

2014. aasta tööprogramm



VASTUTUSE VÄLISTAMINE

Käesolevas tööprogrammis esitatud arvamused või seisukohad ei pruugi kajastada õiguslikult Euroopa Kemikaali ameti ametlikku seisukohta. Euroopa Kemikaali amet ei vastuta võimalike vigade ega ebatäpsuste eest.

Europe Direct on teenus, mis aitab teil leida vastuseid oma küsimustele Euroopa Liidu kohta.

Tasuta telefon (*):
00 800 6 7 8 9 10 11

(*) Mõned sideettevõtted ei võimalda helistada 00 800ga algavatele numbritele või küsivad selle eest tasu.

Lisateave Euroopa Liidu kohta on internetis aadressil <http://europa.eu>.
Kataloogimisandmed on dokumendi lõpus.

2014. aasta tööprogramm

Helsingi, september 2013
Dok: MB/39/2013 (lõplik)

Viitenumber: ED-AH-13-101-ET-N
ISBN: 978-92-9244-415-0
ISSN: 1831-7324
Avaldamisaeg: veebruar 2014
Keel: ET

© Euroopa Kemikaali amet 2014

Esikaas © Euroopa Kemikaali amet

Reprodutseerimine on lubatud allikale viitamisel, lisades viite „Allikas: Euroopa Kemikaali amet, <http://echa.europa.eu/>”, ja eeldusel, et ECHA teabetalitusele (publications@echa.europa.eu) saadetakse selle kohta kirjalik teade.

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

Dokument avaldatakse järgmises 23 keeles:

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

Kui teil tekib käesoleva dokumendi kohta küsimusi või tähelepanekuid, saate need esitada teabenõude vormil, märkides dokumendi viitenumbri ja avaldamisaja. Teabenõude vorm on ECHA kontaktandmete veebilehel aadressil <http://echa.europa.eu/contact>.

Euroopa Kemikaali amet

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

Sisukord

Lühendid	4
Sissejuhatus	8
ECHA strateegilised eesmärgid aastateks 2014–2018	9
Olulisim 2014. aastal	10
1. Regulatiivprotsesside rakendamine	12
1.1. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine (1. tegevus)	12
1.2. Hindamine (2. tegevus)	19
1.3. Riskijuhtimine (3. tegevus)	23
1.4. Klassifitseerimine ja märgistamine (4. tegevus)	28
1.5. Biotsiidid (16. tegevus)	31
1.6. Teabel põhinev nõusolek (17. tegevus)	33
1.7. Nõustamine ja abistamine juhendite ja kasutajatoe kaudu (5. tegevus)	35
1.8. Teaduslikud IT-vahendid (6. tegevus)	38
1.9. Teadustegevus ja ELi institutsioonide ja asutuste tehniline nõustamine (7. tegevus)	41
2. ECHA organid ja mitut valdkonda hõlmav tegevus	44
2.1. Komiteed ja jõustamisteabe vahetamise foorum (8. tegevus)	44
2.2. Apellatsiooninõukogu (9. tegevus)	50
2.3. Teabevahetus (10. tegevus)	52
2.4. Rahvusvaheline koostöö (11. tegevus)	54
3. Juhtimine, organisatsioon ja vahendid	56
3.1. Juhtimine (12. tegevus)	56
3.2. Finantsid, hankimine ja raamatupidamine (13. tegevus)	58
3.3. Personal ja organisatsiooniteenused (14. tegevus)	60
3.4. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia (15. tegevus)	63
4. Ameti riskid	65
1. LISA. ECHA organisatsioon 2014	66
2. LISA. Lähteandmed	67
3. LISA. 2014. aastaks prognoositud ressursid	70
4. LISA. Hankekava	71

Lühendid

BPC	biotsiidikomitee
BPR	biotsiidimäärus
C & L	klassifitseerimine ja märgistamine
CA	lepinguline töötaja
CG	koordineerimisrühm
Chesar	kemikaaliohutuse hindamise ja aruandluse vahend
CLH	ühtlustatud klassifikatsioon ja märgistus
CLP	klassifitseerimine, märgistamine ja pakendamine
CMR	kantserogeenne, mutageenne või reproduktiivtoksiline aine
CoRAP	ühenduse hindamisplaan
CSA	kemikaaliohutuse hindamine
CSR	kemikaaliohutuse aruanne
DNA	määratud riiklik ametiasutus
ECA	Euroopa Kontrollikoda
ECHA	Euroopa Kemikaaliamet
eChemPortal	OECD ülemaailmne kemikaalteabe portaal
ECM	organisatsiooni sisuhaldus
EDEXIM	ohtlike kemikaalide eksportimise ja importimise Euroopa andmebaas
EFSA	Euroopa Toiduohutusamet
EIES	elektrooniline teabevahetussüsteem
EL	Euroopa Liit
ENES	ECHA sidusrühmade kokkupuutestsenaariumide teabevahetussüsteem
foorum	jõustamisteabe vahetamise foorum
HelpNet	REACH- ja CLP-kasutajatugede võrgustik
HR	personal
HRMS	personalijuhtimissüsteem
IAS	Euroopa Komisjoni siseauditi talitus
IKT	info- ja kommunikatsioonitehnoloogia
IPA	ühinemiseelse abi rahastamisvahend
IQMS	terviklik kvaliteedijuhtimissüsteem
ISO	Rahvusvaheline Standardiorganisatsioon
IT	infotehnoloogia
IUCLID	rahvusvaheline unifitseeritud kemikaalteabe andmebaas
JRC	Euroopa Komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskus
KK	korduvad küsimused
MSC	liikmesriikide komitee
MSCA	liikmesriigi pädev asutus
Odyssey	ECHA hindamisülesandeid toetav süsteem
OECD	Majanduskoostöö ja Arengu Organisatsioon

PBT	püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline aine
PIC	teabel põhinev nõusolek
PPORD	toote- ja tehnoloogiaalane uurimis- ja arendustegevus
(Q)SAR	struktuuri-aktiivsuse (kvantitatiivne) seos
R4BP 3	biotsiidiregister
RAC	riskihindamise komitee
REACH	kemikaalide registreerimine, hindamine, autoriseerimine ja piiramine
REACH-IT	REACH-määruse rakendamise keskne IT-tugisüsteem
RIPE	REACH-määruse jõustamise teabeportaal
SEAC	sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee
SIEF	aineteabe vahetuse foorum
TA	ajutine teenistuja
TP	katsetamisettepanekud
UN GHS	ÜRO üldine ühtlustatud kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteem
VKE	väikesed ja keskmise suurusega ettevõtted
VOA	väga ohtlik aine
WP	tööprogramm

ECHA õiguslikud volitused

Euroopa Kemikaaliamet (ECHA) on Euroopa Liidu (EL) organ, mis asutati 1. juunil 2007 Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusega (EÜ) nr 1907/2006, mis käsitleb kemikaalide registreerimist, hindamist, autoriseerimist ja piiramist (REACH).

ECHA asutati REACH-määruse tehniliste, teaduslike ja halduslike küsimustega tegelemiseks ja põhimõtteühitsuse tagamiseks ELi tasandil. Samuti asutati see kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamisega seotud ülesannete juhtimiseks, millele alates 2009. aastast kohaldatakse ainete ja segude klassifitseerimise, märgistamise ja pakendamise määrust (CLP-määrus ehk Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrus (EÜ) nr 1272/2008).

2012. aastal laiendati ECHA volitusi Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusega (EÜ) nr 528/2012, milles käsitletakse biotsiidide turul kättesaadavaks tegemist ja kasutamist (biotsiidimäärus).

Ka uuesti sõnastatud PIC-määrus (Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrus (EL) nr 649/2012 ohtlike kemikaalide ekspordi ja impordi kohta) hakkas kehtima 2012. aastal. Mõned PIC-määrusega seotud ülesanded lähevad Euroopa Komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskuselt ECHA-le üle 2014. aastal.

Nimetatud õigusakte kohaldatakse kõikides Euroopa Liidu liikmesriikides vahetult, ilma et neid oleks vaja üle võtta riiklikku õigusesse.

ECHA missioon, visioon ja väärtused

Missioon	Väärtused
<p>ECHA on regulatiivasutuste hulgas liikumapanev jõud, aidates rakendada Euroopa Liidu tähtsaid kemikaaliõigusakte, mille abil hoitakse inimtervist ja keskkonda ning edendatakse innovatsiooni ja konkurentsivõimet.</p> <p>ECHA aitab ettevõtetel täita õigusaktide nõudeid, edendab kemikaalide ohutut kasutamist, annab kemikaaliteavet ja tegeleb probleemsete kemikaalidega.</p>	<p>Läbipaistvus Kaasame oma tegevusse aktiivselt regulatiivpartnereid ja sidusrühmi ning oleme otsuste tegemisel läbipaistvad. Oleme kergesti arusaadavad ja kättesaadavad.</p> <p>Sõltumatus Me ei sõltu ühestki välisest ja oleme otsustamisel erapooletud. Enne paljude otsuste tegemist konsulteerime avalikult üldsusega.</p> <p>Usaldusväärsus Meie otsused on teaduspõhised ja järjepidevad. Kogu meie tegevus rajaneb vastutusel ja konfidentsiaalse teabe turvalisusel.</p> <p>Tõhusus Oleme suunatud ja pühendunud eesmärkidele ning püüame alati kasutada vahendeid arukalt. Rakendame rangeid kvaliteedinõudeid ja järgime tähtaegu.</p>
<p>Visioon</p> <p>ECHA eesmärk on saada kemikaaliohutuse valdkonnas maailma juhtivaks regulatiivasutuseks.</p>	<p>Pühendumine heaolule Edendame kemikaalide ohutut ja säästvat kasutamist, et parandada inimeste elukvaliteeti Euroopas ning kaitsta ja parandada keskkonna kvaliteeti.</p>

Sissejuhatus

ELi kemikaaliõigusaktide eesmärk on tagada inimtervise ja keskkonna hea kaitse ning soodustada kemikaalide vaba liikumist siseturul. Samuti on eesmärgiks soodustada konkurentsivõimet ja uuenduslikkust ning edendada kemikaaliohtude hindamisel loomkatsete asemel alternatiivsete meetodite kasutamist. ELi regulatiivsüsteemi aluseks on põhimõte, mille kohaselt peavad tootjad, importijad ja allkasutajad tagama, et nad toodavad, viivad turule ja kasutavad aineid, mis ei ole inimtervisele ega keskkonnale kahjulikud. Sätete aluseks on ettevaatuspõhimõte.

ECHA volitused hõlmavad REACH-, CLP-, biotsiidi- ja PIC-määruse kohaseid ülesandeid. Nimetatud määruste edukaks rakendamiseks on vaja hästi toimivat asutust, mis suudaks välja anda sõltumatuid ja kvaliteetseid teaduslikult põhjendatud arvamusi õigusaktidega ettenähtud rangete tähtaegade piires ning tagada asjaomastele huvitatud isikutele (sh tööstusele) REACH-määruse rakendamisel vajaliku toe, et määruse tegevuslikud aspektid toimiksid asjakohaselt. Määruste tõhus toimimine sõltub aga ka ECHA institutsionaalsetest partneritest, eelkõige ELi liikmesriikidest ja Euroopa Komisjonist (edaspidi „komisjon“), samuti asjaomastest ettevõtjatest, kelle ülesandeks on määruste nõuetekohane rakendamine. Peale selle on vaja ka levitajate, jaemüüjate ja tarbijate, aga samuti töötajate ja nende esindajate panust.

Tööprogrammis sisalduvate plaanide aluseks on 3. lisas esitatud lähteandmed, mis on ajakohastatud versioon komisjoni hinnangutest, mis tehti määruste koostamise ajal. Pärast kolme tähtsat REACH-kohaste registreerimistoimikute ja CLP-teadete tähtaega (2010/2011. ja 2013. aastal) saab ECHA nüüd teha mõningaid prognoose tegelike andmete alusel. Mõne lähtearvuga kaasneb endiselt märkimisväärne ebakindlus, eelkõige seoses REACH- ja biotsiidimääruse kohaste autoriseerimistaotlustega. Kuna mõni hinnang mõjutab otseselt tasudest saadavat tulu ja ECHA võimet töötajaid palgata, paigutab ECHA töötajad paindlikult ümber, kui saabuvate toimikute arv peaks mõnes valdkonnas oodatust märgatavalt väiksem olema.

Haldusnõukogu võtab ECHA lõpliku eelarve ja ametikohtade loetelu vastu 2013. aasta detsembris pärast seda, kui eelarvepädevad institutsioonid (Euroopa Ülemkogu ja Euroopa Parlament) on võtnud vastu Euroopa Liidu üldeelarve. Kui kogutulu või lubatud töötajate arv erinevad märkimisväärselt praegustest hinnangutest, kohandatakse vastavalt sellele ka tööprogrammi.

ECHA strateegilised eesmärgid aastateks 2014–2018

ECHA strateegilised eesmärgid on kindlaks määratud mitmeaastases tööprogrammis aastateks 2014–2018, mille haldusnõukogu võttis vastu [26. septembril 2013]. 2014. aasta tööprogrammi aluseks on alltoodud neli strateegilist eesmärki, mille poole liikumist jälgitakse iga-aastase määramisega. Mõõtemetodid on väljatöötamisel ja määramiste tulemustest antakse teada iga-aastases üldaruandes.

1. Maksimeerida kvaliteetsete andmete kättesaadavust, et kemikaale oleks võimalik ohutult toota ja kasutada

Mõõdetakse:

kvantitatiivseid ja kvalitatiivseid näitajaid – toimikute kvaliteedi paranemist, võttes aluseks teabe kättesaadavuse (kogus, liik), põhimõtteühtsuse, nõuetele vastavuse ja kasulikkuse.

2. Innustada ametiasutusi kasutama andmeid arukalt, et tuvastada ohtlikke kemikaale ja käsitleda nende ohte

Mõõdetakse:

kvantitatiivseid näitajaid – sõelumisega ja sellest tulenevate riskijuhtimismeetmetega seotud edusamme;

kvalitatiivseid näitajaid – kas sõelumine on olnud edukas, st põhjalikumaks riskijuhtimisvõimaluste analüüsimiseks ja regulatiivseks riskijuhtimiseks on valitud õiged ained, ning kas otsustamiseks on esitatud piisavalt teavet.

3. Lahendada teaduslikke probleeme, tegutsedes liikmesriikide, Euroopa Liidu institutsioonide ja muude osalejate teadusliku ja regulatiivse suutlikkuse suurendamise keskusena

Mõõdetakse:

kvalitatiivset näitajat – kas ECHA teaduslik võimekus viib ajakohaste juhendite, nõuannete ja muu teadusliku panuseni.

4. Täita praegusi ja uusi õigusaktidega kehtestatud ülesandeid tulemuslikult ja tõhusalt, kohandudes samal ajal ka tekkivate ressursipiirangutega

Mõõdetakse:

kvantitatiivseid ja kvalitatiivseid näitajaid – mitmeaastase tööprogrammi vaheeesmärkide saavutamist, protsesside tõhususe edendamist ja muutuste juhtimise võimet.

Olulisim 2014. aastal

2014. aasta tööprogramm tulevikule aluse panijana

Kuigi 2014. aastal ei ole ühtegi õigusaktides sätestatud tähtaega, on aasta muul moel keeruline. Tööprogrammis ei keskenduta mitte niivõrd kvantitatiivsete eesmärkide saavutamisele, kuivõrd vajalike kvaliteedieelduste loomisele, mis panevad pärast seniste kogemuste analüüsi aluse nõudliku viie aasta strateegia edule. See on võimalus õppida minevikukogemustest ja teha muudatusi, mida on vaja viie aasta strateegiakava edukuseks. Kavas määratakse kindlaks REACH-registreerimise lõpptähtajaks (2018) vajalikud etapid, poliitilised eesmärgid seoses kemikaalide ohutu kasutamisega aastal 2020 ning väga ohtlike ainete ja biotsiidide ladus autoriseerimisprotsess. Samuti koostab ECHA komisjoni korraldatud REACH-määruse läbivaatamise ja järelmeetmete põhjal praktilised järeldused. Paljude tegevuskava eesmärkide saavutamiseks on vaja teha tihedamat koostööd liikmesriikide, Euroopa Komisjoni ja ECHA akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonidega.

Et oleks võimalik saavutada esimene strateegiline eesmärk – parandada info kvaliteeti –, on vaja ametiasutuste ja ettevõtjate ühiseid jõupingutusi. ECHA peab täiustama oma nõuete täitmise ja registreerimistoimikute kvaliteedi parandamise meetodikat ja kavu ning need ellu viima. 2010. ja 2013. aasta tähtajaks saadud registreerimistoimikute puhul plaanitakse see pikaajaline eesmärk saavutada regulatiivse hindamise, kemikaaliohutuse meetodika, standardite ja abivahendite täiustamise ning tarneahelas teavitamisega. 2018. aastaks esitatavate registreerimistoimikute jaoks, kui palju rohkem väikeseid ja keskmise suurusega ettevõtteid (VKEd) peavad esitama kas juht- või kaasregistreerijana oma esimese toimiku, kavatakse ECHA kehtestada mitmeaastase planeerimise, et vaadata läbi oma abivahendid ja juhised eesmärgiga muuta need selgemaks ja lihtsamini kasutatavaks.

Samuti paneb ECHA rõhku ettevõtjate ja liikmesriikide teadlikkuse ja võimekuse parandamise meetmetele, et allkasutajatest ettevõtjad oleksid teadlikud oma kohustustest edastada tarneahelas teiseks registreerimistähtajaks esitatud kokkupuutetsenaariumidega ajakohastatud ohutuskaardid. Kogu Euroopas on vaja ka parandada teadlikkust CLP-määruses segude kohta sätestatud ja 2015. aasta juunis kohustuslikuks muutuvatest nõuetest. Peale selle alustab ECHA tööd oma teabeleviotstarbelise järgmise põlvkonna veebijaotisega, mis peaks olema palju mugavam nii kutselistele kui ka laia avalikkuse kasutajale.

Toetamaks teise strateegilise eesmärgi saavutamist hakkab ECHA tihedas koostöös liikmesriikide ja komisjoniga ellu viima nõudliku üldtegevuskava (aastani 2020) rakenduskava. Selles tuleb keskenduda mitte ainult tuntud, vaid ka tundmatutele väga ohtlikele ainetele. Tundmatuid väga ohtlikke aineid tuvastatakse registreerimisandmebaasi nutika sõelumise abil. Esimeste arvamuste ja komisjoni otsuste korrakohane vastuvõtmine autoriseerimistaotluste kohta aitab vähendada muret kandidaatainete ja autoriseerimisloetelu kirjete üle ning tekitada usaldust, et süsteem toimib tasakaalukalt.

Kolmanda strateegilise eesmärgi saavutamiseks peab ECHA ajakohastama oma nanomaterjalide töökava ja viima seda ellu kooskõlas komisjoni järeldustega ja ettepanekutega muuta REACH-määrus nanomaterjalide ja nende kasutusala registreerimiseks sobivamaks. Samuti peab ECHA moodustama eksperdirühma, mis aitaks tuvastada endokriinseid häireid põhjustavaid aineid. Kemikaaliamet koostab ka teaduspädevuse arendamise raamistikku, mis võimaldab mõjutada regulatiivset teadusarengut ja anda õigusaktide koostajatele teaduslikku nõu olulistes kemikaaliohutusega seotud küsimustes.

Loomaks eeldusi neljanda strateegilise eesmärgi saavutamisele peab ECHA lihtsustama oma REACH- ja CLP-määrusega seotud regulatiivprotsesse ning muutuma tulemuslikumaks ja tõhusamaks. Nii saab korvata nende õigusaktide rakendamiseks ette nähtud ressursside paratamatut vähenemist. Ka peab ECHA õppima oma varasematest kogemustest mainitud määrustega ning kehtestama biotsiidi- ja PIC-määruse jaoks nutikamad ja lihtsamad protsessid. Lävivaatamisprogrammi kiirendamisest sõltub, kas ELi kord, mille alusel toimeaineid heaks kiidetakse, on edukas või mitte.

1. Regulaatiivprotsesside rakendamine

1.1. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine (1. tegevus)

Registreerimine on üks REACH-määruse nurgakive, sest see on esimene samm kemikaalide ohutu tootmise, impordi ja kasutamise tagamises. Ettevõtted, kes toodavad või impordivad aastas mingit ainet vähemalt ühe tonni, peavad aine omadused ja kasutusala registreerima ning tõendama ECHA-le esitatavas registreerimistoimikus, et ainet saab kasutada ohutult. Enne registreerimisnumbri andmist kontrollib ECHA, kas esitatud teave on terviklik ja kas registreerimistasu on makstud. Enamik saadud teabest avalikustatakse ECHA veebilehel.

Registreerimise tulemusena on ECHA käsutuses ainulaadne kemikaaliandmebaas, mida saab tõhusalt kasutada edaspidises regulaatiivtegevuses, eelkõige uurimises, kas mõne kemikaali puhul oleks vaja võtta ELi-üleseid riskijuhtimismeetmeid ja teavitada avalikkust. Registreerimisteave on ettevõtetele lähtepunktiks ohutuskaardi koostamisel, sest ohutuskaardile tuleb märkida aine ohutu kasutamise tingimused, mis edastatakse ka tarneahelas, et kümned tuhanded allkasutajad ja nende kliendid saaks kemikaale ohutult kasutada.

2014. aastal hakatakse selliseid laiendatud ohutuskaarte levitama teiseks registreerimistähtajaks (2013) registreeritud ainete tarneahelas. Praktilised kogemused, mida tuleb pidevalt juurde (nt ECHA kokkupuutetsenaariumide teabevõrgustiku ENES kaudu), annavad aluse 2013. aastal, aga ka 2010. aastal registreeritud ainete ohutuskaartide täiendamiseks. Sellepärast peab teavitusahela tipus olev registreerimisteave olema piisavalt kvaliteetne, et oleks võimalik saavutada REACH-määruse põhieesmärgid. Praktikas tähendab see, et teave vastab määruste nõuetele, on otstarbekohane ja kõigile pooltele kättesaadav. Näiteks peavad ametiasutused ja allkasutajad, kellele esitatakse kokkupuutetsenaariumid kemikaaliohutuse aruandes või ohutuskaardil, saama aru, millis(t)e kasutusala(de) kohta need käivad ja millised on ohutu kasutamise tingimused.

1. Olulisim 2014. aastal

Registreerimine ja toimikute esitamine

Registreerimine

Registreerimisalases tegevuses keskendub ECHA 2014. aastal kahele põhiteemale: toimikute kvaliteedi parandamisele ja ettevalmistustele 2018. aasta registreerimistähtajaks. Peale selle läbib 2014. aastal saabuv ajakohastatud teave kohe vajaliku haldus- ja regulaatiivkontrolli.

Toimikute kvaliteediga seotud tegevusele on juba alus pandud eelmistel aastatel, kui töötati välja meetodika ja abivahendid andmete sõelumiseks ja parima toimimisviisi tuvastamiseks (võimalusi on palju alates lihtsast registreerijate teavitamisest, et toimikut on vaja parandada, kuni vastavuskontrolli korraldamiseni). 2014. aastal jätkab ECHA oma kogemuste pagasi kasutamist 2013. aastaks registreeritud toimikute kontrollimisel, pöörates sealjuures kõige rohkem tähelepanu kolmele eesmärgile: 1) kontrollida vaheainetena registreeritud ainete kohta esitatud toimikute paikapidavust, et teha kindlaks, kas toimikus märgitud kasutusala on kooskõlas vaheainena kasutamise ja rangelt ohjatud tingimuste määratlustega; 2) kontrollida aine identifitseerimisandmeid (täpsem info allpool); ning 3) tuvastada toimikute kvaliteeditase (sh kõrgema astme näitajad) ja täiendavaid regulaatiivtoiminguid nõudvad toimikud.

