

2013. aasta tööprogramm



VASTUTUSE VÄLISTAMINE

See aruanne sisaldab soovitusi potentsiaalsetele registreerijatele tulevaste registreerimisdokumentide kvaliteedi parandamiseks. Kasutajad peaksid siiski meeles pidama, et REACH-määruse tekst on ainus autentne õiguslik alus ja käesolevas dokumendis sisalduv teave ei ole õiguslane nõuanne ega esinda Euroopa Kemikaaliameti võimalikku seisukohta konkreetse juhtumi suhtes.

Euroopa Kemikaaliametil on õigus käesolevat dokumenti tekstis leiduvate vigade või ebatäpsuste parandamiseks igal ajal muuta või uuesti läbi vaadata.

2013. aasta tööprogramm

Helsingi, 27. september 2012
Dok: MB/35/2012 (lõplik)

Viide: ECHA-12-A-03-ET
ISBN-13: 978-92-9217-799-7
ISSN: 1831-7324
Avaldamise kuupäev: oktoober, 2012
Keel: ET
© Euroopa Kemikaaliamet, 2012

Tiitelleht © Euroopa Kemikaaliamet

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

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

Kui teil tekib käesoleva dokumendi kohta küsimusi või tähelepanekuid, saate need esitada teabenõude vormil (märkige dokumendi viide ja väljaandmise kuupäev). Teabenõude vorm on ECHA veebilehel kontaktandmete jaotises:

http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp

Euroopa Kemikaaliamet

Postiaadress: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Soome
Külastusaadress: Annankatu 18, Helsinki, Soome

Sisukord	
Lühendid	4
Sissejuhatus	8
ECHA 2013. aasta ülesanded ja peamised eesmärgid	9
1. Regulaatiivmenetluste rakendamine	11
1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja levitamine	11
2. tegevus. Hindamine	17
3. tegevus. Riskijuhtimine	23
4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine	27
5. tegevus. Nõustamine ja abistamine juhendite ja kasutajatoe kaudu	30
6. tegevus. Teaduslikud IT-vahendid	34
7. tegevus. ELi institutsioonide ja asutuste teadustegevus ja tehniline nõustamine	37
16. tegevus. Biotsiidid	39
17. tegevus. PIC-määrus	41
2. ECHA organid ja mitmeid valdkondi hõlmav tegevus	42
8. tegevus. Komiteed ja foorum	42
9. tegevus. Apellatsiooninõukogu	48
10. tegevus. Teabevahetus	50
11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö	53
3. Juhtimine, organisatsioon ja vahendid	56
12. tegevus. Juhtimine	56
13. tegevus. Finants-, hanke ja raamatupidamisküsimused	58
14. tegevus. Personal ja organisatsiooniteenused	61
15. tegevus. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia	64
4. Ameti riskid	66
Lisad	
1. LISA. ECHA organisatsioon 2013	68
2. LISA. Lähteandmete prognoos	69
3. LISA. 2013. aasta prognoositud ressursid	72
4. LISA. Hankekava	73

Lühendid

AD	administraator
AST	assistent
ATP	kohandamine tehnika arenguga
BPC	biotsiidikomitee
BPR	biotsiidimäärus
C & L	klassifitseerimine ja märgistamine
CA	lepinguline töötaja
CCH	vastavuse kontrollimine
CG	koordineerimisrühm
Chesar	kemikaaliohutuse hindamise ja aruandluse vahend
CLH	ühtlustatud klassifitseerimine ja märgistamine
CLP	klassifitseerimine, märgistamine ja pakendamine
CMR	kantserogeenne, mutageenne või reproduktiivtoksiline aine
KOM	Euroopa Komisjon
CoRAP	ühenduse ainehindamise plaan
CSA	kemikaaliohutuse hindamine
CSR	kemikaaliohutuse aruanne
DCG	direktorite kontaktrühm
DNA	liikmesriikide määratud asutused
eChemPortal	OECD ülemaailmne kemikaaliteabe portaal
EK	Euroopa Komisjon
ECA	Euroopa Kontrollikoda
ECHA	Euroopa Kemikaaliamet
ECB	Euroopa Kemikaalide Büroo
ECM	asutuse keskne sisuhaldus
EDEXIM	ohtlike kemikaalide ekspordimise ja importimise Euroopa andmebaas
EMP	Euroopa Majanduspiirkond
EFSA	Euroopa Toiduohutusamet
EIES	elektroniline teabevahetussüsteem
ENES	ECHA sidusrühmade kokkupuutestsenaariumide teabevahetusvõrgustik
ENP	Euroopa naabruspoliitika
ENPI	Euroopa naabrus- ja partnerlusinstrument
ES	Kokkupuutestsenaarium
EL	Euroopa Liit
KKK	korduvad küsimused
Foorum	jõustamisteabe vahetamise foorum
HelpNet	REACH- ja CLP-kasutajatugede võrgustik
HR	personaliosakond
IPA	ühinemiseelse abi rahastamisvahend
IQMS	terviklik kvaliteedijuhtimissüsteem
ISO	Rahvusvaheline Standardiorganisatsioon
IKT	infosidetehnoloogia
IR	nõutav teave
IT	infotehnoloogia
IUCLID	rahvusvaheline unifitseeritud kemikaaliteabe andmebaas
JRC	Euroopa Komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskus
MB	haldusnõukogu
MS	liikmesriik
MSC	liikmesriikide komitee
MSCA	liikmesriigi pädev asutus
NEA	riiklik järelevalveasutus

OECD	Majanduskoostöö ja Arengu Organisatsioon
Odyssey	ECHA hindamisülesandeid toetav vahend
PBT	püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline aine
PIC	teatavate ohtlike kemikaalide ja pestitsiididega rahvusvaheliseks kauplemiseks nõusoleku saamise korda käsitlev Rotterdami konventsioon
PPORD	toote- ja tehnoloogiaalane uurimis- ja arendustegevus
PPP	taimekaitsevahend
(Q)SAR	struktuuri-aktiivsuse (kvantitatiivne) seos
R4BP	biotsiidiregister
RAC	riskihindamise komitee
REACH	kemikaalide registreerimine, hindamine, autoriseerimine ja piiramine
REACH-IT	REACH-määruse rakendamise keskne IT-tugisüsteem
RIPE	REACH-määruse jõustamise teabeportaal
SAICM	kemikaalide kasutamise rahvusvaheline strateegiline lähenemisviis
SEAC	sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee
SIEF	aineteabe vahetuse foorum
VKE	väikese ja keskmise suurusega ettevõtjad
SNE	riigi lähetatud ekspert
SVHC	väga ohtlik aine
TA	ajutine teenistuja
TP	katsetamisettepanekud
ÜRO	Ühinenud Rahvaste Organisatsioon
UN GHS	ÜRO üldine ühtne kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteem
WP	tööprogramm

Euroopa Kemikaaliameti tutvustus

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

REACH-süsteemi eesmärk on tagada inimeste ja keskkonna hea kaitse, soodustada kemikaaliohtude hindamisel loomkatsete asemel alternatiivsete meetodite kasutamist, võimaldada ainete vaba liikumist ühtsel turul ning soodustada konkurentsivõimet ja uuenduslikkust. Praktilisest seisukohast aitab uus kord täita teadmistelünka Euroopa turule viidud nn faasiainete vallas, kiirendab ohutute ja uuenduslike kemikaalide viimist turule ning tõhustab nende ainete riskijuhtimist, eelkõige andes riskide tuvastamise ja kontrollimisega seotud töendamiskohustuse ametiasutustelt üle ettevõtetele. REACH-määruse edukaks rakendamiseks on vaja hästi toimivat asutust, mis suudaks välja anda sõltumatuid ja kvaliteetseid teaduspõhiseid arvamusi seadusega ettenähtud rangete tähtaegade piires ning tagada õigusaktide tegevuslike aspektide ladus toimimine. REACH-määruse tõhus toimimine sõltub samas ka institutsionaalsetest partneritest, eelkõige Euroopa Liidu liikmesriikidest, Euroopa Parlamendist ja Euroopa Komisjonist (edaspidi „komisjon“), samuti tööstusest, kelle ülesandeks on määruste nõuetekohane rakendamine.

CLP-määruse eesmärk on tagada inimeste ja keskkonna hea kaitse ning ainete, segude ja teatud toodete vaba liikumine, ühtlustades ainete ja segude klassifitseerimise kriteeriumid ning märgistamise ja pakendamise eeskirjad. Kemikaalide ohtlikud omadused hõlmavad nii füüsikalisi ohte kui ka ohte inimestele ja keskkonnale, sealhulgas osoonikihile. Peale selle on CLP-määrus Euroopa Liidu panus ÜROs välja töötatud klassifitseerimise ja märgistamise kriteeriumide (ÜRO GHSi kriteeriumid) üldisse ühtlustamisse.

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

Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrus (EÜ) nr 528/2012, milles käsitletakse biotsiidide turul kättesaadavaks tegemist ja kasutamist (nn biotsiidimäärus) ja mis jõustus 2012. aasta juulis, seab eesmärgiks ühtlustada biotsiidide ja nende toimeainete Euroopa turgu ja anda sealjuures inimestele, loomadele ja keskkonnale tõhusat kaitset. Määrust hakatakse rakendama 2013. aasta septembris ja sellega tekivad ECHA-l uued ülesanded seoses toimeainete hindamise ja biotsiidide autoriseerimisega.

ECHA missioon

ECHA on regulatiivasutuste hulgas liikumapanev jõud, aidates rakendada Euroopa Liidu tähtsaid kemikaaliõigusakte, mille abil hoitakse inimest ja keskkonda ning edendatakse innovatsiooni ja konkurentsivõimet.

ECHA aitab ettevõtetel täita õigusaktide nõudeid, edendab kemikaalide ohutut kasutamist, annab kemikaaliteavet ja tegeleb probleemsete kemikaalidega.

ECHA visioon

ECHA eesmärk on saada kemikaaliohutuse valdkonnas maailma juhtivaks regulatiivasutuseks.

ECHA väärtused

Läbipaistvus

Kaasame oma tegevusse aktiivselt regulatiivpartnereid ja sidusrühmi ning oleme otsuste tegemisel läbipaistvad. Meid on kerge mõista ja lihtne kätte saada.

Sõltumatus

Me ei sõltu ühestki välisest ja oleme otsustamisel erapooletud. Enne paljude otsuste tegemist konsulteerime avalikult üldsusega.

Usaldusvärsus

Meie otsused põhinevad teadusel ja on järjepidevad. Kogu meie tegevus rajaneb vastutusel ja konfidentsiaalse teabe turvalisusel.

Tõhusus

Oleme suunatud ja pühendunud eesmärkidele ning püüame alati kasutada vahendeid arukalt. Rakendame rangeid kvaliteedinõudeid ja järgime tähtaegu.

Pühendumine heaolule

Edendame kemikaalide ohutut ja säästvat kasutamist eesmärgiga parandada inimeste elukvaliteeti Euroopas ning kaitsta ja parandada keskkonna kvaliteeti.

Sissejuhatus

Käesolevas tööprogrammis kirjeldatakse Euroopa Kemikaaliameti eesmäärke aastal 2013, mis on ameti kuues tegevusaasta. Käesoleva aasta tööprogramm põhineb mitmeaastasel tööprogrammil 2013–2015, mille ECHA haldusnõukogu võttis vastu 2012. aasta juunis pärast üldsusega konsulteerimist. Tööprogrammi liigendus järgib ECHA tegevusel põhineva juhtimise lähenemisviisi ning on liigendatud 17 tegevuseks. Igal tegevusel on oma eesmärgid, tulemused ja näitajad, mille põhjal on võimalik saavutusi hinnata.

Mitmeaastases tööprogrammis 2013–2015 võttis ECHA haldusnõukogu vastu uue strateegilise lähenemisviisi, millel põhineb ameti prioriteetide seadmine ning ressursside eraldamine. Mitmeaastase tööprogrammi eesmärgid tulenevad strateegilisest lähenemisviisist. Kokku on neli strateegilist eesmärki.

1. Maksimeerida kvaliteetsete andmete kättesaadavust, et kemikaale oleks võimalik ohutult toota ja kasutada.
2. Innustada ametiasutusi kasutama andmeid arukalt, et tuvastada ohtlikke kemikaale ja käsitleda nende ohte.
3. Lahendada teaduslikke probleeme, tegutsedes liikmesriikide, Euroopa Liidu institutsioonide ja muude osalejate teadusliku ja regulatiivse suutlikkuse suurendamise keskusena.
4. Täita uusi seaduslikke ülesandeid tulemuslikult ja tõhusalt, kohandudes samas tekkivate piiratud ressurssidega.

Uut biotsiidimäärust hakatakse kohaldama alates 1. septembrist 2013. Määrusega sätestatakse ECHA lisaülesanded ja -ressursid, eelkõige vaadatakse läbi teatud biotsiidide autoriseerimistaotlused. ECHA jätkab ettevalmistusi määruse rakendamiseks 2013. aasta septembris. Biotsiididega seotud tegevus antakse komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskuselt täiel määral üle kemikaaliametile 2013. aasta lõpuks.

ECHA saab uusi ülesandeid ka ohtlike kemikaalide ekspordi ja impordi käsitleva PIC-määruse¹ uuesti sõnastamisega. 2013. aastal tegutseb ECHA selle nimel, et tagada ettevalmistustööde edenemine, et amet oleks valmis uuteks PIC-ülesanneteks 2014. aasta märtsis, pärast seda, kui komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskus on tegevuse üle andnud.

Haldusnõukogu võtab vastu ECHA lõpliku eelarve ja ametikohtade loetelu 2012. aasta detsembris pärast seda, kui eelarvepädevad asutused (Euroopa Ülemkogu ja Euroopa Parlament) on võtnud vastu Euroopa Liidu üldeelarve. Kui kogutulud või lubatud töötajate arv erinevad märkimisväärselt praegustest hinnangutest, kohandatakse vastavalt sellele tööprogrammi.

¹ Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrus (EÜ) nr 649/2012 ohtlike kemikaalide ekspordi ja impordi kohta (uuesti sõnastatud).

ECHA 2013. aasta ülesanded ja peamised eesmärgid

Neli strateegilist eesmärki annavad aluse tööprogrammis kirjeldatud ülesannete ja eri tegevustega seotud probleemide lahendamiseks. 2013. aasta on mitmes plaanis kulmineeruv aasta: teine registreerimistähtaeg ja selle tagajärjed, vastavuskontrollide haripunkt, jõudes 5 % eesmärgini, aina rohkem aine hindamisi, esimesed autoriseerimistaotlused ja ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse kohta tehtud ettepanekute tõttu pidevalt suurenev töökoormus. Lisaks hakkab 1. septembril 2013 kehtima biotsiidimäärus ning biotsiididega seotud tegevus tuleb ühendada muu tegevusega, et tekiks võimalikult suur sünergia.

REACH-määruse kohane teine registreerimistähtaeg¹ tähendab, et tööstus peab esitama tuhandeid registreerimistoimikuid. Peale toimikute töötlemise suureneb päringute arv, kasutajatoele saadetakse rohkem küsimusi, kasvab andmete jagamisega seotud vaidluste, konfidentsiaalsustaotluste ja edasikaebuste hulk. Samuti tingib suurem arv toimikuid vajaduse avaldada rohkem registreeritud ainete teavet. ECHA toetab ka juht- ja liikmesregistreerijaid, aidates neil koostada kvaliteetseid tehnilisi toimikuid ja kemikaaliohutuse aruandeid, mis vastavad õigusnõuetele ja aitavad kaasa strateegiliste eesmärkide saavutamisele.

Vastavuskontrollid on toimikute REACH-määrusele vastavuse kontrollimisel peamine vahend, võimaldades täita seeläbi strateegilist eesmärki, mille kohaselt peab kvaliteetseid andmeid olema võimalikult palju. Hindamiseesmärgid on ka 2013. aastal kõrged. Hindamine koos tööstusel lasuva vastutusega peaks tekitama ELi kodanikes kindlustunde, et tööstuse esitatavad registreerimistoimikud on kvaliteetsed ja vastavad nõuetele. ECHA tagab, et tööstuse esitatud andmeid kasutatakse kemikaalide tõhusa regulatiivse juhtimise nimel arukalt, valides vastavuskontrollide jaoks toimikuid välja ja käsitledes neid selliselt, et see moodustaks tõhusa osa riskijuhtimisprotsessidest. ECHA on pühendunud sellele, et saavutada 2013. aasta lõpuks suurima kogusevahemiku vastavuskontrollide puhul 5 % eesmärk. Selle ambitsioonika eesmärgi saavutamisele peaks kaasa aitama sihipäraste vastavuskontrollide suur osakaal. Lisaks sellele peaks aine hindamine muutuma väga kiireks. Selleks et teha kõikide katsetamisetpanekute kohta lõplikud otsused 2010. aasta tähtjaks ja võtta eelmiste otsuste suhtes järeelmeetmeid, peavad ECHA ja liikmesriigid tegutsema.

Riskijuhtimise valdkonnas jätkub liikmesriikide pädevates asutustes ja ECHAs ainete identifitseerimine ja riskijuhtimine kõige asjakohasemal viisil, et andmeid arukalt kasutada ja käsitleda ohtlikke kemikaale. Seetõttu tehakse aina rohkem piiranguettepanekuid ja autoriseerimisloetellu kantakse üha enam aineid. Uus keerukas protsess on autoriseerimistaotluste töötlemine, sest taotluste arv suureneb. 2013. aastal peavad riskihindamise komitee (RAC) ning sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee (SEAC) koostama usaldusväärsed arvamused esimeste taotluste kohta, mis arvatavasti esitatakse 2012. aasta lõpus.

ECHA peab tagama valmisoleku uue biotsiidimääruse jõustumiseks. Ta peab suutma töödelda esitatud eri liiki biotsiiditoimikuid, käivitama biotsiidikomitee ning värbama ja välja õpetama teadus- ja muid eksperte arvukaid toimikuid töötleva ja hindama. Peale selle peavad nii ECHA enda kui ka liikmesriikide kasutajatoed suutma vastata tööstuse küsimustele biotsiidide kohta; koostama tööstuse abistamiseks juhendeid, käsiraamatuid ja muid vahendeid ning käivitama teavituskampaania, et juhtida tööstuse, liikmesriikide pädevate asutuste ja muude sidusrühmade tähelepanu uuest õigusaktist tulenevatele kohustustele.

¹ 31.5.2013 ainete korral, mida toodetakse või imporditakse vähemalt 100 tonni (REACH-määruse artikkel 23).

Viimane keerukas ülesanne on pakkuda komisjonile teaduslikku pädevust seoses kemikaalide juhtimispoliitika väljatöötamisega eelkõige 2012. aasta REACH-määruse läbivaatamise järelmeetmena. See tuleneb ECHA püüdest muutuda liikmesriikide, Euroopa Liidu institutsioonide ja muude isikute teadusliku ja regulatiivse teabe keskuseks ning kasutada uusi teadmisi kemikaale käsitlevate seaduste rakendamise tõhustamiseks.

Olgugi et tegevust on enim ja personalivajadused on suurimad 2013. aastal, tuleb ELi eelarve kärpemeetmete tõttu hoida kokku kõikides ELi asutustes nii personali- kui ka finantsressursse. Seega on ECHA tõenäoliselt olukorras, kus lisaks eri protsesside ja õigusaktide sünergia maksimeerimisele on vaja olla tõhusam, vähendada või aeglustada tegevust, mis ei ole kohustuslik või millele ei ole õigusaktidega kehtestatud konkreetseid tähtaegu.

1. Regulaatiivmenetluste rakendamine

1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja levitamine

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Registreerimine ja toimikute esitamine

Registreerimine

REACH-määrus rajaneb põhimõttel, et ettevõtte, kes toodab, impordib, turustab või kasutab kemikaale, peab tuvastama nende ainetega seotud riskid ning neid juhtima. Ettevõtted, kes toodavad või impordivad aineid vähemalt 1 tonn aastas, peavad riskide tuvastamist ja juhtimist tõendama ametile esitatava registreerimistoimikuga. Enne registreerimisnumbri andmist kontrollib ECHA, kas laekunud registreerimistoimikus esitatud teave on terviklik ja kas määrusest tulenev registreerimistasu on tasutud.

Aasta 2013 on teise registreerimistähtaja aasta faasiainetele², mille suhtes kohaldatakse REACH-määruse alusel üleminekukorda. Ettevõtted, kes toodavad või impordivad aineid kogustes, mis ületavad 100 tonni aastas, peavad esitama ECHA-le registreerimistoimiku hiljemalt 31. maiks 2013. Tuginedes 2012. aastal koostöös tööstusega tehtud uuringutele, on ECHA valmis kolmeks eri stsenaariumiks, prognooside kohaselt laekub registreerimistähtjaks ligikaudu 8000 toimikut ning 7000 muud tüüpi registreerimistoimikut, nagu uued ained või ajakohastused. Eeldatakse, et enamik registreerimisi saadetakse kahe lainena, juhtregistreerijad esitavad esimese kvartali lõpuks, et saada lühem ECHA vastavuskontrolli tähtaeg, ning liikmesregistreerijad esitavad tähtaja saabudes. ECHA on 2010. aastal esimese registreerimistähtaja kogemuse põhjal koostanud kava, kuidas toime tulla suure töökoormusega olemasolevate ja ajutiste töötajate abil, kelle tööülesandeid on ajutiselt muudetud. Sellega tagatakse, et toimikud läbivad vastavuskontrolli tõhusalt ja õigeaegselt. Registreerimisprotsessis ressurssidele keskendumine võib siiski mõju avaldada muudele ülesannetele, nagu teabe levitamine, mis lükatakse tõenäoliselt edasi viimasele kvartalile, kui kõik registreerimisnumbrid on väljastatud.

ECHA on pühendunud registreerijate sihtotstarbelise abistamisele dokumentide esitamisel viimastel kuudel enne teise registreerimistähtaja saabumist, et nad täidaksid õigusnõudeid ning esitaksid kvaliteetsed toimikud. Selleks et olla teadlik tööstuse viimastest edusammudest ning suuta kiiresti reageerida mis tahes võimalikule probleemile, mis registreerimist võiks ohtu seada, osaleb ECHA aktiivselt direktorite kontaktrühma töös, mis mängis 2010. aasta registreerimistähtaja eduka tulemuse saavutamisel olulist osa. Direktorite kontaktrühm kavatses pöörata 2013. aasta tähtajale erilist tähelepanu, et suunata Euroopa ja riiklike ametiasutuste ja ühenduste abil tegevus VKEdele. Eeldatavalt muutub direktorite kontaktrühma töö registreerimistähtaja saabudes 2013. aasta mais intensiivsemaks. Selleks et aidata allkasutajatel jälgida registreerimisprotsessi edenemist, ajakohastatakse ka ameti veebilehel igal nädalal nende faasiainete loetelu, mille kohta amet on saanud toimiku. ECHA töötleb ka Horvaatiast saadetud (eel)registreerimised³ kooskõlas Horvaatia ühinemislepingus kehtestatud üleminekukorraga.

² Ained, mida on toodetud ja/või turule viidud ning millest ei ole direktiivi 67/548/EMÜ alusel teavitatud. Täpne määratlus on REACH-määruse artikli 3 lõikes 20.

³ Horvaatia ühineb ELiga eeldatavasti 1. juulil 2013.

Lõpetuseks jätkab amet jõulisemalt vaheainetena kasutatavate ainete kohta esitatud registreerimistoimikute kehtivuse kontrollimist, pöörates tähelepanu sellele, kas toimikus märgitud kasutus on kooskõlas vaheainete kasutuse määratlusega ning kas kohaldatakse rangelt kontrollitud tingimusi.

