον προσδιορισμό ουσιών, ποσοστό 77 % των σχεδόν 62 500 φακέλων πέρασαν επιτυχώς τον έλεγχο το 2017. Ο δείκτης σχετικά με χρήσεις που είναι συμβατές με ουσίες που έχουν καταχωριστεί ως ενδιάμεσες είναι 94 % για όλους τους φακέλους ενδιάμεσων ουσιών (~12000). Ο δείκτης πληροφοριών σχετικά με την επικινδυνότητα έχει αυξηθεί σε 46 % για όλους τους φακέλους κύριων και μεμονωμένων καταχωριζόντων (~9 500), ενώ ο δείκτης συμμόρφωσης με την εναρμονισμένη ταξινόμηση ανήλθε σε 97 %. Οι θετικές αυτές τάσεις δείχνουν σαφώς ότι η στρατηγική για την αύξηση της ποιότητας των δεδομένων, τη βελτίωση των εργαλείων, των διαδικασιών και της επικοινωνίας, καθώς και την ενίσχυση των ελέγχων πληρότητας αποδίδουν καρπούς.

## Στόχος 2.

**Κινητοποίηση των αρχών ώστε να αξιοποιούν με πρόσφορο τρόπο τις πληροφορίες, να προσδιορίζουν και να αντιμετωπίζουν ζητήματα τα οποία άπτονται των χημικών προϊόντων που προκαλούν ανησυχία**

Ο δεύτερος στρατηγικός στόχος του ECHA απαιτεί την πρόσφορη χρήση των δεδομένων REACH και των δεδομένων ταξινόμησης, επισήμανσης και συσκευασίας (CLP), προκειμένου να διασφαλίζεται ότι οι αρχές είναι σε θέση να αντιμετωπίσουν με έγκαιρο και αποτελεσματικό τρόπο τις ουσίες που προκαλούν τη μεγαλύτερη ανησυχία. Για τον σκοπό αυτό, ο ECHA εφαρμόζει κοινές προσεγγίσεις ελέγχου για όλες τις διαδικασίες REACH και CLP, συμπεριλαμβανομένης της αξιολόγησης, προκειμένου να προσδιοριστούν οι ουσίες και οι χρήσεις που είναι πιο σημαντικές και για τις οποίες ενδέχεται να πρέπει να ληφθούν κανονιστικά μέτρα. Εντέλει, οι διαδικασίες αυτές θα πρέπει να καταστούν επίσης δυνατό τον προσδιορισμό ουσιών μη προτεραιότητας ή χαμηλής προτεραιότητας για τις οποίες απαιτείται η λήψη περαιτέρω κανονιστικών μέτρων.

Για ποσοστό περίπου 69 % των 101 ουσιών (μεμονωμένες ή μέλη ομάδας) που υποβλήθηκαν σε έλεγχο από τα κράτη μέλη το 2017 διαπιστώθηκε ότι απαιτείται η λήψη περαιτέρω μέτρων παρακολούθησης. Για άλλες 32 ουσίες, οι οποίες κατανέμονται σε πέντε ομάδες, εκκρεμεί ακόμη το αποτέλεσμα του ελέγχου διότι αποτελούν μέρος πιλοτικών έργων συνεργατικής προσέγγισης (COLLA). Από το προηγούμενο έτος, ο μη αυτόματος έλεγχος καλύπτει πλέον ομάδες ουσιών: για ποσοστό περίπου 77 % εξ αυτών απαιτείται η λήψη περαιτέρω μέτρων παρακολούθησης, ενώ το αντίστοιχο ποσοστό για τις μεμονωμένες ουσίες ανέρχεται σε μόνο 60 %. Αυτό φαίνεται να επιβεβαιώνει την τάση που προσδιορίστηκε στην ετήσια έκθεση προόδου του 2016 σχετικά με τον χάρτη πορείας για τις SVHC, βάσει της οποίας καθίσταται ολοένα δυσχερέστερη η ανεύρεση μεμονωμένων ουσιών για τις οποίες απαιτούνται περαιτέρω κανονιστικά μέτρα και αναδεικνύεται το όφελος της μετατόπισης προς την εξέταση ομάδων συναφών ουσιών. Η συμμετοχή 22 κρατών μελών και χωρών του Ευρωπαϊκού Οικονομικού Χώρου (EOX) στον μη αυτόματο έλεγχο το 2017 επιβεβαιώνει το διαρκές σημαντικό ενδιαφέρον τους για τη συγκεκριμένη δραστηριότητα.