Registreerijatele edastatakse sõelumise tulemused ja kvaliteedi parandamise hea tava nõuanded, et edendada andmete omaalgatuslikku uuendamist ja vähendada nii regulatiivmeetmete rakendamise vajadust. See peaks viima hindamisotsuste alusel algatatud kohustusliku ajakohastamise kõrval registreerimistoimikute pideva täiustamiseni. Niisugune tegevus on juba osutunud tulemuslikuks, kui 2012. aastal korraldati vaheainetena registreeritud ainete kohta suuremahuline kampaania.

Kuna toimikute kvaliteedi parandamise tõhusaim viis on mõjutada registreerijaid toimikute koostamise ajal, kavatakse ECHA 2014. aastal ette võtta mitu sellesisulist tegevust. Esiteks arendab ECHA edasi 2013. aastal esmakordselt avaldatud toimikukvaliteedi abivahendit, mille toel saavad registreerijad enne toimiku esitamist kontrollida, ega selles ei ole vigu, mida ECHA kontrollides kõige sagedamini kohtab. Abivahendi esimene versioon käsitles aine identifitseerimise ja kasutamise kirjelduse probleeme, 2014. aastal keskendutakse ohuandmetele. Teiseks vaatab ECHA kahe esimese registreerimistähtajaga seoses saadud kogemuste ning sõelumise ja hindamise tulemuste alusel läbi terviklikkuse kontrolli protsessi. Selle käigus kaalutakse, kas oleks vaja kontrollida rohkemat infot ja/või kas toimikus tuleks info kuidagi teisiti esitada. Vajaduse korral koostatakse töö tulemusena tehnilise terviklikkuse kontrolli täiustamise kava.

2014. aastal alustab ECHA ettevalmistusi 2018. aasta registreerimistähtajaks. Eeldatavasti see tähtaeg erineb kahest eelmisest, sest registreerimistoimikuid on palju rohkem (u 70 000, st peaaegu kolm korda rohkem kui 2010. aastal). Toimikuid koostavad paljud väikesed andmeteabe vahetuse foorumid (SIEFid) või üksikregistreerijad ja nende hulgas on varasemast palju rohkem VKESid. See tähendab, et ECHA peab koostöös sidusrühmadega töötama välja teistsuguse registreerijatele teabe jagamise meetodika ning vaatama läbi registreerijatele mõeldud toe ja abivahendid. Peale selle peab ECHA täiustama oma esitamissüsteeme ja ressursse, et need suudaks paljude toimikute menetlemisega nõutava aja jooksul toime tulla.

Kuna ettevõtjad on teada andnud, et registreerimistoimikuid hakatakse esitama juba 2016. aastal, et jagada töö mitmele aastale, sest toimikuid on tõesti väga palju, peavad ettevalmistustööd algama 2014. aastal. Koostöös sidusrühmadega kavatakse ECHA koostada aastateks 2015–2018 menetluste, IT-vahendite ja registreerijatele mõeldud toe kohandamise ja lihtsustamise üldtegevuskava. Tegevuskava hõlmab ka soovitusi, mis komisjon esitas 2013. aastal REACH-määruse läbivaatamise aruandes, kusjuures suuremat tähelepanu pööratakse VKEde erivajadustele. Eesmärk on õigeks ajaks välja uurida, mis võiks takistada VKESid osalemast tulemuslikult SIEFides või esitamast andmeid ühiselt (vt andmevahetus).

2014. aastal pakub ECHA ka tuge Horvaatia ettevõtjatele, kelle esimene aastas vähemalt ühe tonni jagu toodetavate või imporditavate kantserogeensete, mutageensete ja reproduktiivtoksiliste ainete ning aastas vähemalt 100 tonni jagu toodetavate või imporditavate faasiainete registreerimise tähtaeg on 1. juuli 2014.

Teist liiki toimikute (sh biotsiiditoimikud ja PIC-teated) esitamine

Euroopa innovatsiooni edendamise eesmärgil saavad ettevõtted taotleda ajutist vabastust nende ainete registreerimiskohustusest, mida kasutatakse toote- ja tehnoloogiaalases uurimis- ja arendustegevuses (PPORD-teated). ECHA suurendab jõupingutusi PPORD-erandi paremaks teadvustamiseks eelkõige VKEde seas. Esimesed PPORD-erandid aegusid 2013. aasta juunis ja erandi pikendamise taotlusi on oodata pidevalt kogu 2014. aasta vältel. Seega on 2014. aasta esimene aasta, mil ECHA rakendab aasta läbi kõiki REACH-määruse kohaseid PPORD-sätteid.

Et kemikaaliregulatsioon oleks Euroopas tõhus, on ECHA-le antud ülesanne menetleda peale REACH- ja CLP-määruse kohaste andmete ka kahe uue õigusakti – biotsiidimääruse ja teabel põhineva nõusoleku määruse – kohaseid toimikuid. 2013. aasta viimases kvartalis esitatud biotsiiditoimikute menetlemise esmakogemuste alusel püüab ECHA 2014. aastal lihtsustada ja automatiseerida biotsiidide andmete esitamist, et see oleks liikmesriikide pädevate asutuste, ettevõtjate ja ECHA enda jaoks tõhusam. PIC-teateid menetletakse esialgu olemasoleva ohtlike kemikaalide eksportimise ja importimise Euroopa andmebaasi EDEXIM süsteemi abil ja aasta teises pooles minnakse üle uue põlvkonna esitamissüsteemile. Täpsem info ECHA töö kohta biotsiidide ja PICi valdkonnas on vastavalt 16. ja 17. tegevuse kirjelduses.

Samuti võtab ECHA endiselt vastu allkasutajate aruandeid, teateid toodetes sisalduvatest väga ohtlikest ainetest, autoriseerimistaotlusi, alternatiivse nimetuse taotlusi ja teateid CLP-määruse kohase andmiku jaoks ning neid tuleb nõuetekohaselt menetleda.

Kemikaaliohutuse hindamise (CSA) arengukava

ECHA tahab koos sidusrühmadega suurendada riskijuhtimisnõuannete edastamise mõju tarneahelas. Tähtsaimad tegevused selle saavutamiseks on 2013. aasta CSR/ES-tegevuskavas¹, milles on ka REACH-määruse läbivaatamisest tulenenud soovitusel parandada laiendatud ohutuskaartide koostamist, levitamist ja kasutamist. ECHA tegutseb koos sidusrühmadega, et tegevuskava rakendada. Samuti jätkatakse ECHA sidusrühmade kokkupuutestsenaariumide teabevahetustvõrgustiku ENES juhtimist, mille kaudu aidatakse rakendada ja levitada tegevuse tulemusi. Kemikaaliohutuse hindamise ja kokkupuutestsenaariumide tegevuskava elluviimise esimene etapp on küllaltki ressursimahukas, kuid seda õigustab tulevane põhikas, sest kavandatud tegevus parandab kemikaalide ohutut kasutamist kogu Euroopas.

2014. aastal laiendab ECHA nende ainete loetelu, mille jaoks on ta IT-vahendites olemas kemikaaliohutuse hindamise meetodika. 2013. aastal analüüsi, kas ebatüüpiliste kemikaaliohutuse hindamise juhtumite jaoks on sobivat meetodikat. Analüüsi tulemuste põhjal arendatakse edasi kemikaaliohutuse hindamise ja aruandluse vahendit (Chesar) ja rahvusvahelist unifikseeritud kemikaaliteabe andmebaasi (IUCLID), et kohendada olemasolevat meetodikat. Samuti jätkab ECHA tihedas koostöös sidusrühmadega struktureeritud elektroonilise kemikaaliohutuse aruande (CSR) vormi väljatöötamist ja selliste kokkupuutestsenaariumide näitlikustamist, mille korral on vaja rohkem nõu.

Et kemikaalide kasutamine oleks tarneahelas üha ohutum, pakub ECHA rohkem tuge allkasutajatele ja töötab vajaduse korral nende jaoks välja või täiustab olemasolevaid abivahendeid, et aidata neil täita oma kohustusi. See hõlmab ka registreerijate toetamist, et levitatavad kokkupuutestsenaariumid oleksid selged ja täpsed, allkasutaja kemikaaliohutuse aruande koostamisega seotud küsimuste selgitamist ning nõustamist segude ohutu kasutamise kohta. Veel teeb ECHA eraldi tööd selle nimel, et laiendada kontakte keemiatööstuseväliste allkasutajatega, kellel on samuti REACH-kohustused.

2013. aastal tehtud kohaldamisala määratluse alusel vaatab ECHA üle olemasolevad kokkupuute hindamise abimaterjalid ja kavandab strateegia nende järkjärguliseks läbivaatamiseks ja täiustamiseks, võttes arvesse suurenevaid teadmisi olemasolevatest ja väljatöötatavatest kemikaaliohutuse hindamise meetoditest.

¹ REACH-määruse kemikaaliohutuse aruannetes ja laiendatud ohutuskaartidel esitatava kemikaalide ohutu kasutamise teabe kvaliteetsemaks muutmise tegevuskava.

Andmete jagamine ja aine identifitseerimine

Andmete jagamiseks on kaks võimalust: eelregistreeritud faasiainete teabe vahetamise foorumite (SIEF) loomine ja muude ainete korral päringud (ettevõtted esitavad ECHA-le päringu, et saada ühendust teiste sama aine registreerijatega). ECHA tegutseb võimalike andme jagamisvaidluste lahendamisel vahekohtunikuna. Varasematel aastatel saadud kogemuste põhjal võib öelda, et 2014. aastal jääb päringutoimikute (sh potentsiaalsetele registreerijatele üle 12 aastaste andmete andmine) menetlemise töökoormus küllaltki suureks. ECHA-le lahendamiseks esitatud andmevahetusvaidluste arv peaks 2013. aastaga võrreldes vähenema. 2013. aastal oli selliseid vaidlusi teise registreerimistähtaja tõttu kõige rohkem.

Andmevahetus saab olla edukas üksnes siis, kui kõik osalised saavad aine identifitseerimisest hästi aru. Aine määratlus on kõigi ECHA hallatavate regulatiivprotsesside alus, sest vaid üheselt mõistetav aine identifitseerimine tagab kogu raamistiku hea toimimise. Sellepärast on aine identifitseerimise kvaliteedi parandamine ECHA üks prioriteete ja töökoormus selles valdkonnas jääb ka 2014. aastal suureks. 2013. aastal alustatud süsteemne töö aine identifitseerimise probleemidega, mis registreerimistoimikutes on ilmnenud, on kõige mahukam just 2014. aastal. Eelkõige kontrollib ECHA toimikuid, mille esitajatele saadeti esimesed aine identifitseerimise probleemidest teatavad kirjad pärast 2013. aasta tähtaega. Samuti võidakse korraldada sihipäraseid aine määratluse vastavuskontrolle nende toimikute puhul, mille esitajad ei reageerinud ECHA esialgsetele märkustele ega kõrvaldanud mittevastavusi. Eesmärk on järk-järgult parandada registreerimisel esitatava aine identifitseerimise teabe üldist kvaliteeti. Selle tööga saadud kogemusi võetakse arvesse, kui 2018. aasta üldtegevuskava osana koostatakse kava, kuidas saavutada 2018. aasta registreerimistoimikutes nõutavat kvaliteeditaset.

Valmistudes ainete identifitseerimise ja nimetamise juhendi ajakohastamiseks, jätkab ECHA 2013. aastal alustatud tööd aine samasuse tuvastamise meetodika ja kriteeriumide selgitamisega. Oluline lähtematerjal selleks on kahe 2013. aastal korraldatud ainete identifitseerimise seminari tulemused ja REACH-määruse ajakohastatud VI lisa (mille Euroopa Komisjon eeldatavasti esitab 2013. aasta lõpuks), milles on kohandatud teatud nõudeid ka nanoainete jaoks.

Veel üks tegevusvaldkond on järgida REACH-määruse läbivaatamisaruannet, mille kohaselt on vaja rohkem regulatiivprotsessidega seotud juhendeid ja tuge eelkõige VKEdele, eriti seoses läbirääkimistega SIEFides andmetele juurdepääsu saamise ja ühise esitamise küsimustes. ECHA teeb koostööd komisjoni ja teiste sidusrühmadega, et leida võimalikud lahendused ja jälgida nende tulemuslikkust.

Teabe levitamine: üldsuse elektrooniline juurdepääs teabele

Registreerimistoimikutes oleva info levitamisel on kaks tähtsat eesmärki. Esiteks saavad nii kõik Euroopa kodanikud tasuta teavet ainete kohta, millega nad võivad kokku puutuda, ja teha kemikaalide kasutamise kohta teadlikke otsuseid. Teiseks ajendab teabe avaldamine ECHA veebilehel ettevõtteid esitama usaldusväärset, teaduslikult paikapidavat ja arusaadavat teavet, sest ECHA avaldab selle saadud kujul, andmete paikapidavust kontrollimata.

Et avalikkus ja kodanikuühiskond näeks võimalikult suurt osa ECHA ainulaadsest andmebaasist, kavatakse amet avaldada 2013. aasta tähtajaks esitatud ja veel avaldamata registreerimistoimikud 2014. aastal. Samuti jätkab ECHA klassifitseerimis- ja märgistusandmiku regulaarset ajakohastamist kogu aasta jooksul (vt 4. tegevus). Biotsiiditoimikute heakskiidetud toimeainete ja autoriseeritud toodete teavet avaldati juba 2013. aastal ja 2014. aastal see protsess kiireneb, sest olemasolevaid

teabevisüsteeme uuendatakse, et uusi toimikuliike saaks menetleda ettenähtud aja jooksul. Kogu teave saadetakse Majanduskoostöö ja Arengu Organisatsiooni (OECD) portaali eChemPortal, et see oleks nähtav üle maailma.

2014. aastal uurib ECHA ka kahe 2013. aastal lõpetatud uuringu tulemusi: sidusrühmi kaasanud uuring teabeviportaali kasutatavuse kohta ja IT-arhitektuuri läbivaatamine (vt 6. tegevus). Selle põhjal arendatakse järgmise põlvkonna teabevisüsteemi, mis peaks kasutusvalmis saama 2015. aastal ja millel on keskse pääsupunkti funktsioon. See ühendab kogu lehel avaldatud kemikaaliteabe sõltumata sellest, mis regulatiivprotsessiga (REACH, CLP või biotsiidid) on teave seotud, ning võimaldab kohandada andmete esitusviisi erinevate vaatajate jaoks (nt avaldada sihtotstarbelised jaotised või kokkuvõtted). Nii peaks märgatavalt paranema kasutatavus ja loetavus.

Ärihuvide kaitsmiseks võivad ettevõtted taotleda teatava registreerimistoimikus esitatud teabe avaldamata jätmist. ECHA hindab, kas taotlused on põhjendatud. 2013. aasta tähtjaks esitatud toimikutega seotud taotluste arv võimaldab nende menetlemisega alustada 2014. aastal. Esmajoones soovitakse lõpetada 2013. aastal algatud menetlused ja vaadata läbi uued IUPAC-nimetuste taotlused eelkõige neis toimikuis, milles on katsetamissetpanekud selgroogsete loomadega, et üldsusega konsulteerimise ajaks oleksid need seotud konkreetse aine identifitseerimisandmetega. ECHA kontrollib ka, et pakutud avaldatav nimetus, mis varjab aine terviklikku keemilist identiteeti, annaks siiski aine olemuslike omaduste kohta piisavalt teavet.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõik REACH-, biotsiidi- ja PIC-toimikud, päringud ja andme jagamisvaidlused läbivad nõutavad kontrollid ja nende kohta tehakse otsused ning konfidentsiaalsustaotlusi hinnatakse standardkorra kohaselt, tagades probleemsete toimikute õigeaegse tuvastamise eesmärgiga edendada nende ajakohastamist ja mõjutada andmete kvaliteeti. Kõike seda tehakse õigusaktides ettenähtud tähtaegade piires või sisemisi eesmärgi silmas pidades.
2. Otsused on hästi põhjendatud ning tehniliselt ja teaduslikult kvaliteetsed.
3. Kõikides registreeritud ainete toimikutes, klassifitseerimise ja märgistamise teadetes ning biotsiiditoimikutes sisalduv teave on sidusrühmadele ja üldsusele kergesti kättesaadav mõistliku aja jooksul pärast aine registreerimist / teate esitamist.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ette nähtud aja jooksul menetletud registreerimistoimikute, PPORD-teadete, biotsiiditaotluste ja PIC-teadete protsent	100%	REACH-ITis märgitud aeg Igakuised aruanded
Ametisese tähtaja (20 tööpäeva) jooksul menetletud päringute protsent	80%	REACH-ITis märgitud aeg Igakuised aruanded
Õigusaktides ette nähtud / ametisese tähtaja jooksul lahendatud andme jagamisvaidluste protsent	100%	Hindamiseks kulunud märgitud aeg Igakuine seire

Registreerimistähtjaks 31. mai 2013 edukalt esitatud registreerimistoimikute avaldamise protsent	98%	Registreeritud avaldamisprotsent Igakuine seire
Huvitatud isikute rahulolu ECHA-le toimikute esitamise ja teabeleviga ning ECHA tegevusega avaldatavate kemikaaliohutuse aruannete ja kokkupuutestsenaariumide kvaliteedi parandamisel	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

Registreerimine ja toimikute esitamine

- Ligikaudu 6000 registreerimistoimikut (peamiselt ajakohastamine) ja 300 PPORD-teadet (sh pikendustaotlused) on läbinud täielikkuse kontrolli ning neile on vajaduse korral määratud vastavalt registreerimis- või PPORD-teate number.
- PPORD-teadete kohta on tehtud kuni 40 otsust.
- Kuni 30 biotsiiditaotlust (uute toimeainete, pikendamise, läbivaatamise või ELi autoriseeringu saamise taotlused) on menetletud ja edastatud liikmesriikidele.
- Menetletud on umbes 4000 PIC-teadet.
- Koostatud on üldtegevuskava 2018. aasta registreerimistähtjaks.

Toimikute kvaliteet

- Koostatud on tehnilise terviklikkuse kontrolli täiustamise kava.
- Välja on antud toimikute kvaliteedi abivahendi värskem versioon.
- 2013. aastal vaheainetena registreeritud ainete toimikud on kontrollitud ja registreerijaid on leitud puudustest teavitatud.
- 2013. aastal kehtestatud strateegia kohaselt on kontrollitud 2013. aasta ja kui asjakohane, siis ka 2010. aasta tähtjaks saadud toimikutes esitatud aine identifitseerimist ja registreerijaid on leitud puudustest teavitatud.
- Koostatud on kava aine identifitseerimise kvaliteedi tagamiseks 2018. aasta registreerimistoimikutes.
- Loodud on sõelumise / tähtsusjärjestuse määramise abivahendite raamistik.

Kemikaaliohutuse hindamise programm

- Avaldatud on allkasutajatele mõeldud praktilise juhise täiendatud versioon (kuidas käsitleda kokkupuutestsenaariume ja millised on head kokkupuutestsenaariumid).
- Avaldatud on allkasutaja kemikaaliohutuse aruande näidised.
- Esitatud on ettepanek struktureeritud kemikaaliohutuse aruande andmete kohta.

Aine identifitseerimine ja andmete jagamine

- Ettenähtud ajavahemiku jooksul on menetletud ligikaudu 1300 uut päringut, millele on vastuvõtmisel antud päringu number.
- Lahendatud on umbes seitse uut ja pooleliolevat andme jagamisvaidlust.

Teabe levitamine

- Esialgne hinnang on antud kuni 750 konfidentsiaalsustatlusele aastast 2013.
- Registreerimistoimikutest, klassifitseerimis- ja märgistusandmikust ning biotsiiditoimikutest pärinev teave on avaldatud ECHA veebilehel ja lingitud OECD portaaliga eChemPortal.

1.2. Hindamine (2. tegevus)

Toimikute hindamine koosneb katsetamisetpanekute läbivaatamisest ja vastavuskontrollist. Vastavuskontrolli eesmärk on uurida, kas registreerimistoimikus on esitatud REACH-määruses nõutav teave. Katsetamisetpanekute hindamise eesmärk on tagada, et aine kohta esitatav teave vastaks tegelikule teabevajadusele ja et ei tehtaks tarbetuid loomkatseid.

Aine hindamise eesmärk on koguda infot, mille põhjal selgitada välja, kas aine võib ohustada inimest või keskkonda. Aineid hindavad liikmesriikide pädevad asutused, võttes arvesse kogu olemasolevat teavet ja registreerijatele esitatud lisateabe nõudeid, kui see on asjakohane. Aine hindamiseks on koostatud ühenduse hindamisplaan (CoRAP) ainete jaoks, mida tuleb hinnata. Aine hindamine ühendab ECHA strateegilise eesmärgi parandada registreerimistoimikute kvaliteeti teise strateegilise eesmärgiga – tagada andmete arukas kasutamine, et regulatiivne kemikaalihaldus oleks tulemuslik.

1. Olulisim 2014. aastal

Toimikute hindamine

Vastavuskontrolli raames jätkab ECHA keskendumist toimikute nendele osadele, mis on aine ohutu kasutamise seisukohalt eriti olulised. Samuti jätkab ECHA kogu toimiku vastavuse kontrollimist, võttes aluseks kas juhusliku valiku või probleemkohad. Leidudest antakse ettevõtjatele iga-aastase hindamisaruande ja veebiseminaride kaudu teada, ärgitades neid toimikuid vabatahtlikult täiustama. 2013. aastal probleemkohtade ja sihipäraste vastavuskontrollide jaoks välja töötatud IT-vahendeid kasutatakse nüüd ohuandmete tõhusaks sõelumiseks ning toimikute prioriteetsuse määramiseks ja vastavuskontrolliks valimiseks. Valimisel arvestatakse nii aine hindamise kui ka regulatiivse riskijuhtimise vajadustega.

2013. aasta eesmärkidega seoses sihipärasema vastavuskontrolli rakendamise kogemuse alusel vaadatakse 2014. aastal läbi valitud meetodi tõhusus ja tulemuslikkus, et see vastaks ka edaspidi nii ECHA kui ka sidusrühmade ootustele. Peale selle valmib kemikaaliohutuse aruannete süstemaatilise vastavuskontrolli kava. Selleks jätkab ECHA eelkõige põhjalikke arutelusid liikmesriikide pädevate asutuste ja komisjoniga.

Saavutanud eesmärgi teostada vastavuskontroll 5%le 2010. aasta registreerimistähtajaks esitatud kahe suurima kogusevahemikuga toimikutest, kavatseb ECHA 2014. aastal kontrollida 2013. aasta tähtajaks esitatud registreerimistoimikuid. Sellele vaatamata tahetakse IT-vahendite abil kontrollida kõigi 2010. aasta toimikute vastavust ja tegeleda kõige probleemsemate toimikutega, mistõttu jätkub ka suure kogusevahemikuga 2010. aasta toimikute vastavuskontroll.

Katsetamisetpanekute kohta jätkab ECHA otsuste tegemist süstemaatilisel viisil. Eesmärk on teha otsus 2013. aasta tähtajaks esitatud 376st sellise ettepanekuga toimikust vähemalt kolmandiku kohta, analüüsides esmajärjekorras ettepanekuid ainete kohta, mis on või võivad olla püsivad, bioakumuleeruvad ja toksilised (PBTd), väga püsivad ja väga bioakumuleeruvad (vPvB), ülitundlikkust põhjustavad, kantserogeensed, mutageensed või reproduktiivtoksilised või mis on klassifitseeritud ohtlikeks ja mille kasutamine põhjustab laialdast ja hajutatud kokkupuudet.

Märkimisväärne osa ressursse tuleb eraldada 2013. ja isegi 2012. aasta otsusekavandite kohta otsuste tegemiseks. Juhtumite arvukus koormab liikmesriikide pädevaid asutusi ja liikmesriikide komiteed, kui liikmesriikide pädevad asutused teevad endiselt muudatusettepanekuid paljude otsusekavandite kohta.