Arvutusvahendid ja -meetodid

Registreerimine on vaid esimene samm sündmuste ahelas, mille tulemusel muutub kemikaalide kasutus üha ohutumaks, nagu on ette nähtud REACH-määruses. Seetõttu soovib ECHA innustada registreerijaid pidevalt täiustama oma registreerimistoimikuid, kui nad koguvad oma ainete kohta uut teavet. Selleks jätkab ECHA kontrolli meetodite ja automaatsete vahendite väljatöötamist, et tuvastada toimikutes esinevad puudujäägid. Registreerijatele edastatakse kontrollimiste tulemused ja parim tava, et edendada andmete omaalgatuslikku värskendamist.

Teine registreerimistähtaeg tähendab, et 2013. aastal suureneb ECHA ainete andmebaasi sisu märkimisväärselt. Amet tagab, et neid andmeid kasutatakse arukalt kemikaalide tõhusaks regulatiivseks juhtimiseks, suurendades järk-järgult ja sõltuvalt ressurssidest andmete kogumise ja analüüsi suutlikkust, et tuvastada täpselt teave, mida saab kasutada ka teistes REACH- ja CLP-määruse protsessides, nagu sihtotstarbeline hindamine ja riskijuhtimine.

Muud liiki toimikute esitamine

Euroopa innovatsiooni eesmärgil saavad ettevõtted taotleda ajutist vabastust nende ainete registreerimiskohustusest, mida kasutatakse uurimis- ja arendustegevusele suunatud toodetes ja protsessides (nn PPORD-teated). Kuna PPORD-teadete arv on oodatust väiksem, kavatakse ECHA seda võimalust ettevõtetele rohkem tutvustada. Esimesed PPORD-erandid aeguvad 2013. aastal, mil algab võimalike pikendamistaotluste hindamine. PPORD-erandite pikendamistaotluste põhjendatud otsused põhinevad 2008. aastal esitatud esialgsete taotluste hindamisel, mis lõpetatakse 2013. aasta alguses.

Lisaks registreerimiste ja PPORD-teadete töötlemisele saab ECHA aineteavet allkasutajate aruannete kaudu (kui tarnija kokkupuutestsenaarium ei hõlma allkasutust) ja toodetes sisalduvate ainete teateid. 2013. aasta registreerijate allkasutajaid toetatakse nende aruandluskohustustes, pakkudes neile praktilist tuge lihtsate juhendite ja näidete ning kasutajasõbralike vahendite abil.

Biotsiidimäärus jõustub 1. septembril 2013 ja ettevõtted hakkavad ECHA-le esitama oma biotsiidide toimikuid. Ühtlasi annab komisjon 2014. aasta märtsis ECHA-le üle Rotterdami konventsiooniga seotud tegevuse. Esimesel poolaastal langeb uut tüüpi toimikute saamiseks ja töötlemiseks valmistumine ajaliselt kokku registreerimiste haripunktiga. See on keerukas ja tuleb hoolikalt jälgida, et kummaski protsessis ei oleks tõrkeid. Samas tekib biotsiidide ja PIC-toimikute esitamisel kooskõla REACH- ja CLP-õigusaktidega, mis võimaldab pikas perspektiivis ressursse kõige tõhusamalt kasutada. Alates 1. septembrist 2013 on amet biotsiidide toimikute saamiseks valmis ja töötleb neid õiguspärase tähtaegade raames.

Kemikaaliohutuse hindamise arendusprogramm

Ained, mida toodetakse või imporditakse kogustes üle 10 tonni aastas, sealhulgas kõik faasiained, mis tuleb registreerida teiseks tähtjaks, vajavad üksikasjalikku kemikaaliohutuse hindamist, mis on dokumenteeritud kemikaaliohutuse aruandes. Enamiku ohtlikuks klassifitseeritud ainete kohta tuleb kemikaaliohutuse aruandes esitada ohutu kasutamise tingimusi dokumenteerivad kasutusspetsiifilised kokkupuutestsenaariumid ja esitada need registreerija allkasutajatele ohutuskaardi lisadena. Tegevuskava aastani 2020, mille alusel täiustatakse pidevalt kemikaaliohutuse

aruannete, sealhulgas kokkupuutestsenaariumide kvaliteeti, töötatakse välja koostöös liikmesriikide pädevate asutuste ja tööstusega.

Tuginedes registreerijate esimeseks registreerimistähtjaks esitatud kemikaaliohutuse aruannete analüüsile, keskendub ECHA 2013. aastal kokkupuute hindamise meetodite ja vahendite täiustamisele valdkondades, kus on praegu suurimad puudujäägid. ECHA jätkab kemikaaliohutuse näidisaruannete avaldamist, mis toovad esile hea kvaliteedi eri aspekte mitmesugustes tegelikes olukordades. Ühtlasi jätkab ECHA registreerijate ja allkasutajate toetamist, et suurendada nende oskust koostada kvaliteetseid kokkupuutestsenaariume, mis lisatakse kemikaaliohutuse aruannetele ja ohutuskartaidele. Keskendutakse praktilistele lahendustele, mida saab rakendada kemikaalide ohutuks kasutamiseks. Eelkõige toetatakse allkasutajaid, et nende dokumendid vastaksid nõuetele, täiustades metoodikat ja esitades näiteid segudes ja toodetes kasutatavate ainete ning nende kasutuskestuse etappide kohta. Olemasolevate kemikaaliohutuse aruannete süstemaatilisema läbivaatamisega täiustab ECHA oma tõendibaasi, millele tugineda tööstuse toetamisel.

ECHA edendab ka selliseid algatusi nagu seminarid ja koolitused, et tõsta huvitatud isikute teadlikkust ja suutlikkust kokkupuutestsenaariumidega seotud küsimustes ning tõhustada teabevahetust ja -jagamist tööstuse ja ametiasutuste vahel kokkupuutestsenaariumide põhimõtete tõhusa rakendamise kohta. Siin on tähtis roll ECHA sidusrühmade kokkupuutestsenaariumide teabevahetusvõrgustikul (ENES) ja võrgustiku koosolekutevahelisel sisulisel töö.

Andmete jagamine ja aine identifitseerimine

Andmete jagamine on REACH-määruse protsess, mis eelneb sama ainet tootvate või importivate ettevõtete registreerimisteabe ühisele esitamisele. Andmete jagamise eesmärk on vähendada ettevõtete registreerimiskulusid, et ennetada loom- ja muude katsete kordusi ning hõlbustada ainete ühist klassifitseerimist ja märgistamist. Andmete jagamine on kohustuslik uuringute korral, milles kasutatakse selgroogseid loomi. ECHA hõlbustab võimalike registreerijate vahelist andmete jagamist ning tal on võimalike andmete jagamise vaidluste lahendamisel vahekohtuniku roll. Andmete jagamisel saab kasutada kahte eri võimalust: eelregistreeritud faasiainete aineteabe vahetuse foorumite (SIEF) loomine ning muude ainete korral päringuprotsess.

Andmete jagamise vaidlusi on olnud alates 2008. aastast üsna vähe. Kuid kuna 2013. aasta on registreerimise aasta, laekub sel aastal eeldatavasti ka rohkem vahekohtutaotlusi faasiainete kohta ettevõtelt, kes teevad SIEFides koostööd. ECHA suurendab valmisolekut lahendada sellised vaidlused õigel ajal enne registreerimistähtaega, et registreerijad saaksid esitada oma toimikud tähtjaks. 2008. aastal võib tulla eelregistreerimata faasiainete päringute haripunkt, nagu see juhtus 2010. aasta tähtjale eelnenud kuudel. See võib mõjutada ECHA suutlikkust töödelda päringuid kindlaksmääratud ajavahemiku jooksul, samuti muid ainete identifitseerimisega seotud tegevusi, eriti aga vastavuskontrolle.

Ainete korrektne identifitseerimine on kõikide REACH- ja CLP-protsesside alustugi, kuna mõlemad määrused tuginevad aine mõistele. Edukas ühine registreerimine, korrektne andmete jagamine ja analoogmeetodi asjakohane kasutamine (aine omaduste ja mõjude prognoosimine muu, samasse ainekategooriasse kuuluva aine põhjal) on võimalik üksnes siis, kui kõigil osapooltel on aine REACH-määruse kohasest identifitseerimisest. Seetõttu jätkab ECHA aine identifitseerimise nõuete ja aine samasuse kontseptsiooni selgitamist huvitatud isikutega peetavate arutluste kaudu regulatiivsete protsessides või väljaspool neid, eesmärgiga uuendada ainete identifitseerimise ja nimetamise juhendit varakult enne viimast registreerimistähtaega. Kui on olemas ressursid, kavatakse ECHA korraldada teostatavusuuringu kindla regulatiivse staatuse andmisest kemikaalidele, millele ta on määranud loetelunumbrid (s.t ainetele, millel puudus EÜ number).

Teabe levitamine – üldsuse elektrooniline juurdepääs teabele

ECHA peab tegema registreeritud aineid käsitleva teabe oma veebilehel üldsusele kättesaadavaks. Eeldatavasti mõjutab see positiivselt tervise- ja keskkonnakaitset Euroopas ja kogu maailmas, sest kõik saavad tutvuda kasutatavaid kemikaale käsitleva teabega. Teise registreerimislaine saabudes 2013. aastal laekub ECHA-le hinnanguliselt 8000 täiendavat registreerimistoimikut teabega ainete kohta, mida on toodetud või imporditud koguses 100–1000 tonni aastas. ECHA hakkab avaldama nendest toimikutest saadud teavet 2013. aasta septembris, kui toimikutele on antud registreerimisnumber.

Jätkub veebilehe arendus, et muuta see keskseks juurdepääsuteeks ECHA andmebaasides sisalduvale konkreetseid aineid käsitlevale teabele. ECHA analüüsib sidusrühmadelt saadud tagasisidet, mida on kogutud 2012. aasta uuringus eesmärgiga prioriseerida edaspidised täiustused. Eelkõige võetakse arvesse üldsuse vajadusi, sest see sihtrühm ei tunne praegu avaldamiseks kasutatavaid tehnilisi vorminguid. ECHA valmistub ka avaldama biotsiidi- ja PIC-määruse teavet. Jätkub klassifitseerimis- ja märgistusandmiku täiustamine, mida kirjeldatakse täpsemalt 4. tegevuses.

Teabe levitamiseks on seotud ka registreerijate toimikutes esitatud konfidentsiaalsustaotluste põhjendatuse ja kehtivuse hindamisega. Protsess on kaheetapiline: i) esialgne hindamine, misjärel võetakse taotluse kohe vastu või nõutakse lisateavet, ja ii) lõplik hindamine, mille korral vaadatakse läbi taotluste kohta esitatud uued argumendid. Konfidentsiaalsuse hindamisega seotud töökoormus on eeldatavalt 2013. aastal väga suur. Esiteks peab ECHA lõpetama juhtumid, mis algatati 2012. aastal ja mille kohta väljastati teabenõue (ligikaudu 500 juhtumit). Lisaks alustab ECHA 2012. aastal esitatud uute registreerimistaotluste esimest hindamist (ca 200 juhtumit). Seoses ohutuskartidel sisalduva teabe (sealhulgas ettevõtte nimi) avaldamise muudetud poliitika rakendamisega ei ole selge, kui palju olemasolevaid registreerimisi selle teabe uute taotlustega ajakohastatakse (prognooside kohaselt 500 juhtumit). Tuginedes praegusele praktikale eeldatakse, et 2013. aasta toimikud sisaldavad hinnanguliselt 770 konfidentsiaalsustaotlust.

2013. aastal tehtavate hindamistööde maht oleneb sellest, kas registreerimise haripunkti jaoks on vaja värvata ajutist tööjõudu. Seetõttu on prioriteediks 2012. aasta juhtumite, sh uute taotluste puhul IUPAC-nimetuste juhtumite lõpetamine eelkõige toimikutes, mis sisaldavad selgroogsete loomadega katsetamissetepanekuid, nii et üldsusega konsulteerimise oleksid need seotud konkreetse aine määratlusega. ECHA kontrollib ka, et pakutud avaldatav nimetus annaks aine olemuslike omaduste kohta piisavalt teavet, kuigi see varjab aine terviklikku keemilist identiteeti.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõik toimikud, päringud ja andmete jagamise vaidlused läbivad nõutavad kontrollid ja nende kohta tehakse vastavad otsused; konfidentsiaalsustootlusi hinnatakse standardmenetluste kohaselt, tagades probleemsete toimikute õigeaegse tuvastamise eesmärgiga edendada nende ajakohastamist ning mõjutada andmete kvaliteeti, tehes seda õigusaktides ettenähtud tähtaegade piires või sisemisi eesmärke silmas pidades.
2. Otsused on hästi põhjendatud ning tehniliselt ja teaduslikult kvaliteetsed.
3. Kõikides registreeritud ainete toimikutes sisalduv teave on sidusrühmadele ja üldsusele kergesti kättesaadav mõistliku aja jooksul pärast registreerimist/esitamist.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ette nähtud aja jooksul töödeldud registreerimised, PPORD-teateid (%).	100 %	REACH-ITis märgitud aeg. Igakuised aruanded.
Ametisese tähtaja (20 tööpäeva) jooksul töödeldud päringud (%).	80 %	REACH-ITis märgitud aeg. Igakuised aruanded.
Õigusaktides ette nähtud / ametisese aja jooksul töödeldud andmete jagamise vaidlused (%).	100 %	Hindamiseks kulunud märgitud aeg. Igakuine järelevalve.
Registreerimistähtjaks 31. maiks 2013 edukalt esitatud avaldatud registreerimistoimikud (%).	90 %	Registreeritud avaldamise määr. Igakuine järelevalve.
Huvirühmade rahulolutase ECHA andmete levitamise, jagamise ja toimikute esitamise protsessidega.	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemused

- Ligikaudu 15 000 registreerimistoimikut ja 400 PPORD-teadet (sh ajakohastused ja pikendustaotlused) läbivad otsustusprotsessi ning neile määratakse vajaduse korral registreerimis- või PPORD-teate number.
- Kindlaksmääratud ajavahemiku jooksul töödeldakse ligikaudu 1200 uut päringut, millele antakse vastuvõtmise korral päringu number. Vajaduse korral võtab päringu esitaja ühendust eelmis(t)e registreerija(te)ga.
- Lahendatakse kuni 35 andmete jagamise vaidlust.
- Tehakse kuni 65 otsust PPORDide kohta.
- Algne hinnang antakse 100 uuele konfidentsiaalsustaotlusele ja lõplik hinnang 500 juhtumlet aastast 2012.
- Registreerimistoimikutes sisalduv teave avaldatakse ECHA veebilehel ja seotakse OECD portaaliga eChemPortal.
- Praktiline teave registreerijatele, kuidas esitada ECHA-le registreerimistoimikuid koos muude materjalidega, mis on nii juht- kui ka liikmesregistreerijatele õigeks ajahetkeks kättesaadavad.
- Luuakse menetlused ja süsteemid, et võtta vastu ja töödelda biotsiidide toimikuid.
- Kemikaaliohutuse hindamise arendusprogrammi väljundid, nagu need on kehtestatud kemikaaliohutuse hindamise mitmeaastases tegevuskavas, sh kokkupuutestsenaariumide näited, muud praktilised vahendid ja üritused, millega abistatakse allkasutajaid kohustuste täitmisel ning kahe ENESi ürituse korraldamisel.

2. tegevus. Hindamine

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Toimikute hindamine

Toimikute hindamine koosneb vastavuskontrollidest ja katsetamisettepanekute läbivaatamisest. Vastavuskontrollide eesmärk on uurida, kas registreerimistoimikud järgivad REACH-määruse nõudeid, tagades nii registreerimiste üldise kvaliteedi usaldusväärse. Katsetamisettepanekute eesmärk on tagada, et teatava aine kohta esitatavat teavet kohandatakse tegelike teabevajadustega, vältides võimaluse korral ebavajalikke loomkatseid. Toimikute hindamisega kaasneb teaduslik otsustusprotsess, mille raames kasutatakse mitmete teadusarude eriteadmisi. See annab märkimisväärse panuse ECHA strateegiliste eesmärkide saavutamisele, et „parandada tööstuse esitatud andmete kvaliteeti” ja „kasutada andmeid arukalt kemikaalide paremaks juhtimiseks”.

ECHA otsuseid kontrollitakse teaduslikul ja õiguslikul tasandil väga põhjalikult. Selleks on vaja, et teaduslikud otsustused, mis tulenevad usaldusväärsetest õiguslikest otsustest, oleksid hästi põhjendatud ja liikmesriikides üldheakskiidetud. Selle ülesande täitmiseks peab ECHA sekretariaat tegutsema tõhusalt, eriti pidades silmas nõuet menetleda aasta jooksul sadu hindamistoimikuid ning kaasata otsuste tegemise protsessi kõik liikmesriigid.

2013. aasta lõpuks on ECHA eesmärk teha 2010. aasta registreerimiskriteeriumidele vastavate toimikute osas vähemalt 5% toimikute vastavuskontrollid ning sellesse protsessi suunatakse suur osa hindamistegevuste jaoks mõeldud ressursse. Vastavushindamised on muutunud väga tähtsaks, sest ECHA on täheldanud, et registreerimistoimikute üldist kvaliteeti on vaja parandada. Kuna REACH-määrusega kehtestatakse tööstusele kemikaalide ohutu kasutamise kinnitamiseks tõendamiskohustus, on selge, et ainete olemuslike omaduste ja kasutusala kvaliteetsed andmed on asjakohase klassifitseerimise ja märgistamise ning usaldusväärse kemikaaliohutuse hindamise alus. Selleks et saavutada (vähemalt) 5% lävi, tuleks 2013. aastal teha 560 vastavuskontrolli. Praeguse kogemuse põhjal eeldatakse, et otsuse kavand tehakse üle 50% kontrollide kohta (ca 350). Lõplike otsuste vähendamiseks ning selleks, et liikmesriikide komiteed mitte üle koormata, on vaja julgustada toimikute varajast ajakohastamist.

ECHA tugineb varasematele, registreerimistoimikute kvaliteediga seotud tähelepanekutele ja rakendab ka 2013. aastal vastavuskontrollide tegemisel probleemipõhist valikustrateegiat. See strateegia keskendub toimiku hindamisel nõutavale teabele, mis on ainete ohutul kasutamisel vahetu tähtsusega. Eelkõige hõlmavad need näitajaid, mis on olulised aine püsivuse, bioakumuleerumise, korduvannuse toksilisuse, kantserogeensuse, mutageensuse, reproduktiivtoksilisuse ja vesikeskkonnale toksilisuse hindamisel. Toimikud valitakse ECHA registreerimisandmebaasist IT-põhise kontrolli abil. Sihtvaliku protsess tähendab, et toimikute vastavuskontrolli käigus hinnatakse järk-järgult valitud teabenõudeid, mitte kogu toimiku sisu. Selle tulemusena võidakse ühe registreerimistoimiku kohta teha eri aspektide valiku alusel mitu otsuse kavandit.

Lisaks toimikute hindamisele probleemipõhise strateegia alusel valitakse osa toimikuid juhusliku valiku teel. Juhusliku valiku põhjal tehtud vastavuskontrollide abil jälgitakse REACH-registreerimistoimikute üldist kvaliteeti ning käsitletakse kogu toimiku sisu, kui toimiku kvaliteet võimaldab sisulist hindamist.

Toimikute paindlik valimine vastavuskontrollide jaoks aitab ECHA-l tagada, et olemasolevaid ressursse kasutatakse kõige tõhusamalt, kui tegu on selliste probleemsete

toimikute ja ainetega, mida kavandatakse käsitleda muude asjakohaste REACH-protsesside abil (aine hindamine, autoriseerimine, piiramine või klassifitseerimine ja märgistamine). See võimaldab ECHA-l algatada prioriteetsete ainete ja nende (võimalikke) riske põhjustavate kasutusala puhul regulatiivset tegevust niipea kui võimalik. Täpsemalt keskendutakse peamiselt sellistele juhtumitele, mida ei ole varem piisavalt reguleeritud. ECHA hindamisstrateegia kui selline tagab, et andmeid kasutatakse kemikaalide tõhusa regulatiivse juhtimise nimel arukalt, valides vastavuskontrollide jaoks toimikuid ja käsitledes neid selliselt, et see moodustaks tõhusa osa riskijuhtimisprotsessidest.

Mis puudutab teist toimiku hindamisprotsessi, s.t katsete läbiviimise ettepanekute hindamist, on ECHA kohustatud uurima kõiki registreerijate või allkasutajate esitatud katsetamissettepanekuid ning koostama REACH-määruses kehtestatud tähtjaks otsuse kavand. 2013. aasta esimesel poolel peavad paljud 2010. aasta katsetamissettepanekute otsuse kavandid, mis saadeti registreerijatele kommenteerimiseks enne 30. novembrit 2012, läbima põhjaliku otsustusprotsessi. ECHA-le saadetakse uued katsetamissettepanekud toimikute kohta, mille registreerimistähtaeg on 31. mail 2013. Kuna nende otsuste kavandite tähtaeg on 1. juuni 2016, alustab ECHA taotluste töötlemist 2013. aasta viimases kvartalis. Ühtlasi tuleb kõikide registreeritud mitte-faasiainete katsetamissettepanekute kohta teha otsuse kavandid 180 päeva jooksul. ECHA ootab 2013. aastal hinnanguliselt mitte-faasiainete puhul kuni 30 katsetamissettepanekut.

2012. aasta toimikute hindamisprotsessi üldised tulemused (vastavuskontrollid ja katsetamissettepanekud) tuuakse ära iga-aastases eduaruandes, mille ECHA esitab 2013. aasta veebruari lõpuks. Nimetatud aruanne sisaldab soovitusi võimalikele registreerijatele, et parandada tulevikus registreerimise kvaliteeti, sealhulgas tagasisidet, mille põhjal optimeerida loomkatsete alternatiivseid meetodeid ja hindamismetoodikat. ECHA kasutab mitmeid muid suhtlusvahendeid ja -kanaleid, nt üritusi, seminare ja teabelehti sidusrühmadele, et tööstus mõistaks toimikute hindamise protsessi õigesti ja saaks selle kohta vajalikku tagasisidet. Toimikute hindamise raames edastab ECHA oma järeldused ja soovitusel kemikaaliohutuse aruannete ja kokkupuutetsenaariumide kvaliteedi täiustamise kohta vajaduse korral kogu tööstusele. Samuti on vaja pidevalt teabevahetust muude huvirühmadega eelkõige seoses käimasoleva katsetamissettepanekute hindamisega ning võimalike otsustega *in vivo* loomkatsete taotluste kohta. Mõlemat tüüpi huvirühmadele töötatakse välja vastavad strateegiad.

2013. aasta teisel poolel alustab ECHA laiendatud registreerimisandmebaasi ulatuslikku analüüsi ja hindamist, esitades kooskõlas REACH-määruse artikli 117 lõikega 3 iga kolme aasta järel aruande loomkatsete alternatiivide rakendamise ja kasutamise kohta. Järgmine artikli 117 lõike 3 kohane aruanne avaldatakse 2014. aasta juunis.

Toimikute hindamisel kasutatavat ametisest töövoogu püütakse muuta tõhusamaks, uurides muu hulgas nimetatud parenduste huvides teaduslike ja õiguslike multidistsiplinaarsete tegevuste skaleerimist ja standardimist. Jätkub ECHA töötajate vajaliku teadusliku ja haldussuutlikkuse suurendamine. Suutlikkuse olulisel määral suurendamisel on kaaluks alternatiivsed meetodid ja strateegiad, nagu analoogmeetodid ja rühmitamine, mida on palju kasutatud kõrgemal tasandil nõutava teabe pakkumiseks. ECHA varasem hindamiskogemus on näidanud, et selliste alternatiivsete strateegiatega hindamine hõlmab komplekssemaid ja teaduslikult keerukamaid tegevusi kui standarditud katsetamismetodoloogia alusel tehtud katsete tulemuste hindamine.