Είναι ακόμη πολύ νωρίς να συναχθούν συμπεράσματα σχετικά με τις τάσεις και την αποτελεσματικότητα όσον αφορά την αξιολόγηση ουσιών, δεδομένου ότι η διαδικασία δεν έχει ολοκληρωθεί για τις περισσότερες ουσίες. Από το 2012, τα κράτη μέλη έχουν αξιολογήσει 221 ουσίες και έχουν καταλήξει σε συμπέρασμα για 74 (30,4 %). Σε ποσοστό 43 % των περιπτώσεων στις οποίες περατώθηκε η αξιολόγηση, οι αξιολογητές έκριναν ότι απαιτείται περαιτέρω κανονιστική διαχείριση του κινδύνου. Το ποσοστό αυτό αναμένεται να αυξηθεί τα επόμενα έτη, δεδομένου ότι θα αυξηθεί το ποσοστό συμπερασμάτων αξιολόγησης μετά την ικανοποίηση των αιτημάτων παροχής πληροφοριών. Όσον αφορά την αξιολόγηση παρακολούθησης, από τις 221 ουσίες που αποτέλεσαν αντικείμενο αξιολόγησης, ποσοστό 35 % τελεί εν αναμονή της υποβολής των πληροφοριών από τους καταχωρίζοντες, ποσοστό 7 % τελεί σε διαδικασία αξιολόγησης παρακολούθησης των δεδομένων που έχουν ήδη υποβληθεί και ποσοστό 1 % βρίσκεται στο στάδιο κατάρτισης του συμπεράσματος. Οι υπόλοιπες ουσίες βρίσκονται στο στάδιο λήψης απόφασης.

Συνολικά, στο πλαίσιο της αξιολόγησης ουσιών ο ECHA έχει ζητήσει πληροφορίες σχετικά με 98 ουσίες. Οι καταχωρίζοντες άσκησαν προσφυγή κατά 18 αποφάσεων του ECHA. Λιγότερα κράτη μέλη διενήργησαν αξιολογήσεις ουσιών το 2017 σε σύγκριση με το 2016 (μείωση από 20 σε 15) κυρίως λόγω της δυσκολίας συμπερίληψης κατάλληλων ουσιών στο κοινотικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης (CoRAP) και του αριθμού των περιπτώσεων που εκκρεμούν ακόμη.

Όπως και το 2016, 13 κράτη μέλη υπέβαλαν προτάσεις για μέτρα κανονιστικής διαχείρισης κινδύνου βάσει του REACH ή του CLP.

Πέντε κράτη μέλη υπέβαλαν προτάσεις για μέτρα κανονιστικής διαχείρισης κινδύνου βάσει του REACH. Το ποσοστό των περιπτώσεων στις οποίες δόθηκε συνέχεια στα συμπεράσματα της ανάλυσης επιλογών διαχείρισης κινδύνου (RMOA) ανήλθε σε 94 %, ειδικότερα όσον αφορά τον προσδιορισμό SVHC ή τους περιορισμούς. Επιπλέον, τέσσερα συμπεράσματα σχετικά με την ανάγκη ανάπτυξης προτάσεων εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης (CLH) υποδεικνύουν επίσης μια θετική τάση. Τέλος, δύο από τα τρία συμπεράσματα στα οποία δεν δόθηκε συνέχεια έχουν υποβληθεί ως RMOA, γεγονός το οποίο ενδέχεται να εξηγεί για ποιον λόγο δεν έχει ακόμη υποβληθεί η πρόταση CLH.