Üha suurem osa toimiku hindamise ressursidest tuleb eraldada ECHA toimikuhindamisotsustele vastusena esitatud teabe järelkontrollile ja riiklikele järelevalveasutustele kindla aluse andmisele, millele toetudes saaksid nad mittevastavate toimikute suhtes meetmeid võtta.

ECHA täiustab pidevalt oma ressursside kasutamise tõhusust ja tulemuslikkust. Samuti loodab ECHA märgatavalt parandada oma võimet tulemuslikult tegeleda teaduslikult keeruliste hindamisküsimustega (nt reproduktiivtoksilisus, analoog- või kategooriameetodil põhinevad toimikud, nanomaterjalid ja endokriinseid häireid põhjustavad ained). Nende teemade käsitlemiseks on vaja nii aega kui ka ressursse.

Aine hindamine

ECHA tagab ka riskihindamise seisukohalt tõhusa aine hindamise. Selleks valitakse ühenduse hindamisplaani kandidaatsained, mille risk inimestevisele ja keskkonnale on vaja välja selgitada või mille puhul on vaja lisateavet, mida ei saa toimiku hindamise käigus nõuda. Selle üks eeltingimus on edukas suhtlus liikmesriikide pädevate asutustega ja nende osalus järkjärgulises ühenduse hindamisplaani (2015–2017) neljanda iga-aastase ajakohastatud versiooni ettevalmistamises. Selleks antakse liikmesriikide pädevatele asutustele võimalus teatada huvipakkuvatest ainetest ja kommenteerida ECHA ettepanekuid enne ühenduse hindamisplaani iga-aastase ajakohastatud versiooni kavandi ametlikku esitamist liikmesriikidele ja liikmesriikide komiteedele. Samuti tahetakse tagada liikmesriikide pädevate asutuste ühtlasem osalus aine hindamises.

2011. aastal kokku lepitud hinnatavate ainete prioriseerimise kriteeriumid vaadatakse läbi ja vajaduse korral neid ka täiendatakse, võttes arvesse esimesi aine hindamise kogemusi ja võimalikke muutusi REACH-määruse lisades. Ühenduse hindamisplaani edasiarendamisel on tähtis tagada sarnase struktuuriga ainete tulemuslik ja tõhus hindamine. See kooskõlastatakse väga ohtlike ainete 2020. aasta tegevuskavas ettenähtud sõelumisega (vt 3. tegevus), kus vaadeldakse ainerühmi.

Pärast ainete hindamise teist vooru peab ECHA suutma läbi töötada üha suurenevat hindamiste arvu ning liikmesriikide pädevate asutuste koostatud otsusekavandeid ja lõplikke otsuseid. ECHA ülesanne on tagada liikmesriikide pädevate asutuste koostatud otsuste, hindamisaruannete ja järelduste ühtsus, põhimõtteühtsus ja õiguslik põhjendatus, olles tegelikult hindamises vaid piiratud koordineerivas rollis. ECHA tahab tagada aine hindamise tõhusa kooskõlastamise pideva toimikute hindamise ja sama aine regulatiivse riskijuhtimisega ning avaldab aine hindamise otsuste ja aruannete mittekonfidentsiaalseid versioone. Koostöös liikmesriikide pädevate asutuste ja komisjoniga uurib ECHA, kuidas väga ohtlike ainete tegevuskava raames tõhusalt kooskõlastada aine hindamise järeldusi ja riskijuhtimisvõimaluste analüüsi.

ECHA jätkab liikmesriikide pädevate asutuste toetamist ja nendega suhtlemist aine hindamise valdkonnas, korraldades seminare ja tehnilisi koosolekuid, andes välja praktilisi juhendeid ja kontrollides otsusekavandite põhimõtteühtsust. Aine hindamise protsessi halduse ja toetuse eeltingimuseks on tõhusad haldustavad.

Aruandlus

ECHA hindamisaruanne² avaldatakse veebruari lõpuks ja see sisaldab soovitusi potentsiaalsetele registreerijatele tulevaste registreerimistoimikute kvaliteedi

² REACH-määruse artikkel 54.

parandamiseks. Peale selle esitab ECHA komisjonile ka teise aruande loomi mittekasutatavate katsete meetodite ja -strateegiate rakendamise kohta.³

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Toimikute hindamise kohta koostatakse teaduslikult usaldusväärsed ja õiguslikult korrektsed otsuste kavandid ja lõplikud otsused, mis on kooskõlas õigusnõuete ja ECHA strateegia kohaste mitmeaastaste plaanidega.
2. Kõik aine hindamised on kirjas ühenduse hindamisplaanis, nende koostamine ja menetlemine toimub teaduslikult, tehniliselt ja õiguslikult kvaliteetselt, kokkulepitud standardkorras ning õigusaktides ettenähtud tähtaegade jooksul.
3. Toimiku ja aine hindamise otsuste täitmise üle teostatakse järelevalvet kohe pärast otsuses nimetatud tähtaja saabumist ning liikmesriikide asutustele antakse tulemustest ja nendepoolset tegutsemist nõudvatest juhtumitest teada.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ettenähtud tähtaja jooksul hinnatud toimikute ja ainete protsent	100%	Igakuine ametisisene aruanne
2013. aasta tähtajaks saadud toimikutes sisaldunud katsetamisettepanekute läbivaatamise protsent, et täita õigusaktides sätestatud nõue esitada otsuse kavand 1. juuniks 2016	33%	Igakuine ametisisene aruanne
2013. aasta tähtajaks esitatud toimikute vastavushindamise protsent eesmärgist saavutada nende hindamiste osakaaluks 5%	20%	Igakuine ametisisene aruanne
Selliste järelhindamiste protsent, mille tähtaeg on 2014. aastal ja mis on tehtud kuue kuu jooksul pärast lõpliku toimiku hindamise otsuses kehtestatud tähtaega	75%	Ametisisene kvartaliaruanne
Liikmesriikide pädevate asutuste rahulolu toega, mida ECHA aine hindamisel on osutanud	Suur	Iga-aastane uuring

³ REACH-määruse artikli 117 lõige 3.

3. Peamised tulemused

- Üle 300 2012. ja 2013. aastal tehtud lõpliku toimiku hindamise otsuse on menetletud ja vastu võetud.
- Tehtud on 275 vastavuskontrolli, mille tulemusena on koostatud ligikaudu 150 uut otsuse kavandit.
- Vähemalt 200 katsetamisettepaneku analüüsi järel on koostatud otsuse kavandi.
- Koostatud on kemikaaliohutuse aruannete süstemaatilise vastavuskontrolli kava.
- Ühenduse hindamisplaani teine ajakohastatud versioon on esitatud 2014. aasta märtsi lõpuks ja kolmas on esitatud liikmesriikide komiteele 2014. aasta oktoobri lõpuks.
- Tehtud on vähemalt 35 aine hindamise järeldust või lõplikku otsust, millega nõutakse lisateavet.
- Tehtud on 300 toimikute hindamise järelkontrolli.
- Koostatud on iga-aastane hindamisaruanne (artikkel 54) ja asjakohased teatised.
- Liikmesriikide pädevatele asutustele on hindamisülesannete täitmiseks antud teaduslikku, haldusalast ja õiguslikku tuge.
- Korraldatud on vähemalt üks aine ja toimiku hindamise seminar.
- Toimiku hindamise strateegia on läbi vaadatud ja plaanid 2013. aasta toimikutest 5% vastavushindamiste lõpuleviimise saavutamiseks on kokku lepitud.

1.3. Riskijuhtimine (3. tegevus)

ECHA riskijuhtimisülesanded hõlmavad väga ohtlike ainete (VOAde) kandidaatainete loetelu ajakohastamist, komisjonile regulaarsete soovitude andmist sellesse loetellu kuuluvate ainete lisamiseks autoriseerimisloetellu (autoriseerimisele kuuluvate ainete loetelu; REACH-määruse XIV lisa) ja autoriseerimistaotluste menetlemist.

Vastuvõetamatult ohtlikud ained võidakse ELis üldse ära keelata või piirata nende kasutamist vaid teatud kasutusala-dega (REACH-määruse VIII jaotis). Komisjon võib paluda ECHA-l koostada piiranguettepanekud või vaadata läbi olemasolevad piirangud. Ka liikmesriigid esitavad piiranguettepanekuid, mis saadetakse pärast vastavuse kontrollimist arvamuse kujundamiseks riskihindamise komiteele ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele.

1. Olulisim 2014. aastal

Riskijuhtimisvajaduste tuvastamine

ECHA rakendab koos liikmesriikide ja komisjoniga 2014. aastal esimest korda kogu aasta VOAde üldtegevuskava (koostatud aastani 2020)⁴. Tuginetakse 2013. aastal koostatud üksikasjalikule üldtegevuskava rakenduskavale, mille kohaselt keskendutakse viiele peamisele ainerühmale: kantserogeensed, mutageensed või reproduktiivtoksilised ained; endokriinseid häireid põhjustavad ained; (hingamisteede) ülitundlikkust põhjustavad ained; püsivad, bioakumuleeruvad ja toksilised ained või väga püsivad ja väga bioakumuleeruvad ained ning nafta ja naftasaadused. Et saavutada 2020. aasta poliitiline eesmärk – kanda kõik asjaomased praegu teada olevad VOAd kandidaatainete loetellu – ja luua hea alus edasiseks regulatiivseks riskijuhtimiseks ka pärast 2020. aastat, on vaja kujundada ühine arusaam tegevuskava rakendamiseks vajalikest tegevustest ja meetoditest. Tehakse ka jõupingutusi rohkemate liikmesriikide kaasamiseks, et jagada suur töökoormus kõikide partnerite vahel. Selle muudab veelgi keerulisemaks tegevuskava vahe-eesmärk teha 2014. aasta lõpuks 80 aine riskijuhtimisvõimaluste analüüs.

ECHA toetab esmajoones rakendamise koordineerimist, sealhulgas konkreetsete koordineerimis- ja eksperdirühmade tööd ning riskijuhtimisekspertide koosolekuid. 2014. aastal alustab tööd (võimalikke) endokriinseid häireid põhjustavate ainete sõelumist ja tuvastamist toetav eksperdirühm. Algab metoodika väljatöötamine nafta- ja söesaaduste jaoks. ECHA arendab edasi riskijuhtimisvõimaluste analüüsi, mis aitab otsustada, milline on parim regulatiivvahend – selleks võib peale autoriseerimise olla piirang, klassifikatsiooni ja märgistuse ühtlustamine või mõni muu ELi regulatiivmeede. Ainete VOAdena määratlemise ettepanekute arv on veel teadmata, sest see sõltub riskijuhtimisvõimaluste analüüside arvust ja tehtud järeldustest. ECHA annab sellesse töösse oma panuse, aidates komisjonil koostada riskijuhtimisvõimaluste analüüsi ja, kui asjakohane, riskijuhtimismeetmete ettepanekuid kuni viie aine kohta.

ECHA ise keskendub ainete sõelumisele, jälgides, et see oleks kooskõlas teiste REACH-määrusest tulenevate sõelumistega (nt aine hindamine), ja esitab ülevaateid erinevate ainerühmade õigusliku staatuse kohta. 2013. aasta registreerimisandmeid ning vastavuskontrolli ja omaalgatusliku ajakohastamise tulemusena saadud andmeid sõelutakse, et teha kindlaks, kas neis on lünki ja/või kas on vajadust regulatiivmeetmete järele.

Kaasatud ametiasutused on selgelt tunnistanud vajadust avatud ja läbipaistva teabevahetuse järele seoses tegevuskava elluviimisega. Sellepärast tuleb esimese

⁴ Väga ohtlike ainete tuvastamise ja REACH-määruse riskijuhtimismeetmete rakendamise tegevuskava aastani 2020.

rakendusaasta jooksul pöörata eritähelepanu teabevahetuskavale, mis on tegevuskava rakendamise oluline osa. Üks teabevahetuse tähtis komponent on esimene iga-aastane eduaruanne.

Autoriseerimine

Väga ohtlike ainete identifitseerimine ja XIV lisa soovitus

2020. aastani koostatud tegevuskava rakendamine pikendab kandidaatainete loetelu ainetega, mille peaks lühemas või pikemas perspektiivis välja vahetama. PBTde ja endokriinseid häireid põhjustavate ainete eksperdirühmad peaksid tuvastama kandidaatainete loetellu tõenäoliselt lisatavad ained. Praegu näib, et paljudel juhtudel on nende tuvastamiseks vaja saada toimiku või aine hindamise otsuste abil lisateavet.

ECHA koostab jätkuvalt igal aastal ühe soovituselise aine lisamiseks autoriseerimisloetellu. Kuna kandidaatainete loetelu üha pikeneb, võib VOAd tegevuskava rakendamiseks olla vaja prioriseerida XIV lisa.

Autoriseerimistaotlused

Käesoleva tööprogrammi vastuvõtmise ajaks on ECHA juba saanud esimesed autoriseerimistaotlused ja ettevõtjad on teatanud veel mõnest taotlusest. Samuti on ECHA alustanud keerukat arvamuse kujundamise protsessi riskihindamise komitees (RAC) ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitees (SEAC), mis lõpetatakse 2014. aastal. ECHA (sh selle komiteed) menetleb esimesi taotlusi ja koostab nende kohta läbipaistval ja tõhusal viisil kvaliteetsed arvamused, mis aitavad komisjonil teha autoriseerimisotsuseid. ECHA kavatses innukalt edendada kolmandate isikute osalust iga taotlusega seotud konsulteerimises, et otsustusprotsessi jõuaks asjakohane teave praegustest alternatiivsetest ainetest ja alternatiivtehnoloogiast.

On näha, et ettevõtjad kavatsesid 2014. aastal esitada sama palju taotlustoimikuid kui 2013. aastal. Niisiis valmistub ECHA vastu võtma kuni 20 uut autoriseerimistaotlust. ECHA jälgib seda protsessi hoolega, et vajaduse korral kohandada enda ja oma komiteede tegevust enne 2015. aastal oodatavat järsku taotluste arvu kasvu. Eriti nõudlik ülesanne on katsetada taotlejate, kolmandate isikute ja komiteeliikmetega suhtlemise vahendeid ja neid töös hoida.

Autoriseerimistaotluse esitamise kavatsuse teadete põhjal annab ECHA taotlejatele võimaluse paluda infokohtumist. Sellised kohtumised on osutunud ettevõtjatele heaks võimaluseks saada selgitusi taotluste koostamise ja esitamise seotud võimalike tehniliste küsimuste kohta.

2014. aastal tuleb eritähelepanu pöörata sellele, et allkasutajad (sh VKEd) oleksid loanõudest teadlikud ja oleksid kursis ka sellega, kuidas luba saada. Kõikide sidusrühmade üldise teadlikkuse parandamiseks jätkab ECHA potentsiaalsetele taotlejatele seminaride korraldamist ja võimaluse korral korraldab ka komiteedele aineteemalise seminari.

ECHA jätkab kandidaatainete loetellu kuuluvate ainete registreeritud kasutusvaldkondade vaheainestaatuskontrollimist, sest see võib otseselt mõjutada XIV lisa kohast prioriseerimist ja annab ettevõtjatele selguse, kas on vaja valmistada autoriseerimistaotluse esitamiseks või mitte.

Piirangud

Iga piirangu toimik on ulatuse ning hindamist vajavate teaduslike ja tehniliste küsimuste poolest üsna unikaalne. Sellist mitmekesisust arvesse võttes ei ole ECHA-I ja

eelkõige komiteedel lihtne arvamusi koostada ning tagada, et neid menetletakse teaduslikult, tehniliselt ja õiguslikult kvaliteetselt, et pakkuda kindlat alust komisjoni otsustele.

ECHA toetab riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee ettekandjaid piirangute toimikute kohta arvamuste koostamisel. 2014. aastal esitatavate arvamuste arv sõltub 2013. aastal ja 2014. aasta alguses saadud XV lisa kohaste piirangute toimikute arvust.⁵ ECHA sekretariaat pakub ka edaspidi riskihindamise komiteele, sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele ja jõustamisteabe vahetamise foorumile arvamuste koostamisel kvaliteetselt ja õigeaegset abi. Samuti pakub ta abi liikmesriikidele XV lisa kohaste piirangute toimikute koostamisel, näiteks soovi korral kas seminaride või konkreetse tagasiside kaudu. Peale selle pakub ECHA kasutajasõbralikumaid võimalusi XVII lisa lugemiseks oma veebilehel ning jätkab vastamist piirangute tõlgendamise ja jõustamise teemalistele küsimustele.

ECHA toetab komisjoni sobivaimate ainete identifitseerimisel, mille kohta ECHA koostab piirangute toimikud. Komisjoni taotlusel koostab ECHA 2014. aastal kuni kolm XV lisa kohast piirangute toimikut või vaatab läbi olemasolevad piirangud. ECHA jätkab nii palju kui võimalik komisjoni eritaotluse korral eksperdinõuannete ja -teenuste pakkumist, näiteks olemasolevate XVII lisa kohaste piirangute läbivaatamisel. Soovi korral pakub ECHA komisjonile tehnilist tuge piirangute toimikuid käsitlevate otsuste vastuvõtmisel; riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee vastavasisulised arvamused edastati komisjonile 2013.–2014. aastal.

Seoses XIV lissasse kuuluvate ainetelega on ECHA-I eriülesanne kaaluda pärast sulgemiskuupäeva, kas aine tootes kasutamisega kaasneb riske, mis pole piisavalt kontrolli all. Kui see on nii, tuleb koostada XV lisa nõuetele vastav toimik. Kuna kahe aine sulgemiskuupäevad on 2014. aastaks saabunud, peab ECHA dokumenteerima oma analüüsi järeldused, kas nende ainete kasutamisele toodetes on vaja kehtestada piirang.

Muu riskijuhtimisega seotud tegevus

ECHA jätkab teadmiste kogumist sotsiaal-majandusliku analüüsi praktilise kohaldamise kohta. 2013. aasta lõpuks või 2014. aasta alguseks avaldatakse tervise väärtustamise ja tervisele kahjuliku mõju vältimise uuringu tulemused. Seega saavad teatavaks esimesed andmed, kas kokkupuudetulemuste vältimise eest ollakse valmis kandma kulusid, ja neid arutatakse asjaomaste huvitatud isikutega. ECHA arendab edasi regulatiivse riskijuhtimisega seotud rakendamise- ja jõustamiskulude hindamise meetodeid. Samuti jätkab ECHA REACH-määruse sotsiaal-majandusliku analüüsi ja alternatiivide analüüsi tegijate võrgustiku NeRSAP kaudu sotsiaal-majandusliku analüüsi õpitubade korraldamist, käsitledes huvitatud isikutega autoriseerimistaotluste ja liikmesriikide pädevate asutustega piirangute teemat.

Koos teiste ELi institutsioonide, riiklike ametiasutuste ja ettevõtjate organisatsioonidega jätkab ECHA toodete importijate ja tootjate teadlikkuse parandamist nende toodetes sisalduvate VOAdega seotud kohustuste kohta.

⁵ Tööprogrammi koostamise ajal andis Rootsi teada kavatsusest esitada XV lisa piiranguaruanne nonüülfenool(etoksülaatide) kohta tekstiilitoodetes ja Prantsusmaa bisfenool-A kohta termopaberis ning komisjon on teatanud, et palub ECHA-I koostada XV lisa piiranguaranded kaadmiumi ja selle ühendite kohta värvides ja plastides, krüsotiili kohta membraanfiltrites ja dekabromodifenüüleetri kohta.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõikide autoriseerimis- ja piiramistoimikute koostamine ja menetlemine toimub teaduslikult, tehniliselt ja õiguslikult kvaliteetselt, kooskõlas ECHA standardkorruga ning õigusaktidega kehtestatud tähtaegade või eesmärkide piires. [Tugi komisjonile]
2. Ettevõtjatele, liikmesriikidele ja komisjonile pakutakse parimal võimalikul tasemel teaduslikku ja tehnilist tuge ja nõuandeid, et tuvastada täiendavat riskijuhtimist vajavad ained ja määrata kindlaks parimad riskijuhtimismeetodid (sh kokkupuutesenaariumide kasutamise edendamine).

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Edasise regulatiivse riskijuhtimise jaoks eelnevalt sõelutud registreeritud ainete protsent	25%	Ametisisene aastaaruanne
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul menetletud VOAd, piirangute ja autoriseerimistaotluste toimikute protsent	100%	Ametisisene igakuine aruanne
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste, ECHA komiteede, ettevõtjate, vabäühenduste ja teiste huvitatud isikute rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Koostatud on esimene iga-aastane eduaruanne VOAd tegevuskava (aastani 2020) rakendamise kohta.
- Tehtud on 2013. aasta registreerimisandmete eelanalüüs võimaliku regulatiivse riskijuhtimise jaoks.
- Komisjoni soovil on koostatud kuni viis riskijuhtimisvõimaluste analüüsi.
- Kandidaainete loetelu on üks või kaks korda ajakohastatud.
- Koostatud on uus soovitus VOAd lisamise kohta autoriseerimisloetellu (XIV lisa).
- Kantserogeensete, mutageensete või reproduktiivtoksiliste ainete õigusliku staatuse andmebaas on kasutusvalmis.
- Piiranguettepanekute esitajatele, riskihindamise komiteele ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele ning nende ettekandjatele on piirangute ja

autoriseerimistaotluste kohta arvamuste koostamiseks pakutud teaduslikku, halduslikku ja õiguslikku abi.

- Koostatud on kuni kolm XV lisa kohast piirangute toimikut (sh vajaduse korral toimikud või aruanded olemasolevate piirangute läbivaatamise kohta).
- Kirja on pandud järelused selle kohta, kas toodetes olevatele XIV lissasse kuuluvatele ainetele on vaja pärast sulgemiskuupäevi piiranguid kehtestada.
- Liikmesriikidele on korraldatud kuni kaks koolitusüritust ja seminare ning on jagatud nõuandeid, et aidata neil täita oma ülesandeid seoses XV lisa kohaste piirangute toimikute (sh sotsiaal-majandusliku analüüsi) koostamisega.
- Korraldatud on vähemalt üks toodete importijatele suunatud teabekampaania.
- Ettevõtjatele ja muudele huvitatud isikutele on korraldatud vähemalt üks autoriseerimistaotlustele (sh sotsiaal-majanduslikule analüüsile) pühendatud seminar.
- NeRSAPi kaudu on korraldatud vähemalt üks sotsiaal-majandusliku analüüsi teemaline seminar.
- Teada on saadud esimesed andmed kokkupuudetulemuste vältimise eest maksmise soovi kohta.
- Korraldatud on seminar REACH-määruse ja teiste ELi õigusaktide vaheliste seoste kohta.

1.4. Klassifitseerimine ja märgistamine (4. tegevus)

Ainete ja segude klassifitseerimine ja märgistamine võimaldab kemikaale ohutult toota ja kasutada. Tootjate, importijate ja allkasutajate kohustus on ained ja segud õigusaktides sätestatud nõuete kohaselt klassifitseerida ja märgistada ning teatada ohtlike ainete klassifikatsioonist. ECHA peab kõigi nende teadete kohta andmebaasi ehk klassifitseerimis- ja märgistusandmikku. Teatavatel juhtudel saavad liikmesriigid või ettevõtjad teha ettepaneku ühtlustada ELis mõne aine klassifikatsioon. Nii tekib tootjatel ja importijatel või allkasutajatel kohustus klassifitseerida aine ühtlustatud klassifikatsiooni kohaselt. ECHA toetab liikmesriike ja riskihindamise komitee ettekandjaid selliste ühtlustamissettepanekute koostamisel ja riskihindamise komiteed arvamuste koostamisel. Tavaliselt tehakse seda kantserogeensete, mutageensete ja reproduktiivtoksiliste (CMR) ainete ning hingamiseldite ülitundlikkust põhjustavate ainete puhul, kuid ühtlustada võib vajaduse korral ka muid ohuklasse.