ECHA peab teostama järelevalvet teaduslike ja õiguslike probleemide üle, mis lisanduvad juba käimasolevatest otsustusprotsessist tulenevatele teaduslikele ja õiguslikele probleemidele (nagu reproduktiivtoksilisuse katsetamine, nanomaterjalid,

sisesekreetsiooni häired jne), välja töötama nende kohta oma seisukohad ja vajaduse korral neid juhtima.

Toimikute hindamise järelmeetmed

Toimikute hindamise ametlik tulemus on, et registreerijad peavad esitama ajakohastatud toimikus ja/või ajakohastatud kemikaaliohutuse aruandes kindlaks tähtjaks lisateavet. Need tähtjad on vahemikus kahest kuust kuni nelja aastani, olenevalt nõutavast teabest. Pärast tähtjaja saabumist teeb ECHA kindlaks, kas toimikut on ajakohastatud ja kas ajakohastus vastab otsuses nõutud teabele. Sellise järelmeetme tulemus võib olla, et registreerija ei täida nõutava teabe esitamise kohustust. Selle tagajärg on, et ECHA palub asjaomasel liikmesriigil kaaluda järelevalvemeetmete võtmist. Juhul kui otsust ei täideta ikka veel, kaalub ECHA, mis tingimustel on registreerimisnumbri äravõtmine asjakohane, et tagada REACH-määruse nõuetekohane rakendamine. Kui registreerija on esitanud otsuses nõutud teabe, teavitab ECHA liikmesriiki ja komisjoni tulemustest. Seda arvesse võttes võib osutada vajalikuks teha täiendavaid vastavuskontrolle või algatada mõni muu asjakohane REACH-määruse protsess (nt aine hindamine, autoriseerimine).

2013. aastal peab ECHA eraldama palju töötajaid, et võtta varasema (vastavuskontrolli või katsetamisettepaneku) lõpliku otsuse tulemusel saadavate registreerimistoimikute ajakohastuste osas õigeaegsed ja piisavad järelmeetmed. Järelmeetmete osas tuleb iga-aastase eesmärgi seadmisel võtta siiski arvesse 2011. ja 2012. aastast edasi lükkunud toimikute hindamise juhtumeid ja muid prioriteete. Töövoogu tuleb juhtida tõhusalt ja see võib hõlmata võimalikke edasisi meetmeid, mida võtavad näiteks asjakohased järelevalveasutused.

Aine hindamine

Aine hindamise eesmärk on kontrollida, kas tekitab inimtervise või keskkonna riski. Aineid hindavad liikmesriikide pädevad asutused, hõlmates kogu olemasoleva teabe hindamist ja registreerijatele esitatud lisateabe nõudeid, kui see on asjakohane.

Aine hindamise käigus kogutud ja saadud teave ja tehtud järeldused avalikustatakse ning neile tuginetakse muude REACH- ja CLP-protsesside või muude õiguslike raamistike alusel võetavates meetmetes. Tagades kemikaalide ohutu kasutuse jaoks vajaliku teabe hankimise ka väljaspool REACH-määruse standardset nõutavat teavet, täiendab aine hindamine toimiku hindamist ning ühendab kaks ECHA strateegilist eesmärki: „parandada tööstuse esitatud andmete kvaliteeti” ja „kasutada andmeid arukalt kemikaalide paremaks juhtimiseks”.

Ühenduse ainehindamise plaan

ECHA põhiroll on koostada igal aastal ühenduse ainehindamise plaan (CoRAP) hinnatavate ainete kohta ja seda ajakohastada. Esimene CoRAP avaldati 29. veebruaril 2012 ja see hõlmab aastaid 2012–2014. Esimene CoRAPi ajakohastus võetakse vastu 31. märtsil 2013 ja see hõlmab ainete läbivaatusi aastatel 2013 ja 2014 ning samuti ainete lisamist aastal 2015. Teine CoRAPi ajakohastus on kavandatud 31. märtsiks 2014 ja see hõlmab aastaid 2014–2016.

Iga-aastane CoRAPi ajakohastuse eesmärk peaks olema, et aine hindamise protsess tõstaks muude hindamisprotsesside väärtust ja panustaks tõhusalt riskijuhtimise protsessidesse. Võimalike CoRAPisse lisatavate ainete valimisel võetakse seetõttu arvesse järgmisi vajadusi:

- asjakohaste inimtervisele ja keskkonnale põhjustatavate riskide täpsustamine, et otsustada regulatiivsete järelmeetmete üle;

- hindamine ELi ja aine tasandil ning enamikul juhtudel nõutav lisateave, mida ei saa nõuda toimiku hindamise raames;

Eeldatavasti saavad teise CoRAPI ajakohastamise ettevalmistused jätkuda liikmesriikidega koostöös ECHA kindlaksmääratud valikukriteeriumide põhjal 2011. aastal. Kavandatav hindamiste arv tingib vähemalt 40 uue CoRAPI aine identifitseerimise aastas. Kandidaataineid identifitseerivad kas ECHA või liikmesriikide pädevad asutused, tuginedes toimikute hindamisel saadud teabele või muudele ECHA protsessidele.

ECHA kooskõlastab ka ainete määramise liikmesriikide pädevatele asutustele. Eesmärk on suurendada ja ühtlaselt jaotada liikmesriikide pädevate asutuste panust aine hindamisel, et aastas hinnataks keskmiselt 40–50 ainet.

Ainehindamise menetlus

ECHA toimib kogu ainehindamise protsessis koordinaatorina. Pärast CoRAPI ajakohastuse avaldamist on liikmesriikide pädevatel asutustel 12 kuud, et hinnata nende aineid ning teha otsuse kavandid, mis nõuavad tuvastatud probleemi selgitamiseks vajaduse korral lisateavet.

Tuginedes 2012. aastal liikmesriikide pädevate asutuste märgitud suutlikkusele, hinnatakse 2013. aastal prognooside kohaselt 45 ainet. Samas peab ECHA 2012. aastal hinnatud ainete tõttu koordineerima esimese aine hindamise otsuse kavandi otsustusprotsessi ning selliste hindamiste lõpetamist, mis ei vaja nõutud lisateavet. Seetõttu peab ECHA 2013. aastal juhtima üha rohkem hindamisi ja aine hindamise raames tehtud lõplikke otsuseid.

ECHA jätkab liikmesriikide pädevate asutuste korraldatud aine hindamise toetamist. ECHA nõustub 2012. aasta lõpus programmiga, millega toetatakse liikmesriikide pädevate asutuste tegevusi, nagu töötad, koolitused, praktilised juhised ja järjepidevuse kontrollimine, mis viiakse lõpule 2013. aastal. ECHA jätkab aine hindamise protsessis saadud varasema kogemuse põhjal menetluste, mallide ja praktiliste juhiste (nt küsimuste ja vastuste dokumendid) läbivaatamist ning määrab kindlaks parimad tavad ja vajaduse ühtlustatud poliitika järele. Seetõttu on 2013. aasta prioriteet vähemalt ühe töötoa ja eritöörühma korraldamine ning liikmesriikide pädevate asutuste ja ECHA teabevahetuse optimeerimine.

Ühtlasi annab ECHA nõu, et tagada liikmesriikide pädevate asutuste koostatud otsuste, hindamisaruannete ja järelduste ühtlustamine, järjepidevus ja õiguslik põhjendatus. ECHA pakub eelkõige võimalust otsuse kavandite järjepidevuse kontrollimiseks, enne kui need saadetakse registreerijatele. Eelduste kohaselt koostatakse selle tulemusel kuni 45 aruande kohta 30 otsuse kavandit, mida ECHA töötajad võivad õigusliku ja teadusliku järjepidevuse tagamiseks kontrollida. Lisaks sellele koordineerib ECHA otsustusprotsessi ja pakub sellele haldustuge.

ECHA-l kui liikmesriikide pädevate asutuste ja mitmete registreerijate hindamise vahelülil on täita aine hindamisel üsna ambitsioonikas halduslik roll. Esimene kogemus selle rolliga võimaldab teha algust tegevusanalüüsiga, et liita aine hindamise protsess ECHA asutuse sisuhaldussüsteemiga.

ECHA peab edaspidi tegelema liikmesriikide pädevatele asutustele vahendite ülekandmisega. See hõlmab ECHA ja üksikute liikmesriikide pädevate asutuste vaheliste eraldi teenuslepingute sõlmimist (kehtiva raamlepingu raames) ning ECHA-le saadetud arvete töötlemist.

ECHA vastutusalasse kuulub ka registreerijate ja laiema avalikkuse teavitamine ainehindamise tulemustest. Muu hulgas hõlmab see esialgsete ja vastuvõetud CoRAPI

ajakohastuste avaldamist, CoRAPi ainete täpsustatud valikukriteeriume ning asjakohaseid tulemusdokumente.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Toimikute hindamise kohta koostati teaduslikult usaldusväärsed ja õiguslikult korrektsed otsuse kavandid ja lõplikud otsused, mis on kooskõlas õiguslike nõuete ja mitmeaastase kavandamisega, mis allub ECHA strateegilisele lähenemisviisile.
2. Kui otsuses esitatud tähtaeg on möödunud ja liikmesriikide asutusi on teavitatud tulemustest ja juhtumitest, mis eeldavad nendepoolseid tegevusi, kontrollitakse viivitamatult toimikute hindamisotsuste vastavust.
3. Kõiki aine hindamisi kavandatakse CoRAPis, nende koostamine ja töötlemine toimub teaduslikult, tehniliselt ja õiguslikult kvaliteetselt kooskõlas ECHA vastuvõetud standardlähemisviiside ja -menetlustega ning õigusaktides ettenähtud tähtaegade jooksul.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ettenähtud tähtaja jooksul töödeldud toimikud ja aine hindamised (%).	100%	Ametisisene igakuine aruanne.
Saavutada suurima kogusevahemiku kohta 2010. aasta tähtajaks esitatud toimikute lõpuleviidud vastavushindamiste osakaal 5%.	100%	Ametisisene igakuine aruanne.
Järelmeetmete hindamised (%), mille tähtaeg on antud aastal ja mis on tehtud kuue kuu jooksul pärast lõpliku toimiku hindamise otsuse jaoks kehtestatud tähtaega .	75 %	Ametisisene kvartaliaruanne.
Liikmesriikide pädevate asutuste rahulolutase toega, mida ECHA aine hindamisel on osutanud.	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemused

- Tehakse 560 vastavuskontrolli, mille kohta tuleb ligikaudu 350 otsuse kavandit.
- Vaadatakse läbi 30 mitte-faasiaine katsetamisettepanekut (otsuse kavandi etapp).
- Hinnatakse ligikaudu 120 järeelmeedet.
- Esimene CoRAPI ajakohustus 31. märtsil 2013. Teine esialgne CoRAPI ajakohustus esitatakse liikmesriikide komiteele 31. oktoobriks 2013. Tuvastatakse vähemalt 40 võimalikku CoRAPisse lisatavat ainet.
- Toetatakse 2013. aasta programmi kohaselt ainet hindavate liikmesriikide pädevate asutuste tegevusi.
- Kõik teenuslepingud liikmesriikide pädevate asutustega on esimese CoRAPI ajakohustuse avaldamise ajaks valmis.
- 36 lõplikku otsust, millega nõutakse aine hindamise raames lisateavet või järeldusi.
- Iga-aastane hindamisaruanne (artikkel 54) ja asjakohane teabevahetus.

3. tegevus. Riskijuhtimine

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Kontrollimine riskijuhtimise eesmärgil

Olgugi et kemikaalide ohutu kasutuse eest lasub põhivastutus tootjatel, importijatel ja aine allkasutajatel, on pädevatel asutustel võimalus ja kohustus sekkuda, kui registreerimine ja allkasutaja kohustused ei taga inimtervise ja keskkonna kõrgel tasemel kaitset. REACH-määruse protsesside abil hangitud teavet ja muid olemasolevaid andmeid kasutatakse selleks, et tuvastada võimalikku vajadust regulatiivse riskijuhtimise järele.

Registreerimised, mis on esitatud enne tähtaega 31. mail 2013, on täiendava riskijuhtimise jaoks aasta lõpupoole ainete kontrollimiseks kättesaadavad. Ühtlasi eeldatakse, et esitatakse üha rohkem eelmiste registreerimiste ajakohastusi, allkasutajate aruandeid ja teateid toodetes sisalduvate ainete kohta. Toimikute hindamisel tekib samuti palju uusi andmeid ja oodata võib aine hindamise esimesi tulemusi. Peamine ülesanne on 2013. aastal töötada välja tõhusad viisid, kuidas kasutada neid eri andmeallikaid ning uut/ajakohastatud teavet, millega täiendada ja ümber hinnata varasemate kontrollimiste järeldusi ning identifitseerida aineid, mis võivad nõuda täiendavat riskijuhtimist. Eritähelepanu pööratakse toodete kasutuskestuse ajal ainetega kokkupuute tõttu tekkivate võimalike probleemide tuvastamisele.

Liikmesriikide pädevad asutused ja komisjon jätkavad ECHA abiga ainete identifitseerimist, et koguda lisaandmeid ja juhtida täiendavalt riske. Tõhususe huvides peab see töö põhinema täiustatud ühisel arusaamal REACH-määruse protsesside optimaalsest kasutusest. ECHA jätkab toetamist, tehes eri võimalustest ja lähenemisviisidest ülevaateid ja analüüse. Ühtlasi nähakse ette vahendite edasist arendamist ja pidevat hooldust, et toetada ja koordineerida kõige asjakohasemate regulatiivsete tegevuste tuvastamist ja algatamist.

Autoriseerimine

Väga ohtlike ainete identifitseerimine ja XIV lisa soovitused

Väga ohtlike ainete identifitseerimise tulipunkt nihkub teadaolevatelt kantserogeenselt, mutageenselt või reproduktiivtoksiliselt ainetelt (CMR) ning teadaolevatelt püsivatelt, bioakumuleeruvatelt ja toksiliselt ainetelt (PBT) või väga püsivatelt ja väga bioakumuleeruvatelt ainetelt (vPvB) samaväärset ohtu põhjustavatele ainetele. Sellega tagatakse, et ainetele, mida ei ole käsitletud regulatiivsete nõuete osas samaväärset tasemel kui aineid, millel on kantserogeensete, mutageensete või reproduktiivtoksiliste ainete 1A või 1B kategooria ühtlustatud klassifikatsioon, pööratakse piisavalt tähelepanu. Selleks et toetada tähelepanu keskpunkti nihkumist, pakub ECHA endiselt platvormi uute püsivate, bioakumuleeruvate ja toksiliste ainete või väga püsivate ja väga bioakumuleeruvate ainete identifitseerimise arutamiseks püsivate, bioakumuleeruvate ja toksiliste ainete töörühmas ning et töötada välja ühised lähenemisviisid samaväärset ohtu põhjustavatele ainetele (nt sisesekreetsioonisüsteemi kahjustavad ained, hingamiseldite sensibilisaatorid).

ECHA jätkab oma lubaduse täitmist toetada komisjoni kõige asjakohasemate kandidaatainete identifitseerimisel ning nõudmise korral väga ohtlike ainete identifitseerimiseks XV lisa toimikute koostamisel.

Tihedas koostöös liikmesriikide komiteega saadud kogemuste põhjal uuritakse lähenemisviisi, mida kasutatakse kandidaatainete loetellu kuuluvate ainete tähtsustamiseks ning vajaduse korral kohandatakse neid, et ületada üha pikenevast kandidaatainete loetelust põhjustatud raskused.

Autoriseerimistaotlused

Üks ECHA peamisi ülesandeid on olnud tuvastada, kui palju ja milliseid autoriseerimistaotlusi tööstus esitab. Märgid näitavad selgelt, et tööstus ei koosta nii palju taotlusi, kui esialgu prognoositi. Seega ootab ECHA 2013. aastal kuni 20 uut autoriseerimistaotlust. Olgugi et ECHA on ennast ja komiteesid nende taotluste saamiseks ette valmistanud ning on töötanud tulevastele taotlejatele välja märkimisväärsed tugisüsteemid ja juhendid, on selge, et taotlejad – nagu see oli aine esimese registreerimisega –, ECHA ja muud huvirühmad õpivad tegevuse käigus.

Seepärast kavatab ECHA pakkuda autoriseerimistaotluse esitamise teadete põhjal taotlejate võimalust paluda teabeürituse korraldamist, et saada selgitusi võimalike tehniliste küsimuste kohta seoses oma taotluste koostamise ja esitamisega. Kokkuvõttes tugineb ECHA koos oma komiteedega ettevalmistavatele töödele, mis viidi ellu 2012. aastal, et tulla edukalt toime ülesandega töödelda esimesi taotlusi ning koostada taotluste kohta kvaliteetseid arvamusi, mis toetaksid komisjoni autoriseerimisel või sellest keeldumisel. Eelkõige tuleb olla valmis toimetulekuks taotluste arvu kasvamisega (mis ei ole veel täpselt teada) tulevastel aastatel ja ehitada järk-järgult üles asjakohane (töövooge käsitlev) IT-süsteem.

Piiramine

REACH-määruses kehtestatakse piirangute protsess, millega reguleeritakse tootmist, turuleviimist või teatavate ainete kasutust, kui ained põhjustavad inimeste või keskkonnale lubamatut riski. Piirangud on omamoodi kaitsemeede selliste riskide juhtimiseks, mida tööstus veel piisavalt ei kontrolli või mida ei ole käsitletud muudes REACH-protsessides.

Iga piirangu toimik on üsna unikaalne oma ulatuse ning hindamist vajavate teaduslike ja tehniliste aspektide poolest. Sellist mitmekesisust arvesse võttes ei ole ECHA-l ja eelkõige komiteedel lihtne arvamusi koostada ning tagada, et neid töödeldakse kõrge teadusliku, tehnilise ja õigusliku kvaliteeditasemega.

Taotluse korral pakub ECHA komisjonile tehnilist tuge piirangute toimikuid käsitlevate otsuste vastuvõtmisel; 2012.–2013. aastal edastati komisjonile riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee vastavasisulised arvamused.

ECHA toetab komisjoni parimate võimalike ainete identifitseerimisel, mille kohta ECHA koostab piirangute toimikud. Komisjoni taotlusel koostab ECHA 2013. aastal kuni kolm XV lisa kohast piirangute toimikut või vaatab läbi olemasolevad piirangud. Tuginedes toodetes sisalduvate kantserogeensete, mutageensete või reproduktiivtoksiliste ainete kontrollimisele 2012. aastal, võidakse uue taotlusena lisada XV lisa toimik. ECHA jätkab nii palju kui võimalik komisjoni eritaotluse korral ekspertnõuannete ja -teenuste pakkumist näiteks olemasolevate XVII lisa piirangute läbivaatamise kontekstis.

ECHA toetab piirangute toimikute kohta arvamuste koostamisel ka riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee ettekandjaid. Aastal 2013 töödeldavate arvamuste arv oleneb 2012. aastal ja 2013. aasta alguses saadud XV lisa piirangute toimikute arvust⁴. ECHA sekretariaat pakub riskihindamise komiteele, sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele ja jõustamisteabe vahetamise foorumile ka

⁴ Kirjutamise hetkel on Rootsi teatanud oma kavatsusest esitada XV lisa piirangu aruanne toodetes sisalduvate plii ja pliiühendite kohta (2013. aasta aprill) ja Madalmaad 1-metüül-2-pürrolidooni (NMP) kohta (2013. aasta aprill) ning komisjon on osutanud, et ta palub ECHA-l mõne aine kohta koostada XV lisa piirangute aruanded.

edaspidi arvamuste koostamisel kõrgetasemelist ja õigeaegset abi. Samuti pakub ta abi liikmesriikidele XV lisa piirangute aruannete koostamisel näiteks nõudmise korral kas õpitubade või konkreetse tagasiside kaudu. ECHA hooldab ka veebilehel olemasolevate piirangute jaotises küsimuste ja vastuste osa ning on mis tahes piiranguid käsitlevate küsimuste korral keskpunkt, nagu komisjoniga 2012. aastal kokku lepiti.

Muu riskijuhtimisega seotud tegevus

ECHA jätkab teadmiste kogumist sotsiaal-majandusliku analüüsi praktilise kohaldamise kohta. Aastaks 2013 tehakse kättesaadavaks hinnangud maksevalmiduse kohta, et vältida 10–15 tervist kahjustavat mõjurit. Hinnanguid kasutatakse ja jagatakse asjaomaste huvirühmadega. ECHA keskendub täiustatud metoodikale, et hinnata regulatiivse riskijuhtimisega seotud halduskulusid (nt järelevalvekulused), otsides samas kulude vähendamise võimalusi. ECHA jätkab sotsiaal-majandusliku analüüsi õpitubade korraldamist, käsitledes huvirühmadega autoriseerimistaotluste ja liikmesriikide pädevate asutustega piirangute teemat.

ECHA võib ühtlasi välja töötada metoodikaid, kui selleks on piisavalt töötajaid, et riskihindamiste tulemustest tuletada paremini inimtervise ja keskkonna mõjusid.

Lisaks jätkab ECHA praktiliste vahendite väljatöötamist ja nõustamist ning toodete importijate ja tootjate teadlikkuse tõstmist väga ohtlike ainetega seotud nõuetest.

Varasemate kogemuste põhjal ei ole ainuüksi toodetes sisalduvatest ainetest teavitamine piisav teabeallikas, mille põhjal otsustada, kas (imporditud) toodetes sisalduvate ainete suhtes on vaja võtta meetmeid. ECHA otsib täiendavaid teabeallikaid ja tõhusaid viise, kuidas koguda andmeid, mis toetavad otsuseid, kas algselt piirangute protsessi enne esimest sulgemiskuupäeva (2014. aasta august).

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõikide autoriseerimis- ja piiramismenetlustega seotud toimikute koostamine ja töötlemine toimub teaduslikult, tehniliselt ja õiguslikult kvaliteetselt, kooskõlas ECHA vastuvõetud standardlähenede ja -menetlustega ning õigusaktidega kehtestatud tähtaegade jooksul.
2. Tööstusele, liikmesriikidele ja komisjonile pakutakse parimal võimalikul tasemel teaduslikku ja tehnilist tuge ning nõuandeid, et tuvastada täiendavat riskijuhtimist vajavad ained ja määratleda parimad riskijuhtimisvõimalused, sealhulgas kokkupuutestsenaariumide kasutamise edasine arendamine.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Registreeritud ained (%), mida on edasise regulatiivse riskijuhtimise jaoks eelnevalt kontrollitud .	25%	Ametisisene aastaaruanne.
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul töödeldud väga ohtlike ainete toimikud (%).	100%	Ametisisene igakuine aruanne.
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul töödeldud piirangute toimikud (%).	100%	Ametisisene igakuine aruanne.
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul töödeldud autoriseerimistaotlused (%).	100%	Ametisisene igakuine aruanne.
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste, ECHA komiteede ja teiste sidusrühmade rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoega.	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemused

- Olemasoleva teabe kontrollimise põhjal ja koostöös liikmesriikide pädevate asutustega edasiseks riskijuhtimiseks tuvastatud ained.
- Kuni kolm PBT ekspertrühma koosolekut.
- Kuni kolm riskijuhtimise ekspertrühma koosolekut koostöös vabatahtlike liikmesriikide pädevate asutustega.
- Komisjoni nõudel koostatakse vähemalt viis väga ohtliku aine toimikut (XV lisa).
- Avaldatud kandidaainete loetelu üks või kaks ajakohastust.
- Töötatakse välja uus soovitus väga ohtlike ainete autoriseerimisloetelusse (XIV lisa) kandmise kohta, mis arvatavasti esitatakse komisjonile 2014. aasta alguses.
- Piirangute esitajatele ning riskihindamise komiteele ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele ja tema ettekandjatele piirangute ja autoriseerimistaotluste kohta arvamuste koostamiseks pakutav teaduslik, halduslik ja õiguslik tugi.
- Koostatakse kuni kolm XV lisa piirangute toimikut (sealhulgas vajaduse korral toimikud või aruanded olemasolevate piirangute läbivaatuste kohta), mis esitatakse võimaluse korral arvamuse väljatöötamiseks komiteedele.
- Liikmesriikidele tehakse kuni kaks koolitusüritust ja korraldatakse õpitube ning jagatakse nõuandeid, et aidata neil täita oma ülesandeid seoses XV lisa kohaste piirangute toimikute ja sotsiaal-majandusliku analüüsi koostamisega.
- Vähemalt üks autoriseerimistaotlustele, sh sotsiaal-majandusliku analüüsile pühendatud seminar koos tööstuse ja muude huvirühmadega.
- Vähemalt üks sotsiaal-majandusliku analüüsi õpituba, et suurendada haldus- ja vastavuskulude hindamise suutlikkust.