Η τάση επιβεβαιώνει ότι πλέον δίνεται συνέχεια στα περισσότερα συμπεράσματα της RMOA, αλλά τα κράτη μέλη χρειάζονται επαρκή χρόνο για να μετατρέψουν τα συμπεράσματά τους σε προτάσεις κανονιστικής διαχείρισης κινδύνου.

### Στόχος 3.

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

Σκοπός του στόχου αυτού είναι να διασφαλιστεί ότι οι κανονιστικές ενέργειες του ECHA βασίζονται στις πιο πρόσφατες επιστημονικές γνώσεις. Οι δραστηριότητες εστιάζουν στην υλοποίηση της κανονιστικής επιστημονικής στρατηγικής του ECHA, στην ανάπτυξη ικανοτήτων και στη λειτουργία του ECHA ως κανονιστικού επιστημονικού κόμβου.

Στο πλαίσιο της κανονιστικής επιστημονικής στρατηγικής, ο Οργανισμός εισήγαγε έναν νέο κύκλο διακυβέρνησης προκειμένου να διασφαλιστεί ότι όλα τα επιστημονικά έργα εμπίπτουν σε κάποιο από τα θέματα ενδιαφέροντος και ότι τα αποτελέσματά τους προσθέτουν αξία στις κανονιστικές διαδικασίες. Σε επίπεδο κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης, ο ECHA δρομολόγησε μια συνεργατική ερευνητική δραστηριότητα με τον Οργανισμό Οικονομικής Συνεργασίας και Ανάπτυξης (ΟΟΣΑ) σχετικά με την αξιολόγηση των επιπτώσεων της χημικής έκθεσης στην ανθρώπινη υγεία.

Η τρίτη υποχρεωτική έκθεση σχετικά με τη χρήση εναλλακτικών μεθόδων αντί των δοκιμών σε ζώα (άρθρο 117 παράγραφος 3 του κανονισμού REACH) δημοσιεύθηκε τον Ιούνιο. Επιπλέον, ο ECHA εκπόνησε μελέτη, κατόπιν αιτήματος του διοικητικού συμβουλίου, σχετικά με την κανονιστική εφαρμοσιμότητα προσεγγίσεων που δεν περιλαμβάνουν δοκιμές σε ζώα βάσει της νομοθεσίας της ΕΕ για τα χημικά προϊόντα. Η σχετική έκθεση δημοσιεύθηκε τον Νοέμβριο.

Ο ECHA υπέβαλε σε έλεγχο τη διαδικασία χαρτογράφησης ικανοτήτων –η οποία πρωτοεφαρμόστηκε το 2015– με βάση τα πορίσματα του ελέγχου του 2017 και θα επανεξετάσει τη διαδικασία το 2018 με βάση τα πορίσματα του αντίστοιχου ελέγχου. Η ετήσια κατάρτιση των επιθεωρητών ανατέθηκε σε ομάδα εθνικών εκπαιδευτών στον τομέα της επιβολής της εφαρμογής (βλέπε ενότητα «Φόρουμ» για λεπτομέρειες).

Από τη δημοσίευση της δεύτερης έκθεσης σχετικά με τη λειτουργία των κανονισμών REACH και CLP (άρθρο 117 παράγραφος 2 του κανονισμού REACH) το 2016, ο ECHA έχει ενσωματώσει στα έγγραφα προγραμματισμού του τις δεσμεύσεις που ανελήφθησαν στην έκθεση, ώστε να καταστεί δυνατή η παρακολούθηση της προόδου σύμφωνα με τον συνήθη ετήσιο κύκλο. Οι ενδιαφερόμενοι παράγοντες που συμμετείχαν σε έρευνα το 2017 έδωσαν ως επί το πλείστον θετικές απαντήσεις (τουλάχιστον 80 % για κάθε ερώτηση) σχετικά με την επιστημονική και τεχνική υποστήριξη που παρέχει ο ECHA όσον αφορά τις διαδικασίες σε κανονιστικές επιτροπές και ομάδες εργασίας.