1. Olulisim 2014. aastal

Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekute menetlemine

Kõigile taimekaitsevahendite ja biotsiidide toimeainetele kohaldatakse tavaliselt ühtlustatud klassifikatsiooni. Euroopa Toiduohutusamet (EFSA) hindab nende toimeainetega seotud riski, samal ajal kui ECHA hindab nende klassifitseerimise aluseks olevaid ohte. Nagu on sätestatud määruses (EÜ) nr 1107/2009 taimekaitsevahendite turuletoomise kohta, on kantserogeensete, mutageensete ja reproduktiivtoksiliste ainete kategooriasse 1A või 1B klassifitseerimise tagajärjeks üldjuhul siiski see, et ainet ei lubata taimekaitsevahendi toimeainena kasutada. Taimekaitsevahendite toimeainete paralleelne menetlemine tekitab teatavaid raskusi, sest vältida tuleb lahkarvamusi ja sobitada menetlus otsuste langetamise jaoks sobivasse tähtaega, parandades ühtlasi tõhusust. ECHA püüab tihedas koostöös EFSA ja komisjoniga tagada nende menetluste ajaline kooskõla, omavaheline infovahetus ja ettenägelikud lahendused vaidlusküsimustele, millega riskihindamise komitee, EFSA ja liikmesriikide eksperdid on ohu hindamise käigus kokku puutunud.

Juba 2013. aastal moodustasid ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse toimikutest enamiku taimekaitsevahendite ja biotsiidide toimeainete toimikud. Eeldatavasti on see nii ka 2014. aastal, kuigi oodata on ka ettevõtjate esitatavate ühtlustamissettepanekute arvu kasvu tööstuskemikaalide puhul. Menetletavate toimikute suur arv (2013. aastal u 100) koos vajadusega tagada kooskõla taimekaitsevahendite ja biotsiidide käsitlevate määrustega on ECHA sekretariaadile tõeline proovikivi. Suure nõudluse rahuldamiseks tehakse pidevalt tööd selle nimel, et töökorda lihtsustada (nt ekspertide koosolekute, teadlikkuse suurendamise, töö käigus saadud uue teabe käsitlemise kriteeriumide abil). ECHA sekretariaat suurendab tuge ettepanekuid koostavaile liikmesriikidele ja riskihindamise komitee ettekandjatele, et komitee arvamuse kujundamiseks oleks piisav alus ja arvamus aitaks komisjonil langetada lõplikku otsust.

Klassifitseerimis- ja märgistusandmik

Klassifitseerimis- ja märgistusandmik on ainulaadne andmebaas, mis annab ülevaate peaaegu kõikide ELi turul olevate ainete klassifikatsioonist ja märgistusest. Selliseid üksikasjalikke teadmisi ei ole kusagil mujal maailmas. Kuigi andmik on olnud kasutusel alates 2012. aastast, on selle hooldus ja ajakohastamine oluline ka 2014. aastal. Peale selle püütakse parandada andmiku kasutusmugavust.

Andmikus olevaid andmeid kasutatakse koos teiste andmebaasidega üha enam selleks, et aidata liikmesriikidel tuvastada aineid, mille puhul tuleks esmajärjekorras täiendavat

riskijuhtimist rakendada.

2013. aastal oli umbes 25% ainete klassifikatsioon eri ettevõtjate teadetes erinev. Et ettevõtjad saaksid täita oma kohustust leppida kirjetes kokku, seadis ECHA sisse IT-platvormi, mille abil saavad samast ainest teavitajad omavahel kirjete üle arutada oma identiteeti avaldamata. ECHA jätkab arutelusid ettevõtjate organisatsioonidega selle üle, kuidas ärgitada ettevõtjaid olemasolevaid abivahendeid optimaalselt ära kasutama.

Kemikaalide alternatiivsed nimetused

Teatavatel juhtudel võivad tootjad, importijad ja allkasutajad paluda kasutada kemikaali alternatiivset nimetust, et hoida oma segu teatavate koostisosade konkreetne nimetus konfidentsiaalsena. Kuni 2015. aasta juunini võivad ettevõtjad paluda kemikaali alternatiivse nimetuse kasutamist kas liikmesriigilt või ECHA-lt. Pärast seda kuupäeva tegeleb nende taotlustega ainult ECHA.

Kemikaali alternatiivse nimetuse taotlemise võimalus loodi 2011. aastal. See kavandati tõhusaks ja paindlikuks, et menetleda õigusaktides nõutud ajavahemiku jooksul palju taotlusi ja saada hakkama ka siis, kui taotluste arvukus on haripunktis. Igal aastal esitatakse selliseid taotlusi ECHA-le veidi rohkem ja peagi saavutatakse oodatav saja piir.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõiki ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistusega seotud toimikuid menetletakse läbipaistval ja ennustataval moel ning teaduslikult, tehniliselt ja õiguslikult kvaliteetselt kooskõlas ECHA vastuvõetud standardkorruga ja õigusaktides ettenähtud tähtaegade või eesmärkide piires.
2. Kõiki kemikaali alternatiivse nimetuse kasutamise taotlusi menetletakse õigusaktides ettenähtud tähtaja jooksul.
3. Klassifitseerimis- ja märgistusandmiku ning klassifitseerimise ja märgistamise teabeplatvormi ajakohastatakse ning nende funktsioone ja kasutusmugavust täiustatakse.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul menetletud ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekute ning kemikaali alternatiivse nimetuse kasutamise taotluste protsent	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste, riskihindamise komitee ja ettevõtjate rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekute esitajatele, riskihindamise komiteele ja tema ettekandjatele arvamuste ja taustdokumentide koostamiseks ning komisjonile edasise menetlemise toetamiseks on soovi korral pakutud teaduslikku, halduslikku ja õiguslikku tuge.
- Klassifitseerimis- ja märgistusandmik on ajakohane ja hästi hooldatud.
- Teatajatele ja registreerijatele mõeldud teabeplatvorm on hoitud ajakohane ja vajaduse korral on seda täiustatud.
- Tehtud on kuni 100 õiguslikult ja teaduslikult põhjendatud otsust kemikaali alternatiivse nimetuse kasutamise kohta.
- On analüüsitud andmebaase, et anda liikmesriikidele ja ettevõtjatele teavet, mis aitaks tuvastada ained, mis vajaksid ühtlustatud klassifikatsiooni esmajärjekorras.

1.5. Biotsiidid (16. tegevus)

Uus biotsiidimäärus jõustus 1. septembril 2013. Määrusega laiendati ECHA pädevust biotsiidimääruse rakendamist toetavate halduslike, tehniliste ja teaduslike ülesannete võrra, eelkõige seoses toimeainete heakskiitmise ja biotsiidide autoriseerimisega Euroopa Liidus. Uues määruses on varem kehtinud biotsiididirektiiviga võrreldes palju täiendusi ja uuendusi. Nende seas on näiteks lihtsustatud heakskiitmis- ja autoriseerimismenetlused, eritähelepanu kõige ohtlikumate toimeainete vältimisele, loomkatsete vähendamine, kohustuslik andmete jagamine ja biotsiididega töödeldud toodete käsitlemine.

1. Olulisim 2014. aastal

Selle aja jooksul tahab ECHA tagada uue biotsiidimääruse kohase tulemusliku ja tõhusa toimimise. ECHA jätkab tihedat suhtlust liikmesriikide pädevate asutustega, et kõigil oleks ühesugune arusaam biotsiidimäärusest ja selle rakendamine kulgeks sujuvas koostöös. See hõlmab ka ameti pakutavate uute IT-süsteemide (R4BP 3 ja IUCLID) kasutamist parimal võimalikul viisil. Tänu sellele on tehtud otsused parima kvaliteediga, määruse rakendamise koordineerimine tulemuslik ning liikmesriigid ja komisjon saavad piisavat tuge.

Eriline ja väga tähtis ülesanne on läbivaatamisprogrammi edukas ülevõtmine komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskuselt ning hindamise märgatav kiirendamine võrreldes varasemate õigusaktidega: 2014. aastaks seatud eesmärk on lõpule viia 50 toimeaine hindamine, mida on viis korda rohkem kui varem. Selle suure eesmärgi saavutamiseks on vaja kahte eeltingimust: liikmesriikide pädevad asutused peavad suutma õige ajaks esitada oodatud arvu kvaliteetseid hindamisaruandeid ja vastastikuse eksperdihinnangu andmine peab muutuma senisega võrreldes palju tõhusamaks. ECHA panus on protsessi range juhtimine, koosolekute tulemuslik juhtimine, teaduslik panus probleemide lahendamisse ja suhtlus hindamisega tegelevate pädevate asutustega, et oleks tagatud hindamise kvaliteet ja põhimõtteühtsus.

Kuna ECHA ei ole suutnud kõiki biotsiidimääruse kohaste uute ülesannete jaoks vajalikke ettevalmistusi lõpule viia, tuleb seda teha 2014. aastal, nii et esitada saaks kõiki toimikuliike ning kõik muud regulatiivprotsessid oleks dokumenteeritud ja nende kohta oleks juhendid. Näiteks tuleb igat asendamisele kuuluvat toimeainet nõuetekohaselt menetleda. Pärast esimeste liidu loa taotluste menetlemist saab amet neid menetlusi ka täiustada.

ECHA lihtsustab 2014. aastal ka tehnilise samaväärsuse ja andmete esitamise menetlusi ning biotsiididega seotud andmejägamisvaidluste menetlemist. Tehnilise samaväärsuse avalduste arv peaks 2014. aastal märgatavalt suurenema. Nende menetlemine on ECHA jaoks aga proovikivi, sest otsuste tegemiseks on õigusaktides ette nähtud küllaltki vähe aega. Peale selle on ECHA-l kavas mitme liikmesriigi pädeva asutuse palvel hakata pakkuma haldustasuga teenust vastuseks ettevõtjate vajadusele hinnata veel heakskiitmata toimeainete keemilist sarnasust eri allikatest andmete põhjal. Teenus on mõeldud võimalikele artikli 95 alusel taotlejatele, kes tahavad enne andmevahetusläbirääkimisi veenduda aine sarnasuses.

Peale selle peab ECHA kujundama välja suutlikkuse pakkuda tuge toimeainete alternatiivsete tarnijate taotluste vastavuse hindamise jaoks. Regulaarselt peab tööle hakkama koordineerimisrühm, et leida lahendused vastastikuse tunnustamise menetlusega seotud vaidlustele ja tegutseda ka nii, et aidata vältida erimeelsusi liikmesriikide pädevate asutuste vahel. ECHA pakub koordineerimisrühmale sekretariaaditeenust.

ECHA peab ka osalema töös selle nimel, et ühe ja sama kemikaali hindamine erinevates õigusvaldkondades (nt taimekaitsevahendid, söödalisandid ja kosmeetika) toimuks kooskõlastatult ja ühtsete põhimõtete alusel.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõiki toimikuid ja taotlusi menetletakse ECHA kehtestatud standardkorra kohaselt õigusaktides ettenähtud tähtaegade või eesmärkide piires.
2. ECHA suudab pakkuda hindamistegevuses liikmesriikide pädevatele asutustele head teaduslikku ja tehnilist tuge.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Standardkorra ja õigusaktides ettenähtud tähtaegade raames menetletud toimikute protsent	100%	Kvartaalne seire (alates 1. septembrist 2013)
Rahulolu biotsiidikomiteele, koordineerimisrühmale, komisjonile, liikmesriikide pädevatele asutustele ja ettevõtjatele pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Pakutud on teaduslikku, tehnilist, õiguslikku ja haldustuge liidu loa taotluste hindamise jaoks ja liikmesriikide pädevatele asutustele toimeainete hindamise jaoks.
- Seoses tarnijate toimeainetaotluste hindamise ja heakskiidetud tarnijate nimekirja pidamisega on tehtud kuni 300 otsust.
- Tehnilise samaväärsuse hindamise tulemusena on tehtud kuni 50 otsust.
- Toimeainete keemilist sarnasust on hinnatud kuni 100 korral.
- Sissetulevate toimikute menetlemise töövoogude ja menetluste kasutatavust on kontrollitud ja vajaduse korral on neid täiustatud.
- Omapoolse panusega on osaletud teadusüritustel ja seminaridel, et parandada arusaama biotsiidide (toimeainete ja toodete) hindamisest.
- EFSA, EMA ja komisjoni vastavate talitustega on sisse seatud koostöökord, et tagada ainete hindamise põhimõtteühisus kõigis õigusvaldkondades.

1.6. Teabel põhinev nõusolek (17. tegevus)

Teabel põhineva nõusoleku määrust (PIC-määrus, määrus (EÜ) nr 649/2012) kohaldatakse teatud ohtlike kemikaalide impordile ja ekspordile ning sellega on kehtestatud kohustused ettevõtetele, kes tahavad neid ELis ekspordida. Määruse eesmärk on suurendada ühist vastutust ja koostööd ohtlike kemikaalide rahvusvahelises kaubanduses ning kaitsta inimest ja keskkonda, andes arenguriikidele teavet selle kohta, kuidas ohtlike kemikaalide ohutult hoida, transportida, kasutada ja kõrvaldada. Määrusega rakendatakse Euroopa Liidu Rotterdami konventsioon, mis käsitleb teatavate ohtlike kemikaalide ja pestitsiididega rahvusvaheliseks kauplemiseks nõusoleku saamise korda.

Määrusega on haldus- ja tehnilised ülesanded viidud komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskuselt üle ECHA-le. ECHA annab ettevõtjatele, määratud riiklikele ametiasutustele nii ELis kui ka kolmandates riikides ja Euroopa Komisjonile abi ning tehnilisi ja teaduslikke juhiseid.

1. Olulisim 2014. aastal

2014. aasta märtsis hakkab kehtima teabel põhineva nõusoleku (PIC) määrus ning ECHA vastutab koostöös keskkonna peadirektoraadi ja määratud riiklike ametiasutustega selle rakendamise eest ELis. Amet hakkab menetlema ja saatma eksporditeateid ELis importivatesse riikidesse ning peab nende teadete andmebaasi, milles on ka nimetatud riikidelt olemasoleva IT-vahendi Edexim kaudu saadud sõnaselged nõusolekud.

ECHA püüab tagada sujuva ülemineku varasematelt õigusaktidelt, et määrusekohased igapäevategevused saaksid sujuvalt jätkuda. Praktikas tähendab see, et ECHA töötajad on saanud täieliku koolituse kõikide määrusekohaste ülesannete täitmiseks, Teadusuuringute Ühiskeskuse menetletud teadetega, mis võivad nõuda erimeetmeid, tegeletakse edasi ning ECHA on valmis nii menetlema teateid uue määruse kohaselt kui ka pakkuma ettevõtetele sobivat tuge. Samuti viib ECHA koos asjaomaste sidusrühmadega lõpule uue PIC-teadete haldamise IT-vahendi arendamise ja teeb selle kättesaadavaks 2014. aasta suvel, nii et sügisel esitatavaid teateid menetletakse juba uue vahendiga.

ECHA tagab ka määruse rakendamist lihtsustava koostöö jätkumise ELi ja ELi-väliste määratud riiklike ametiasutustega. Samuti on ECHA valmis pakkuma komisjonile PIC-määruse ja Rotterdami konventsiooni rakendamisel vajaduse korral teaduslikku ja tehnilist nõu ja abi.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Tagada, et PIC-määruse kohaste ülesannete täitmine algaks 2014. aasta märtsis edukalt ja esimese teadete esitamise tipp-perioodiga 2014. aasta lõpus tullakse hästi toime.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ette nähtud aja jooksul menetletud PIC-teadete protsent	100%	Igakuised aruanded
Rahulolu komisjonile, määratud riiklikele ametiasutustele ja ettevõtjatele pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Menetlused ja töövood on teadete esitamiseks ja menetlemiseks valmis.
- Korraldatud on uuesti sõnastatud määruse kehtimahakkamisest teavitav kampaania.
- Menetletud on kuni 4000 teadet.

1.7. Nõustamine ja abistamine juhendite ja kasutajatoe kaudu (5. tegevus)

ECHA kasutajatugi annab ettevõtetele nõu, mis aitab koostada kvaliteetseid toimikuid, teateid ja aruandeid, selgitab määrustes sätestatud kohustusi ning pakub tuge ECHA teaduslike IT-vahendite (nt IUCLID, Chesar, REACH-IT ja biotsiidiregister R4BP 3) kasutajatele (sh abi andmete esitamisel). ECHA kasutajatoe teenused hõlmavad ka küsimustele vastamist veebiseminaride ajal, individuaalseid vestlusi seminaride ajal ja ECHA iga-aastasel sidusrühmade päeval ning teaduslike IT-vahendite alast koolitust.

Riiklike REACH-, CLP- ja BPR-kasutajatugede võrgustiku HelpNet eesmärk on aidata kujundada riiklikel kasutajatugedel ühist arusaama REACH-, CLP- ja biotsiidimääruses sätestatud kohustustest, ühtlustades nii nende vastuseid ettevõtjate esitatud küsimustele. HelpNeti kaudu koguvad riiklikud kasutajatoed vajalikke teadmisi, et toimida ettevõtete jaoks esimese kontaktpunktina. ECHA haldab HelpNetti, juhhib selle juhtrühma, võimaldab riiklikel kasutajatugedel kasutada teabevahetusplatvormi (HelpEx) ning aitab jõuda kokkuleppele REACH-, CLP- ja biotsiidimäärusega seotud korduma kippuvates küsimustes, mis avaldatakse ECHA veebilehel.

REACH-, CLP- ja biotsiidimääruses nõutakse, et ECHA pakuks ettevõtjatele, liikmesriikide pädevatele asutustele ja muudele huvitatud isikutele tehnilisi ja teaduslikke juhendeid ja abivahendeid.

1. Olulisim 2014. aastal

ECHA kasutajatugi ja HelpNet

2014. aastal on küsimused biotsiidimääruse kohta uued nii ECHA kasutajatoe kui ka liikmesriikide kasutajatugede jaoks. See tekitab probleeme ECHA ja ka liikmesriikide muidu hästi sissetöötatud teenustele. ECHA keskendub 2014. aastal toe pakkumisel paljuski ettevõtjate ettevalmistamisele 2018. aastal saabuvaks registreerimistähtajaks ning erilist tähelepanu pööratakse tugiteenuste ja abivahendite kohandamisele vähem kogenud ettevõtete jaoks, võttes arvesse sidusrühmadelt (sh VKEde esindajad) saadud tagasisidet (vt 1. tegevus). Selleks kasutatakse riiklikke REACH-kasutajatugesid VKEde esimese kontaktpunktina. ECHA kasutajatugi aitab ka kõikidel tarneahelas osalejatel (eelkõige allkasutajatel) oma kohustusi täita, keskendudes kokkupuutestsenaariumidele. Seda abi küsivad ECHA-lt tõenäoliselt paljud VKEd.

ECHA kasutajatugi tegeleb 2014. aastal 2013. ja 2014. aastal esitatud esimeste autoriseerimistaotlustega seotud toevajadusega, kaaludes ka REACH-ITi kasutamist taotluste üleslaadimiseks. Ka allkasutajad vajavad autoriseerimisega seotud abi, sest neilgi võib olla vaja luba taotleda. ECHA kasutajatugi osaleb segude klassifitseerimise ja märgistamise tähtajaks (juuni 2015) valmistumises ning püüab julgustada ettevõtjaid kasutama klassifikatsioonil kokkuleppimisel võimalikult hästi ära klassifitseerimis- ja märgistusandmikku ja -platvormi.

Juhendid

Järgmine REACH-registreerimise tähtaeg 1. juunil 2018 hõlmab aineid, mille kogused on kuni 100 korda väiksemad kui 2013. aastal (st 1–100 tonni 100–1000 tonni asemel). Niisiis võib öelda, et 2018. aasta registreerijate seas on kindlasti arvukamalt vähemkogenud isikuid ja väiksemaid ettevõtteid kui 2013. aastal. Kuna sellele rühmale keskendutakse kogu perioodil 2014–2017, avaldab ECHA 2014. aastal rohkem juhendeid täiendavaid lihtsamaid selgitavaid dokumente, nagu näiteks kokkuvõtlikud juhised ja praktilised juhendid. ECHA kavatab jätkata VKEde toetamist, pakkudes asjaomaste

inglisekeelsete dokumentide tõlkeid veel 22 ELi ametlikus keeles.

Pärast 2013. aasta registreerimistähtaega peavad kemikaalide tarnijad täiendama klientidele antavaid ohutuskaarte. See käivitab ohutusjuhiste täiustamise kogu Euroopa tootmisesektori tarneahelates. Allkasutajate jaoks mõeldud ajakohastatud juhendi ja ohutuskaartide koostamise juhendi avaldamine kõigis ELi keeltes on konkreetset vaheeesmärgid vastavalt aastateks 2014 ja 2015. Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse toimikute koostamise juhendi (CLH-juhend) ajakohastamine aitab saavutada 2014. aasta vaheeesmärki korraldada teadlikkuse parandamise kampaania, et klassifitseerimine ühtlustada (ja 2015. aasta eesmärki vähendada klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekute keskmist menetlusaega 20%). Selleks selgitatakse ECHA ja pädevate asutuste ootusi selles valdkonnas. ECHA 2014. aasta töö on nende ülesannete täitmise ettevalmistamine ja lõpuleviimine.

Olemasolevaid REACH- ja CLP-määrust käsitlevaid juhendeid ajakohastatakse, et need oleksid kooskõlas muutustega nanomaterjalide valdkonnas, tehnilise arenguga ja muude meetodiliste värskendustega. Eritähelepanu pööratakse ajakohastamisele siis, kui saadakse uut teavet, mis võib vähendada loomkatsete vajadust ja/või neis kasutatavate loomade arvu.

Esimesed biotsiiditeemalised juhendmaterjalid valmisid veidi pärast biotsiidimääruse kehtima hakkamist 1. septembril 2013, aga ECHA tahab biotsiiditeemalisi juhendmaterjale 2014. aastal laiendada, et neis kajastuks ka meetodiline ja teaduslik areng. Uuesti sõnastatud PIC-määrus peaks jõustuma 1. märtsil 2014. Uute kohustuste seas kavatseb ECHA 2014. aasta jooksul koostada ka toetava juhendi.

Lisaks parandab ECHA edaspidigi juhendite kättesaadavust kõikidele huvitatud isikutele, koostades ja hallates abidokumentatsiooni ja veebilehti (küsimuste ja vastuste paarid, lühijuhendid, veebilehed teatavate REACH- ja CLP-protsesside kohta, abivahend REACH Navigator ja REACH-terminibaas (ECHA-term) 23 ELi keeles).

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA kasutajatoe ning kvaliteetsete juhendmaterjalide abil antakse ettevõtjatele (kohustuslased) õigeaegset ja tõhusat abi REACH-, CLP-, BPR- ja PIC-määrusest tulenevate kohustuste täitmiseks.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Ettenähtud aja jooksul (15 tööpäeva) vastatud ECHA kasutajatoele esitatud küsimuste protsent	90% (REACH/CLP) 70% (BPR)	Igakuine äriobjektiaruanne
Kasutajate rahulolu ECHA kasutajatoe teenuste kvaliteediga	Suur	Kliendiuuringud
Rahulolu juhendite kasutajate tagasiside põhjal	Suur	Iga-aastane kliendiuuring

3. Peamised tulemused

ECHA kasutajatugi

- Kõik esitatud küsimused (ECHA kasutajatoe kontaktvormi, individuaalsete vestluste ja veebiseminaride küsimuste-vastuste osa kaudu) on saanud vastused.
- Toimunud on vähemalt üks HelpNeti juhtrühma koosolek, REACH-, CLP- ja biotsiidimääruse korduma kippuvaid küsimusi on ajakohastatud kolm korda (kord iga määruse omi) ning korraldatud on riiklike REACH-, CLP- ja BPR-kasutajatugede koolitusüritusi (eri vormis).