4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekute töötlemine

Tänu ainete ja segude klassifitseerimisele ja märgistamisele saab kemikaale ohutult toota ja kasutada. Tootjate, importijate ja allkasutajate kohustus on õigusnõuete kohaselt aineid ja segusid klassifitseerida ja märgistada. Teatavatel juhtudel saavad liikmesriigid või tööstus teha ettepaneku ühtlustada aine klassifitseerimine ELis. Seda tehakse tavaliselt kantserogeensete, mutageensete ja reproduktiivtoksiliste ainete, aga ka hingamiselundite sensibiliisaatorite puhul, kuid ühtlustada võib vajaduse korral ka muid ohuklasse. Taimekaitsevahendite ja biotsiidide ühtlustatud klassifitseerimise osas tehti ametile kõige rohkem ettepanekuid 2010. aasta lõpus ja 2011. aasta alguses ning riskihindamise komitee töötleb neid ettepanekuid 2012. ja 2013. aastal. Üha suurem arv ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikuid on ajendanud riskihindamise komiteed paluma ECHA sekretariaadilt lisatuge. Töödeldavate toimikute suur arv (119) koos palvega saada iga toimiku jaoks lisatuge on sekretariaadile tõeliseks proovikiviks. Riskihindamise komitee arvamused ei pea olema mitte ainult teaduslikult kvaliteetsed, vaid sekretariaat peab ühtlasi tagama, et arvamus ja taustdokumentatsioon peegeldaksid protsessi nõuetekohast kulgu. See ja pidevad pingutused kasutatavate praktikate ja menetluste ühtlustamiseks (näiteks ekspertide koosolekute, teadlikkust tõstvate tegevuste, protsessi käigus saadud uue teabe töötlemise kriteeriumide abil) mängib kõrgete nõuete tasemele vastamisel olulist rolli.

Taimekaitsevahendite toimeaineid hindavad samaaegselt nii Euroopa Toiduohutusamet (EFSA) kui ka ECHA. EFSA hindab nende toimeainete põhjustatud riski, samas kui ECHA vastutab lõpuks toimeainete klassifitseerimise aluseks olevate ohtude hindamise eest. Nagu on sätestatud määruses (EÜ) nr 1107/2009 (taimekaitsevahendite turuletoomise kohta), on kantserogeensete, mutageensete ja reproduktiivtoksiliste ainete kategooriasse 1 (A või B) klassifitseerimise tagajärjeks siiski see, et ainet tavaliselt ei lubata taimekaitsevahendis toimeainena kasutada. Taimekaitsevahendite toimeainete samaaegne töötlemine ECHA ja EFSA poolt tekitab teatavaid raskusi lahkarvamuste riski vältimisel. Ühtlasi tekitavad raskusi kahe protsessi erinevad ajagraafikud. 2013. aastal läbivad eeldatavalt selle samaaegse protsessi esimesed toimeained.

Ühtlasi ei kiideta biotsiidides kasutamiseks mõeldud toimeaineid tavaliselt heaks, kui tegemist on kantserogeensete, mutageensete ja reproduktiivtoksiliste ainete 1A või 1B kategooriasse klassifitseerimisega. Biotsiidide klassifitseerimine võib mõjutada toote autoriseerimist, mis võimaldab tooteid kasutada laiemal üldsusel. Ka biotsiidide puhul tekivad seetõttu sarnased raskused kui taimekaitsevahendite samaaegsel töötlemisel.

Klassifitseerimis- ja märgistusandmik

Klassifitseerimis- ja märgistusandmik on ainulaadne andmebaas, mis annab ülevaate peaaegu kõikide ELi turul olevate ainete klassifitseerimise ja märgistamise kohta. Sellised üksikasjalikud teadmised ei ole saadaval kusagil mujal maailmas. See võimaldab pädevatel asutustel tuvastada ohtlikke kemikaale ja nendega tegeleda. Aineid, mida ei ole turule viidud või mis on turule viidud väga väikestes kogustes, nt laboriseadmeid tarnivate ettevõtete poolt, võib näiteks ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse protsessis vähem tähtsamana käsitleda. Teisest küljest võib kantserogeenseid, mutageenseid või reproduktiivtoksilisi aineid käsitleda prioriteetsetena.

Esimene klassifitseerimis- ja märgistusandmik avaldati 2012. aasta veebruaris. Andmiku haldamine ja ajakohastamine on 2013. aastal endiselt olulisel kohal. Kavandatud on uute funktsioonide väljatöötamine, et suurendada andmiku kasutatavust, tagades samas, et

konfidentsiaalseid andmeid ei avalikustata. Ettevõtetele, kes on andmikule edastanud sama aine eri klassifitseerimised ja märgistused, on õiguslik kohustus teha kõik endast olenev, et jõuda kannetes kokkuleppele. Andmiku üldsusele mõeldud versioonis ei avaldata teavitatud ettevõtete identiteeti. Selleks et tööstus saaks oma kohustust täita, arendab ja juurutab ECHA IT-platvormi, mille abil peaksid samast ainest teavitavad isikud saama omavahel oma identiteeti avaldamata suhelda. Platvorm (esimene versioon) võetakse kasutusele eeldatavalt 2013. aasta alguses, kui aasta käigus on tõenäoliselt vaja teha täiendavaid arendustöid. Platvormi hooldust ja arendust uuritakse, kuid see võib kujuneda töömahukaks.

Alternatiivse keemilise nimetuse kasutamise taotluste hindamine

Teatavate juhtumite korral võivad tootjad, importijad ja allkasutajad paluda kasutada alternatiivset kemikaali nimetust, et hoida konfidentsiaalsena oma segu teatavate koostisosade konkreetset nimetust. Segude (direktiivis nimetati neid „valmististeks“) klassifitseerimist ja märgistamist käsitletud varasema direktiivi kohaselt hindasid kemikaali alternatiivse nimetuse kasutamise taotlusi liikmesriigid, kuid CLP-määruse kohaselt otsustab selle üle ECHA. Kuni aastani 2015 võib tööstus taotleda kemikaali alternatiivset nimetust kas liikmesriigilt või ECHA-lt. Kemikaali alternatiivse nimetuse taotlemise protsess algatati 2011. Protsess kavandati tõhusaks ja paindlikuks, et töödelda õiguspärase ajavahemiku jooksul mitmeid taotlusi eesmärgiga saada hakkama ka siis, kui taotluste arvukus on haripunktis. Seni on saadud vähe taotlusi, kuid 2013. aastal see arv eeldatavalt suureneb.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõiki ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse menetlusega seotud toimikuid töödeldakse teaduslikult, tehniliselt ja õiguslikult kvaliteetselt, kooskõlas ECHA vastuvõetud standardläheneviiside ja -menetlustega ning õiguspärase tähtaegade või eesmärkide piires.
2. Kõiki alternatiivse keemilise nimetuse kasutamise taotlusi töödeldakse õiguspärase aja jooksul.
3. Klassifitseerimis- ja märgistusandmiku ning klassifitseerimise ja märgistamise teabeplatvormi ajakohastatakse ning nende funktsionaalsust ja kasutajasõbralikkust täiustatakse.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul töödeldud ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekud (%).	100%	Ametisisene kvartaliaruanne.
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul töödeldud alternatiivse keemilise nimetuse kasutamise taotlused (%).	100%	Ametisisene kvartaliaruanne.
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste ja riskihindamise komitee rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga.	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemused

- Ühtlustatud klassifitseerimist ja märgistust käsitlevate ettepanekute esitajatele ning riskihindamise komiteele ja tema ettekandjatele pakutakse arvamuste koostamiseks teaduslikku, halduslikku ja õiguslikku tuge.
- Ajakohastatud ja täiustatud klassifitseerimis- ja märgistusandmik.
- Ajakohastatud ja täiustatud teabeplatvorm samast ainest teavitavatele isikutele ja nende ainete registreerijatele.
- Kuni 150 õiguslikult põhjendatud otsust alternatiivsete keemiliste nimetuste kasutamise kohta.

5. tegevus. Nõustamine ja abistamine juhendite ja kasutajatoe kaudu

1. 2013. aasta peamised ülesanded

ECHA kasutajatugi ja HelpNet

ECHA kasutajatugi nõustab ettevõtteid kvaliteetsete toimikute koostamiseks; ta selgitab REACH- ja CLP-määrusest tulenevaid kohustusi ning toetab ECHA IT-vahendite (nagu IUCLID, Chesar ja REACH-IT) kasutajaid, osutades ka abi toimikute esitamisel. Riiklike REACH- ja CLP-kasutajatugede võrgustik (HelpNet) on seadnud eesmärgiks toetada riiklike kasutajatugede ühist arusaama REACH- ja CLP-kohustustest, ühtlustades nii nende vastuseid tööstuse esitatud küsimustele. ECHA juhib HelpNeti ja on juhtrühma esimees.

ECHA kasutajatoe ja riiklike kasutajatugede ühine eesmärk on toetada registreerijaid, et nad saaksid edukalt registreerida ja esitada oma registreerimistoimiku. ECHA kasutajatoe töökoormuse haripunkt on enne registreerimise tähtaega 31. mail 2013 ja ta pakub koos riiklike kasutajatugedega registreerijatele eriteenust vahetult enne tähtpäeva saabumist. ECHA kasutajatugi teavitab koos HelpNeti liikmetega ettevõtteid sellest, kuidas registreerimisprotsessis samm-sammult edasi liikuda. Selleks peetakse ettevõtetele kahepoolset sidet, mis võimaldab registreerijatel ECHAgas isiklikult suhelda, sealhulgas korraldatakse veebiseminaride käigus küsimuste ja vastuste voorud, õpitubades ja ECHA iga-aastasel sidusrühmade päeval dialoogisessioonid ning vajaduse korral ennetavad telefonivestlused seoses toimikute esitamisega.

HelpNeti kaudu koguvad riiklikud kasutajatoed vajalikke andmeid, et olla ettevõtete jaoks esimene kontaktpunkt. ECHA pakub edaspidigi liikmetele HelpNeti teenust koos aruteluforumiga Helpdesk Exchange (HelpEx), lihtsustab REACH- ja CLP-määrusega seotud ja ECHA veebilehel avaldatavate korduvate küsimuste osas kokkuleppele jõudmist, korraldab ECHA IT-vahendite koolitusi ning ajakohastab IT-vahendeid HelpNeti juhtrühma koosolekute ja veebiseminaride käigus uusimate arengusuundade kohaselt.

Autoriseerimistaotluste esitamise esimene tähtaeg 2013. aasta veebruaris kaasab ka küsimustelaine ECHA kasutajatoele. Kuna protsess on ECHA-le ja sidusrühmadele alles uus, kutsutakse ECHA kasutajatuge üles andma oma panuse, et luua rollide ja vastutuste osas ühene arusaam.

Aasta 2013 on ka üleminekuaasta, mille käigus valmistatakse uue biotsiidimääruse jõustumiseks 2013. aasta septembris. ECHA kasutajatugi nõustab ettevõtteid selle määruse rakendamisel ning toetab B4BR-süsteemi (või selle ECHA hallatava uuema versiooni) kasutajaid. 2013. aastal peab ECHA ühendama HelpNetiga biotsiidide riiklikud kasutajatoed ning muud riiklikud asutused, kes nõustavad ettevõtteid biotsiidimääruse osas.

Juhendid

REACH- ja CLP-määruses nõutakse, et ECHA pakuks nimetatud määruste rakendamisel tööstusele ja eelkõige väikese ja keskmise suurusega ettevõtjatele ning muudele huvirühmadele tehnilisi ja teaduslikke juhendeid ning vahendeid. Ühtlasi peab ECHA abistama registreerijaid ning jagama muudele huvirühmadele selgitavat teavet REACH-määruse kohta.

ECHA tunnistab, et REACH-registreerimistähtaja saabudes 2013. aastal on soovitatav (nagu oli ka 2010. aasta tähtaja puhul) hoida kättesaadavana stabiilsed juhendid, mis annavad võimalikele registreerijatele kindlustunde, et nõuanded, mida neile antakse, ei

muutu tähtpäeva lähenedes, s.t ajal, mil nad koostavad ja lõpetavad oma uusi registreerimistoimikuid. ECHA on seetõttu juba avaldanud teatavad juhised (eelkõige näiteks täielikult ajakohastatud registreerimisjuhend), tehes seda 12 kuud enne registreerimistähtaega, ning peatab muude uute või ajakohastatud REACH-juhendite avaldamise kuus kuud enne tähtaega (s.t 2012. aasta novembri lõpuks). Järelkult REACH-juhenditega seotud mis tahes tegevuse (nt esialgsed ajakohastamised) jätkumise korral ei avaldata asjakohaseid ajakohastatud lõplikke juhiseid enne 1. juunit.

Kuna võib eeldada, et 2013. aasta registreerijate hulgas on rohkem väikeseid ettevõtteid, kellel on vähem kogemusi REACH-määrusega, on nad sihtrühmaks, kes saavad kasu teatud selgitavatest dokumentidest, mis täiendavad juhendeid, samuti abimaterjalidest, nagu lühiülevaated ja praktilised juhendid. ECHA jätkab väikese ja keskmise suurusega ettevõtjate toetamist juhenditega, mis avaldatakse 23 ELi keeles.

Alates 1. juunist 2015 on kohustuslik täita CLP-määruse kohaseid segude klassifitseerimisega seotud kohustusi. 2013. aastal määrab ECHA kindlaks, millisel määral on vaja aidata ettevõtteid nende sätete täitmisel, et pakkuda neile vajalikke vahendeid ja juhiseid juba varakult enne tähtaega. Selles osas pööratakse erilist tähelepanu segu tootjatele nende positsiooni tõttu tarneahelas ning faktile, et nende suurus ja oskusteave võivad olla väga erinevad.

Olemasolevaid REACH- ja CLP-määruseid käsitlevaid juhendeid ajakohastatakse, et need oleksid kooskõlas uute arengutega nanomaterjalide valdkonnas ning vastavalt tehnika arengule tehtud võimalike kohandustega.

ECHA eesmärk on lõpetada 2013. aasta lõpuks ja komisjoni toel esimene biotsiide käsitlevate juhendite sari, millega toetatakse biotsiidimääruse jõustumist 1. septembril 2013. Et teatavate ohtlike kemikaalide ja pestitsiididega rahvusvaheliseks kauplemiseks teabel põhineva nõusoleku (PIC) saamise korda käsitleva Rotterdami konventsiooni jõustumistähtaeg on 1. märts 2014, kui ECHA võtab üle teostusvastutuse, soovib ECHA koostada abijuhendid 2013. aasta lõpuks.

Lisaks soovib ECHA edaspidigi parandada juhendite kättesaadavust kõikidele sidusrühmadele, koostades ja hallates abidokumentatsiooni ja veebilehti (küsimuste ja vastuste paarid, REACH-määruse teabelehed, veebilehed teatavate REACH- ja CLP-protsesside kohta, REACH-vahend Navigator ja REACH-terminibaasi (ECHA-term) 23 ELi keeles (sh horvaadi keeles Horvaatia eelseisva ühinemise tõttu).

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA kasutajatoe ning kvaliteetsete juhendite abil antakse tööstusele ja liikmesriikidele õigeaegset ja tõhusat abi REACH- ja CLP-määrusest tulenevate kohustuste täitmiseks.
2. Koolitajate koolitamise kaudu toetatakse REACH- ja CLP-määruse rakendamist ELi/EMP liikmesriikides.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
ECHA kasutajatoele esitatud küsimused (%), millele on vastatud kindlaksmääratud ajavahemiku jooksul (15 tööpäeva).	80%	Tegevuseesmärgil põhinev aruanne / igakuine.
Kasutajate rahulolulase ECHA kasutajatoe teenuste kvaliteediga.	Suur	Iga-aastane uuring.
Küsimuse esitaja määratud aja jooksul ECHA poolt riikide kasutajatugede HelpExile esitatud küsimustele antud tagasiside osakaal	80%	Tegevuseesmärgil põhinev aruanne / igakuine.
Rahulolu juhendite kasutajate tagasiside põhjal.	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemusedECHA kasutajatugi

- Ligikaudu 8500 küsimust, millega ECHA kasutajatugi on tegelenud, sh ECHA sidusrühmade päeval ja juhtregistreerijate õpitubades korraldatud veebiseminaridel ja dialoogisessioonidel esitatud küsimused.
- HelpNet: kaks HelpNeti juhtrühma koosolekut, kaks REACH- ja CLP-määruse korduvate küsimuste ajakohastust ja esimesed biotsiidide korduvad küsimused ning riiklike REACH-ja CLP-kasutajatugede koolitusüritused (eri vormis, näiteks praktikad, veebiseminarid, õpitoad).

Juhendid

Kõikide 2012. aastal alustatud juhendavate tegevuste lõpetamine (kõik ajakohastused, välja arvatud nn uued ajakohastused):

- CLP kriteeriumide kohaldamise juhendi lõpetamine (teine kohandamine tehnika arenguga, sh sensibiliseerimisega seotud ohud);
- allkasutajate juhend;
- Navigatori ajakohastus;
- lühiülevaade/lühiülevaated:
- biotsiidimääruse juhend:
 - andmenõuete juhend (uus);
 - tehnilise samaväärsuse juhend (uus);
 - biotsiidide rakenduste regulatiivne juhend (uus).

Juhendite projektid, mida tuleb alkatada ja mille põhjal koostatakse 2013. aastal esialgsed konsulteerimiseks mõeldud dokumendid (kõik ajakohastused, välja arvatud nn uued ajakohastused):

- ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikute juhend (täpsustused tööstusega seotud toimikute esitajatele);
- CLP-kriteeriumide kohaldamise juhend (kolmas ja neljas kohandamine tehnika arenguga);
- eelnevalt teatatud nõusoleku (PIC) juhend (uus);
- juhend toote- ja tehnoloogiaalase uurimis- ja arendustegevuse (PPORD) kohta;
- teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi peatükk R.11 (püsivate, bioakumuleeruvate ja toksiliste ainete hindamine);
- teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi C-osa (püsivate, bioakumuleeruvate ja toksiliste ainete hindamine);
- juhend XV lisa väga ohtlike ainete identifitseerimist käsitleva toimiku koostamise kohta.

6. tegevus. Teaduslikud IT-vahendid

1. 2013. aasta peamised ülesanded

2013. aasta tuleb ECHA IT-vahendite arendustegevuses erakordne aasta. Lisaks teise registreerimistähtaja toetamisele peavad biotsiidimääruse kohaseid dokumente vastuvõtavad IT-süsteemid olema valmis 1. septembriks 2013 ning aktiivsesse etappi jõuavad ettevalmistused, et võtta 2014. aasta alguses üle ülesanded, mis on ette nähtud PIC-määruse uuesti sõnastamisega.

2013. aasta REACH-registreerimistähtaja toetamine

2013. aastal seisab ECHA-l ees teine REACH-registreerimistähtaeg ning registreerimisele järgnevate ülesannete arvukuses on oodata kõrgpunkti (teabe levitamine ja hindamine). Registreerimiseks ja sellega seotud toimikute töötlemiseks vajalikud IT-vahendid peavad täiel määral toimima. Taotlusi hallatakse ja toetatakse, kuid enne tähtaega võidakse teha vaid vähemtähtsaid versioonimuudatusi. Eelkõige eeldatakse, et üha rohkem registreerijaid kasutab kemikaaliohutuse hindamiste ja aruannete teiseks registreerimistähtajaks koostamisel põhjalikult läbivaadatud vahendit Chesar 2.

Andmete integreerimise projekti jätkamine andmete integreerimiseks ja liikmesriikide pädevatele asutustele ühtse juurdepääsupunkti loomiseks

Lisaks 2010. aastal korraldatud süsteemiarhitektuuri uuringule, milles tuvastati andmete mitmes süsteemis hoidmisega seonduv killustamisrisk, algatas ECHA 2011. aastal andmete integreerimise projekti eesmärgiga loimida oma teabesüsteeme senisest paremini. 2013. aastal laseb ECHA järk-järgult välja platvormi (andmejaoturi), et loimida peamisi andmeallikaid. Ühtlasi juurutatakse portaali, kus pakutakse liikmesriikide pädevatele asutustele täiustatud funktsionaalsust, et parendada nende juurdepääsu ECHA IT-vahenditele ja andmetele, ning samuti uus turvalisuse ja juurdepääsu haldamise lahendus.

Andmete integreerimise projekti raames läbib IUCLID 2013. aastal olulise tehnilise ülevaatus. IUCLID 6 sisaldab IUCLID 5 funktsionaalseid ja mittefunktsionaalseid omadusi (et paremini vastata eri suurusega organisatsioonide vajadustele, liidestuda muude rakendustega, suurendada turvalisuse ja skaleerimise konfigureerimise võimalusi). IUCLID 6 juurutatakse järk-järgult 2013. aastal ning see võetakse kasutusele 2014. aastal, et mitte mõjutada tööstuse ettevalmistusi REACH-registreerimistähtajaks ja ECHA ettevalmistusi biotsiidimääruse jõustumiseks.

Analoogselt läbib samas projektis REACH-IT tehnilise ülevaatus, et vastata uuele ja lihtsamale ülesehitusele ja võimaldada mitmekeelset täiustatud liidest.

Vahendeid IUCLID ja Chesar vaadatakse läbi koostöös asjakohaste huvirühmadega kemikaaliohutuse aruannete edaspidise koostamise kontekstis. ECHA parandab oma ohutusandmete töötlemise, aruandluse ja levitamise võimet 2014. aastal tänu paremini struktureeritud kemikaaliohutuse aruannetele, mida toetab täielikum terviklikkuse kontroll.

Teabe levitamise plaani rakendamine

2013. aastal jätkab ECHA kemikaaliteabe avaldamise (teabe levitamise) lähenemisviisi läbivaatamist, lähtudes sidusrühmade tagasisidest (vt 1. tegevus). Teabe levitamise portaali haldamise käigus, millega tagatakse uute, 2013. aasta tähtajaks esitatud registreerimistoimikute avaldamine, viiakse ellu ka tehniline uuring, et rakendada 2012. aastal korraldatud sidusrühmade nõuete analüüsist selgunud soovitusel. Tähelepanu pööratakse ka eespool nimetatud andmejaoturi mõju laiendamisele. See toimub

paralleelselt uute biotsiidide toimikute avaldamisega kaasnevate tegevustega, mis peaksid algama 2014. aastal.