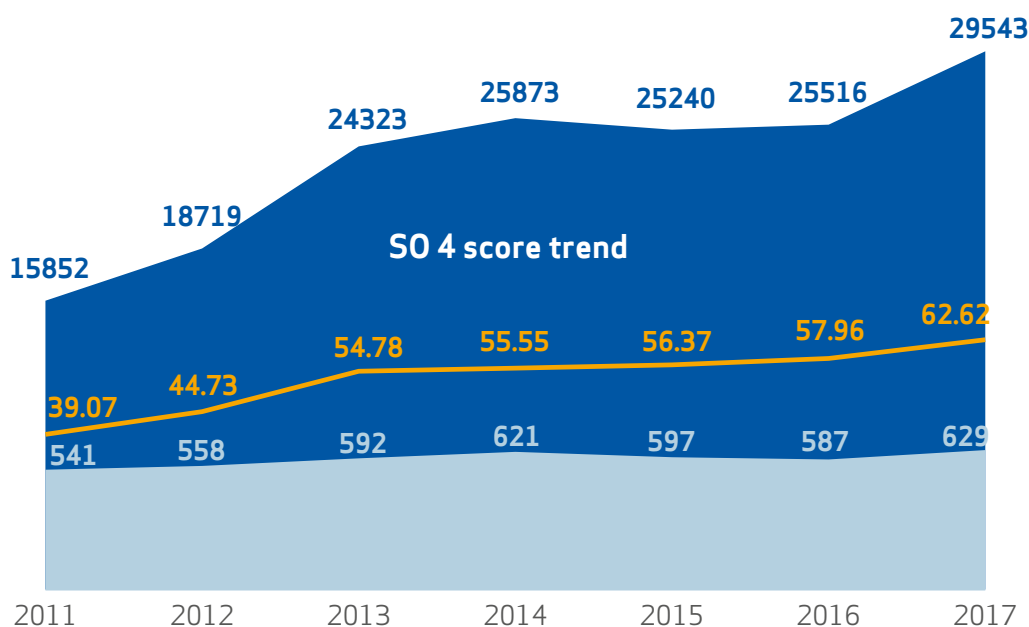
#### Στόχος 4.

#### Αποτελεσματική και αποδοτική ανάληψη των υφιστάμενων και των νέων αρμοδιοτήτων που προβλέπονται στη νομοθεσία, ανάλογα με τους προκύπτοντες χρηματοδοτικούς περιορισμούς

Ο ECHA χρησιμοποιεί το «Ισοδύναμο αποφάσεων και γνωμών» ως βαθμολογία για τη μέτρηση του τέταρτου στρατηγικού του στόχου και της εταιρικής αξίας όσον αφορά την αποδοτικότητα. Η εν λόγω βαθμολογία βασίζεται σε πολλαπλές μεταβλητές που διαιρούν τον αριθμό των συνολικών σταθμισμένων αποφάσεων του ECHA διά της μέγιστης ετήσιας ικανότητας προσωπικού. Το 2017, ο ECHA απέδειξε για μία ακόμη φορά ότι ήταν σε θέση να παραγάγει περισσότερα αποτελέσματα με αναλογικά λιγότερους πόρους, γεγονός που υποδεικνύει αύξηση της συνολικής του αποδοτικότητας.

Πράγματι, με την πάροδο των ετών τα αποτελέσματα του Οργανισμού έχουν αυξηθεί με ταχύτερους ρυθμούς σε σύγκριση με τους ανθρώπινους πόρους του, κάτι που αποτελεί θετική ένδειξη αποδοτικότητας. Τα αποτελέσματα για το 2017 –το έτος πριν από τη σημαντική προθεσμία καταχώρισης του 2018– δείχνουν παρόμοια τάση με τα αποτελέσματα του 2012, ένα έτος πριν από την πρώτη προθεσμία καταχώρισης REACH. Τόσο το 2012 όσο και το 2017 ο ECHA διεκπεραίωσε σημαντικά υψηλότερο αριθμό αποφάσεων σε σύγκριση με τον συνολικό αριθμό προσωπικού. Βάσει του αποτελέσματος αυτού, ο Οργανισμός επιδεικνύει άρτιο προγραμματισμό και ανάπτυξη των διαθέσιμων και νέων πόρων σε τομείς προτεραιότητας στους οποίους συγκεντρώνεται ο προσωρινός φόρτος εργασίας.