Juhendid

- 2013. aastal alustatud juhendamise seotud tegevused on lõpule viidud (kõik ajakohastamised, v.a märkega „uus“):
 - ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse toimikute juhend (täpsustused ettevõtete toimikute esitajatele);
 - PIC-juhend (uus);
 - PPORD-juhend (et see hõlmaks ka REACH-määruse lõimimist teadus-, arendus- ja uuendustegevusse);
 - juhend ühesuguste kasutustingimuste nõude kohta biotsiidide jaoks antava liidu loa puhul.
- Juhendite projektid, mille põhjal koostatakse 2014. aastal esialgsed, konsulteerimiseks mõeldud dokumendid (kõik ajakohastamised, v.a märkega „uus“):
 - teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi peatükk R.6: struktuuri ja aktiivsuse (kvantitatiivsed) seosed (OSARid) ja kemikaalide rühmitamine;
 - teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhend, sõltuvalt 2013. aastal alustatud kohaldamisala uuringu tulemustest;
 - aine identifitseerimise juhend;
 - biotsiidijuhend asjaomaste toimeainete ja toodete jaoks (uus);
 - B-osa hindamine;
 - C-osa hindamine;
 - segu toksilisuse juhend.

1.8. Teaduslikud IT-vahendid (6. tegevus)

ECHA arendab ja hooldab IT-süsteeme ja -vahendeid ning pakub neile tuge. Need võimaldavad ametil ja sidusrühmadel täita asjaomastes määrustes sätestatud kohustusi tõhusalt ja tulemuslikult.

1. Olulisim 2014. aastal

2014. aastal luuakse IUCLIDi uus, tehniliselt täiendatud versioon. Selle arendamine peaks lõpule jõudma 2014. aastal. ECHA töötajad ja sidusrühmad katsetavad seda aasta jooksul põhjalikult. Kui IUCLID 6 2015. aasta alguses avalikku kasutusse antakse, vastab see paremini eri liiki ja erineva suurusega organisatsioonide vajadustele, seda saab märgatavalt paremini integreerida teiste rakendustega, see toimib paremini ja sel on täiustatud turvamoodul.

Kemikaaliohutuse hindamise arengukavas (täpsem info 1. tegevuse all) seatud prioriteetide alusel arendatakse kooskõlas IUCLIDi arendamisega edasi ka Chesarit.

2018. aasta registreerimistähtajaks valmistumise tegevuskava (vt 1. tegevus) raames alustatakse REACH-ITi põhjaliku arendamisega, et kasutada võimalust jagada mõnd esialgu uute rakenduste R4BP 3 ja PIC jaoks mõeldud funktsiooni ja tehnilist lahendust. Et kohandada REACH-IT erinevatele 2018. aasta tähtajaga seotud vajadustele, analüüsitakse ka REACH-ITi kasutusmugavuse ja mitmekeelsuse parandamise tehnilisi lahendusi.

ECHA võttis 2013. aastal kasutusele täiustatud biotsiidiregistrirakenduse R4BP 3, et aidata kaasa biotsiidimääruse jõustumisele. Esimeses versioonis ei ole veel kõigi BPR-protsesside tuge, mistõttu ECHA jätkab 2014. aastal R4BP 3 arendamist, et see hõlmaks ka ülejäänud protsesse ning pakuks uusi ja täiustatud funktsioone. Uue süsteemi ja protsesside kasutamisega saadud kogemuste põhjal tahetakse ka suurendada selle automatiseeritust ametnikest kasutajate jaoks. Samuti pakutakse õigeks ajaks kasutajakoolitust.

PIC-määruse jaoks peaks aasta jooksul valmima uus süsteem, mille abil saab menetleda kõiki 2015. aasta teateid. 2014. aasta teateid menetletakse olemasoleva süsteemiga EDEXIM. Uus süsteem hakkab kasutama rakendusega R4BP ühiseid funktsioone ja tehnilist arhitektuuri ning praeguse süsteemiga võrreldes on sellel täiustatud tugi protsesside jaoks, paremad suhtlusvõimalused ja juhtumite jälitamise lahendused ning ka parem turvalisus.

Sidusrühmi kaasanud uuringu tulemuste ja arhitektuuri läbivaatamise tulemuse alusel alustas ECHA 2013. aastal uue põlvkonna teabelevisüsteemi arendamist. Arendustöö jätkub 2015. aastani ja parendusi järk-järgult. Teabe jagamise portaali kasutab andmete integreerimise algatuse raames välja töötatud funktsiooni, andmete juurdepääsu funktsiooni ja portaali töölauda.

Andmete integreerimise algatusega antakse kasutusse 2013. aastal alanud rakendusetapi lõpptulemused. Uuel platvormil on ühtlustatud, integreeritud, ühtsete põhimõtete alusel toimivad ja tehniliselt lihtsamad võimalused ECHA andmebaasides olevate andmete (hõlmavad kõiki asjaomaseid määrusi) vaatamiseks ning see toetab mitme teise rakenduse vajadusi (nt portaali töölaud, teabe jagamine, aruandlus ja sõelumine).

Portaali töölauda arendatakse 2013. aastal välja lastud versiooni kasutamisest saadud

kogemuste alusel edasi, et liikmesriikide pädevad asutused saaksid näha kõiki vajalikke ECHA valduses olevaid andmeid ainete kohta ja et toetada nende tegevust seoses REACH-määrusega.

ECHA jätkab organisatsiooni sisuhalduse programmi rakendamist, et toetada regulatiivseid ja haldusprotsesse IT-töövoogude ja dokumendihaldussüsteemiga. Toimikute hindamise töövoogudega (ECM_DEP) saadud kogemuste alusel täiustatakse rakendust, et see oleks teiste IT-süsteemidega paremini integreeritud. 2013. aastal algatas ECHA uue dunaamilise juhtumilahenduse projekti, et laiendada eelnimetatud sisuhalduslahendust ka REACH- ja CLP-protsessidele. Projekt võetakse nende jaoks kasutusse 2014. aastal ja parendusi lisatakse järk-järgult.

ECHA jätkab otsuste tugisüsteemi Odyssey täiustamist, et toimikute (sh päringutoimikute) hindamine oleks veelgi tulemuslikum ja tõhusam. 2014. aastal keskendutakse Odyssey integreerimisele ECHA teiste IT-süsteemidega. Rakenduse muud 2014. aastal tehtavad parendused hõlmavad aine määratluse tuge PPORD-protsessi jaoks ja Odyssey turvamooduli edasist täiustamist.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA pakub spetsialiseeritud IT-vahendeid ja nendega seotud teenuseid, millest liikmesriikide pädevad asutused ja ettevõtjatest sidusrühmad leiavad toimikute koostamisel ja ECHA-le esitamisel tõhusat tuge.
2. Hästi toimivate IT-vahenditega saab ECHA kooskõlas asjaomaste õigusaktidega võtta vastu toimikuid, neid edukalt menetleda ja hinnata, hinnata riske ning levitada avalikku teavet.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Asutuseväliste kasutajate rahulolu IT-vahenditega (IUCLID, REACH-IT, R4BP 3, CHESAR ja teabelevi)	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Järgmise põlvkonna IUCLID on valmis ja koos sidusrühmadega katsetatud, et see 2015. aastal avalikku kasutusse anda.
- Kasutusse on võetud R4BP 3 uued versioonid, mis hõlmavad veel toeta protsesse ja sisaldavad lisafunktsioone.
- Välja on töötatud süsteem biotsiidide aine- ja tooteinfo ning asjaomaste otsuste levitamiseks.
- Kasutusse on võetud uus PIC-määrust toetav süsteem, mis on valmis haldama 2015. aasta teateid.

-
- Liikmesriikide pädevate asutuste jaoks mõeldud REACH-määruse teabeportaali on edasi arendatud.
 - Sidusrühmi kaasanud uuringu tulemuste alusel on edasi arendatud Chesarit.
 - Käes on andmete integreerimise platvormi lõplikud tulemused ja platvorm toimib olulise aineinfo keskusena.
 - Dünaamiline juhtumilahendus sisaldab ühisfunktsioone, mis toetavad paljusid ECHA töövooge.

1.9. Teadustegevus ja ELi institutsioonide ja asutuste tehniline nõustamine (7. tegevus)

ECHA strateegiline eesmärk on olla liikmesriikide, ELi institutsioonide ja muude osalejate teaduslike ja regulatiivsete teadmiste loomise keskus ning kasutada neid uusi teadmisi kemikaaliõigusaktide paremaks rakendamiseks.

1. Olulisim 2014. aastal

ECHA hakkab tegutsema süsteemselt selle nimel, et saada liikmesriikide, ELi institutsioonide ja muude osalejate teadusliku ja regulatiivse suutlikkuse parandamise keskuseks. Seda võimekust on vaja selleks, et toetada õigusaktide rakendamist ja täiustamist värskete teadmistega. Seatud eesmärgi saavutamiseks peab ECHA:

- o tegema märkimisväärseid edusamme süsteemse teadmiste haldamise raamistiku väljatöötamises, et kohendada oma teaduslikku ja regulatiivset võimekust pidevalt muutuvate vajaduste ja ülesannetega;
- o olema koos partneritega oma tavategevuses regulatiivteaduse võimekuse suurendamisel jõulisem ja pöörama eritähelepanu strateegilise partnerluse loomisele komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskusega;
- o arendama kahepoolset suhtlust teadusringkondadega, et teaduslik areng oleks õigusloome jaoks võimalikult asjakohane, ja kasutama uusimaid teaduslikke teadmisi regulatiivses töös.

ECHA jätkab alternatiivmeetodite arendamise ja kasutamise ning tarbetute loomakatsete vältimise propageerimist. ECHA viib läbi teise hindamise ja koostab REACH-määruse artikli 117 lõike 3 kohase aruande loomadega mitteseotud katsemeetodite kasutamise ning ainete olemuslike omaduste väljaselgitamiseks kasutatavate katsetamisstrateegiate ja riskihindamise kohta.

Samuti suurendab ECHA tuge katsemeetodite (sh alternatiivsed katsemeetodid ja integreeritud katsestrateegiad) rahvusvahelisele väljatöötamisele, et parandada kõige uuemate meetodite kättesaadavust registreerijatele, kes peavad täitma õigusaktides ettenähtud teabe esitamise nõudeid. See on vajalik just kolmandat registreerimistähtaega (2018) silmas pidades, sest oodatakse, et kasutatakse rohkem kohandatud katseklaasikatseid. ECHA valmistub selleks üleminekuks teadmiste ja abivahendite täiustamisega koostöös sidusrühmadega. Samuti tahab ECHA hoolitseda selle eest, et katsete suuniste ja alternatiivmeetodite väljatöötamisel võetakse varakult ja täiel määral arvesse regulatiivset asjakohasust.

ECHA jätkab tegutsemist selle nimel, et edendada alternatiivide kasutamist ja vältida sel viisil tarbetuid (loom)katseid. Peale QSAR-meetodi edasiarendamise ja edendamise pööratakse eritähelepanu analoog- ja kategooriameetodi edendamisele. Katseteta meetodika valdkonnas pööratakse koostöös OECDga eritähelepanu rahvusvahelisel tasandil laialdast toetust leidnud kahjuliku mõju viiside (AOP) meetodi potentsiaalile.

ECHA jätkab PBT eksperdirühma ja nõuandva endokriinseid häireid põhjustavate ainete eksperdirühma kaasabil jõupingutusi PBT-sarnaste ainete ja endokriinseid häireid põhjustavate ainete tõhusaks tuvastamiseks REACH-, CLP- ja biotsiidimääruse kohaselt. Tähelepanu pööratakse nende määruste kohaste hinnangute põhimõtteühtsusele ja komisjoni nõutavate kriteeriumidega arvestamisele endokriinseid häireid põhjustavate ainete tuvastamisel.

ECHA jätkab nanomaterjalide töörühma abiga tegelemist REACH-, CLP- ja biotsiidimääruse kohaldamisalasse kuuluvate nanoainetega. Toetatakse ka regulatiivprotsesse, korraldades nanoainete identifitseerimise, iseloomustamise, ohtude,

kokkupuute ja riskide (sh riskijuhtimise ja riskide maandamise meetmed) eksperdihindamisi. Ühtlasi jätkab ECHA suuniste ja nõuannete andmist registreerijatele. ECHA ootab, et komisjon muudaks REACH-määruse lisasises nanoainetega, ja aitab sellele kaasa. ECHA kavatseb ajakohastada oma juhendeid ja IT-käsiraamatuid. Peale selle teeb ECHA omad järeldused esimestest nanoainete registreerimistoimikute vastavushindamistest ja asjaomastest ainehindamistest. ECHA õhutab ka üldist arutelu nanomaterjalide ohutuse üle, tegutsedes ELi regulatiivasutuste seas ärgitajana, ja osaleb rahvusvahelises tegevuses selle nimel, et ühtlustada katse- ja hindamismeetodid ning katsestrateegiad.

ECHA pakub komisjonile teaduslikke ja regulatiivseid teadmisi REACH-määruse ja teiste kemikaaliõigusaktide täiustamiseks, eelkõige pärast REACH-määruse läbivaatamist 2012. aastal. Need peaks hõlmama abi näiteks aine samasuse määramiseks (võimalik, et rakendusõigusakti kaudu) ning väikeste koguste registreerimise nõuete ja teatud polümeeride registreerimisvajaduse läbivaatamiseks.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA pakub soovi korral teaduslikku ja tehnilist nõu kemikaalide, sealhulgas nanomaterjalide ja endokriinseid häireid põhjustavate ainete ohutuse, PBT-sarnaste ainete, segude toksilisuse, kokkupuute hindamise, katsemeetodite ja alternatiivsete meetodite kasutamise kohta.
2. ECHA suudab arvestada teaduse arengu ja uute õigusloomevajadustega.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Rahulolu komisjonile ja liikmesriikide pädevatele asutustele pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Välja on arendatud teadmiste haldamise raamistik, mis toetab ECHA teadusliku ja regulatiivvõimekuse pidevat süsteemset arendamist.
- Korraldatud on kuni kaks teadusseminari aktuaalsel teemal.
- ECHA teine artikli 117 lõike 3 kohane aruanne avaldatakse 1. juunil 2014.
- ECHA kaheaastane nanomaterjalide töökava on ajakohastatud.
- ECHA nanomaterjalide töörühm on kohtunud kaks korda.
- Osaletud on rahvusvahelistes uurimisprojektides nanomaterjalide iseloomustamise, ohtude, kokkupuute ja riskide valdkonnas.

- Antud on oma panus OECD katsesuuniste ja katsestrateegiate väljatöötamisse, eelkõige seoses naha ja silmade ärritamise/söövitamise, naha ülitundlikkuse põhjustamise, geenitoksilisuse, endokriinseid häireid põhjustavate ainete ja reproduktiivtoksilisusega ning ökotoksilisusega merel ja maismaal.
- Korraldatud on järelkohtumine, et olla kursis OECD strateegiaga asendada kõik naha ülitundlikkusega seotud katsed katseklaasikatsetega, ja ajakohastada juhendit.
- Registreerijaid on teavitatud uutest katsesuunistest ja edendatud nende kasutamist REACH-määruse kohaste teabenõuete täitmisel.
- Laiendatud on analoog- ja kategooriameetodi kasutamist illustreerivate näidete galeriid.
- Antud on panus komisjoni REACH-määruse läbivaatamise ja nanomaterjalide teise õiguslase läbivaatamise järelemeetmetesse.
- Antud on panus komisjoni käimasolevasse töösse endokriinseid häireid põhjustavate ainete ja koosmõjuga seotud algatustega.
- Antud on panus OECD kaudu ajakohastatavasse juhendisse kategooriate kohta.
- OECD ja WHO kaudu on antud panus kahjuliku mõju viiside (AOP) meetodi arendusse ja meetodit rakendatakse OECD Toolbox'i kaudu.
- Alternatiivmeetodite näited on viimistletud, kasutades QSAR Toolbox'i.

2. ECHA organid ja mitut valdkonda hõlmav tegevus

2.1. Komiteed ja jõustamisteabe vahetamise foorum (8. tegevus)

Komiteed – liikmesriikide komitee (MSC), riskihindamise komitee (RAC) ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee (SEAC) – on ECHA lahutamatud osad ning mängivad olulist rolli eelkõige teadusliku ja tehnilise nõu andmises (kokkulepped ja arvamused) ECHA ja komisjoni otsuste jaoks. Jõustamisteabe vahetamise foorum on REACH- ja CLP-määruse jõustamise eest vastutavate riiklike ametiasutuste võrgustik, mille eesmärk on ühtlustada jõustamistegevust.

1. Olulisim 2014. aastal

2014. aastal on põhiülesanne jätkata teaduslike arvamuste ja kokkulepete esitamist ECHA ja komisjoni otsuste jaoks. Komiteed ja sekretariaat peavad tulema toime suure töökoormusega ja järgima seejuures õigusaktides sätestatud lühikesi tähtaegu, pakkuma kvaliteetset teaduslikku ja tehnilist nõu, jälgima, et arvamustes ja muudes esitatavates materjalides keskendutakse õigusliku konteksti seisukohalt olulistele küsimustele, tagama elava suhtluse komiteede liikmete ja sekretariaadi vahel ning liikmesriikide pädevate asutustega, tagama hea läbipaistvuse, täites samal ajal ka konfidentsiaalsusnõudeid, ning tulema edukalt toime võimalike huvide konfliktidega komiteedes. Töökoormuse suurenemise tõttu peab ECHA komiteede aktiivne liige olema sageli ettekandja rollis. Aktiivsete ettekandjate arvu suurendamiseks palub sekretariaat pädevatel asutustel hoolitseda jätkuvalt selle eest, et nende määratud komiteeliikmed saaksid tegutseda ettekandjana, ja pakkuda neile piisavat tuge. Sekretariaat jätkab liikmete komitee töös osalemise seiret.

Liikmesriikide komitee (MSC)

Liikmesriikide komitee kõigi ülesannete (st VOAd e identititseerimine, arvamus XIV lisaga seotud ECHA soovituselise projekti kohta, toimikute hindamine ja ainete hindamine) täitmine on 2014. aastal täies hoos ja väga mahukas. VOAd e üldtegevuskava (aastani 2020) rakendamise tulemusena oodatakse senisest rohkem VOA-ettepanekuid.

Arvatavasti esitavad liikmesriigid muudatusettepanekuid suurele osale nii täielikele kui ka osalistele vastavuskontrollidele, aga liikmesriikide komitee osalust nõudvate vastavuskontrolliotsuste kavandite arv peaks olema märgatavalt väiksem, kuna kasutatakse n-õ probleemsete valdkondade meetodit. Katsetamisettepanekutega tegeletakse korrapärasemalt, aga harvem. Loodetakse, et liikmesriikide komitee suudab kaheaastase ümmikseisu järel jõuda ka kokkulepetele reproduktiivtoksilisuse katsetes pärast seda, kui Euroopa Komisjon tõenäoliselt kohandab REACH-määruse asjaomaseid teabele kohaldatavaid nõudeid.

Liikmesriikide komitee jätkab ainete hindamisega seotud ülesannete täitmist, esitades oma arvamus ühenduse hindamisplaani (CoRAP) teise ajakohastatud versiooni kohta 2014. aasta veebruari lõpus ja püüdes vajaduse korral saavutada kokkulepet otsuste kavandite kohta, milles nõutakse CoRAPi esimeses ja teises loetelus olevate ainete kohta lisateavet. Ainehindamise otsuste kavandid muutuvad keerulisemaks, kui hakatakse käsitleda UVCB-aineid⁶ ja ainerühmi, ning selle tulemusena tekkivad probleemsed juhtumid edastatakse liikmesriikide komiteele.

⁶ Tundmatu või muutuva koostisega ained, kompleksed reaktsioonisaadused või bioloogilist päritolu materjalid.

Riskihindamise komitee (RAC) ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee (SEAC)

Komiteed tegelevad üha enamate autoriseerimistaotlustega, aga ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ning piiranguettepanekute arv peaks jääma 2013. aastaga võrreldes samale tasemele. Järelikult on ettekandjatele vaja üha enam sekretariaadi tuge. Püütakse tagada riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee hea lävimine ja koostöö arvamuse kujundamisel piiranguettepanekute ja autoriseerimistaotluste kohta. Samuti on tähtis kaaluda, kuidas kõige paremini arvestada jõustamisteabe vahetamise foorumilt saadud nõuannetega, eelkõige otsuste koostamise lõppfaasis ja vastuvõtmise ajal.

Komiteed jätkavad koostööd ELi muude riskihindamise teaduskomiteede (SCOEL, SCCS, SCHER ja SCHENIHR), EFSA teaduskomitee ja rühmadega, et vältida ja kiiresti lahendada võimalikke lahkarvamusi.

Biotsiidikomitee (BPC)

Biotsiidikomitee põhiülesanne 2014. aastal on tagada väga tõhus arvamuste kujundamine biotsiididest toimeainete kohta läbivaatamisprogrammis, mille elluviimine peaks märgatavalt kiirenema, kui ECHA selle Euroopa Komisjonilt üle võtab. Ühtlasi peab komitee tegema ettevalmistusi esimeste liidu lubade taotluste menetlemiseks ja looma korra nende toimeainetega tegelemiseks, mida võib olla vaja asendada. Oodatava suure töökoormuse tõttu tulevatel aastatel jätkab sekretariaat biotsiidikomitee toetamist, luues ja hoides töös väga lihtsaid menetlusi nii täiskogu kui ka töörühmade jaoks. See hõlmab ka töökorra loomist sidusrühmi esindavate vaatlejate ja taotlejate sobivaks kaasamiseks.

Jõustamisteabe vahetamise foorum

Jõustamisteabe vahetamise foorum koordineerib REACH-, CLP- ja PIC-määruse jõustamise eest vastutavate riiklike ametiasutuste võrgustikku eesmärgiga ühtlustada jõustamistegevust. Foorumit abistab sekretariaat.

2014. aastaks toimib ECHA, liikmesriikide pädevate asutuste ja riiklike järelevalveasutuste vahel juba rohkem vahelülisid, mis parandab ECHA otsuste elluviimist. ECHA jõustamisteabe vahetamise foorumi sekretariaat jätkab foorumile tehnilise, teadusliku ja haldustoe pakkumist töörühmade koosolekute, iga-aastase sidusrühmade seminari ja täiskogu istungite korraldamiseks.

2014. aastal pakub foorum koolitusüritusi jõustajatele. ECHA ja liikmesriikide järelevalveasutuste vaheline suhtlus kontaktisikute kaudu konkreetsete jõustamisküsimuste üle aitab kaasa ECHA strateegia elluviimisele. ECHA kontaktisik foorumi sekretariaadis levitab teavet (sh soovi korral ka otsuste tõlkeid) ameti ja kõikide riiklike järelevalveasutuste kontaktisikute vahel, et jõustada ECHA otsuseid ja tagada teabe liikumine vahelülide andmikus olevate osalejate vahel, kasutades turvaliseks suhtluseks REACH-määruse jõustamise teabeportaali RIPE. ECHA kogub liikmesriikide pädevatelt asutustelt ja järelevalveasutustelt regulaarseid olukorraaruandeid ECHA kontaktisiku kaudu saadud ECHA otsuste jõustamise kohta.