IT-toe laiendamine ECHA töövoole

Selleks et ECHA regulatiivtegevus oleks tõhusam ja tingimusteta jälgitav, jätkab ECHA asutuse sisuhalduse programmi raames töövoogu juhtimise ja dokumendihalduse IT-toe juurutamist. 2013. aastal täiustatakse veelgi hindamise ja väga ohtlike ainete protsessi eelmiste aastate töövooge, et kohandada suunatud vastavuskontrollide tegemisel uue toimikute hindamise strateegiaga.

Asutuse sisuhalduse programmi kiiremaks juurutamiseks on suurendatud suutlikkust tänu uuele hankestrateegiale, mille raames on 2012. aastal sõlmitud ettevõtte sisuhalduse programmi teenuste raamleping. Lisaks hindamisprotsesside töövoogu toetamisele ja uue suunatud vastavuskontrolli kasutuselevõtule suurendatakse jätkuvalt koostöösuutlikkust, et toetada komiteede tööd eesmärgiga vahetada järk-järgult välja praegune platvorm (CIRCA-BC).

IT-süsteemide juurutamine biotsiidi- ja PIC-määruse jaoks

2013. aastal jätkab ECHA IT-süsteemide ettevalmistamist, et toetada uut biotsiidimäärust ja uuesti sõnastatud PIC-määrust. ECHA laiendab uute arengusuundade kohaselt praegust andmebaasi ja selle funktsionaalsust võimalikult integreeritud viisil, et rakendada ühiseid mehhanisme ja andmebaasi mooduleid.

ECHA peab biotsiidide tegevuse raames operatiivsete ülesannete toetamiseks välja töötama biotsiidide registri (R4BP) ja seda haldama. Register on infosüsteem, mille kaudu tööstus koostab ja esitab taotlusi, ning mille abil pääsevad taotlejad, ECHA, liikmesriigid ja komisjon juurde taotlustele ja vahetavad taotlustega ja autoriseerimistega seotud teavet. Amet avalikustab üldsusele registris sisalduva mittekonfidentsiaalse teabe.

Biotsiidide regulatiivsete protsesside hajusa olemuse tõttu tuleb täiustada ECHA infosüsteeme, et kohandada neid hajusamate protsessidega, mis väljuvad ECHA organisatsioonilistest piiridest, kaasates nn partnerasutusi.

Selleks et kasutada kolme määruse juhtimises tehnilisi ja funktsionaalseid sünergiaid, peab ECHA rakendusstruktuuri läbi vaatama. 2013. aasta käigus kasutatakse uut struktuuri, et töötada välja biotsiidiregister ja EDEXIMI süsteemid. Kui biotsiidi- ja PIC-määrusega seotud IT-süsteemid on käivitunud, muudetakse REACH-IT-i, et kasutada selles samu arhitektuurilisi osi.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. IT-süsteemid (eelkõige IUCLID, CHESAR, REACH-IT, teabe levitamine) pakuvad tööstusele ja ECHA-le 2013. aasta REACH-registreerimistähtaja toimikute töötlemisel ja avaliku teabe levitamisel piisavat tuge.
2. IT-süsteemid on piisavad, et toetada esimesi ülesandeid, mis ECHA-l tekivad seoses biotsiidimääruse jõustumisega.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Asutuseväliste kasutajate rahulolu IT-vahenditega (IUCLID, REACH-IT, Chesar ja teabe levitamine).	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemused

- Kõikide käibivate tegevusinfosüsteemide hoolduse ja veaparanduse väljalasked.
- Andmete integreerimise projekt toimib andmete integreerimise platvormil ja portaalil, tagades liikmesriikide pädevatele asutustele nii kasutatavuse kui ka juurdepääsu.
- IUCLIDi ja REACH-IT tehniline ülevaatus on jõudnud prototüübietappi.
- Andmete integreerimise platvormi ja portaali esiliidese väljalasked on suunatud liikmesriikide pädevate asutuste vajadustele.
- Uue põlvkonna IT-vahendite esimeste tuumosade prototüübid: IUCLID 6, REACH-IT 3.
- Väga ohtlike ainete ja toimikute hindamisprotsessi (ECM-DEP) haldus ning kohandamine suunatud vastavuskontrolliga.
- Ettevõtte sisuhalduse programmi mooduli esmakordne kasutuselevõtmine.
- IT-funktsioonid, mida on vaja ECHA ülesannete toetamiseks biotsiidimääruse jõustumisel, on olemas ja toimivad.
- RIPE-portaali hallatakse ja täiustatakse.

7. tegevus. ELi institutsioonide ja asutuste teadustegevus ja tehniline nõustamine

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Üks ECHA strateegilistest eesmärkidest on muutuda liikmesriikide, Euroopa Liidu institutsioonide ja muude isikute teadusliku ja regulatiivse teabe keskuseks ning kasutada seda uut teadmist selleks, et tõhustada kemikaale käsitlevate seaduste rakendamist. Selleks on vaja rohkem andmeid kemikaalide kohta, et vastata paremini ELi organite tõstatatud küsimustele, kasutades pärast esimest ja teist registreerimistähtaega kogutud tohutuid andmehulki.

ECHA annab jätkuvalt oma panuse OECD katsesuuniste programmi ning toetab alternatiivsete katsemeetodite väljatöötamist nii ELi kui ka rahvusvahelisel tasandil, et parandada selliste meetodite kättesaadavust 2013. aasta tähtjaks ja pärast seda, sest andmetes on oodata rohkem lünki kui suurtes kogustes toodetavate kemikaalide puhul, mille suhtes kehtis esimene registreerimistähtaeg.

ECHA soovib julgustada kasutama nende ainete kättesaadavaid andmeid, mis registreeriti 2010. ja 2013. aasta tähtaegadeks, et vältida ebavajalikke (loom)katseid hilisemal registreerimisel, rakendades alternatiivseid meetodeid. Peale QSARi jätkuva arendamise edendamise ja kasutamise pööratakse eritähelepanu analoogmeetodile ja ainete rühmitamisele. OECD vahendit QSAR Toolbox arendatakse edasi, et toetada registreerijate pingutusi selles valdkonnas (vt 11. tegevus). Samuti moodustab ECHA katseid mittehõlmavate meetodite kohta eriteadmisi omava põhimeeskonna ja töötab välja spetsiaalse tarkvara, mis toetab selliseid ECHA protsesse nagu hindamine ja riskijuhtimine. Tarkvaras kasutatakse esimesest registreerimistähtajast saadud teavet, et hõlbustada kemikaalide omaduste tulevast hindamist.

ECHA täiendab oma teadmisi nanomaterjalidega seotud ohtude, kokkupuute ja riskide hindamise, aga ka selliste riskide juhtimise ja maandamise valdkonnas, jälgides hoolikalt kõiki ELi ja rahvusvaheliste programmide arenguid ja tulemusi, et ta saaks toimikute hindamise raames tõhusalt alustada nanovormis esinevate ainete toimikute hindamist, tagada REACH- ja CLP-määruse rakendamise osana sidus lähenemine teatavatele nanomaterjale käsitlevatele aspektidele ning toetada REACH-määruse võimalikku läbivaatamist seoses nanomaterjalidega.

ECHA teeb veelgi suuremaid jõupingutusi sisesekreetsioonisüsteemi kahjustavate ainete tõhusaks haldamiseks REACH-, CLP- ja biotsiidimääruse alusel. Selleks investeerib ECHA nii oma suutlikkuse suurendamisse kui ka aktiivsemasse osalemisse sisesekreetsioonisüsteemi kahjustavate ainete seotud teaduslikesse arengutesse, sealhulgas nende identifitseerimise või prioriseerimise kriteeriumide väljatöötamisse asjakohaste regulatiivsete protsesside alusel. Lisaks intensiivistab ECHA oma tegevust kemikaalide kombineeritud mõjude valdkonnas, sealhulgas seda teemat käsitleva komisjoni teatise järeelmeetmete osas, tagades asjakohase suutlikkuse suurendamise.

ECHA panustab jätkuvalt ameti tegevuse esimese läbivaatuse järeelmeetmetesse; läbivaatuse lõpetas komisjon 2012. aasta suvel. Kui komisjon seda nõuab, on ECHA valmis andma ka panuse komisjoni toetamiseks REACH-määrusega seotud läbivaatamisel vastavalt määruse artiklile 138.

2012. aastal jätkab ECHA aktiivselt koostööd Euroopa Parlamendi ja komisjoniga, teavitades institutsioone muu hulgas korrapäraselt oma tegevusest ning korraldades Helsingis ja institutsioonide asukohtades koosolekuid. Teabevahetuse ja külastuste kaudu jätkub koostöö muude Euroopa asutuste ja teaduskomiteedega ning vajaduse korral võidakse sõlmida vastastikuse mõistmise memorandumid, et anda ECHA ja nende asutuste koostööle ja kooskõlastatusele ametlikum raamistik. Vastastikuse mõistmise memorandumid on sõlmitud juba Euroopa Toiduohutusameti ja Euroopa Tööohutuse ja Tötervishoiu Agentuuriga.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA-l on vajalik suutlikkus anda teaduslikku ja tehnilist nõu seoses kemikaalide, sealhulgas nanomaterjalide ja sisesekreetsioonisüsteemi kahjustavate ainete ohutuse, segude toksilisuse, kokkupuute hindamise, katsemeetodite ja alternatiivsete meetodite kasutamisega.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. 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

- Jätkatakse suutlikkuse suurendamise programmi nanomaterjalide, sisesekreetsioonisüsteemi kahjustavate ainete ja kombineeritud mõjude valdkonnas, et lihtsustada regulatiivset arutelu ning REACH-, CLP- ja biotsiidimääruse tõhusat rakendamist.
- Panustatakse käimasolevatesse komisjoni algatustesse seoses nanomaterjalidega ning kooskõlastatakse 2012. aastal tegevust alustanud nanomaterjalide töörühma tegevusi.
- Osaletakse käimasolevates rahvusvahelistes teadusüritustes, sündmustes ja õpitubades ning antakse neisse oma panus, tagades nii parema arusaama nanomaterjalidega seotud ohtudest, kokkupuutest ja riskidest.
- Hangitakse katseid mitte hõlmavate meetoditega seotud tarkvara ja muudetakse see kättesaadavaks, võttes arvesse teaduse arengut, ning kogutakse vajalikud eriteadmised koolituste, praktiliste kogemuste ja aktiivse teabevahetuse kaudu ECHA-väliste ekspertidega.
- Panustatakse uute katsemeetodite arendamisse peamiselt OECD katsesuuniste programmi abil.

16. tegevus. Biotsiidid

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Uus biotsiidimäärus, mis võeti vastu 2012. aasta juulis, jõustub 1. septembril 2013. Selle määrusega laiendatakse ECHA reguleerimispädevust biotsiidimääruse rakendamiseks seotud tehniliste ja teaduslike ülesannete osas, nagu eelkõige toimeainete heakskiitmine, biotsiidide autoriseerimine Euroopa Liidus, biotsiidikomitee ja koordineerimisrühma sekretariaat, kes suunab ja abistab kasutajatoe kaudu, teadlikkuse tõstmine ja teabevahetus, andmete levitamine, tehnilise samaväärsuse hindamine ja andmete jagamise hõlbustamine ning IT-süsteemide arendus ja haldus (biotsiidiregister ja IUCLID).

Komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskuse (JRC) toetatud ettevalmistustööd jätkuvad suures osas ka 2013. aastal ning kuna mitte kõik ülesanded ei alga kohe pärast jõustumist, kestavad mõned ettevalmistavad tegevused kogu aasta vältel. Kuna REACH-määrusel ja biotsiidimäärusel on sarnaseid elemente, muudab olemasolevate süsteemide, kogemuste ja suutlikkuse laiendamine biotsiidide osas tehtavad ettevalmistused võimalikult tulemuslikuks ja tõhusaks. Ettevalmistuste lõpuleviimise ja biotsiididega seotud ülesannete täitmise tõhusa alustamise põhiküsimuseks on uute töötajate piisav värbamine ning nende tööga kurssiviimine ja koolitamine.

Selleks et täita uusi seadusandlikke ülesandeid tulemuslikult ja tõhusalt, tagab ECHA edukad ettevalmistustööd, et amet oleks 1. septembriks 2013 valmis biotsiide käsitlevate ülesannete täitmiseks, sealhulgas piisavate IT-süsteemide loomiseks, et taotlusi vastu võtta ja töödelda. Järelikult peab ECHA suutma tõhusalt ja kvaliteetselt töödelda alates 1. septembrist saadetud toimikuid toimeainete, toodete autoriseerimise ja tehnilise samaväärsuse kohta. ECHA valmistub JRC-lt üle võtma toimeainete analüüsi programmi 2013. aasta lõpuks.

Uues määruses tehtud biotsiididirektiivi muudatused ja ECHA uus roll toovad kaasa muudatused ka liikmesriikide pädevatele asutustele ja tööstusele. Selleks et hõlbustada üleminekut, on hädavajalik hoida riiklike pädevate asutustega häid töösuhteid. Samuti tuleks luua vajalikud kontaktid ja võrgustikud sidusrühmadega. Tänu tõhusale teabevahetusele peaks sidusrühmade, eelkõige aga VKEde seas suurenema teadlikkus uuest määrusest.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Amet on 1. septembriks 2013 teostusvõimeline ja valmis täitma kõiki ülesandeid, mis on talle biotsiidimääruse alusel usaldatud.
2. Alates 1. septembrist 2013 töödeldakse kõiki toimikuid ECHA kehtestatud standardmenetluste kohaselt õiguspärasteks tähtaegadeks või eesmärkide täitmiseks.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitajad	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Projekti edukus kriitiliste ettevalmistavate tegevuste puhul seoses lõpptoodete kättesaadavusega (%).	100%	Projekti tulemuste rakendamise hindamine – kord kvartalis tehtud kontroll.
Standardmenetluste ja õiguspärase tähtaegade raames töödeldud toimikud (%).	100%	Kord kvartalis tehtud kontroll (alates 1. septembrist 2013).
Rahulolu biotsiidikomiteele, koordineerimisrühmale, komisjonile ja liikmesriikide pädevatele asutustele pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga (ka ettevalmistuste käigus).	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemused

- Kasutusel on vajalikud ja teostuslikud menetlused, IT-süsteemid ja töövood, et esitada ja töödelda toimikuid, tehnilise samaväärsuse taotlusi ning andmete jagamise päringuid.
- Biotsiidikomitee ja koordineerimisrühm on täielikult loodud ning on hakanud oma ülesandeid täitma.
- Toimeainete analüüsi programm on JRC-It lõplikult üle võetud.
- Pädevate asutuste ja huvirühmadega on loodud kontaktid ja võrgustikud.
- Koordineerimisrühma sekretariaat on valmis oma ülesandeid täitma.

17. tegevus. PIC-määrus

1. 2013. aasta peamised ülesanded

PIC-määrusega võetakse ELi õigusesse üle Rotterdami konventsioon. Seda kohaldatakse keelatud või rangelt piiratud kemikaalidele ning esitatakse teabevahetusmehhanismid selliste kemikaalide ekspordi ja impordi kohta. Määrus sisaldab eelnevalt teatatud nõusoleku protseduuri (PIC-protseduur) selliste kemikaalide kohta, mis on Rotterdami konventsiooni kohaselt identifitseeritud konkreetset PIC-kemikaalina ning mis on ka selles määruses loetletud. PIC-kemikaalide eksportimiseks on vaja importiva riigi sõnaselget luba. Uuesti sõnastatud PIC-määrus jõustus 2012. aasta augustis ja teavad määruse rakendamise seotud ülesanded kantakse 2014. aasta märtsiks JRC-lt üle ECHA-le; põhjendatult eeldatakse, et ECHA võtab enda kanda mõned haldusülesanded, mis on seotud eksporditeadete ja PIC-mehhanismidega ning et ECHA pakub komisjonile nõudmise korral tehnilist ja teaduslikku teavet ja abi, lähtudes komisjoni kui Euroopa Liidu ühiselt määratletud asutuse rollist ning ELi osalemisest nimetatud konventsioonis.

2013. aastal tegutseb ECHA selle nimel, et ettevalmistustööd oleksid edukad. See hõlmab muu hulgas seda, et suuri edusamme tehakse selliste nüüdisaegsete IT-vahendite arendamisel, mida on vaja eksportijate ja importijate, liikmesriikide, komisjoni ja ECHA tööde teostamiseks. ECHA pakub uute juhendite ja käsiraamatute abil ettevõtetele asjakohast nõu ja tuge ning algatab uute õiguslike kohustuste ja ECHA uue rolli tutvustamiseks teadlikkust tõstvaid ja teabevahetust edendavaid tegevusi. Uute määruse rakendamise seotud ülesannete täitmiseks loob ECHA koos liikmesriikide määratud asutustega vajaliku võrgustiku, et töötada välja koostöömenetlused ja -praktilad. Ühtlasi hakkab ECHA pakkuma komisjonile PIC-määruse kohaselt teaduslikku ja tehnilist tuge, et rakendada nõudmise korral Rotterdami konventsiooni.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Tehakse ettevalmistusi uute PIC-ülesannete tõhusa ja eduka rakendamise alustamiseks.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitajad	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Projekti edukus ettevalmistavate tegevuste puhul seoses aja, ulatuse ja ressurssidega (%).	80%	Projekti järelduste hindamine. Kord kvartalis tehtud kontroll.
Rahulolu komisjonile ja liikmesriikide määratud asutustele pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga.	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemused

- Märkimisväärsed edusammud vajalike menetluste, töövoogude ja IT-süsteemide määratlemisel teadete esitamiseks ja töötlemiseks.
- Liikmesriikide määratud asutuste ja huvirühmadega on loodud kontaktid ja võrgustikud.

2. ECHA organid ja mitmeid valdkondi hõlmav tegevus

8. tegevus. Komiteed ja foorum

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Komiteed – liikmesriikide komitee, riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee – on ECHA lahutamatu osa ning mängivad olulist rolli eelkõige väärtusliku teadusliku ja tehnilise toe pakkumisel (nt kokkulepped ja arvamused), moodustades ECHA ja komisjoni otsustusprotsessi tugisamba. Selleks et anda sellele toele ühenduse piires võimalikult laiaulatuslike eriteadmiste põhi, peab ECHA jätkama pingutusi, et komiteed oleks piisavalt varustatud liikmesriikide regulatiivsete ja teaduslike eriteadmistega. Nõutud eriteadmiste ebaühtlus ja suur töökoormus vajavad paindlikke töömeetodeid, mille puhul peab ECHA sekretariaat protsessi selliselt juhtima ja kavandama, et komiteede tulemused vastaksid regulatiivsetele vajadustele.

2013. aasta põhiraskus seisneb seetõttu püsivalt suure töökoormuse juhtimises, pidades sealjuures kinni lühikestest tähtaegadest ning säilitades teadusliku ja tehnilise toe kvaliteeti. Ühtlasi peavad komiteed tagama suure läbipaistvuse, järgides samas konfidentsiaalsusnõudeid ja olema valmis võimalikeks õiguslikeks probleemideks.

Liikmesriikide komitee

2013. aastal hakatakse maksimummahus teostama kõiki liikmesriikide komitee protsesse (st väga ohtlike ainete identifitseerimine, arvamused XIV lisa käsitlevate ECHA soovitude eelnõude kohta, toimikute hindamine, ainehindamine). Toimikute hindamine jätkub suures mahus, käsitledes katsetamisettepanekute asemel edaspidi rohkem vastavuskontrolle, mis võivad olla keerukamad ja tekitada lahkarvamusi, mida liikmesriikide komitee lahendada peab. Aine hindamine jätkub ühenduse esimese CoRAPI vastuvõtmisega 2013. aasta veebruari lõpus, viies lõpule esimesed otsused, millega nõuti esimese loetelu ainete kohta lisateavet. ECHA ja otsuse kavandi eest vastutavate liikmesriikide nähtamatu koostööga tagatakse otsuste stabiilsus ja ühtlustatud sisu.

Liikmesriikide komitee sujuv tegevus ja vajalik suur panus nõuavad sekretariaadilt piisavalt toetust, et otsuste tegemise protsess oleks tõhus. Selleks peab sekretariaat tegema ettevalmistusi, tutvudes enne kokkuleppele jõudmist või arvamuse sõnastamist võimalike lahendustega. Liikmesriikide komiteede käsitletavate juhtumite keerukama olemuse tõttu võib aruteluks vaja minna rohkem aega, kuid ettevalmistavad koosolekud ja kirjalikud menetlused võivad vähendada ressursimahukate täiskogu istungite pikkust.

Riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee

Komiteedel on üha rohkem uusi toimikuid – eelkõige autoriseerimistaotlused, aga ka ühtlustatud klassifitseerimine ja märgistamine, piirangute ettepanekud ja tegevdirektori mis tahes eritaotlused –, sealhulgas eelmisest aastast üle toodud ettepanekud ja taotlused. Samal ajal on vaja, et sekretariaat pakuks ettekandjatele üha enam tuge. See ja ECHA sekretariaadi pidevad pingutused koostöös riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteega ühtlustada menetlusi ja kasutatavaid praktikaid on kõrgete nõudmiste täitmisel olulisel kohal. Selles kontekstis peab jätkuma riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee hea lävimine ja koostöö, võttes arvesse arvamusi piirangute ja autoriseerimistaotluste kohta. Eelkõige annab ECHA sekretariaat kvaliteetset nõu eesmärgiga hõlbustada riskihindamise komiteel ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteel vastavalt riskihindamise ja sotsiaal-majandusliku analüüsi koostamist, kasutades riskidest ja ebamäärastest küsimustest teavitamise parimaid viise ning pakkudes adekvaatseid suutlikkuse suurendamise vahendeid.

Komiteede arvamusi ja muid järeldusi tuleks kõikide asjakohaste osalejate ja huvitatud isikute hulgas laialdaselt levitada.

ECHA teeb veelgi koostööd muude ELi muude riskihindamise teaduskomiteede ja rühmadega, et vältida ja lahendada võimalikke lahkarvamusi.

Biotsiidikomitee

Biotsiidikomitee vastutab ameti arvamuse väljatöötamise eest seitsme eri biotsiidiprotsessi kohta, tehes seda õigusaktides ette nähtud aja jooksul. Tegevusnäitajad võivad alguses olla üsna nõudlikud. Olgugi et 2013. aastal esitatavate arvamuste arv on endiselt väike, peaks see pärast eeldatavalt kiiresti suurenema ning seetõttu peab komitee tegutsema juba kohe alguses väga tõhusalt. Selleks et arvamused teaduslike aspektide kohta töötataks välja korrektselt, tuleb biotsiidikomitee osana moodustada töörühmad.

Komitee hakkab täiel määral tegutsema enne 2013. aasta septembrit ning koostatakse töökava, põhimenetlused ja tööpraktikad. Tehakse ettevalmistusi, et arutada toimeainete läbivaatusprogrammi esimesi toimikuid 2014. aasta alguses.

Koordineerimisrühm

Biotsiidimääruse kohaselt moodustatakse koordineerimisrühm, kelle ülesanne on uurida liikmesriikide toodete autoriseerimise vastastikuse tunnustamisega seotud küsimusi. Olgugi et koordineerimisrühma ei moodustata ECHA raames, loob amet selle sekretariaadi ning hõlbustab ettevalmistustöid kuni 1. septembrini 2013.