ΔΙΑΓΡΑΜΜΑ 1: Ετήσια βαθμολογία αποδοτικότητας – πολυετής τάση



- Total weighted decisions
- Total staff
- Decisions equivalent (No of weighted decisions/opinions divided by the maximum annual staff capacity)

## ΜΕΘΟΔΟΣ ΓΙΑ ΤΟ «ΙΣΟΔΥΝΑΜΟ ΑΠΟΦΑΣΕΩΝ ΚΑΙ ΓΝΩΜΩΝ»

Το σύνολο σταθμισμένων αποφάσεων αντιπροσωπεύει τον αριθμό των αποφάσεων και των γνωμών που εκδόθηκαν σε ένα δεδομένο έτος, λαμβάνοντας υπόψη το σύνολο της διαδικασίας έως την έκδοση μιας απόφασης/γνώμης και τη στάθμισή τους με τον χρόνο που απαιτείται για τη διεκπεραίωση μιας μέσης περίπτωσης. Στη μέγιστη ετήσια ικανότητα του προσωπικού περιλαμβάνεται τόσο το επιχειρησιακό και υποστηρικτικό προσωπικό, όσο και οι σύμβουλοι και το προσωρινό επιχειρησιακό προσωπικό που ήταν παρόν σε όλη τη διάρκεια του έτους. Η συσχέτιση μεταξύ της σταθμισμένης παραγωγής του Οργανισμού και της ετήσιας ικανότητας του προσωπικού παρέχει μια ένδειξη σχετικά με την τάση αποδοτικότητας κατά τη διάρκεια των ετών, δηλ. παραγωγή περισσότερο/λιγότερο σταθμισμένων αποτελεσμάτων με τους ίδιους ή αναλογικά λιγότερους πόρους.

### Ετήσια βαθμολογία αποδοτικότητας σε αριθμούς

#### Πίνακας 1: Ετήσια βαθμολογία αποδοτικότητας

ΤΑΣΗ ΔΕΙΚΤΗ	2014	2015	2016	2017
ΣΥΝΟΛΟ ΣΤΑΘΜΙΣΜΕΝΩΝ ΑΠΟΦΑΣΕΩΝ	25 873	25 240	25 516	29 543
<b>ΣΥΝΟΛΟ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟΥ</b>	<b>621</b>	<b>597</b>	<b>587</b>	<b>629</b>
Ισοδύναμο αποφάσεων (αριθ. σταθμισμένων αποφάσεων/γνωμών διαιρούμενος με τη μέγιστη ετήσια ικανότητα προσωπικού)	55,6	56,4	57,9	62,6

#### Πίνακας 2: Τάσεις στη βαθμολογία αποδοτικότητας μεταξύ 2014 και 2017

% μεταβολής	2014 -> 2015	2015 -> 2016	2016 -> 2017
% μεταβολής στο ΣΥΝΟΛΟ ΣΤΑΘΜΙΣΜΕΝΩΝ ΑΠΟΦΑΣΕΩΝ	-2 %	1 %	16 %
<b>% μεταβολής στο ΣΥΝΟΛΟ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟΥ</b>	<b>-4 %</b>	<b>-1,70 %</b>	<b>7,2 %</b>
% μεταβολής στο Ισοδύναμο αποφάσεων	1,5 %	2,8 %	8,1 %

ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ  
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,  
FI-00121 HELSINKI, ΦΙΝΛΑΝΔΙΑ  
ECHA.EUROPA.EU