ECHA jätkab RIPE arendamist ja täiustamist, et see vastaks inspektorite muutuvatele vajadustele. RIPE jääb vahelahenduseks enne üleminekut elektroonilisele teabevahetussüsteemile (EIES), mis hakkab pakkuma turvalist suhtlust erinevate riikide järelevalveasutuste vahel. 2014. aastaks peaks foorum olema otsustanud, kas võtta elektroonilise teabevahetussüsteemina kasutusse komisjoni ICSMS-süsteem ning kohandada seda REACH- ja CLP-inspektorite jaoks.

2014. aastal viib foorum lõpule oma kolmanda kooskõlastatud REACH-jõustamise projekti REF-3, mis hõlmab registreerimiskohustusi, ainuesindajate registreerimistoimikute kontrollimist ja koostööd tolliasutustega.

Asutatakse foorumi uus alaline ühtlustatud jõustamisprojektide prioriseerimise töörühm, et oleks tagatud REF-projektide regulaarsus. Kasutades foorumi koordineeritavate projektide valimiseks, prioriseerimiseks, elluviimiseks ja hindamiseks ühtlustatud metoodikat, lepib foorum 2014. aastal kokku neljandas foorumi projektis.

Sõltuvalt komisjoni või riikide rahastusest jätkuvad õppekõlastused ja osalemine liikmesriikide inspektorite koolitusprogrammides, et jagada häid tavasid. ECHA ja riiklike järelevalveasutuste koostööd täiustatakse ühiste jõustamismallide ja sihtotstarbeliste seminaride abil.

Foorum jätkab ühtlustatud jõustamise edendamist järelduste käsiraamatu pideva täiendamisega. Käsiraamatusse on kokku kogutud ja selles esitatakse kokkuvõtlikult foorumi järeldused praktilistes jõustamisküsimustes ning see on kättesaadav kõikidele inspektoritele.

Foorum annab ka edaspidi nõu ainetele kavandatud piirangute jõustatavuse küsimustes. Piiranguettepanekute menetlemiseks on vaja head kooskõlastamist, võttes arvesse dialoogi komiteede liikmetega ning riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee küsimusi ja arvamusi. Peale selle palutakse foorumil hakata ellu viima autoriseerimise katseprojekti, milleks on valmistatud juba 2013. aasta lõpust.

Foorum hoiab kontakti akrediteeritud sidusrühmadega, kutsudes neid kord aastas foorumi avatud täiskogule. Peale selle teeb foorum liikmesriikidele foorumi liikmete, ECHA, komisjoni ja sidusrühmade organisatsioonide esitatud ettepanekutel põhineva ettepaneku viia ellu järgmine ühtlustatud jõustamisprojekt.

Foorum ja selle sekretariaat on esindatud komisjoni uuringu „REACH- ja CLP-määruse jõustamise näitajate väljatöötamine” juhtkomitees, et tulemus oleks kooskõlas ameti vajadustega.

Foorum reageerib ka võimalikule vajadusele koordineerida PIC-määruse jõustamise eest vastutavate riiklike ametiasutuste võrgustikku.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Sekretariaat toetab ja soodustab tõhusalt ja tulemuslikult komiteede tööd, et neil oleks võimalik:
 - järgida õigusaktides ette nähtud tähtaegu ja
 - esitada kvaliteetseid teaduslikke ja tehnilisi nõuandeid, arvamusi ja kokkuleppeid, mis toetavad regulatiivotsuste tegemist läbipaistvalt, tagades ühtlasi vajaliku konfidentsiaalsuse.
2. Sekretariaat toetab ja soodustab tõhusalt ja tulemuslikult foorumi tööd, et foorumil oleks võimalik:
 - veelgi tugevdada ja ühtlustada REACH- ja CLP-määruse tulemuslikku jõustamist ELi/EMP liikmesriikides, tagades vajaliku konfidentsiaalsuse, ning
 - edendada REACH-, CLP- ja PIC-määruse ühtlustatud jõustamist.

3. Vastuolusid muude ELi organite teaduskomiteede arvamustega välditakse ja lahendatakse teabe jagamise ja vastastikust huvi pakkuva tegevuse kooskõlastamise teel.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ette nähtud aja jooksul esitatud arvamuste/kokkulepete protsent	100%	Ametisisene aastaaruanne
Liikmesriikide komitee ühehäälsete kokkulepete protsent	80%	Ametisisene aastaaruanne
Konsensuse alusel vastuvõetud komiteearvamuste protsent	80%	Ametisisene aastaaruanne
Komisjoni lõplikus otsuses arvesse võetud komiteearvamuste osakaal	Suur	Ametisisene aastaaruanne
Liikmete ja muude osalejate rahulolu komiteede ja foorumi toimimisega (nt tugi, sh ECHA pakutud koolitus ja juhatamine, üldine läbipaistvus, komitee töö tulemuste avaldamine)	Suur	Uuring üle aasta ⁷
Arvamuste lahknevus muude ELi organite teaduskomiteedega	Ainult hästi põhjendatud juhtudel	Ametisisene hindamisaruanne

3. Peamised tulemused

Liikmesriikide komitee

- Saavutatud on liikmesriikide komitee kokkulepped (või koostatud arvamused) kuni 30 väga ohtliku aine identifitseerimist käsitleva ettepaneku kohta.
- Saavutatud on kuni 300 liikmesriikide komitee kokkulepet katsetamissettepanekute ja vastavuskontrollide kohta tehtud otsuste kavandite kohta.
- Ette on valmistatud kuni 40 kokkulepet aine hindamise otsuste kavandite kohta.
- Koostatud on arvamus XIV lisaga seotud ECHA soovitusse projekti kohta.
- Koostatud on arvamus CoRApi teise ajakohastatud versiooni projekti kohta.
- Otsuste käsiraamatut on ajakohastatud.
- Toimunud on kuus liikmesriikide komitee täiskogu istungit.

⁷ Komiteede liikmed ja muud nende töös osalejad: näitajat hinnatakse 2015. aastal.

Riskihindamise komitee

- Koostatud on kuni 55 RACi arvamust ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse toimikute kohta.
- Koostatud on kuni kaheksa RACi arvamust piiranguid käsitlevate ettepanekute kohta.
- Koostatud on kuni 20 RACi arvamust autoriseerimistaotluste kohta.
- Tegeletud on tegevdirektori taotlustega (REACH-määruse artikli 77 lõike 3 punkt c).
- RACi järelduste ja soovitude käsiraamatut on ajakohastatud.
- Toimunud on neli RACi täiskogu istungit.

Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee

- Koostatud on kuni kaheksa SEACi arvamust piiranguid käsitlevate ettepanekute kohta.
- Koostatud on kuni 20 SEACi arvamust autoriseerimistaotluste kohta.
- Tegeletud on tegevdirektori taotlustega (REACH-määruse artikli 77 lõike 3 punkt c).
- SEACi järelduste ja soovitude käsiraamatut on ajakohastatud.
- Toimunud on neli SEACi täiskogu istungit.

Biotsiidikomitee

- Koostatud on kuni 50 arvamust toimeainete kohta.
- Koostatud on kuni 30 arvamust vastastikuse tunnustamisega seotud tehniliste ja teaduslike küsimuste kohta.
- Toimunud on viis BPC täiskogu istungit ja kuni viis iga alalise töörühma koosolekut.

Foorum

- Koostatud on lõplik aruanne kolmanda kooskõlastatud jõustamisprojekti kohta, kui nähakse ette pikendamist.
- Määratud on ühise jõustamise prioriteedid ja neist on kujunenud ühine arusaam.
- Koostatud on uue ühtlustatud jõustamisprojekti ettepanek.
- Valminud on täiustatud IT-vahendid inspektoritele (RIPE ja EIES).
- Kontaktisikute vahendatav suhtlus ECHA ning ECHA otsuseid jõustavate riiklike järelevalveasutuste ja liikmesriikide pädevate asutuste vahel on parem ja sihipärasem ning foorumi vahelülde seminar on seda veelgi tõhustanud.

- Ühise jõustamise prioriteetidest on kujunenud ühine arusaam.
- Koostöös RACi ja SEACiga on antud õigeks ajaks nõuanded ainetele kavandatud piirangute jõustatavuse küsimustes.
- Foorumi töö on muutunud läbipaistvamaks, sest selle tegevuse kohta on ECHA veebilehel avaldatud rohkem infot.
- Toimunud on koolitajate koolitamise üritus.
- Akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonid on kutsutud kord aastas toimuvale foorumi avatud koosolekule.
- On antud oma panus REACH- ja CLP-määruse jõustamise näitajate väljatöötamisse.

2.2. Apellatsiooninõukogu (9. tegevus)

Apellatsiooninõukogu moodustati REACH-määrusega, et pakkuda huvitatud isikutele õiguskaitsset. Nõukogu menetleb ameti teatud otsuste kohta⁸ esitatud edasikaebusi. Alates 2013. aasta septembrist sai apellatsiooninõukogu pädevuse menetleda ka ameti uue biotsiidimääruse kohaselt tehtud otsuste edasikaebusi.⁹

1. Olulisim 2014. aastal

Esimesed biotsiidimäärusega seotud edasikaebused võidakse apellatsiooninõukogule esitada juba 2014. aastal. Apellatsiooninõukogule pandud uute kohustuste täitmiseks on vaja luua selleks valdkonnaks sobilik võimekus, et nõukogu saaks kõigi edasikaebuste kohta teha õige ajaks kvaliteetseid otsuseid. Samuti jätkub huvitatud isikute teadlikkuse parandamine biotsiidimäärusega seotud edasikaebuste kohaldamisalast ja -korrast.

Seoses teise registreerimistähtajaga 2013. aasta mai lõpus oli tehnilise terviklikkuse kontrolli tulemusena vähe tagasilükkamisi, ent suurenenud on õige registreerimistasu maksmata jätmise tõttu registreerimisnumbri tühistamise otsuste arv. Nende otsuste kohta esitati 2013. aasta lõpus mitu edasikaebust, millega apellatsiooninõukogu tegeleb 2014. aastal.

Prognooside kohaselt suureneb toimikute ja aine hindamist käsitlevate otsuste arv, mis võivad viia teaduslikult ja õiguslikult keerukate edasikaebusteni. Esimesi ainehindamisotsuste edasikaebusi on oodata 2014. aastal. Sellised kaebused võivad tekitada apellatsiooninõukogu töös erilisi raskusi. Näiteks võivad mitu registreerijat vaidlustada ühe ja sama ECHA otsuse ning samuti võidakse vaidlustada ECHA otsuseid teaduslikes küsimustes.

Edasikaebuste kohta tehtud otsused aitavad selgitada teatavaid REACH- ja biotsiidimääruse punkte, mida võidakse tõlgendada erinevalt. Sellised otsused aitavad parandada ettevõtjate esitatud registreerimisandmete kvaliteeti, selgitades teatud tõlgendamisküsimusi.

Apellatsiooninõukogu jätkab oma lõplike otsuste, edasikaebuse teadete ning konfidentsiaalsusnõuete ja menetlusse astumise avalduste kohta langetatud otsuste avaldamist. Lisaks jätkatakse suhtlust sidusrühmadega, et selgitada neile edasikaebuse esitamise ja menetlemise korda ning apellatsiooninõukogu tööd. Nende meetmete abil püüab apellatsiooninõukogu tagada enda sõltumatuse ja erapooletuse sidusrühmade silmis.

Kuigi apellatsiooninõukogu töökoormus (st kui palju edasikaebusi esitatakse) ei sõltu temast endast, peab ta paindlikult ja nutikalt reageerima oma töökoormuse muutumisele, et teha kvaliteetseid otsuseid ettenähtud aja jooksul. Seetõttu peab apellatsiooninõukogu vaatama läbi oma töömeetodid, et neis kajastuksid muutuvad nõudmised.

⁸ REACH-määruse artikkel 91.

⁹ Biotsiidimääruse artikkel 77.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Apellatsiooninõukogu võtab põhjendamatute viivitusteta vastu kvaliteetseid otsuseid.
2. Edasikaebuse menetluse ja asjaomase teabevahetuse juhtimine on tõhus.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
90 tööpäeva jooksul alates kirjaliku või suulise menetluse lõppemisest tehtud lõplike otsuste protsent	90%	Apellatsiooninõukogu aastaaruanne

3. Peamised tulemused

- Vastu on võetud kuni 15 lõplikku otsust.
- Menetluslikke otsuseid on vastu võetud vastavalt vajadusele.
- Veebis on avaldatud usaldusväärne kvaliteetsete otsuste kogumik.
- Toimub tulemuslik (st selge, täpne ja õigeaegne) teabevahetus (potentsiaalsete) edasikaebuse menetluses osalejatega.

2.3. Teabevahetus (10. tegevus)

ECHA teabevahetuse üldeesmärk on ameti hea maine hoidmine, pakkudes kohustatud isikutele ja avalikkusele täpset teavet õigel ajal ning tagades ameti töö tasakaalustatud kajastamise eriala- ja üldmeedias. Välisteabevahetuse kõrval on ka ECHA sisetabevahetus, mis toimub ECHA siseveebi ECHANet ja personalile mõeldud teabeürituste kaudu. ECHA-suuruse ELi regulatiivasutuse edukaks toimimiseks peab personal olema hästi informeeritud ja kaasatud.

1. Olulisim 2014. aastal

2014. aastal kavatakse ECHA teha tulevikuettevalmistusi, parandades olulisi teabevahetusvahendeid (nt veebilehte ja siseveebi) ning võimekust jõuda uue ja konkreetsete sihtrühmadeni, et teavitada neid nende õigustest, kohustustest ja võimalustest seoses ELi kemikaaliõigusaktidega. Tähtsad sihtrühmad on ettevõtted, kes tegutsevad biotsiidimääruse ja uuesti sõnastatud PIC-määruse kohaselt, väikeettevõtted, kes valmistuvad 2018. aasta tähtajaks, allkasutajad, tarbijad, töötajad, jaemüüjad ja teadusringkonnad.

Samuti kasutab ECHA suhteid akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonidega, et võetaks kuulda ka nende arvamusi, kasutatakse nende teadmisi ja amet teeks nendega vastastikku kasulikku koostööd teatud sihtrühmadeni jõudmiseks.

Üks ülesanne on muuta ECHA veebilehel jagatav info kemikaalide ja otsuste kohta veelgi kasulikumaks. Sellepärast parandab ECHA kemikaaliteabe esitamise, otsimise ja küsimise viisi, et see teave oleks paremini kättesaadav rohkematele inimestele. See on pikaajaline projekt, millega alustatakse 2014. aastal ja mille tulemuseks on muutunud veebileht 2015. aastal. Samuti parandab ECHA oma otsuste nähtavust veebilehel. PIC-määruse jõustumise ja biotsiiditarnijate jaoks uute esitamisevõimaluste loomise tõttu on vaja kohustatud isikute sihtteavitamist.

Arvestades, et CLP-määruse klassifitseerimise ja märgistamise eeskirjad muutuvad segude jaoks kohustuslikuks 1. juunil 2015, plaanib ECHA 2014. aastal teha koos ettevõtjate asjaomaste organisatsioonide ja partnerasutustega sihtteavitustööd, keskendudes eelkõige segude tootjatele ja VKEdele.

Samuti edendab ECHA sidusrühmade ja liikmesriikide ühist tööd ettevõtjate teadlikkuse parandamisel kohustustest edastada allkasutajana tarneahelale teavet. Selle aluseks on 2013. aasta tähtajaks registreeritud ainete kokkupuutestsenaariume sisaldavate ohutuskaartide vastuvõtmisega saadud kogemused. Samuti kasutatakse ajakohastatud juhendit allkasutajatele ja sellega seotud tööd ENESISis.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA väline teabevahetus on tulemuslik, vajaduse korral 23 ELi keeles, ning ECHA meediakajastus on täpne ja proportsionaalne.
2. Akrediteeritud sidusrühmad on kaasatud ECHA töösse ning rahul, et nende seisukohti kuulatakse ja nendega arvestatakse.
3. ECHA töötajad on hästi informeeritud ning tunnetavad ameti meeskonnavaimu ja ühiseid püüdlusi.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Lugejate rahulolu ECHA kirjalike väljunditega, sh kasutatavate keeltega (veebileht, e-uudised, uudiskiri, pressiteated ja uudisnupud), mõõdetuna õigeaegsuse, sisu ja kasutatavuse alusel	Suur	Iga-aastased lugejate tagasiside ja uuringud
Akrediteeritud sidusrühmade rahulolu saadud teabega ja ECHAga suhtlemisega	Suur	Iga-aastane uuring, ürituste tagasiside ja rakenduse hindamise tagasiside
Töötajate rahulolu ametisisese teabevahetusega	Suur	Iga-aastane ametisisene teabevahetuse uuring

3. Peamised tulemused

- Avaldatud on kuni 100 teabevahetusmaterjali (dokumendid, veebilehed jms) 23 keeles.
- Toimub kooskõlastatud teabevahetus, mis on suunatud konkreetsetele sihtrühmadele (nt väikeettevõtted, allkasutajad, tarbijad, töötajad, jaemüüjad ja teadusringkonnad), et parandada nende teadlikkust oma õigustest, kohustustest ja võimalustest seoses õigusaktidega. Osa sellest tegevusest saab teha koos ELi partnerite, liikmesriikide ja akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonidega.
- Edendatud on CLP-teadete ühtlustamist.
- Koostöös ettevõtjate ja liikmesriikidega on parandatud teadlikkust allkasutajate kohustustest seoses REACH- ja CLP-määrusega.
- Korraldatud on PIC-määrusest tulenevatest kohustustest teavitamise kampaania ja jagatud lisateavet asjaomastele kohustatud isikutele biotsiidisektoris.
- Väljastatud on kuni 25 pressiteadet ja korraldatud on üks pressikonverents.
- Avaldatud on kuni 50 uudisnuppu, 50 iganädalast e-uudisbülletääni ja iga kahe kuu tagant üks uudiskiri.
- Korraldatud on kuni kuus veebiseminari ja avalikkusele esitatud neli lühivideot.
- Korraldatud on kuni kaks sidusrühmade päeva, üks seminar akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonidele ja ühekordseid sidusrühmade üritusi.
- Akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonide jaoks on avaldatud iga kahe kuu tagant ajakohastatud teavet.
- Siseveebis ja ametisisestel teabeekraanidel on töötajatele iga päev jagatud siseteavet. Asutuse siseveeb on ümberehitatud ja kasutuses.
- Rahulolu mõõtmiseks ja sidusrühmade kogemuse mõistmiseks on korraldatud uuringuid (nt sidusrühmade rahulolu uuring, lugejaskonna uuring, veebilehe kasutajate uuring, siseteabevahetuse uuring ja registreerijate uuring).

2.4. Rahvusvaheline koostöö (11. tegevus)

Tegutsedes Euroopa Komisjoni soovil, keskendub ECHA rahvusvahelises koostöös kemikaalide haldamise vahendite ja viiside ühtlustamisele. Kemikaalidega kaubeldakse kogu maailmas, mistõttu suhtlus rahvusvaheliste partneritega ei loo sünergiaid mitte ainult ametiasutuse, vaid ka Euroopa ettevõtjate jaoks.

Üks peamisi rahvusvahelise koostöö vorme ameti jaoks on OECD ja vähemal määral ka ÜRO. Nende kaudu saab ECHA jälgida rahvusvahelise kemikaalihalduse hetkeolukorda ja prognoosida selle muutusi ning hoolitseda selle eest, et REACH-, CLP-, BPR- ja PIC-määruse eesmärkidega arvestatakse kogu maailmas. Rahvusvahelistes organisatsioonides toimuva koostöö kaudu saab ECHAst kogu maailmas tunnustatud kemikaaliohutuse edendaja, kelle on võimalus jagada oma teadmisi rahvusvahelistele partneritele ja õppida neilt valdkondades, milles nemad on paremad. Amet keskendub ohu- ja kokkupuutehindamise ühtlustatud juhise, suuniste ja abivahendite väljatöötamisele. Ka on tähtsal kohal andmete esitamise ja jagamise vormingute väljatöötamine ning kemikaalide omadusi käsitleva teabe avaldamine veebis.

ECHA peab olemasolevate koostöölepingute alusel pidevat dialoogi sarnaste ametitega Austraalias, Kanadas, Jaapanis ja Ameerika Ühendriikides.

1. Olulisim 2014. aastal

OECDga seoses jätkub 2014. aastal vormingute ja abivahendite arendamine hoogsamalt. IUCLID 6 ettevalmistused (vt 6. tegevus) tähendavad tihedat koostööd OECD IUCLIDI eksperdirühmaga. Töö OECD ühtlustatud mallidega, mis moodustab IUCLIDI tuuma, jätkub ning malle täiustatakse ja töötatakse välja OECD liikmete ettepanekute alusel.

OECD QSAR Toolbox'i puhul valmistatakse ette projekti järgmist etappi, millega tahetakse parandada Toolbox'i kasutusmugavust, täiustades selle funktsioone. Peale selle toetab projekt kahjuliku mõju viiside meetodi rakendamist.

Amet arendab tihedas koostöös OECD juhtrühmaga edasi ka OECD portaali eChemPortal, lisades OECD liikmesriikidelt ja ECHA-lt saadud kemikaaliteabe (eelkõige biotsiidide kohta) ning parandades andmete kättesaadavust. Olulisel kohal on ka OECD töö nanomaterjalide valdkonnas.

Koostöös kolmandate riikidega keskendutakse mõlemale poolele huvi pakkuvatele teemadele (nt kemikaalide prioriseerimine hindamiseks ja hindamismeetodid), heade tavade jagamisele ja tekkivate probleemide lahendamisele järelevalveasutustega, kellega ECHA on sõlminud koostöökokkulepped. Amet annab kokkulepitud töökava alusel ka teaduslikku ja tehnilist tuge Euroopa Komisjonile selle rahvusvahelises tegevuses. 2014. aastal püütakse lõpetada teist suutlikkuse suurendamise projekti, mis on suunatud ühinemiseelsest rahastamisvahendist (IPA) abi saavatele ELi kandidaatriikidele ja võimalikele kandidaatriikidele. Samuti antakse oma panus ÜRO üldise ühtse kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteemi (UN GHS) allkomitee tehnilisse töösse, sealhulgas soovi korral allkomitee loodud kirjavahetus-töörühmade töösse. Peale selle jätkab amet infoettekannete tegemist Euroopa Liidu välistes riikides.

Tegevus kattub veidi 7. tegevusega, kuna suur osa teaduslikust arengust toimub rahvusvahelistes ringkondades, täpsemalt OECDs.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Komisjonile pakutakse tema rahvusvaheliseks tegevuseks, eelkõige mitmepoolsetes organites, kvaliteetset teaduslikku ja tehnilist tuge. Konkreetsemalt annab ECHA oma panuse OECD kemikaalidega seotud töösse, et edendada meetodite, vormingute ja IT-vahendite ühtlustamist, mis suurendaks koostöötajate ja väldiks topelttöid.
2. ECHA loob ja säilitab kahepoolseid suhteid teadusliku ja tehnilise koostöö tegemiseks kolmandate riikide reguleerivate asutustega, kes on abiks REACH- ja CLP-määruse rakendamisel, ning toetab tõhusalt ja tulemuslikult ELi kandidaatriike ja IPA-programmi raames potentsiaalseid kandidaatriike.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Huvitatud isikute (sh komisjoni) rahulolu ameti rahvusvahelise koostööga (sh komisjonile pakutava teadusliku ja haldustoega)	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- OECD projektid: eChemPortali kaudu on kättesaadav klassifitseerimise ja märgistamise ning biotsiidiinfo. ECHA ja OECD kasutusse on antud OECD QSAR Toolbox'i järgmise versiooni esimene väljalase.
- Komisjonile on antud teaduslikku ja tehnilist tuge (k.a seoses ÜRO kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise üldise ühtlustatud süsteemiga; nt on osaletud süsteemiga seotud koosolekutel).
- Jätkatakse koostööd Austraalia, Kanada, Jaapani ja Ameerika Ühendriikide reguleerivate asutustega, kellega ECHA on sõlminud vastastikuse mõistmise memorandumid.
- ECHA teise IPA-projekti raames on parandatud ELi kandidaatriikide ja võimalike kandidaatriikide suutlikkust ning välja on töötatud järelprojekt. Peetud on ettekandeid olulistes kolmandates riikides korraldatud seminaridel/konverentsidel (kas isiklikult esinedes või videokonverentsi kaudu) ning võõrustatud nende riikide esindajaid.