Jõustamisteabe vahetamise foorum

Jõustamisteabe vahetamise foorum on REACH-, CLP- ja PIC-määruse jõustamise eest vastutavate liikmesriikide asutuste võrgustik, mille eesmärk on ühtlustada nende lähenemisviisi jõustamisele. Ta teeb ühtlasi tihedat koostööd riiklike järelevalveasutuste ja liikmesriikide pädevate asutustega, et nende ülesandeid asjakohaselt kooskõlastada. ECHA sekretariaat aitab kiirendada foorumi jõustamistegevuste ühtlustamist ja kooskõlastamist. 2013. aastaks on foorumi töö ja suhtlus ECHA, riiklike järelevalveasutuste ja liikmesriikide pädevate asutustega jõudnud veelgi toimivasse etappi. ECHA, liikmesriikide pädevate asutuste ja riiklike järelevalveasutuste vaheliste seoste tuvastamine ja väljatöötamine on oluline samm tulemusliku ja tõhusa jõustamise tagamisel; selle praktiline rakendamine muutub tulevikuks veelgi intensiivsemaks.

Foorum valmistab 2013. aasta registreerimistähtaja lähenedes ette järgmised REACH- ja CLP-määruse jõustamised, pakkudes jõustajatele erikoolituse pakette. Veel üks tähelepanu keskpunkt on 2013. aasta järk-järguline aktiivse suhtluse rakendamine ja arendamine ECHA ja riiklike järelevalveasutuste vahel seoses jõustamisjuhtumitega, et tagada mõlema määruse eesmärkide saavutamine. Selles osas pöörab ECHA tähelepanu tegevustele, mis toetavad ameti strateegilisi eesmärke registreerimistoimikutes esitatud andmete kvaliteedi parandamisel.

Nagu foorum on rõhutanud, tõhustatakse kokkulepitud ühtlustatud jõustamist ja seda edendatakse järelduste käsiraamatu pideva täiendamise teel. Selle vahendi abil kogutakse ja võetakse kokku foorumi järeldused praktiliste jõustamisküsimuste kohta.

ECHA, liikmesriikide pädevate asutuste ja riiklike järelevalveasutuste vahelisi kontakte rakendatakse ECHA foorumi sekretariaadis moodustatud koordinatsioonikeskuse vahendusel. ECHA koordinatsioonikeskus levitab teavet ameti ja kõikide riiklike järelevalveasutuste vahel seoses ECHA otsuste jõustamisega ning osalejate vahel teabe liikumise tagamisega, nagu see on määratletud projektiga Interlinks, kasutades REACH-

määruse jõustamise teabeportaal (RIPE), et tagada jõustamisteabe vahetus liikmesriikide koordinatsioonikeskuste vahel. See panustab märkimisväärselt ECHA tehtud otsuste ühtlustatud jõustamisse. Selles suhtes on väga oluline, et ECHA saaks liikmesriikide pädevatelt asutustelt ja riiklikelt järelevalveasutustelt oma jõustamistegevuste kohta asjakohast tagasisidet, mis võimaldab ECHA-l oma ülesandeid tõhusalt täita. Pärast 2012. aasta otsust pakub ECHA portaali RIPE kui vahelahendust elektroonilisele teabevahetussüsteemile (EIES), et võimaldada järelevalveasutuste ja liikmesriikide vahelist turvalist teabevahetust. Samal ajal tutvuvad ECHA sekretariaat ja foorum üksikasjalikult komisjonile kuuluva ICSMS-süsteemi sobivusega EIESi pikaajaliseks lahenduseks.

2013. aastal viib foorum lõpule oma teise kooskõlastatud jõustamisprojekti, mis on seotud allkasutajate, eelkõige segude tootjate kohustustega, esitades tulemuste põhjal inspektoritele soovitusi. Kolmas foorum kooskõlastas REACH-määruse jõustamisprojekti seoses registreerimiskohustustega ja registreerimiste kontrollimisega ainuesindajate poolt ning koostöös tolliasutustega liigub teostusetappi. Foorum võtab projekti võimaluste tõhustamiseks kokku oma poolelioleva töö, et arendada ja rakendada ühtlustatud meetodikat foorumi kooskõlastatud projektide valimisel, tähtsustamisel, elluviimisel ja hindamisel. Selle meetodika alusel uurib foorum, milliseid prioriteetid määratleda, ning alustab 2013. aastal neljanda foorumi projektiga.

Jätkuvad õppekülastused ja inspektoritele sobivate koolitusprogrammide väljatöötamine, et tõhustada parimate praktikate vahetust ja jagamist. Ühtlasi jätkab ECHA foorumile töörühmade koosolekute, iga-aastase sidusrühmade õpitoa ja täiskogu istungite korraldamisel tehnilise, teadusliku ja haldustoe pakkumist.

Foorum jätkab koostööd liikmesriikide komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteega, et anda nõu ainete kavandatud piirangute jõustatavuse küsimustes. See vajab piirangute ettepanekute töötlemisel head kooskõlastatust, võttes täiel määral arvesse dialoogi komiteede liikmetega ning riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee küsimusi ja arvamusi.

Lõpuks käsitleb foorum ka vajadusi kooskõlastada liikmesriikide asutuste võrgustikku, mis vastutab PIC-määruse jõustamise eest.

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 arvamusi ja kokkuleppeid, mis toetavad lõplike otsuste tegemist, tehes seda läbipaistvalt ja tagades nõutava konfidentsiaalsuse.
2. Sekretariaat juhib, toetab ja soodustab tõhusalt ja tulemuslikult foorumi tööd, tehes seda läbipaistvalt ja nii, et foorumil oleks võimalik
 - tugevdada ja ühtlustada REACH- ja CLP-määruse jõustamist ELi/EMP liikmesriikides, tehes seda läbipaistvalt ja tagades nõutava konfidentsiaalsuse ja
 - edendada ühtlustatud jõustamist.
3. Teabe jagamise ning vastastikust huvi pakkuva tegevuse kooskõlastamise teel

väliditakse vastuolusid teaduskomiteede või muude ühenduse organite arvamustega ja lahendatakse need vastuolud.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ette nähtud aja jooksul esitatud arvamused/kokkulepped.	100%	Ametisisene aastaaruanne.
Liikmesriikide komitee ühehäälsed kokkulepped (%).	80%	Ametisisene aastaaruanne.
Konsensuse teel vastuvõetud komiteede arvamused (%).	80%	Ametisisene aastaaruanne.
Komisjoni lõplikes otsustes kasutatud komiteede arvamuste osa.	Suur	Ametisisene aastaaruanne.
Liikmete ja muude osalejate rahulolu komiteede (nt tugi, sh ECHA pakutud koostöö ja juhatamine, üldine läbipaistvus, komitee protsesside tulemuste avaldamine) ja foorumi toimimisega.	Suur	Uuring.
Vastuolud teaduskomiteede ja muude ELi organite arvamustega.	Ainult hästi põhjendatud juhtudel	Ametisisene hindamisaruanne.

3. Peamised tulemused

Liikmesriikide komitee

- Liikmesriikide komitee ühehäälsed kokkulepped kuni 30 väga ohtliku aine identifitseerimist käsitleva ettepaneku kohta.
- Kuni 250 liikmesriikide komitee ühehäälsel kokkulepet otsuse kavandite suhtes katsete läbiviimise ettepanekute ja vastavuskontrolli kohta.
- Kuni 30 ühehäälsel kokkuleppe ettevalmistamine aine hindamise otsuste kavandi kohta.
- Arvamus XIV lisa käsitleva ECHA soovitusel eelnõu kohta.
- Arvamus CoRAPi esimese esialgse ajakohastuse kohta.
- Otsuste käsiraamatu ajakohastamine.
- Eespool kirjeldatud ülesanded täidetakse järgmiselt.
 - Kuus täiskogu istungit ja täiendavad töörühmad ning muud ettevalmistavad kohtumised.

- Osalemine toimikute ja/või aine hindamise ja/või autoriseerimisprotsessi õpitubades.

Riskihindamise komitee

- Kuni 70 riskihindamise komitee arvamust ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikute kohta.
- Kuni seitse riskihindamise komitee arvamust piiranguid käsitlevate ettepanekute kohta.
- Mitmete arvamuse taotluste läbivaatamine REACH-määruse artikli 77 lõike 3 punkti c alusel.
- Riskihindamise komitee arvamuste väljatöötamine autoriseerimistaotluste kohta (põhineb 20 eeldatavalt esitataval taotlusel).
- Eespool kirjeldatud ülesanded täidetakse kuni viiel täiskogu istungil.

Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee

- Kuni seitse sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee arvamust piiranguid käsitlevate ettepanekute kohta.
- Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee arvamuste väljatöötamine autoriseerimistaotluste kohta (põhineb 20 eeldatavalt esitataval taotlusel).
- Mitmete arvamuse taotluste läbivaatamine REACH-määruse artikli 77 lõike 3 punkti c alusel.
- Eespool kirjeldatud ülesanded täidetakse neljal täiskogu istungil.

Biotsiidikomitee

- Määratakse kõik liikmed.
- Korraldatakse regulaarseid koosolekuid.
- Kehtestatakse kodukord, peamised tööpraktikad ja -põhimõtted ning töökava.

Foorum

- Aruanne lõpuleviidud teise kooskõlastatud jõustamisprojekti, mis on seotud allkasutajate kohustustega.
- Koolitajate koolitamine REACH- ja CLP-määruse jõustamises 2012. aasta teisel poolel.
- ECHA otsuse rakendamine elektroonilise teabevahetussüsteemi suhtes (EIES).
- Kuni seitse nõuannet piiranguid käsitlevate ettepanekute kohta.
- Ühtlustatud meetodika foorumi kooskõlastatud projektide valimiseks,

prioriseerimiseks, elluviimiseks ja hindamiseks; edasiste jõustamist käsitlevate juhendite koostamine.

- Järelduste käsiraamatu ajakohastamine.
- Foorumi töö täiustatud läbipaistvus.
- Foorumi tööprogramm aastateks 2014–2016.
- Eespool kirjeldatud ülesanded täidetakse foorumi täiskogu kolmel istungil ja täiendavate tööühmade käigus.

9. tegevus. Apellatsiooninõukogu

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Apellatsiooninõukogu moodustati REACH-määrusega, et tagada huvirühmadele õiguskaitse kättesaadavus. Selleks kaalutakse ja tehakse otsuseid edasikaebuste kohta, mis on esitatud ameti teatavate otsuste kohta (vt REACH-määruse artikkel 91).

Eeldatavalt registreerivad 2013. aasta esimeste kuude jooksul enne teist registreerimistähtaega sellised ettevõtted, kellel on võrreldes 2010. aasta registreerimistähtajaga kemikaalide regulatiivnõuete kohta vähem kogemust ja eriteadmisi. Seetõttu võib ECHA teha rohkem negatiivseid otsuseid nende ettevõtete võimalike probleemide tõttu seoses registreerimisprotsessiga ning see võib omakorda anda alust paljudeks edasikaebusteks.

Edasikaebuste kohta tehtud otsused aitavad selgitada teatavaid registreerimisprotsessi aspekte ning REACH-määruse valdkondi, mis võivad tekitada tõlgendamisküsimusi. See aitab parandada selliste andmete kvaliteeti, mida tööstus on registreerimiseks esitanud.

Prognooside kohaselt suureneb toimikute ja aine hindamist käsitlevate otsuste arv, mis võivad viia teaduslikult keerukate edasikaebusteni. Sellised edasikaebused võivad tekitada apellatsiooninõukogu töös erilisi raskusi.

Tulevases biotsiidimääruses nõutakse ettevalmistavat tööd, sealhulgas edasikaebesüsteemi tahkude ja nõukogu sisemenetluste läbivaatamist, et viimane suudaks vaadata läbi nii REACH- kui ka biotsiidimäärusest tulenevad edasikaebused. Uute apellatsiooninõukogule pandud kohustuste tõttu tuleb selles pädevusvaldkonnas suurendada suutlikkust. Samuti tuleb tõsta huvirühmade teadlikkust uue määruse alusel esitatavate edasikaebuste ulatuses.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Nõukogu võtab põhjendamatute viivitusteta vastu kvaliteetseid otsuseid.
2. Tõhus edasikaebeprotsessi ja asjaomase teabevahetuse juhtimine.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Lõplikud otsused, mis on tehtud 90 tööpäeva jooksul alates kirjaliku või suulise menetluse lõpetamisest (%).	90%	Nõukogu aastaaruanne.

3. Peamised tulemused

- Vastuvõetud menetluslikud ja lõplikud otsused (olenevalt esitatud edasikaebuste arvust).
- Veebis avaldatud kvaliteetsete otsuste usaldusväärne kogumik.
- Tulemuslik (st selge, täpne ja õigeaegne) teabevahetus (potentsiaalsete) edasikaebeprotsessis osalejatega (sõltuvalt esitatud edasikaebuste ja päringute arvust ja liigist).

10. tegevus. Teabevahetus

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Amet on määratlenud oma välisteabevahetuse sihtrühmad ja vajadused kõrgetasemelistes poliitikadokumentides, milles antakse suund 2013. aasta tegevustele.

2013. aasta esimesel poolel võtab amet ühendust ettevõtetega, sealhulgas VKEdega, et nad oleksid kursis ajakohastatud teabega, kuidas koostada kvaliteetseid toimikuid ja esitada need teiseks REACH-registreerimistähtjaks 31. mail 2013. Ühtlasi jätkab amet teadlikkuse tõstmist ettevõtete seas seoses nende autoriseerimisprotsessist tulenevate kohustustega ning juhib tähelepanu avalikkusega konsulteerimistele. Lisaks töötab ta välja teabevahetustegevused, et tõsta teadlikkust vajaduses alates 2015. aasta juunist klassifitseerida ja märgistada segusid CLP-määruse kohaselt. Selleks on vaja korraldada üritusi, avaldada teabematerjale, avaldada teavet ECHA veebilehel, luua ja kasutada reklaammaterjale ning täita muid ülesandeid.

Akrediteeritud sidusrühmade organisatsioonidega tehtav pidev koostöö – isegi tihedam kui eelmistel aastatel – võimaldab ametil koguda tagasisidet ning toetuda oma kanalitele, et parandada kontakti tööstuse, muude osalejate ja laiemal avalikkusega. ECHA kavatses korraldada 2013. aasta sidusrühmade päeva (võttes põhjalikult arvesse töökoormust, mis tekkis 2013. aasta REACH-registreerimistähtaja tõttu) ning korrapäraseid õpitube akrediteeritud sidusrühmadega. Samuti korraldab ta mitmesuguseid sidusrühmade uuringuid, et anda panus ameti teenuste pidevaks täiustamiseks tehtavatele pingutustesse.

2013. aastal muudab ECHA sujuvamaks ja täielikumaks oma veebilehe, laiendades selles sisu ja funktsioone ning kasutades ressurside olemasolu korral asjakohaseid sotsiaalmeedia võrgustikke. Samuti jätkab ta meedia esindajatega suhtlemist, et tõsta tarbijate ja selliste uute tootmissektorite teadlikkust, keda mõjutavad kemikaale käsitlevad õigusaktid.

Biotsiidimääruse nõuetest teavitamine, mis oli alanud 2012. aasta lõpus, muutub 2013. aastal intensiivsemaks. Selle uue seaduse rakendamisele eelneb teadlikkuse tõstmine.

Amet jätkab tõhusa asutusesisese teabevahetuse edasist väljaarendamist eesmärgiga tagada, et kõikidel ECHA töötajatel on nende töö nõuetekohaseks teostamiseks vajalik teave, et nad tunnevad end osalevat organisatsiooni ühistes püüdlustes ning et nad on valmis laskma end areneva organisatsiooni vajaduste täitmiseks ümber paigutada.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA välissuhtlus toimib tõhusalt, vajaduse korral ELi 23 keeles, ning ECHA meediakajastus on täpne ja proportsionaalne.
2. Akrediteeritud sidusrühmad on kaasatud ECHA töösse ning rahul viisiga, kuidas nende seisukohti ära kuulatakse ja nendega arvestatakse.
3. ECHA töötajad on hästi teavitatud ning tunnetavad ameti meeskonnavaimu ja ühiseid püüdlusi.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Lugejate rahulolu ECHA kirjaliku väljundiga, sh kättesaadavate keeltega (veebileht, e-uudised, uudiskirjad, pressiteated, uudisnupud). Seda mõõdetakse õigeaegsuse, sisu ja kasutatavuse poolest.	Suur	Iga-aastased lugejate tagasiside ja uuringud.
Akrediteeritud sidusrühmade rahulolu saadud teabega ja nende ECHAgaga suhtlemisega.	Suur	Iga-aastane uuring.
Töötajate rahulolu ametisisese teabevahetusega.	Suur	Iga-aastane ametisisene teabevahetuse uuring.

3. Peamised tulemused

- Kuni 200 tõlgitud taotlust – kõik VKEdele või laiemale avalikkusele suunatud materjalid (nii elektroonilised kui ka muud) avaldatakse ELi 23 keeles (sealhulgas horvaadi keeles).
- Kooskõlastatud kommunikatsioonitegevused, nt registreerimistoimikute esitamise, autoriseerimistaotluste ning uue biotsiidi- ja PIC-määruse puhul.
- Kuni 25 pressiteadet ja kolm pressikonverentsi.
- Kuni 50 uudisnuppu, 50 iganädalast e-infobülletääni ja kaks korda kuus huvirühmadele suunatud uudiskiri.
- Kaks sidusrühmade päeva, üks korduv õpituba akrediteeritud sidusrühmade organisatsioonidele ja ajutised sidusrühmade üritused.
- ECHA kohalolu veebis parandatakse veelgi, ühendades näiteks endise Euroopa Kemikaalide Büroo (ECB) kemikaalide andmebaasi ja biotsiidide asjakohased lehed üheks ECHA veebileheks.
- Ühised teabevahetustegevused ELi partnerite ja akrediteeritud sidusrühmade organisatsioonidega, et toetada tööstust ja eelkõige VKEsid seaduse rakendamisest tulenevate kohustuste ja eeliste mõistmisel.
- Komisjoni CLP-aruande „Kemikaalide ohutu kasutamine“ artikli 34 lõike 2 soovitude järelmeetmed.
- Intranetis ja ametisisestel teabeekraanidel iga päev pakutav siseteave. Antakse välja iganädalased ametisisese põhisündmused (ECHANet Exchange), korraldatakse iga-aastane asutuse päev ja igakuised personalikoosolekud.

- Rahulolu või sidusrühmade kogemust mõõtvad uuringud (nt sidusrühmade rahulolu-uuring, lugejaskonna uuring, veebilehe kasutajate uuring, sisekommunikatsiooni uuring ja 2013. aasta tähtjaks edukalt toimikud esitanud registreerijate uuring).
- Üha tõhusamad menetlused – näiteks uus avaldamiste vahend, tänu millele saab ECHA publikatsioone paremini õigel ajal välja anda ja läbi vaadata.

11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö

1. 2013. aasta peamised ülesanded

2013. aastal täidab ECHA oma rahvusvahelist rolli ülemaailmse juhtiva regulatiivasutusena, kellele on antud volitus juhtida kõige komplekssemaid ja keerukamaid kemikaaliohutuse korda. Sellega kaasneb osalejate ja autoritega suhtlemine ka väljaspool Euroopa Liidu piire.

2013. aasta esimesel poolel keskendub ECHA koostöö tihendamisele Horvaatiaga enne selle riigi peatset ühinemist Euroopa Liiduga. Euroopa Liidu ühinemiseelse abi rahastamisvahendi (IPA) programmi raames abi pakkumisega jätkab amet kemikaaliohutuse reguleerimise valdkonnas selgitavate ja koolitusürituste korraldamist ELi kandidaatriikidele ning – olenevalt nende vajadustest ja arenguastmest – potentsiaalsetele kandidaatriikidele.

Amet hoiab head ja viljakat koostööd reguleerivate asutustega, mis asuvad nendes neljas riigis väljaspool ELi, kellega on sõlmitud koostöökokkulepped (Austraalia, Kanada, Jaapan ja Ameerika Ühendriigid) ECHA-le olulistes valdkondades, keskendudes nii mõlemapoolselt kasulikule teabevahetusele ja parimatele tavadele. 2010. aastal kokkulepete sõlmimisel saadud kogemuse taustal võib ECHA juba neid kokkuleppeid ja nende rakendamisi 2013. aastal läbi vaadata.

ECHA panustab jätkuvalt kemikaalide kohta struktureeritud teabe kogumise ja vahetamise ühtlustamisse OECD tasandil. See on väga oluline regulatiivsete ja tööstuse osalejate vahel IT-platvormide ja teabevahetuse koostöövõime edendamisel, vältides registreerijate tehtud tööde kordamist ning suurendades regulatiivsete osalejate vahelist sünergia. 2013. aasta jätkab ECHA IUCLIDI kasutajarühma eksperdikogu juhtimist ning IUCLIDI kui ainete omadusi ja kasutusalasid käsitleva teabe salvestamise standardi kasutamise edendamist rahvusvahelisel tasandil. Eelkõige laiendatakse IUCLIDI, et võimaldada nanomaterjalidega tehtud katsete usaldusväärsete uuringukokkuvõtete aruandlust. ECHA jätkab ka OECD eChemPortali majutamist. eChemPortal on ECHA põhiline panus ELi missiooni identifitseerida kemikaalide omadusi ja muuta vastav teave üldsusele kättesaadavaks. Ühtlasi panustab ECHA OECD vahendi QSAR Toolbox haldusesse ja arendusse. Kavandatakse arendada kontrollitud toksikoloogiasõnastike uusi aspekte, et täiustada eri allikatest pärit eksperimendandmete integreerimist vahendisse QSAR Toolbox, hõlbustades rühmitamist, analoogmeetodit ja andmelünkade täitmist. See töö on pöördelise tähtsusega edaspidisteks registreerimistähtaegadeks, eriti 2018. aastaks registreerivate isikute toetamisel, et esitada nende toimikutes teaduslikult kehtivaid põhjendusi. See peaks võimaldama ECHA-l kontrollida, kas REACH-määruse III lisas sätestatud kriteeriumidele (1. või 2. kategooria kantserogeensed, mutageensed või reproduktiivtoksilised ained, PBT- või vPvB-omadused) mittevastavate ainete korral on teatud andmenõuete erand kehtiv.

Nende palvel pakub ECHA edasi tehnilist ja teaduslikku abi Euroopa Komisjoni talitustele ELi mitmepoolsetes suhetes, tehes seda eelkõige asjaomaste rahvusvaheliste konventsioonide ja kokkulepete alusel. Võib oodata, et amet on 2013. aastal selles osas rohkem kaasatud, kuna talle antakse Rotterdami konventsiooni / PIC-määruse valdkonnas uusi ülesandeid.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Komisjonile pakutakse tema rahvusvahelises tegevuses, eelkõige mitmepoolsetes organites kõrgetasemelist teaduslikku ja tehnilist toetust.
2. ECHA loob ja säilitab oma vastutusalas kahepoolsed suhted teadusliku ja tehnilise koostöö tegemiseks selliste kolmandate riikide reguleerivate asutustega, kes on abiks REACH- ja CLP-määruse rakendamisel, ning toetab IPA raamistikus tõhusalt ja tulemuslikult ELi kandidaatriike ja potentsiaalseid kandidaatriike.
3. ECHA annab oma vastutusalas panuse OECD kemikaalidega seotud tegevustesse eesmärgiga edendada lähenemisviiside, vormingute ja IT-vahendite ühtlustamist, et suurendada sünergiaid ja vältida võimaluse korral tööde kordamist.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Huvirühmade (sh komisjoni) rahulolu ameti rahvusvahelise koostöö tegevustega (sh komisjonile pakutav teaduslik ja haldustugi).	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemused

- Teadusliku ja tehnilise koostöö jätkamine OECDga:
 - Portaali eChemPortal majutus ja arendamine 2012. aasta OECD ühisel koosolekul heaks kiidetud võimalike täiustuste prioriteetsuse kohaselt.
 - Komisjoni teaduslik ja tehniline toetamine ECHA 2013. aasta rahvusvahelise tegevuse töökava kohaselt.
 - OECD ühtlustatud mallide väljatöötamine eelkõige nanomaterjalide uuringutulemusi käsitleva teabe edastamiseks.
 - Kasutajate tagasiside kogumine ja tähtsustamine IUCLID 6 arendamiseks.
 - OECD vahendi QSAR Toolbox arendamine, et parandada usaldusväärsust ja kasutatavust ning teha täiendusi uute vajaduste kohaselt, nagu näiteks tegevusrežiimid.
 - OECD katsesuuniste programmi toetamine.
- Teadusliku ja tehnilise toe pakkumine komisjonile seoses ÜRO ühtse ülemaailmse kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteemiga, sh osalemine OECD töös ja sellesse panustamine ÜRO tasandil.