3. Juhtimine, organisatsioon ja vahendid

3.1. Juhtimine (12. tegevus)

ECHA juhivad 36-liikmeline haldusnõukogu, mida abistab tegevdirektori juhitud sekretariaat. Igapäevases asutusesiseses juhtimises abistab tegevdirektorit kõrgem juhtkond (direktorid). ECHA kasutab oma tegevuse hierarhiliseks või maatriksisarnaseks korraldamiseks tegevus- ja projektipõhist juhtimist ja kvaliteedisüsteemi. Teabehalduses on saavutatud avatuse ja turvalisuse tasakaal.

1. Olulisim 2014. aastal

ECHA sekretariaat jätkab haldusnõukogu tõhusat toetamist ameti juhtimises. Haldusnõukogu, mida toetavad töörühmad, on oluline nelja strateegilise eesmärgi elluviija, eelkõige võimaldades mitmeaastase tööprogrammi 2014–2018 rakendamist iga-aastaste tööprogrammide vastuvõtmise teel. Haldusnõukogu teised põhifunktsioonid on eelarve ja aastaaruande vastuvõtmine ning ameti töökorra vastuvõtmine ja läbivaatamine. Lisaks jälgib haldusnõukogu teraselt ka ameti tulemuslikkust ja strateegiliste eesmärkide elluviimist. Sel otstarbel esitab tegevdirektor haldusnõukogule kvartaliaruandeid ja sekretariaat teemaaruandeid.

ECHA tugevdab sidemeid liikmesriikide pädevate asutuste ja teiste riiklike institutsioonidega ning parandab suhtlust ja koordineerimist teabevahetuse, külastuste ja pädevate asutuste direktorite iga-aastase kavandamiskoosoleku kaudu. Eritähelepanu pööratakse 2014. aastal suhtluse parandamisele biotsiidimääruse eest vastutavate asutustega ja suhete loomisele PIC-määrusega seotud määratud riiklike ametiasutustega. ECHA soodustab dialoogi oluliste institutsioonidest partneritega (sh Euroopa Komisjon, Euroopa Parlament ja Euroopa Liidu Nõukogu) ning osaleb ELi ametiasutuste võrgustiku töös.

2014. aastal pööratakse eritähelepanu ameti tulemuslikkuse ja tõhususe parandamisele erineval moel. Protsesside tõhususe ja piisavuse tagamiseks on väga tähtis ameti ettevalmistamine ISO 9001 sertimiseks, mille tulemusena peaks sõltumatu organisatsioon andma ametile soovitud standardi ISO 9001 sertifikaadi. Tarbetute kontrollide vähendamiseks kasutab ECHA riskipõhist meetodikat. Korraldatakse auditeid ja konsultatsioone, et tuvastada täiustamisvõimalusi ja kõrvaldada ebaefektiivsust. Hindamiste ja auditite soovitusi võetakse arvesse iga-aastases planeerimises. Samuti arvestatakse selles sidusrühmade tagasisidega. Parandatakse teabehaldust, et see protsess oleks lihtne ja lõimunud ning tagantjärele tuvastatav. Parandatakse ka dokumendihaldust, et oluline teave säiliks ja oleks kättesaadav aastaid.

Amet tagab asjaomaste määruste, töökorra, menetluskorra ja juhiste täitmise, korraldades siseauditeid, kaitstes isikuandmeid, hallates tõhusalt personali, haldusnõukogu ja komiteede liikmete huvide deklaratsioone ning kaitstes kvaliteetse turvasüsteemiga konfidentsiaalset isiklikku ja ettevõtjate teavet. ECHA otsuste õigusliku kvaliteedi tagamiseks tuleb pidevalt hoolitseda õiguslike teadmiste ajakohasuse eest. Samuti kannab ECHA hoolt laiaulatusliku talitluspidevuse süsteemi eest.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

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

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Kvaliteedisüsteemi osade standardi ISO 9001 nõuetele vastavuse määr	95%	Kvaliteedijuhi hinnang
Tähtaja jooksul täidetud väga oluliste auditisoovituste (siseauditi talitus) protsent	100%	Siseaudiitori aastaaruanne

3. Peamised tulemused

- Korraldatud on neli haldusnõukogu koosolekut ja vastavad töörühmad on aidanud haldusnõukogu kõikide vajalike otsuste tegemisel.
- Korraldatud on vähemalt üks liikmesriikide / liikmesriikide pädevate asutuste direktorite koosolek.
- ECHA otsuste koostamiseks ja nende tõhusaks kaitsmiseks on pakutud head õigusabi.
- Talitluspidevuse plaanid on läbi vaadatud.
- Turvajuht on koostanud ameti turvariskide muutumise aruande, milles on välja pakutud tegevuskava aastateks 2014–2018.
- Tehtud on ühe või kahe kõige ressursimahukama protsessi tõhususe audit/analüüs.
- Rakendatakse ühenduse keskkonnajuhtimise ja auditeerimise süsteemi EMAS või samaväärset keskkonnastandardit. Andmekaitseregistris on kõik andmekaitseametniku määratud isikuandmetega seotud toimingud.
- Korraldatud on vähemalt üks turvaametnike võrgustiku koosolek.
- Tehtud on 100 otsust kuni 700 dokumendi kättesaadavuse kohta.
- Koostatud on ISO 9001 sertimise auditeelne aruanne.
- Koostatud on regulatiivsed kavad ja aruanded.

3.2. Finantsid, hankimine ja raamatupidamine (13. tegevus)

ECHA finantsjuhtimisele kohaldatavad eeskirjad võtab ameti haldusnõukogu vastu pärast konsulteerimist Euroopa Komisjoniga ning need peavad olema kooskõlas määrusega, mis käsitleb Euroopa Liidu üldeelarve suhtes kohaldatavaid finantseeskirju (finantsmäärus)¹⁰. REACH-, biotsiidi- ja PIC-määruse vahendid peavad olema eraldi (ka raamatupidamises).

1. Olulisim 2014. aastal

2014. aastal on ECHA finantsjuhtimise üldine eesmärk muu hulgas tagada olemasolevate finantsvahendite kasutamine parimal viisil kooskõlas kokkuhoiu, tõhususe ja tulemuslikkuse põhimõtetega.

2013. aastal oli teine REACH-määruse kohane registreerimistähtaeg ning sellega seotud finants- ja raamatupidamisprotsesside suhtes on vaja 2014. aastal võtta veel järelmeetmeid. REACH- ja CLP-määrusega seotud omatulud hõlmavad 2014. aastal autoriseerimistaotluste ja edasikaebuste tasusid, lisatasu VKE staatuse kontrollimise eest, haldustasusid ja intressitulu. 2014. aastal jälgitakse hoolikalt ka väljakujunenud rahaliste investeeringute poliitikat ja üldist likviidsust. REACH- ja CLP-tegevusteks saadakse endiselt raha sissetulekute mõistliku juhtimise ja kulutuste range kontrolli abil.

2014. aasta on viimane aasta, mil REACH-määrusega seotud tegevus on täielikult omafinantseeritud. Sellega seoses valmistatakse REACH- ja CLP-määruse jaoks segarahastamisele üleminekuks 2015. aastal. Osa kulutusi kaetakse endiselt tasudest saadavatest tuludest ja ülejäänud ELi toetusest.

Jätkuvalt on üks prioriteet ka tagada, et REACH-, CLP- ja biotsiidimäärusega seotud tasumäärustes sätestatud tasusid makstakse nõuetekohaselt. Selleks rakendatakse VKEdelt ECHA-le makstavate REACH-tasude soodustuste õigsuse süstemaatilise kontrollimise süsteemi sama rangelt kui 2013. aastal. Biotsiidimäärusega seoses kontrollib ECHA tasu vähendamist taotlevate ettevõtete VKE-staatust ja taotluste arvust sõltuvalt kasutatakse osa ressursidest biotsiidivaldkonna VKE-kontrollideks. Seda kontrolli peetakse ressurside eraldamisel üheks prioriteediks ka 2014. aasta tööprogrammis.

Kuigi PIC-tegevusi rahastatakse endiselt täielikult ELi toetuse abil, kasutatakse biotsiidivaldkonna jaoks üha rohkem tasudest saadavat tulu. Kuna REACH-, CLP- ja biotsiidivaldkonna tegevuse rahastamiseks saadavad omatulud ei ole kindlad, vaatab ECHA iga kuu oma tulude ja kulude prognoosi üle, et anda komisjonile puudujäägist kohe teada, et too saaks eelarve tasakaalustamiseks sobivaid samme astuda.

Amet hoiab oma eelarve- ja aruandlussüsteemid endiselt lahus, et hoida REACH-, biotsiidi- ja PIC-määrusega seotud rahalised vahendid eraldi. Samuti jälgib ECHA, et ülekandmine ühest perioodist teise toimuks Euroopa Kontrollikoja kehtestatud piirides, välja arvatud mitmeaastaste projektidega seotud tegevuskulude korral.

Kui rääkida avalikest hangetest ja lepingutest, siis ECHA tellib osa tööprogrammi elluviimist toetavaid töid väljastpoolt. Sellesisuliste nõuetekohaste lepinguliste kokkulepete sõlmimisega tagatakse ka tõhusa hankimise nõuete kohaldamine. Eritähelepanu pööratakse ameti paljude olemasolevate raamlepingute tulemuslikule ja säästvale kasutamisele. 2014. aastaks oodatakse ka arvukaid uusi hankeid ja lepinguid.

¹⁰ REACH-määruse artikkel 99.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametil on korrektne, usaldusväärne ja tõhus finantsjuhtimine ning järgitakse kohaldatavaid finantseeskirju ja -määrusi.
2. Rahareservi hallatakse mõistlikult ja hoolikalt.
3. Ametil on olemas toimivad finantssüsteemid, mis võimaldavad juhtimist ja aruandlust mitmesugustel rahanduslikult eraldiseisvatel õiguslikel alustel.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Euroopa Kontrollikoja aruandes sisalduvate finants- ja raamatupidamisküsimustega seotud reservatsioonide arv	0	Euroopa Kontrollikoja iga-aastased aruanded
Kulukohustuste osakaal (kulukohustuste assigneeringutest aasta lõpus)	97%	Aastaaruanne
Maksete osakaal (maksete assigneeringutest aasta lõpus)	80%	Aastaaruanne
Ülekantud summade osakaal (2015. aastasse üle kantud kulukohustustega vahenditest)	< 20%	Aastaaruanne
2013. aastast üle kantud tühistatud maksete assigneeringud	< 5%	Aastaaruanne
Haldusnõukogu rahareservijuhendi (MB/62/2010 lõplik) täitmine	100%	Aastaaruanne

3. Peamised tulemused

- Eelarvet ja likviidsust juhitakse rangelt.
 - Ameti rahareserve jälgitakse ja juhitakse rangelt.
 - Erinevate õigusaktidega seotud vahendeid hoitakse eraldi.
 - Registreerijate VKE-staatust on kontrollitud 600 korral.
 - Kuluaruandlus on tegevuspõhine.
 - Täidetakse eelarvet ja võetud on järelmeetmed, et jõuda soovitud kulukohustuste määrani.
2013. aasta raamatupidamisaruanne on koostatud õigeks ajaks.

3.3. Personal ja organisatsiooniteenused (14. tegevus)

ECHA peab tegutsema kooskõlas ELi ametnike personalieeskirjadega ja liidu muude teenistujate teenistustingimustega (personalimäärus). Kogu ECHA personal peab tegutsema ka kooskõlas ECHA hea halduse tava eeskirjaga ja Euroopa Ombudsmani välja antud ELi avaliku teenistuse põhimõtetega. ECHA juhtkonnal on kohustus viia ellu ECHA sotsiaalpoliitikat ja sellega seotud aastaplaane, et tagada personali heaolu.

1. Olulisim 2014. aastal

Personal

Personalistrateegia puhul on suund esialgselt kasvule keskendumiselt stabiilsema organisatsioonilise keskkonna saavutamisele, et amet oleks tulemuslik ja tõhus ning uute ülesannete võtmiseks ja lõimimiseks piisavalt paindlik.

2014. aasta tegevuskeskkonda mõjutab endiselt Euroopas valitsev majanduslik olukord ning sellest tulenev mõju liikmesriikide ja ELi avaliku halduse ressurssidele tähendab, et ECHA peab REACH- ja CLP-valdkonnaga tegelevat põhipersonali vähendama.

2014. aastal hõlmab ECHA personalipoliitika sellise jätkusuutliku ja hästi toimiva töökeskkonna loomist, mis soodustab meeskonnatööd, lõimumist ja kohanemisvõimet; õppimise, koolitamise ja tööalase arengu kooskõlastamist, et inimeste ja kogu organisatsiooni tulemuslikkus oleks optimaalne; praeguste ja tulevaste juhtide ja eestvedajate arendamist, et töötajaid ameti eesmärkide saavutamisel ettenägelikult mõjutada, motiveerida ja julgustada, ning 2013. aastal välja töötatud personali hoidmise algatuste elluviimist.

Organisatsiooniteenused

Organisatsiooniteenused hõlmavad ameti hoone ning kontori- ja konverentsitaristu haldamist, füüsilist julgeolekut, reisimise ja kohtumiste korraldamist ning teenuste osutamist (nt postisaadetiste registreerimine, kontoritarvetega varustamine, arhiveerimine ja raamatukoguhaldus). Eesmärk on pakkuda piisavaid, hästi hooldatud ja turvatud ruume, mis loovad töötajatele tõhusa ja ohutu töökeskkonna ning suudavad vastata ameti organite ja sidusrühmade koosolekute ja teabevahetusega seotud nõuetele.

Biotsiidi- ja PIC-tegevuste täielikul elluviimisel kasutatakse hoone ja organisatsiooniteenuste kogu potentsiaali. Kui viimaste aastate suundumused jätkuvad, suureneb koosolekute ja virtuaalteenuste (telekonverentsid ja veebiseminarid) kasutamise arv. Lisaks hoone tavapärasele hooldusele uuendatakse 2014. aastal ka selle elektrisüsteemi. 2014. aastal analüüsitakse pikaajalist kontori- ja muude ruumide vajadust, et toetada peatset otsustamist ECHA tulevase ruumistrateegia üle.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametil on töökava elluviimiseks piisav arv vajalike oskustega töötajaid, kelle jaoks on olemas hästi toimiv töökeskkond.
2. Ametil on piisavad, turvalised ja ohutud kontoriruumid, mis tagavad töötajatele tõhusa ja turvalise töökeskkonna, ning hästi toimivad koosolekuruumid ameti organitele ja väliskülastajatele.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Aasta lõpuks ametikohtade loetelust täidetud töökohtade protsent	95%	Ametisisene aastaaruanne
Ajutistest teenistujatest personali voolavus	< 5%	Ametisisene aastaaruanne
Keskmine koolitus- ja arenduspäevade arv töötaja kohta ¹¹	10	Ametisisene aastaaruanne
Komiteede, foorumi ja haldusnõukogu liikmete rahulolu konverentsikeskuse toimimisega	Suur	Iga-aastane uuring
Töötajate rahulolu organisatsiooniteenustega	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

Personal

- Õigusaktides ettenähtud töötajatele on makstud palka ning tehtud on ka muid makseid töötajatele, lähetatud riiklikele ekspertidele ja praktikantidele (kokku umbes 600 inimest).
- Algatatud on umbes 15 valikumenetlust.
- Tööle on võetud umbes 30 töötajat.
- Keskmine koolituspäevade arv töötaja kohta on 10.
- Hinnatud on ligikaudu 550 õigusaktides ette nähtud töötaja tulemuslikkust ja muudetud vajaduse korral nende palgaastmeid.
- Töötajaid ja juhtkonda on nõustatud ja abistatud personaliga seotud küsimustes, eelkõige üksikisiku õiguste ja heaolu valdkonnas.

¹¹ Sh väljaõpe töökohas.

- 2013. aasta personaliuringu tulemused on analüüsitud ja järelmeetmete kavad on välja töötatud.
- Aktiivselt on arendatud personali- ja tulemuslikkuse juhtimise protsesse ja -meetodeid.

Organisatsiooniteenused

- Asjakohaste hankemenetluste kaudu on saadud õigeks ajaks seadmed, materjalid ja teenused.
- Päevarahad ja reisikulud on välja arvutatud ja hüvitatud õigeks ajaks.
- Kontoriruumid on turvalised.
- Koosolekute ja konverentside pidamisele on pakutud tõhusat tuge.
- Olemas on hästi toimivad audiovisuaalseadmed koos heade tugiteenustega.
- Postiteenistus on tõhus.
- Raamatukogu ja arhiiv on hästi organiseeritud ja korralikult juhitud.
- Ajakohane ja korrektne muude kui IT-seadmete loend.

3.4. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia (15. tegevus)

Ameti IT-funktsioon hõlmab palju erinevaid teenuseid ja toetab palju erinevaid tegevusvajadusi. Eesmärk on saavutada paberivaba ja turvaline asjaajamine ning katta vajadus IT-vahendite järele.

1. Olulisim 2014. aastal

Kooskõlas ameti 2014. aasta tööprogrammi eesmärgiga panna alus viie aasta strateegia edukale elluviimisele, tegeleb IKT-osakond eelmisel aastal ette valmistatud lahenduste kasutussevõtmisega, et parandada enamiku REACH- ja CLP-protsesside ning mõne olulise haldusprotsessi (nt personalihaldus) tõhusust. Pärast lõimitud personalihaldussüsteemi hanke edukat lõpuleviimist 2013. aastal ja tööga alustamist on 2014. aasta põhieesmärk jõuda lõpule projekti esimese etapiga (sh personaliandmete, kontaktide, individuaalsete õiguste ja aja haldusfunktsioonid).

2014. aastal annab aasta varem alustatud projekt ECHA-le lõimitud dokumendihaldussüsteemi, mida katsetatakse piiratud arvu protsessidega. Süsteemi laiendatakse hiljem kõikidele dokumentidele, mille protsessi omanikud arhiveerivad. Dokumendihaldussüsteem, millega ECHA sisekasutajad dokumente toimetavad, ühiselt muudavad, avaldavad ja säilitavad, viiakse täielikult üle täiustatud platvormile, milles on lahendatud need toimimis- ja talitluspidevuse probleemid, mis olid muutunud vana platvormi tõsiseks kitsaskohaks juba 2013. aastal.

Kuna ECHA sõltub oma tegevuses üha enam ITst, peab see olema piisavalt vastupidav, et vältida suuri intsidente ja häireid. Sellepärast jätkab ECHA oma IKT-taristu muutmist vastupidavamaks, kasutajasõbralikumaks ja paindlikumaks. Biotsiidi- ja PIC-määrusega seotud töö jaoks mõeldud süsteemide puhul keskendutakse eelkõige piisavatele talitluspidevuse lahendustele.

IKT-taristu kasutatavuse ja juhtimise paindlikkusega seoses optimeeritakse 2014. aastal IKT suutlikkuse juhtimist (veebimajutusteenuste lepingu arukas ära kasutamine) ja koostatakse tegevuskava ametile viie aasta strateegilise kava jaoks piisava taristu loomiseks, võttes sealjuures arvesse ka asjaomaseid ressursipiiranguid.

2014. aastal saavad ühtse turvalise kaugühenduslahenduse kaudu väljastpoolt kättesaadavaks (eelkõige liikmesriikide pädevatele asutustele) mitu konfidentsiaalset äriteavet sisaldavat IT-süsteemi: REACH-IT, kesksed IUCLIDi andmebaasid, portaali regulatiivtegevuse töölaud, R4BP 3 ja uus PICi jaoks mõeldud IT-süsteem. Nende süsteemide kasutamiseks peavad kaugkasutajad täitma ühtseid täiendatud turvanõudeid, mille haldusnõukogu kiitis heaks 2013. aastal. Selline internetile avatus nõuab ECHA-lt pidevat ohtude jälgimist ja pidevat ITga seotud turvariskide juhtimise täiustamist, sealhulgas tegelemist kõikide turvalisust ohustada võivate IT-küsimustega. 2013. aastal tegutses ECHA ITga seotud turvariskide juhtimise süstematiseerimise ja terviklikku kvaliteedijuhtimissüsteemi lõimimise nimel. 2014. aastal viiakse see protsess lõpule.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA haldusprotsesside ja juhatuse aruandluse toetamine hästi toimivate IT-vahendite abil. ECHA kasutab teavet tulemuslikult ning personali saadud, loodud ja kasutatavad dokumendid on korralikult ohjatud.
2. Ameti tehnilise IKT-taristu teenusekvaliteet on hea ning kõikide toetatavate tegevuste puhul on tagatud maksimaalne järjepidevus, tõhusus ja turvalisus.
3. IT talitluspidevuse kava hõlmab piisavalt põhiülesannete täitmiseks olulisi süsteeme, mis on seotud õigusaktidega, mille puhul vastutus läks 2013. aastal üle ECHA-le: biotsiidid, PIC ja asutusesisene täiustatud dokumendihalduse ja koostööplatvorm.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2014. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Tegevuse jaoks hädavajalike süsteemide kättesaadavus ametivälistele kasutajatele (st tööaeg teenindusaja jooksul)	Keskmiselt 98%	Andmekeskuse statistika
Ametisiseste kasutajate rahulolu IT-teenustega personali ja toetuse suhte põhjal	Suur	Iga-aastane kliendiuuring ja täiendav tagasiside
Tegevuse jaoks hädavajalike süsteemide hõlmatus talitluspidevust tagavate lahendustega, millesse on kaasatud ametivälised andmekeskused	Laiendatakse kaht põhiülesannete täitmiseks olulist süsteemi: R4BP 3, PICi IT-süsteemi ning asutusesisest dokumendihalduse ja koostööplatvormi	Ametisisene aastaaruanne

3. Peamised tulemused

- Valmis on ühtse dokumendihaldussüsteemi esimene moodul, mis hõlmab süsteemi haldusfunktsioone.
- Kasutusel on ECHA dokumendihalduse poliitikat toetav dokumendihaldussüsteem.
- IT talitluspidevuslahendused hõlmavad R4BP 3, PICi IT-süsteemi ning asutusesiseseid dokumendihaldussüsteeme. Esitatud on ameti viie aasta strateegia jaoks piisava ja jätkusuutliku IKT-taristu tagamise tegevuskava, milles on arvestatud ka ressursidega.
- ITga seotud turvariskide juhtimine on koondatud ja lõimitud ameti tervikliku kvaliteedijuhtimissüsteemi.

4. Ameti riskid

ECHA korraldab iga-aastase riskihindamise, et kindlaks teha, hinnata ja hallata võimalikke sündmusi, mis võivad ohtu seada tööprogrammis määratletud eesmärkide saavutamise. Nimetatud hindamise põhjal on ECHA juhtkond kindlaks teinud järgmised peamised riskid.

Biotsiidi- ja PIC-määrus toovad ECHA-le uusi ülesandeid. Arvestades lühikesi tähtaegu, uute ülesannete mitmekesisust ja keerukust ning nappe ressursse biotsiidi- ja PIC-määrusega seotud töö piisavaks ettevalmistamiseks (k.a IT-vahendite väljatöötamine), ei pruugi ECHA saavutada kõiki biotsiidivaldkonna eesmärke ja võib tekkida probleeme PIC-tegevuste alustamisega. Nende riskide maandamisega seoses leiab ECHA, et hoolikalt läbi mõeldud prioriteetidid tagavad biotsiidi- ja PIC-määrusega seotud IT-projektide ulatuse tõhusa juhtimise. Samuti on ette nähtud liikmesriikide pädevate asutuste toetamine võimekuse arendamises. Personaliga seoses peab ECHA olema töötajate ümberpaigutamisel paindlik, kui biotsiidimäärusega seotud tasust saadav tulu ei kata asjaomaseid personalikulusid.