- Pidev koostöö regulatiivsete asutustega nendes neljas riigis, kellega ECHA on sõlminud koostöökokkulepped.
- Suutlikkuse suurendamise tegevused, mis on suunatud ELi kandidaatriikidele ja potentsiaalsetele kandidaatriikidele IPA programmi raames ning võimalik sihipärane koostöö Euroopa naabus- ja partnerlusinstrumendi (ENPI) raames Euroopa naabruspoliitika (ENP) partnerriikidega.
- Ettekanded kolmandates riikides korraldatud seminaridel/õpitubades/konverentsidel (kas isiklikult esinedes või videokonverentsi abil) ning selliste riikide esindajate külaskäikude vastuvõtmine.

3. Juhtimine, organisatsioon ja vahendid

12. tegevus. Juhtimine

1. 2013. aasta peamised ülesanded

ECHA kohandab 2013. aastal oma juhtimisprotsessi, et tegeleda 2012. aasta juunis haldusnõukogu vastuvõetud strateegiliste eesmärkidega.

ECHA kõrgeim otsuseid tegev organ on 35-liikmeline haldusnõukogu⁵. Seda abistab tegevdirektori juhitud sekretariaat. Haldusnõukogu põhifunktsioonideks on ameti mitmeaastase ja iga-aastase tööprogrammi, eelarve ja aastaaruande vastuvõtmine ning ameti sise-eeskirjade vastuvõtmine ja läbivaatamine. Ühtlasi nimetab haldusnõukogu ametisse tegevdirektori, apellatsiooninõukogu esimehe ja liikmed ning riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee liikmed. Haldusnõukogu on moodustanud sihtotstarbelised töörühmad, näiteks planeerimise ja aruandluse ning maksete edastamise ja auditi töörühmad, mis aitavad haldusnõukogul otsuseid teha. Ameti tegevuse tõhustamiseks vaatab haldusnõukogu 2012. aastal läbi töömeetodid ning 2013. aasta viiakse ellu asjakohased muudatused. Tänu tegevdirektori korrapärasele aruandlusele ja sekretariaadi konkreetsetele temaatilistele aruannetele jälgib haldusnõukogu lähedalt ameti tegevust ja selle strateegiliste eesmärkide täitmist.

ECHA pöörab suurt tähelepanu iseseisvale otsustusprotsessile ja teeb kindlaks, et kõik protsessid hõlmaksid vajalikku võimude lahusust, et ameti väljundeid ei mõjutaks sobimatud huvid.

ECHA tugevdab sidemeid liikmesriikide pädevate asutustega ning parandab teabevahetust, mis toimub kirjavahetuse, külastuste ja pädevate asutuste direktorite iga-aastase kavandamiskoosoleku vormis.

Juhatus pühendub töömeetodite parandamisele ja tegevuste tõhusa järelevalve tagamisele eesmärgiga saada hakkama paljude tegevuste töökoormuse haripunktidega, vähendades samal ajal ressursse. Oluline osa on tervikliku kvaliteedijuhtimissüsteemi (IQMS) arendamisel ja pideval tegevuskava rakendamisel, et sertifitseerida see standardi ISO 9001 alusel. Kuna uued ülesanded liidetakse olemasolevatega, luues nii maksimaalse sünergia, tuleb ameti töökorraldus läbi vaadata. Rõhutatakse mitmeaastase kava tähenduselgust. Samuti kasutatakse ameti tõhususe parandamise vahendina riskijuhtimist ja sisekontrolli standardite rakendamise läbivaatust. Parandatakse teabehaldust, et tagada jälgitav ja kontrollitav andmete loomine, ning et hõlbustada personali tööd ja tagada nõuetekohane arhiivimine.

Kogu keemiatööstus on usaldanud ECHA-le suure hulga teavet. Osa sellest teabest on oma olemuselt ülimalt konfidentsiaalne (eelkõige seetõttu, et kõnealused andmed sisaldavad konfidentsiaalset äriteavet). Seetõttu tugevdatakse andmekaitse taset ning töötajate ja ruumide kaitset. Töökatkestustega toimetuleku suutlikkust suurendatakse väliste andmekeskuste abil, tagades nii talitluspidevuse kõrge taseme. 2013. aastal on prioriteet biotsiidimäärust toetavate uute infosüsteemide integreerimine nimetatud turvalisuse raamistikku. ECHA jätkab julgeolekuametnike võrgustiku koosolekute korraldamist, mille eesmärk on toetada liikmesriikide pädevate asutuste, volitatud riiklike institutsioonide, komisjoni ja liikmesriikide jõustamisasutuste turvalist juurdepääsu konfidentsiaalsele äriteabele.

ECHA andmekaitseametnik püüdleb ka edaspidi selle poole, et amet täidaks kõiki seadusega kehtestatud kohustusi, et kaitsta isikute õigusi seoses isikuandmete

⁵ Pärast Horvaatia ELiga ühinemist on liikmeid 36.

töötlemisega. Töötajaid koolitatakse ja teavitatakse pidevalt.

Tegevdirektorile kinnitatakse sise- ja välisauditite abil, et ameti võetud otsused vastavad määrustele ja ametisisestele poliitikale, menetlustele ja juhistele.

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 kvaliteet.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Standardi ISO 9001:2008 nõuete täitmise tase süsteemi elementide kvaliteedijuhtimiseks.	80%	Kvaliteedijuhi hindamine.
Tähtaja jooksul täidetud väga olulised auditisoovitused (siseauditi talitus) (%).	100%	Siseaudiitori aastaaruanne.
Haldusnõukogu, komiteede ja foorumi liikmete täidetud igaaastased huvide deklaratsioonid (%).	100%	Ametisisene aastaaruanne.

3. Peamised tulemused

- Korraldatakse neli haldusnõukogu koosolekut ja moodustatakse vastavad töörühmad, mis aitavad haldusnõukogu kõikide vajalike otsuste tegemisel.
- Korraldatakse üks liikmesriikide pädevate asutuste direktorite kavandamiskoosolek.
- ECHA otsuste koostamiseks ja nende tõhusaks kaitsmiseks pakutakse head õigusabi.
- IT-süsteemide uueks konfigureerimiseks koostatakse talitluspidevuse kavad.
- Kontrollitakse teabehalduse poliitika rakendamist.
- Korraldatakse üks infoturbeametnike võrgustiku koosolek.
- Kontrollitakse andmekaitse vastavust valitud tähtsates protsessides.
- Menetletakse 400 dokumentidele juurdepääsu taotlust.
- Teadmushalduse edasiarendamine.

13. tegevus. Finants-, hanke ja raamatupidamisküsimused

1. 2013. aasta peamised ülesanded

ECHA finantsjuhtimise üldine eesmärk on jätkata olemasolevate finantsressursside parimal viisil kasutamist majanduslike, tõhususe ja tulemuslikkuse põhimõtete alusel. Finantsvaldkonnas keskendub amet 2013. aastal peamiselt tõhusale rahavoogude haldamisele ja range eelarvedistsipliini tagamisele. Lisaks sellele tekitab teine 2013. aasta REACH-registreerimistähtaeg erilisi raskusi raamatupidamises, võttes arvesse suurt hulka tasude eest väljastatud arveid, mida tuleb töödelda. Võrreldes esialgse näidisepõhise lähenemisviisiga nõuab VKEdele antud soodustuste õigsuse süstemaatiline kontrollimine 2013. aastal erilist tähelepanu. ECHA uute vastutusosalade puhul biotsiidi- ja PIC-määruse rakendamisel kasutatakse finantssüsteemi, mis eraldab asjakohased finantsallikad.

Seoses 2013. aasta teise REACH-registreerimistähtajaga tuleb töödelda eeldatavalt väga palju arveid, olgugi et suhteliselt väikeste summade kohta. Lisaks tavalisele raamatupidamistööle tekib raamatupidamises selline töökoormus, mis vajab tähelepanu ja juhtimisalaseid järelemeetmeid. Muudeks tuluallikateks on peale REACH- ja CLP-määrusest saadava tulu autoriseerimistaotluste eest makstavad tasud, tulevaste registreerimistähtaegadega seotud tasud ning intressitulu. 2013. aasta mai tähtjaks saadakse tasudest hinnanguliselt palju vähem tulu kui esimeseks registreerimistähtajaks ning seetõttu eeldatakse, et 2010. aasta esimese REACH-registreerimistähtaja tasudest ja lõivudest saadud reservkapitali läheb vaja selle aasta eelarvekulude katmiseks. ECHA peab 2013. aastat planeerima ja olema valmis tasusid käsitleva määruse võimalikuks kohandamiseks ja muutmiseks.

2013. aastal suurendab amet jõupingutusi eesmärgiga tagada, et äriühingud on registreerimisel oma suuruse õigesti teatanud ja et VKEde soodustused on õiged. Võttes arvesse, et 2011. aastal rakendatud esialgne valimipõhine lähenemisviis näitas, et 80% deklaratsioonidest ei olnud õiged, on otsustatud võtta kasutusele süstemaatiline kontrollimise lähenemisviis. Seda tegevust peetakse 2013. aasta töökavas ressursside eraldamisel esmatähtsaks.

2013. aastal jälgitakse hoolikalt ka kehtestatud rahaliste investeeringute poliitika rakendamist ja rahavoogude üldist olukorda, tehes eelmiste aastate jooksul saadud kogemuste kohta kokkuvõtte selle võimalikuks läbivaatamiseks. ECHA eesmärk on säilitada sissetulekute mõistliku juhtimise ja investeerimise ning kulutuste range kontrolli abil oma rahalist jätkusuutlikkust seni, kuni REACH-määruse puhul võimalik. REACH- ja CLP-määrusega seotud tegevusi rahastatakse eeldatavasti ka 2013. aastal omavahenditest, kuid alates 2014. aastast kohaldatakse segarahastamise korda. 2013. aasta põhiülesanne ja prioriteet on ette valmistada ja tagada nõuetekohane segarahastamise korra kasutuselevõtmine, kus osa kulutusi kaetakse tasudest saadud tuludest ja ülejäänud osa ELi toetustest eesmärgiga rahastada asjakohaselt järgnevatel aastatel REACH-määrusega seotud tegevusi.

Biotsiidimääruse ja PIC-tegevusi rahastatakse eeldatavalt peamiselt ELi eelarvest eraldatud toetustest ning kinnitatud finantsaruannete ridadest, samas kui väike osa kulusid kaetakse biotsiidide tasudest saadud tuludest. Amet lahutab oma eelarve-, raamatupidamis- ja aruandlussüsteemid, et vastata kahe uue õigusaktiga – biotsiidimääruse ja PIC-määrusega – kehtestatud vajadusele eraldada REACH-määrusega seotud tegevused rahalistest vahenditest. Lisaks sellele edendab ECHA ametiülese kuluaruandlussüsteemi rakendamist, et kontrollida kulusid kõikidel tegevustasanditel.

Seoses avalike hangete ja lepingutega allhangib ECHA 2013. aastal osa tegevusi, et

kiirendada tema vastutusalasse kuuluvate määruste tõhusat rakendamist. Selleks sõlmitud asjakohaste lepinguliste kokkulepete tõttu on vaja riigihankeid ka edaspidi tõhusalt korraldada. 2013. aastaks oodatakse arvukaid uusi hankeid ja lepinguid.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametil on usaldusväärne ja tõhus finantsjuhtimine, täites sealjuures kohaldatavaid finantseeskirju ja -määrusi.
2. Rahareservi hallatakse mõistlikult ja korrektselt.
3. Ametil on olemas tõhusad finantssüsteemid, et juhtida ja aru anda mitmesuguste rahanduslikult eraldatud õiguslike aluste kohta.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Euroopa Kontrollikoja aruandes sisalduvad finants- ja raamatupidamisküsimuste reservatsioonide arv.	0	Euroopa Kontrollikoja iga-aastased aruanded.
Kulukohustuste määr (kulukohustuste assigneeringutest aasta lõpus).	97% (*)	Aastaaruanne.
Maksete määr (maksete assigneeringutest aasta lõpus).	75% (*)	Aastaaruanne.
Ülekantud summade määr (2013. aastasse ülekantud kulukohustustega vahenditest).	< 12 %	Aastaaruanne.
Haldusnõukogu koostatud rahareservi käsitleva juhendi (MB/62/2010 lõplik) täitmine.	100 %	Aastaaruanne.

* REACH- ja CLP-määrusega seotud tegevused.

3. Peamised tulemused

- Eelarve ja rahavoogude range juhtimine.
- Täielik varade inventuur.
- Ameti rahareservi haldamise ja investeerimise mehhanism on kasutusel ja hoolsa järelevalve all.
- Kehtestatud on aruandlus, mis tagab erinevatest õigusaktidest tulenevate

vahendite eraldamise.

- Jätkatakse registreerijate VKE staatuse süstemaatilist kontrollimist ning ebaõigeid deklaratsioone esitanud äriühingutelt nõutakse sisse ettenähtud tulu.
- Võetakse kasutusele tegevuspõhise kuluarvestuse süsteem.
- Eelarve täitmine ja järelmeetmed, et kulukohustuste määr oleks 95%.
- 2012. aasta raamatupidamisaruanded koostatakse õigeaks ajaks.

14. tegevus. Personal ja organisatsiooniteenused

1. 2013. aasta peamised ülesanded

Personal

Personalistrateegia tähelepanu kese on nihkumas esialgselt kasvult stabiilsema organisatsioonilise keskkonna loomisele, mis on tulemuslik ja tõhus, säilitades uute ülesannete täitmiseks ja integreerimiseks vajaliku paindlikkuse.

ECHA on pühendunud järgmisele viiele strateegilisele personalieesmärgile, nagu mitmeaastases personalipoliitika kavas sedastatud: 1) jätkusuutliku, kõrgetasemelise töökeskkonna loomine, mis soodustab meeskondlikku töökultuuri, inimeste integreerimist ja kohanemisvõimet; 2) kindlakstehtud koolitusvajaduste strateegiline ühitamine ECHA organisatsiooniliste nõuetega ning asjakohaste õppe- ja arenguvõimaluste pakkumine, et suurendada töötajate panust ja organisatsioonilist tulemuslikkust; 3) praeguste ja tulevaste juhtide ja eestvedajate arendamine, et töötajaid eesmärkide saavutamisel ennetavalt mõjutada, motiveerida ja julgustada; 4) töötajate paelumine, säilitamine, tunnustamine ja motiveerimine ning 5) töötajate kaasatuse ja heaolu suurendamine kõigil organisatsioonitasanditel.

2013 on oluline aasta mitme REACH-põhitegevuste jaoks, sest koos teise registreerimistähtaja, 31. maiga 2013 suureneb autoriseerimistaotluste arv ja hinnata tuleb rekordarv toimikuid. Seetõttu peab ECHA personaliosakonna abiga edendama organisatsioonilist kohanemisvõimet, et saada ajutiste töötajate värbamise teel hakkama töökoormuse haripunktiga. See võib tähendada ka, et töötajatelt oodatakse ajutiselt konkreetseid jõupingutusi ja et ajutiselt vähendatakse teatavaid tegevusi, nagu töötaja kohta kavandatud koolituspäevade arv (7,5 päeva aastas 10 päeva asemel; sealhulgas 2,5 töökohakoolituse päeva aastas). Lisaks tekib vajadus tõsta tõhusust veelgi, et leida ressursse väljastpoolt ning pakkuda kavandatud ülesannete edukaks integreerimiseks erikoolitust.

Lisaks konkreetsele REACH-määruse kontekstile on aasta 2013 biotsiidi- ja PIC-määruse rakendamiseks suutlikkuse suurendamisel tähtsaim aasta. Seetõttu on vaja inimesi juurde värvata, et edendada biotsiiditegevusi ning leida sünergia ja mehhanismid, mille abil pädevusi jagada.

2013. aasta töökeskkonda mõjutab endiselt Euroopas valitsev majanduslik olukord ning ressursside mõju liikmesriikide ja ELi avalikule haldusele. ELi asutused nagu ECHA peavad selles etapis vähendama aastatel 2013–2017 töötajate arvu 5%. ECHA võib seega sattuda olukorda, kus tema põhipersonali on vähendatud töökoormuse tipphetkel 2013. aastal. Vaja on teha põhjalik hindamine, mille eesmärk on saavutada tõhususe suurendamine; hindamisel osaleb personaliosakond. Lisaks sellele hindab ja rakendab personaliosakond personalieeskirjade reformipaketi asjakohaseid osi.

Organisatsiooniteenused

Organisatsiooniteenused hõlmavad ameti hoone ja kontoriruumide infrastruktuuri, füüsilist julgeolekut, reisimise ja kohtumiste korraldamist ning teenuste osutamist, sealhulgas postisaadetiste registreerimist, kontoritarvetega varustamist, arhiveerimist ja raamatukogu haldust. Strateegiline eesmärk on pakkuda piisavaid, hästi hooldatud ja turvatud ruume, mis loovad töötajatele tõhusa ja ohutu töökeskkonna ning suudavad vastata ameti organite ja sidusrühmadega koosolekute pidamise ja teabevahetusega seotud nõuetele. Vastutav osakond seab eesmärgiks osutatavate teenuste kvaliteedi, järgides turvalisuse, tervishoiu ja keskkonnastandardeid, mis on selle eesmärgi

saavutamisel põhitegurid.

Aasta 2013 avaldab eriti mõju organisatsiooniteenustele seoses REACH-registreerimistähtajaga 2013. aasta mais, ning edaspidisele suutlikkuse suurendamisele biotsiidi- ja PIC-määruse valdkonnas. REACH-registreerimistähtajaks valmistumisel tuleb kehtestada erakorralised meetmed, mida võidakse võtta olenevalt registreerimiste käigust. Biotsiidi- ja PIC-määruse jaoks suutlikkuse suurendamisel läheb vaja üha rohkem töotajaid, keda tuleb vastu võtta ning teenustega toetada, ning samas suureneb ka korraldatud koosolekute arv.

Pärast ECHA ruumides 2012. aastal tehtud ümberkorralduste ja renoveerimistööde vajaduste üldist hindamist koostatakse ruumide komplekteerimise pikemaajaline programm. Seda mitmeaastast kava hakatakse rakendada 2013. aastal. Ruumide toimivuse tagamiseks ja talitluspidevuse nõuetele vastamiseks tuleb veelgi täiustada ka tehnilist infrastruktuuri.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

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

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitajad	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Aasta lõpuks REACH- ja CLP-määruse jaoks ametikohtade loetelus täidetud töökohad.	97%	Ametisisene aastaaruanne.
Aasta lõpuks biotsiidi- ja PIC-määruse jaoks ametikohtade loetelus täidetud töökohad.	90%	Ametisisene aastaaruanne.
Ajutiste töotajate kaadri voolavus.	< 5%	Ametisisene aastaaruanne.
Keskmine koolitus- ja arenduspäevade arv töotaja kohta.	7,5	Ametisisene aastaaruanne.
Komiteede, foorumi ja haldusnõukogu liikmete rahulolu konverentsikeskuse toimimisega.	Suur	Iga-aastane uuring.
Töotajate rahulolu kontoriruumide ja logistiliste teenustega.	Suur	Iga-aastane uuring.

3. Peamised tulemused

Personal

- Koosseisuliste töötajate palgaarvestus ja muud väljamaksed töötajatele, riigi lähetatud ekspertidele ja praktikantidele (ligikaudu 650 inimest).
- Algatatakse hinnanguliselt 10 valikumenetlust.
- Tööle võetakse hinnanguliselt 60 töötajat.
- Keskmiselt 7,5 erikoolituse päeva töötaja kohta.
- Ligikaudu 550 töötaja tulemuslikkuse kontroll ja atesteerimine.
- Töötajate õiguste ja kohustuste, töötingimuste, ametihüvitiste ja sotsiaalkindlustuse haldamine.
- Töötajate ja juhtkonna nõustamine ja abistamine personaliga seotud küsimustes, eelkõige üksikisiku õiguste ja heaolu valdkonnas.
- Personaliuuringute tulemused ja järelmeetmete kavad.
- Eriprojektide, nagu ametisisene liikuvus, rakendamine.

Organisatsiooniteenused

- Asjakohaste hankemenetluste kaudu hangitakse õigeks ajaks seadmed, materjalid ja teenused.
- Päevarahad ja reisikulud arvutatakse välja ja hüvitatakse õigeks ajaks.
- Tagatakse kontoriruumide turvalisus.
- Koosolekute ja konverentside pidamisele pakutakse tõhusat tuge.
- Tagatakse hästi funktsioneerivad audiovisuaalseadmed koos tõhusate tugiteenustega.
- Tõhus postiteenistus.
- Hästi organiseeritud ja korralikult juhitud raamatukogu ja arhiiv.
- Ajakohane ja korralik kontoriinventar.

15. tegevus. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia

1. 2013. aasta peamised ülesanded

2013. aastal prognoositav registreerimiste ja nendele järgnevate ülesannete haripunkt ning biotsiidimääruse rakendamine paneb IKT infrastruktuuri jõudluse ja hea kättesaadavuse osas proovile. IKT infrastruktuur peab oma võimsust ja jõudlust nimetatud raskuste ületamiseks kohandama.

Lisaks IKT infrastruktuuri tegevuste tagamisele sellisel tasemel, mida nõutakse eespool nimetatud töökoormuse haripunkti tingimustes, keskendutakse 2013. aastal IT talitluspidevuse kava konsolideerimisele ja tehakse allhange ööpäevaringset hooldust vajavate oluliste süsteemide haldusele ja/või ressursitasemele, mida ei saa ametisisest võimaldada.

Kontoritöö automatiseerimiskeskonna järk-järguline suuremahuline uuendamine algas ametisisestele kasutajatele aastal 2012 ja see kestab aastani 2013.

Samaaegselt töötab ECHA välja lahendust lõppkasutaja töökeskkonna virtualiseerimiseks (virtuaalne töölaud), mille eesmärk on suurendada kaugtöö kontekstis tööde operatiivsust, hooldatavust ja turvalisust.

Võttes arvesse ameti kasvu ning vahendite kasutamise veelgi täpsema kavandamise ja kontrollimise vajadust, jätkab ECHA oma haldusprotsesside ja aruandluse juhtimist toetavate juhtimisinfosüsteemide arendamist.

Keskendutakse tõhusamatele ning integreeritud ja võimsatele IT-süsteemidele, mis parandavad organisatsioonis personaliosakonna teenuse taset. Ette tuleb valmistada üleminek uuele personalihaldussüsteemile, säilitades sealjuures praeguse süsteemi (LeaMa, MiMa, eHR). Ajahaldussüsteemi täiustatakse ja sellega esitatakse aruandeid ameti planeerimis- ja aruandlusvajaduste kohaselt. 2012. aastal käivitatud identifitseerimise haldussüsteemi (IDM) kasutatakse ka edaspidi kasutajate volituste ja rühmade tsentraalseks haldamiseks, ühtlustades kasutajate etapiviisilist haldust olemasolevate rakenduste piires.