Paljud tööprogrammi eesmärgid sõltuvad suurel määral IT-juhtimissüsteemist ja IT-taristust. IT-süsteemid on otseselt seotud ECHA neljanda eesmärgiga „täita praegusi ja uusi õigusaktidega kehtestatud ülesandeid tulemuslikult ja tõhusalt, kohandudes samal ajal ka tekkivate ressursipiirangutega“. 2014. aastal peaks lõpule jõudma mitu nõudlikku töövooge toetavat IT-projekti, mis peaksid aitama saavutada ECHA tõhususeesmärke. See nõudlik plaan 2013. ja 2014. aastaks on seotud prioriteetide kattuvuse ohuga, mis võib mõjutada kvaliteeti ja/või projektide õigeaegset valmimist ning anda tagasilöögi ameti tõhususkavadele. Nimetatud riskide maandamiseks püüab amet tagada tiheda koostöö siseste ja väliste poolte vahel, kes osalevad IT juhtimise raamistiku kaudu realistlike eesmärkide ja ootuste seadmisel. Riske on plaanis maandada IT-projektide ulatuse hoolika juhtimise ja prioriteetide seadmise parandamisega organisatsiooni tasandil.

VOAde tegevuskava (aastani 2020) rakendamine ja teabevahetus põhinevad ECHA 2013. aastal koostatud ning liikmesriikide pädevate asutuste ja komisjoniga kokku lepitud plaanidel. 2014. aasta on tähtis ECHA teise strateegilise eesmärgi – ametiasutuste innustamine andmete arukale kasutamisele ohtlike kemikaalide tuvastamisel ja nende ohtude käsitlemisel – saavutamise eelduste loomiseks, sest komisjoni ja liikmesriikidega soovitakse jõuda kokkuleppele nõudliku 2020. Aastani kestva tegevuskava poliitilise eesmärgi saavutamiseks vajalikes rakenduskavas, meetodites ja tööjaotuses. Amet on tuvastanud välised riskid, mis võivad mõjutada ühe või mitme koostööpartneri prioriseerimiskavu ja mõjutada nii ka üldtegevuskava elluviimise edukat algust. Selle riski vähendamiseks teeb ECHA tihedat koostööd kõikide asjaomaste pooltega ja tagab tegevuskava vahe-eesmärkide pideva jälgimise. ECHA ei saa aga protsessi teisi osalisi asendada.

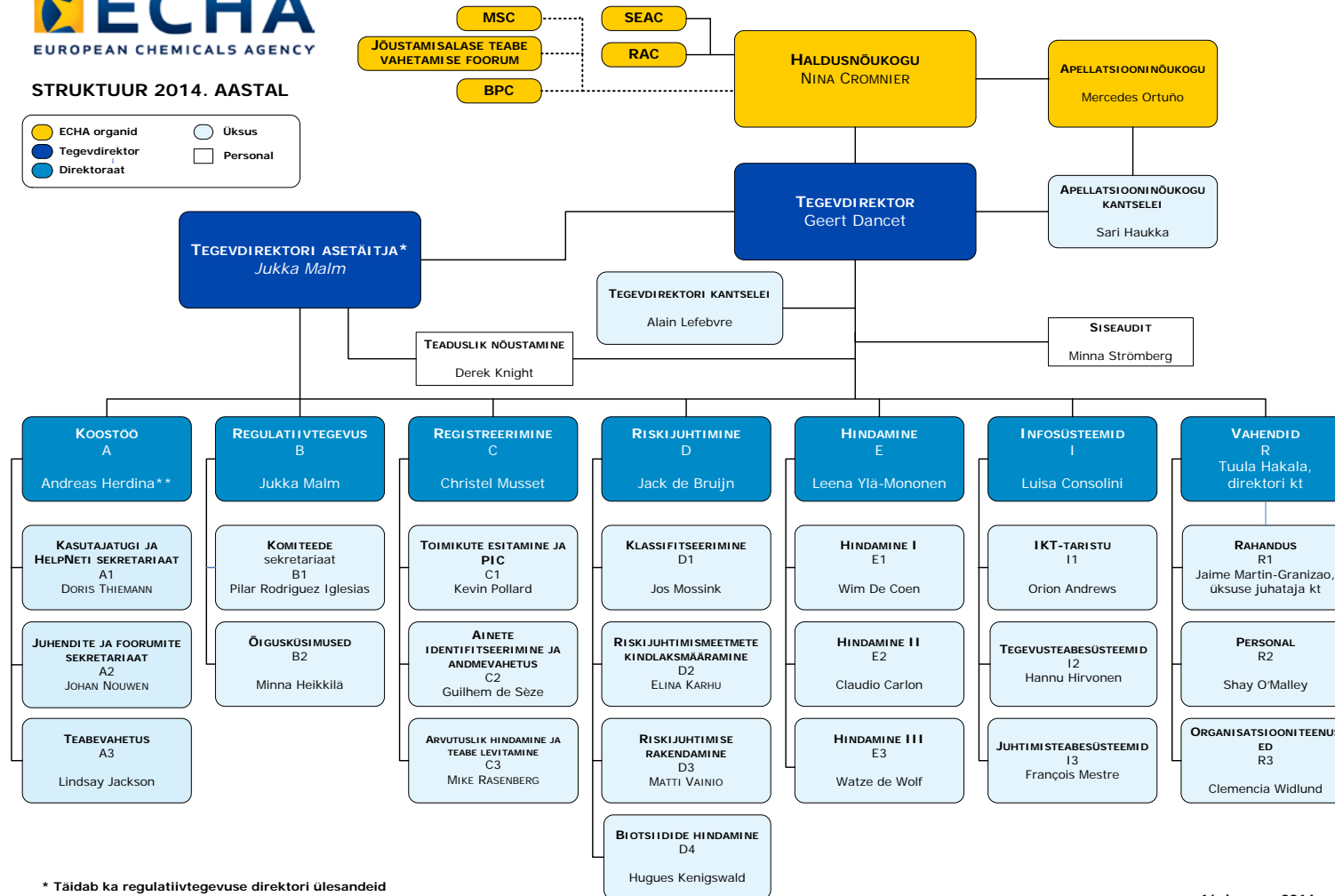
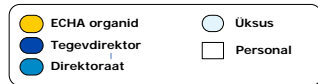
Asjaolu, et amet tegeleb rohke konfidentsiaalse äriteabega, muudab ECHA altiks turvariskidele. Nende maandamiseks on amet teinud palju: ühtne meetod IT-süsteemide kaugkasutamise tagamiseks, koostööplatvormi turvalisuse täiustamine, asutusesisese turvakontrolli pidev täiustamine, eelkõige juurdepääsu juhtimise valdkonnas, ja riskipõhise IT-turvalisuse juhtimise süsteemi loomine.

1. LISA. ECHA organisatsioon 2014

MB/54/2013
Helsingi, 18.12.2013



STRUKTUUR 2014. AASTAL



* Täidab ka regulatiivtegevuse direktori ülesandeid
** Täidab ka VKEdes saadiku ülesandeid

2. LISA. Lähteandmed

Peamised REACH- ja CLP-tööd mõjutavad tegurid	2014. aasta prognoos
Saabuval toimikud	
Registreerimistoimikud (sh ajakohastamine)	5 800
Katsetamisetpanekud	70
Konfidentsiaalsustaotlused	250
Rohkem kui 12 aastat vanade andmete kättesaadavus	270
PPORD-teated (sh pikendustaotlused)	300
Päringud	1 300
Andmejägamisvaidlused	3
Piiranguettepanekud (XV lisa)	8
sh ECHA koostatud piiranguettepanekud	3
Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekud (CLP-määruse VI lisa)	70
Ettepanekud aine identifitseerimiseks väga ohtliku ainenä (XV lisa) ¹²	30
Autoriseerimistaotlused	20
Alternatiivse nimetuse kasutamise taotlused	100
Ühenduse hindamisplaanis sisalduvad ained, mida 2014. aastal hindavad liikmesriigid	50

¹² Tegelik esitatavate VOA-toimikute arv sõltub riskijuhtimisvõimaluste analüüside arvust. Komisjoni soovil aitab ECHA kaasa kuni viie riskijuhtimisvõimaluste analüüsi koostamisele.

Peamised REACH- ja CLP-tööd mõjutavad tegurid	2014. aasta prognoos
ECHA otsused	
Toimiku ja aine hindamise otsused	
- Katsetamissetepanekud	200
- Vastavuse kontrollimine	150
- Aine hindamine	35
Andmete jagamise otsused	3
Andmete terviklikkuse kontrolli otsused (negatiivsed ehk tagasi lükatud)	190
Otsused konfidentsiaalsustootluste kohta (negatiivsed)	50
PPORD-otsused	40
- Lisateabe taotlused	30
- Tingimuste seadmine	8
- Pikenduse andmine	20
Otsused dokumentidele juurdepääsu võimaldamise taotluste kohta	100
Registreerimisnumbri tühistamine	40
VKE-staatuse andmisest keeldumine	300

Peamised REACH- ja CLP-tööd mõjutavad tegurid	2014. aasta prognoos
Muud	
Esitatud kaebused	20
Kaebuste otsused	15
Esialgne ühenduse hindamisplaan	1
Komisjonile autoriseerimisloetelu kohta antavad soovitusel	1
Vastatavad küsimused (REACH, CLP, BPR ja PIC ning asjaomased IT-vahendid)	6 000
Toimikute hindamise järelkontrollid	300
VKE-staatuse kontrollid	600
Haldusnõukogu koosolekud	4
Liikmesriikide komitee koosolekud	6
Riskihindamise komitee koosolekud	4
Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee koosolekud	4

Jõustamisteabe vahetamise foorumi koosolekud	3
Telefoni või e-posti teel tehtud üldised päringud	600
Pressipäringud	600
Pressiteated ja uudisnupud	75
Personali voolavuse tõttu palgatud töötajad	25

Peamised biotsiidi- ja PIC-tööd mõjutavad tegurid	2014. aasta prognoos
Läbivaatamisprogrammi raames hinnatavate toimeainete arv	50
Enne tegevuse alustamist tehtud avaldustega seoses hinnatavate uute toimeainete arv	10
Uue toimeaine heakskiitmise taotlused	5
Toimeaine uuendamise või läbivaatamise taotlused	3
Liidu loa taotlused	20
Toimeainete tarnijate taotlused (artikkel 95)	300
Tehnilise samaväärsuse taotlused	50
Keemilise sarnasuse taotlused	100
Menetletud taotluste koguarv	3 000
VKE-staatuse kontrollid	30
Kaebused	3
Biotsiidikomitee koosolekud	5
Biotsiidikomitee töörühma koosolekud	26
PIC-teated	4 000
Biotsiidimäärusest tulenevad uued ajutiste ja lepinguliste töötajate töökohad	2
PIC-määrusest tulenevad uued ajutiste ja lepinguliste töötajate töökohad	1

3. LISA. 2014. aastaks prognoositud ressursid

MB/54/2013
Helsingi, 18.12.2013

3. lisa. ECHA tegevused ja hinnangulised ressursid 2014. aastal*

	REACH					BIOTSIIDID					PIC					ECHA (kokku)					
	Personaliressursid 2014. a				2014. a eelarve	Personaliressursid 2014. a				2014. a eelarve	Personaliressursid 2014. a				2014. a eelarve	Personaliressursid 2014. a				2014. a eelarve	
	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	
Alltoodud numeratsioon pärineb 2012. aasta tööprogrammist, mitte ei ole eelarve numeratsioon.																					
Regulatiivprotsesside rakendamine (tegevuseelarve)																					
1. tegevus. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	37	9	13	59	9 812 517	4	1	4	9	1 114 913				0	0	41	10	17	68	10 927 429	
2. tegevus. Hindamine	75	13	5	93	16 965 628				0	0				0	0	75	13	5	93	16 965 628	
3. tegevus. Riskijuhtimine	35	5	5	45	7 763 826				0	0				0	0	35	5	5	45	7 763 826	
4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine	14	2	2	18	2 834 611				0	0				0	0	14	2	2	18	2 834 611	
5. tegevus. Nõustamine ja abistamine juhendite ja kasutajate kaudu	20	8	5	33	5 261 671	1		1	2	341 448				0	13 790	21	8	6	35	5 616 909	
6. tegevus. Tegevuse IT-tugi	29	11	4	44	19 533 296	1	1	1	3	696 538	1	1		2	565 979	31	13	5	49	20 795 812	
7. tegevus. Teadustegevus ning ELi institutsioonide ja asutuste tehniline nõustamine	9	0	1	10	1 953 329				0	0				0	0	9	0	1	10	1 953 329	
ECHA organid ja tugitegevused																					
8. tegevus. Komiteed ja jõustamisalase teabe vahetamise foorum	22	7	5	34	6 740 746	3	2		5	1 180 131					17 100	25	9	5	39	7 937 977	
9. tegevus. Apellatsiooninõukoogu	6	3	3	12	1 974 240	1			1	138 879					0	7	3	3	13	2 113 120	
10. tegevus. Teabevahetus	9	8	7	24	6 876 981		1	1	2	599 693					45 509	9	9	8	26	7 522 183	
11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö	3			3	856 435				0	0					0	3	0	0	3	856 435	
Juhtimine, organisatsioon ja ressursid																					
12. tegevus. Juhtimine	26	16	6	48	9 667 896	1			1	374 464					0	27	16	6	49	10 042 361	
13.–15. tegevus. Organisatsioon ja ressursid (II jaotis: taristu)	28	46	42	116	17 648 823	2	1	4	7	867 154		1		1	108 589	30	48	46	124	18 624 567	
Personalikulud – REACH/CLP (ainult 2012. a)					0				0	0						0	0	0	0	0	
16. tegevus. Biotsiidid						26	3	3	32	4 078 974						26	3	3	32	4 078 974	
17. tegevus. PIC												3	1	4	546 257	0	3	1	4	546 257	
Kokku	313	128	98	539	107 890 000	39	9	14	62	9 392 194	1	5	1	7	1 297 224	353	142	113	608	118 579 418	

* Käesolevat tabelit ei saa otseselt võrrelda ameti 2013. aasta tööprogrammi vastava tabeliga, sest erinevate tegevuste jaoks personali eraldamise põhimõtted on muutunud. Muudatus tehti tegeliku olukorra paremaks kajastamiseks. Konkreetselt hindamise jaoks teadustöötajate arvu ei vähendata.

4. LISA. Hankekava

MB/54/2013
Helsinki, 18.12.2013

Tööprogrammi tegevus	Alltegevus (kui asjakohane)	Lepingu objekt	Kavandatud eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
1.0 Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	1.2. Päring	Spektraalandmete andmebaas – IT konsultatsioon	10 000.00	Raamleping ECHA/2011/103	II kv	II kv
1.0 Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	1.8. 1. tegevus: eritegevused	Aruanded ainete identifitseerimisega seotud teaduslikel teemadel	80 000.00	Raamleping ECHA /2011/01	II kv	II kv
1. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	1.9. Kemikaaliohutuse hindamise programm	Kemikaaliohutuse hindamine keerulistel juhtudel	300 000.00	Avatud hankemenetlus	II kv	IV kv
2. Hindamine	2.1. Toimikute hindamine	Toimikute hindamise eriküsimustega seotud teenusetaotlused / teaduslikud teenused (st mida koordineerivad hindamisfoorumid ja/või mis on seotud keskkonna ja inimtervisega)	100 000.00	Raamleping ECHA/2011/01 või vähemaksvad läbirääkimistega menetlused	II kv	II–III kv

3. Riskijuhtimine	3.1. Riskijuhtimise ettevalmistused	Ainespetsiifilist tööd toetavad teenused	50 000.00	Raamleping ECHA /2011/01	II kv	III–IV kv
3. Riskijuhtimine	3.1. Riskijuhtimise ettevalmistused	Ainete väljasõelumine riskijuhtimiseks	100 000.00	Raamleping ECHA /2011/01	II kv	IV kv
3. Riskijuhtimine	3.4. Autoriseerimistaotlused	Doosi ja toime funktsioonid	50 000.00	Raamleping ECHA /2011/01	I kv	IV kv
3. Riskijuhtimine	3.5. Piirangud	Tugiteenused komisjonile	80 000.00	Raamleping ECHA /2011/01	II kv	I–IV kv
3. Riskijuhtimine	3.6. Horisontaalne riskijuhtimine	Kemikaalide tervisemõju kvaliteetsete eluaastate alusel	50 000.00	Raamleping ECHA/2011/01 või vähemaksev läbirääkimistega menetlus	II kv	II kv

3. Riskijuhtimine	3.6. Horisontaalne riskijuhtimine	Materjalprojektid	80 000.00	Raamleping ECHA /2011/01	II kv	IV kv
3. Riskijuhtimine	3.6. Horisontaalne riskijuhtimine	Halduskoormuse hindamise projekt	40 000.00	Raamleping ECHA /2011/01	II kv	III kv
3. Riskijuhtimine	3.6. Horisontaalne riskijuhtimine	Asendamiskulude projekt	80 000.00	Raamleping ECHA /2011/01	I kv	III kv
6. Tegevuse IT-tugi	6.1. IT-projektid	SharePointi teenused	6 000 000 – 8 000 000	Avatud hankemenetlus	II kv	IV kv
6. Tegevuse IT-tugi	6.1. IT-projektid	Andmelaoga seotud kohapealne nõustamine	2 500 000 – 3 000 000	HANSEL	II kv	IV kv
6. Tegevuse IT-tugi	6.1. IT-projektid	IT-teenused ECHA rakendustele	8 000 000 – 12 000 000	Avatud hankemenetlus	II kv	IV kv
6. Tegevuse IT-tugi	6.1. IT-projektid	REACH-IT, IUCLID, CHESAR, teabe levitamine, klassifitseerimine ja märgistamine, DIP, RIPE, Odyssey, ECM, biotsiidid ja PIC	9 650 000.00	Raamleping ECHA/2011/103 ja raamleping ECHA/2012/150	I–III kv	I–IV kv

6. Tegevuse IT-tugi	6.2. Tarkvarahooldus	SciSoft, Remedy, SharePoint, IT katsed	2 495 000.00	Raamleping SACHA II, HANSEL, raamleping ECHA/2011/103	I–III kv	I–IV kv
6. Tegevuse IT-tugi	6.3. Tarkvara loomine	Hostimisteenused	1 447 000.00	Raamleping ECHA/2010/95N	I–III kv	I–IV kv
10. Teabevahetus		ECHA veebilehe hooldus ja arendus	271 200.00	Raamleping ECHA/2010/124	I kv	I kv
10. Teabevahetus		Siseveebi arendus ja hooldus	54 240.00	Raamleping ECHA/2010/124	I kv	I kv
10. Teabevahetus		Kolme video tegemine	150 000.00	Raamleping ECHA/2011/111	I–III kv	I–IV kv
10. Teabevahetus		Trükiteenused	100 000.00	Raamleping ECHA/2011/183	I–IV kv	I–IV kv
10. Teabevahetus		Reklaammaterjalid	30 000.00	ECHA/2010/66	I kv	IV kv
10. Teabevahetus		Sidusrühmade päev, ASO-seminar, Schumani päev	100 000.00	Vähemaksvad läbirääkimistega menetlused	I kv	II kv

10. Teabevahetus		Meediaseire	76 000.00	Raamleping ECHA/2011/278	II kv	III kv
10. Teabevahetus		Uuringud	55 000.00	Vähemaksvad läbirääkimistega menetlus	II kv	III kv
11. Rahvusvaheline koostöö	11.1. Rahvusvaheliste suhete koordineerimine	Struktuuride loomine UVCBdele ja QSAR-tööriistaga seotud andmebaasides olevate valemite parandamiseks	100 000.00	Raamleping ECHA /2011/01	II kv	III kv
11. Rahvusvaheline koostöö	11.1. Rahvusvaheliste suhete koordineerimine	QSAR-tööriist 2	300 000.00	Raamleping ECHA/2013/109	I kv	I kv
11. Rahvusvaheline koostöö	11.1. Rahvusvaheliste suhete koordineerimine	Portaali E-chem progressiivne hooldus	100 000.00	Raamleping ECHA/2011/103	I kv	I kv
11. Rahvusvaheline koostöö	11.1. Rahvusvaheliste suhete koordineerimine	Portaali E-chem progressiivne hooldus	100 000.00	Raamleping ECHA/2011/103	IV kv	2015. a I kv
12. Juhtimine	12.1. Ameti strateegia planeerimine	Erikonsultatsioon ECHA tegevuse ja ressursside planeerimiseks ja seireks (1. etapp) (sh planeerimis- ja seiresüsteemi spetsifikatsioon)	85 000.00	Raamleping ECHA/2011/93	I kv	I kv

		(REACH ja biotsiidid)				
12. Juhtimine	12.3. Tippjuhid	Tervikliku kvaliteedijuhtimis-süsteemiga seotud konsulteerimine (REACH ja biotsiidid)	495 000.00	Raamleping ECHA/2010/93	I kv	I kv
12. Juhtimine	12.3. Tippjuhid	Turvalised välise ja sisese koostöö vahendid (Fabasoft ja Groupcamp)	85 000.00	SACHA II (DI-6820)	I kv	I kv
12. Juhtimine	12.3. Tippjuhid	Muutuste juhtimisega seotud konsulteerimine ja tugi (REACH ja biotsiidid)	20 000.00	Vähemaksev läbirääkimistega menetlus	I kv	I kv
12. Juhtimine	12.3. Tippjuhid	Teabe ja teadmiste juhtimise vahendite (SharePoint) täiustamisega seotud konsulteerimine	400 000.00	ECHA/2011/103	I kv	I kv
12. Juhtimine	12.3. Tippjuhid	Tõhususega seotud konsulteerimine (REACH ja biotsiidid)	140 000.00	Raamleping ABC3 (DIGIT) Lot 2	I kv	II kv
12. Juhtimine	12.5. Seire, täiendamise juhtimine ja aruandlus	Siseauditiga seotud konsulteerimine (IT-turvalisus)	55 000.00	Raamleping ECHA/2010/93 Lot 4	II kv	III kv

12. Juhtimine	12.5. Seire, täiendamise juhtimine ja aruandlus	ISO 1001 sertimine – enne auditit ja auditit ajal	60 000.00	Vähemaksev läbirääkimistega menetlus	I kv	I kv
		Kogusumma	40 388 440.00 eurot			
Hankekava sisaldab üle 10 000 euro väärtuses tegevuskulusid ameti hanketegevuseks 2014. aastal.						

KUIDAS SAADA ELI TRÜKISEID**Tasuta trükised:**

- ELi raamatupoe (<http://bookshop.europa.eu>) kaudu;
- Euroopa Liidu esindustest või delegatsioonidelt. Nende kontaktandmed saate internetist aadressil <http://ec.europa.eu> või saates faksi numbril +352 2929 42758.

Tasulised trükised:

- ELi raamatupoe (<http://bookshop.europa.eu>) kaudu.

Tasuline perioodika (nt Euroopa Liidu Teataja aastakäik ja Euroopa Kohtu lahendite kogumikud):

- Euroopa Liidu Väljaannete Talituse edasimüüjate kaudu (http://publications.europa.eu/others/agents/index_en.htm).

EUROOPA KEMIKAALIAMET
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400
FI-00121, HELSINKI, SOOME
ECHA.EUROPA.EU

ED-AH-13-101-ET-N - ISBN 978-92-9244-415-0 - ISSN: 1831-7324 - doi: 10.2823/80627



Publications Office