Selleks et ECHA regulatiivne tegevus oleks tõhusam ja tingimata jälgitav, hakkab ECHA ettevõtte sisuhalduse programmi raames rakendama andmete haldussüsteemi, et kontrollida ja hallata ECHA põhilisi dokumente ja andmeid ühtselt ja turvaliselt. See pakub andmehaldusfunktsioone ja andmete kogu olelusringi kooskõlas ECHA failihalduskava, taksonoomia ning klassifitseerimis- ja säilitamiseeskirjadega.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Tagatakse ameti IKT tehnilise infrastruktuuri teenuste kõrge tase ja kõikide toetatud tegevuste maksimaalne järjepidevus, tõhusus ja turvalisus.
2. IT talitluspidevuse kava hõlmab piisavalt põhiülesannete täitmiseks olulisi süsteeme.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitajad	2013. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Tegevuse jaoks hädavajalike süsteemide kättesaadavus ametivälistele klientidele (st töövõimeaeg teenindusaja jooksul).	Keskmiselt 98% 12 kuu jooksul	Andmekeskuse statistika.
Ametisiseste kasutajate IT-teenustega rahulolu tase personali ja toetuse suhte põhjal.	Suur	Iga-aastane kliendiuuring ja täiendav tagasiside.
Tegevuse jaoks hädavajalike süsteemide seotus talitluspidevust tagavate lahendustega, millesse on kaasatud ametivälised andmekeskused.	Hõlmatud on REACH-IT, ECHA veebileht, e-posti süsteem ja internetiühendus	Ametisisene aastaaruanne.

3. Peamised tulemused

- ECHA ja tema tarnijad osutavad selliseid teenuseid ja tagavad nende kättesaadavuse, mis hoiavad IKT infrastruktuuri ja ressursid töökorras ja nende tulemuslikkuse asjakohasel tasemel.
- Luuakse rohkem ulatuslikult kättesaadavaid lahendusi, et suurendada selliste tellitud majutusteenuste talitluspidevust, mis on suunatud põhiülesannete täitmiseks olulistele süsteemidele, mida kasutavad välised sidusrühmad.
- Andmehaldussüsteemi esimene rakendamine, tuginedes sekretariaadi ja haldusnõukoguga, kavandamisega, järelevalvega, läbivaatusprotsessiga ja direktorite kooskõlastuskoosolekutega seotud andmetele.
- Hoitakse käigus projektiportfelli haldus.
- Kontoritöö värskendatud automatiseerimiskeskond.

4. Ameti riskid

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

Biotsiidimäärus toob ECHA-le uusi ülesandeid. Arvestades lühikesi tähtaegu ja et biotsiididega seotud tegevuste väljatöötamiseks napib õigeaegseid ressursse, kaasaarvatud IT-vahendite arendamist, ei pruugi sujuv üleminek biotsiididega seotud tegevusele ECHA-l õnnestuda. Selle riski maandamiseks töötab ECHA peamiste biotsiidide rakendamise projektide jaoks välja nn plaani B, et tööstusele ja riiklikele ametiasutustele osutataks olulisi teenuseid. Olemasolevat IT-süsteemi (R4BP v2) kasutatakse vähemalt kuni 31. detsembrini 2013, kui uus IT-süsteem ei ole selleks ajaks valmis. Komisjon säilitab selle süsteemi ja laseb seda osaliselt uute nõuete kohaselt uuendada.

Ajal, kui see tööprogramm välja töötati, ei olnud selge, kui suur on personaliressurss 2013. aastal. Kui eelarvepädevad institutsioonid, Euroopa Parlament ja nõukogu otsustavad eraldada võrreldes ameti soovitatud tasemega vähem töötajaid või biotsiidi- / PIC-määruse toetusi või kui biotsiidide tasudest saadav tulu on oluliselt väiksem kui praegu prognoositud, mõjutab see tugevasti tööprogrammi rakendamist. ECHA kontrollib põhjalikult institutsionaalset protsessi ja viib tööprogrammi tegevuste taseme kooskõlla ECHA-le 2013. aastaks eraldatud töötajate arvuga. Uute töötajate värbamine, IT arendus ja uue biotsiidikomitee moodustamine võib edasi lükkuda, mõjutades negatiivselt ECHA võimekust olla alates 1. septembrist 2013 täiel määral valmis biotsiididega seotud tegevuseks.

Võttes arvesse, et ECHA personalibaas koosneb ajutistest ametikohtadest, millest paljusid tuleb 2013. aastal uuendada, ja jätkuvat ebakindlust seoses 2013. aastal ECHA-le eraldatavate ametikohtade arvuga, võib ECHA 2013. aastal oma põhitöötajaid kaotada. Sellise ohu vähendamiseks jälgib ECHA olukorda tähelepanelikult, jätkates positiivsele töökeskkonnale keskendumist, luues asjakohaseid õppimise, enesearenduse ja karjääri arendamise võimalusi ning soodustades töötajate ametisest liikumist.

Nagu 2012. aastal, tuleb teha rekordarv vastavuskontrolle, et täita 5% eesmärk. ECHA võime kontrolle tõhusalt juhtida on eesmärgi saavutamisel ülioluline. Tööprogrammi koostamisel oli risk, et protsess osutub ebatõhusaks. Seetõttu keskendutakse eelkõige toimikute hindamise protsessi seirele ja vajalike parandusmeetmete võtmisele.

Mitmed tööprogrammi eesmärgid on otseselt seotud ECHA komiteede jõudlusega. Kui liikmesriikide komitees suureneb toimikute hindamise juhtumite arv või jääb 2012. aasta tasemele, on uute protsesside lisandudes oht, et oodatavat tulemust ei suudeta tagada. Kui koormus tõuseb riskitasemele, suurendab sekretariaat täiskogu istungitele eelnevate arutelude arvu, et hõlbustada kokkuleppele jõudmist, korraldab täiskogu istungitel samaaegseid arutelusid, lõpetades arutelud enne, kui kokkuleppe saavutamise väljavaated kaovad (ja kiidab heaks, kui juhtum viiakse üle komisjonile), ning lükkab töid edasi, kui õigusaktides ette nähtud tähtaegu ei ole kehtestatud. Lisaks sellele edendab sekretariaat liikmesriikide pädevate asutuste seas ühisele arusaamale jõudmist seoses muudatusettepanekute tegemise põhimõtetega, kuna muudatusettepanekud on liikmesriikide komitees peamine töökoormust lisav tegur.

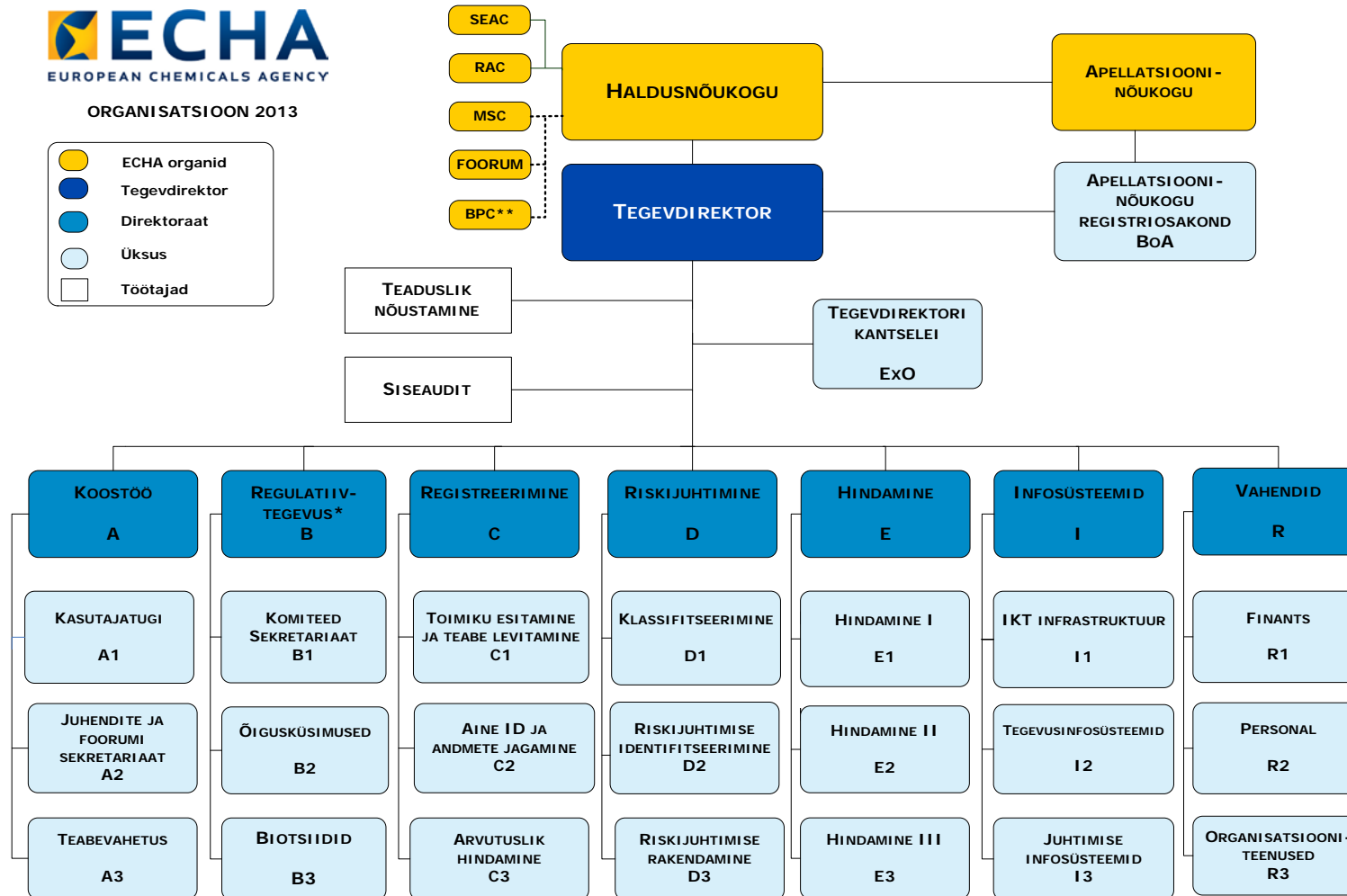
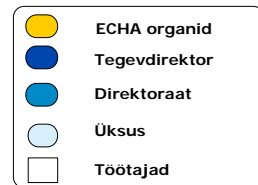
ECHA tegevus toetub suurel määral tõhusatele IT-süsteemidele, mille abil menetletakse ametile esitatud erinevat tüüpi toimikuid. Kui väliste andmekeskuste ja sobivate tõrkemenetluste kättesaadavus lükatakse edasi, ei saa ECHA tagada IT operatiivset

talitluspidevust tunduvat enne 2013. aasta tähtaega. Seda riski vähendab tõrketoimingute võimalikult hoolikas planeerimine, seire ja nende eelnev katsetamine.

1. LISA. ECHA organisatsioon 2013



ORGANISATSIOON 2013



* SEALHULGAS REGULATIIVSETE ARVAMUSTE KOOSKÖLASTAMINE JA OTSUSTUSPROTSESS
 ** BIOTSIIDIKOMITEE, luuakse 1. septembril 2013

2. LISA. Lähteandmete prognoos

Peamised REACH- ja CLP-tegevusi mõjutavad tegurid	2013. aasta prognoos
2013. aastal esitatavad toimikud	
Registreerimistoimikud (sh ajakohastatud toimikud)	15 200 ⁶
Katsetamisettepanekud	410
Konfidentsiaalsustaotlused	770
Juurdepääs rohkem kui 12 aastat vanadele andmetele	240
PPORD-teated	400
Päringud	1200
Vaidlused seoses andmete jagamisega	33
Artikli 7 lõike 2 kohaselt esitatud teadete arv	70
REACH-määruse artikli 38 kohaselt esitatud aruannete ja teadete arv	400
Piiranguettepanekud (XV lisa)	8
ECHA koostatud piiranguettepanekud	3
Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekud (CLP-määruse VI lisa)	70
Ettepanekud aine identifitseerimiseks väga ohtliku ainenähtena (XV lisa)	30
ECHA koostatud ettepanekud väga ohtlike ainete kohta	5
Autoriseerimistaotlused	20
Alternatiivsete nimetuste kasutamise taotlused	150
Ühenduse ainehindamise plaanis sisalduvad ained, mida hindavad liikmesriigid	50

⁶ 15 200 toimikust oodatakse 2013. aasta tähtajaks 8000 toimikut.

Peamised REACH- ja CLP-tegevusi mõjutavad tegurid	2013. aasta prognoos
ECHA otsused 2013. aastal	
Toimikute hindamise otsused	
– Katsetamisettepanekute kohta tehtud otsuste arv	20
– Lõpetatud vastavuskontrollide arv	560
• millest vastavuskontrolli otsuseid (30%)	350
– Toimikute hindamise otsuste arv	30
Andmete jagamise otsused	3
Andmete terviklikkuse kontrolli otsused (negatiivsed ehk tagasi lükatud)	470
Otsused konfidentsiaalsustootluste kohta (negatiivsed)	80
Otsused dokumentidele juurdepääsu võimaldamise taotluste kohta	400

Peamised REACH- ja CLP-tegevusi mõjutavad tegurid	2013. aasta prognoos
2013. aastal esitatud edasikaebused	36

Peamised REACH- ja CLP-tegevusi mõjutavad tegurid	2013. aasta prognoos
Muud	
Esialgne ühenduse ainehindamise plaan	1
Komisjonile autoriseerimisloetelu kohta antavad soovitused	1
Vastamist vajavad küsimused / ühtlustatud vastused (REACH-nõuanded, REACH-IT, IUCLID 5, muud)	8500
Kontrollitud VKEd	300
Haldusnõukogu koosolekud	4
Liikmesriikide komitee koosolekud	6
Riskihindamise komitee koosolekud	5
Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee koosolekud	4
Jõustamisteabe vahetamise foorumi koosolekud	3

Telefoni või e-posti teel tehtud üldised päringud	3300
Pressipäringud	1000
Pressiteated ja uudisnupud	75
REACH- ja CLP-määrusest tulenevad uued lepinguliste töötajate töökohad	11
Töölevõtmised personali voolavuse tõttu	25
Peamised biotsiidi-/PIC-tegevusi mõjutavad tegurid	2013. aasta prognoos
Muud	
Uue toimeaine heakskiitmise taotlused	1
Toimeainete uuendamise või läbivaatamise taotlused	3
Liidu autoriseerimise taotlused	9
Tehnilise samaväärsuse hindamine	25
Biotsiidikomitee koosolekud	3
Biotsiidimäärusest tulenevad uued ajutiste ja lepinguliste töötajate töökohad	40
PIC-määrusest tulenevad uued ajutiste ja lepinguliste töötajate töökohad	2

13. detsember 2012

3. LISA. 2013. aasta prognoositud ressursid

	Töötajad 2012					REACH Töötajad 2013*					Eelarve 2013					BIOTSIIDID Töötajad 2013					Eelarve 2013					PIC Töötajad 2013					Eelarve 2013					ECHA (kokku) Töötajad 2013					Eelarve 2013				
	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku										
Alljärgnev nummerdus on 2012. aasta tööprogrammis, mitte eelarves kasutatav nummerdus																																													
Seadusandlike menetluste rakendamine (tegevuseelarve)																																													
1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja levitamine	33	11	8	52	1 035 200	33	11	11	55	8 062 464	3	1	1	5	460 737	0	0	0	0	0	100 000	36	12	12	60	8 623 201																			
2. tegevus. Hindamine	85	13	4	102	2 652 150	85	14	4	103	16 380 659	1	0	0	1	20 604	0	0	0	0	0	0	86	14	4	104	16 401 263																			
3. tegevus. Riskijuhtimine	35	7	7	49	975 700	35	7	6	48	6 694 845	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	35	7	6	48	6 694 845																			
4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine	14	3	4	21	223 500	13	3	2	18	2 933 942	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	13	3	2	18	2 933 942																			
5. tegevus. Nõustamine ja abistamine juhendite ja kasutajate kaudu	22	11	7	40	475 560	23	10	5	38	5 382 661	0	0	1	1	105 038	0	0	0	0	0	20 000	23	10	6	39	5 507 698																			
6. tegevus. Tegevuse IT-tugi	27	9	2	38	11 561 650	26	9	3	38	16 611 961	3	0	1	4	1 271 692	0	2	1	3	925 200	29	11	5	45	18 808 853																				
7. tegevus. ELI institutsioonide ja asutuste teadustegevus ja tehniline nõustamine	7	0	3	10	589 700	8	1	3	12	1 666 361	0	0	0	0	17 900	0	0	0	0	0	0	8	1	3	12	1 684 261																			
ECHA organid ja tugitegevus																																													
8. tegevus. Komiteed ja foorum	21	8	4	33	1 870 120	22	7	6	35	6 521 345	0	0	0	0	224 500	0	0	0	0	0	57 100	22	7	6	35	6 802 945																			
9. tegevus. Apellatsiooninõukogu	6	4	2	12	80 000	6	3	3	12	1 584 111	1	0	0	1	106 110	0	0	0	0	0	0	7	3	3	13	1 690 221																			
10. tegevus. Teabevahetus	9	9	8	26	6 040 280	9	9	7	25	7 247 511	0	1	0	1	381 110	0	0	0	0	0	70 400	9	10	7	26	7 699 021																			
11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö	4	0	0	4	655 640	3	0	0	3	1 531 719	0	0	0	0	39 900	0	0	0	0	0	0	3	0	0	3	1 571 619																			
Juhtimine, organisatsioon ja vahendid																																													
12. tegevus. Juhtimine	24	15	4	43	1 971 100	24	15	5	44	7 234 541	0	0	0	0	165 506	0	0	0	0	0	0	24	15	5	44	7 400 048																			
13.-15. tegevus Organisatsioon ja vahendid (II jaotis: infrastruktuur)	24	55	30	109	14 619 700	24	51	39	114	16 947 932	1	1	5	7	571 355	0	1	0	1	113 867	25	53	44	122	17 633 154																				
Tööjõukulud - REACH/CLP (vaid 2012)					59 915 700					0					0					0					0																				
16. tegevus. Biotsiidid	11	0	8	19	3 256 500						29	6	2	37	2 856 049					0	29	6	2	37	2 856 049																				
17. tegevus. PIC	1	2	1	4	1 471 300										1	1	0	2	274 933	1	1	0	2	274 933																					
Kokku	323	147	92	562	107 393 800	311	140	94	545	98 800 054	38	9	10	57	6 220 500	1	4	1	6	1 561 500	350	153	105	608	106 582 054																				

Ametikotade loetelus:

470

13. detsember 2012

4. LISA. Hankekava

Tööprogrammi tegevus	Alltegevus (kui on asjakohane)	Lepingu subjekt	Kavandatav eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
1.0: Registreerimine, eelregistreerimine ja andmete jagamine	1.1. Eelregistreerimine, 1.7 Andmekaeve ja uuringud 1.9 Kemikaaliohutuse hindamise arendamine	Teadusliku konsultatsiooni teenused (4 lepingut)	363 400	Raamleping ECHA /2011/01	II kv	III kv
2.0: Hindamine	2.1 Toimikute hindamine	Teadusliku konsultatsiooni teenused	75 000,00	Raamleping ECHA /2011/01	I–II kv	III–IV kv
3.0: Autoriseerimine	3.2 Väga ohtlike ainete identifitseerimine, 3.3 XIV lisa soovitus	Teadusliku konsultatsiooni teenused (2 lepingut)	184 000,00	Raamleping ECHA /2011/01	I–II kv	II–III kv
3.0: Autoriseerimine	3.5 Piiramine	Teadusliku konsultatsiooni teenused (2 lepingut)	302 040,00	Raamleping ECHA /2011/01	I–II kv	I–III kv
3.0: Autoriseerimine	3.6 Horisontaalne riskijuhtimine	Teadusliku konsultatsiooni teenused (2 lepingut)	184 000,00	Raamleping ECHA /2011/01	I–III kv	II–IV kv
4.0: Klassifitseerimine ja märgistamine	4.2 Klassifitseerimise ja märgistamise teated ja andmik	Teadusliku konsultatsiooni teenused	150 000,00	Raamleping ECHA /2011/01	I kv	I kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1. IT-projektid	IT konsultatsiooniteenused ECHA projektide jaoks: REACH-IT, IUCLID, CHESAR, biotsiidid, PIC, teabe levitamine, klassifitseerimine ja märgistus, DIP, RIPE, CASPER, Odyssey, ECM (20 lepingut)	10 753 700,00	Raamleping ECHA/2011/103, raamleping ECHA/2012/150, raamleping SACHA II	I–III kv	I–IV kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.2 Tarkvarahaldus	SciSoft, Business Objects, Remedy, SharePoint (5 lepingut)	795 000,00	Raamleping SACHA II, HANSEL, raamleping	I–IV kv	I–IV kv

				ECHA/2011/103		
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.3 Tarkvaratehnika	Teenuste majutus (eCHEMportal, MOSS), hooldus (ORACLE), IT katsetamine (4 lepingut)	2 116 000,00	Raamleping ECHA/2010/95N, raamleping SACHA II, raamleping ORACLE, ECHA/2012/135	I–IV kv	I–IV kv
7.0: Teaduslik ja praktiline nõustamine õigusaktide edasiseks täiustamiseks	7.1 Mittekatsmeetodid	Video tootmine	45 000,00	Raamleping ECHA/2011/111	III kv	IV kv
7.0: Teaduslik ja praktiline nõustamine õigusaktide edasiseks täiustamiseks	7.2. Katsmeetodid	Katsmeetodite arendamine	40 000,00	Raamleping ECHA /2011/01 või väike väärtus	III kv	IV kv
10.0: Teabevahetus	10.2.Digitaalne teabevahetus ja 10.3 Ametisisene teabevahetus	ECHA ja ECHANet veebilehe hooldus ja arendus (2 lepingut)	470 000,00	Raamleping ECHA/2010/124	I–IV kv	I–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.2 Digitaalne teabevahetus	Videote ja muu audiovisuaalse materjali tootmine	270 000,00	Raamleping ECHA/2011/111	I–III kv	I–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.3 Ametisisene teabevahetus	Ettevõtte päev / ECHA aastapäev / Euroopa päev (2 lepingut)	90 000,00	Väikese väärtusega läbiräägitud menetlused	I kv	II kv
10.0: Teabevahetus	10.4 Ametiväline teabevahetus	Printimisteenused (tellimused)	100 000,00	Raamleping ECHA/2011/183	I–IV kv	I–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.4 Ametiväline teabevahetus	Reklaammaterjalid (tellimused)	50 000,00	ECHA/2010/66	I kv	IV kv
10.0: Teabevahetus	10.5 Meediasuhted	Meediaanalüüs, -suhted ja uudised	80 000,00	Raamleping ECHA/2011/278	I–IV kv	I–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.6 Sidusrühmade kaasamine	Sidusrühmade päev (kaks 2013. aastal)	94 000,00	2012/ECHA/CEI-1	III kv 2013	I–IV kv
11.0: Rahvusvaheline koostöö	11.1 Rahvusvaheliste suhete koordineerimine	Ontoloogilise konsultatsiooni teenused	60 000,00	Raamleping ECHA/2011/25	II kv	III kv
11.0: Rahvusvaheline koostöö	11.1 Rahvusvaheliste suhete koordineerimine	QSAR, portaal E-chem, OECD Toolbox (4 lepingut)	380 000,00	Raamleping ECHA/2011/01, raamleping SACHA II	II–III kv	IV kv

12.0: Juhtimine	12.5 Kvaliteedijuhtimine, 12.6 Turvalisus ja talitluspidevus, 12.7 Teabehaldus, 12.8 Strateegiline juhtimine, 12.9 Siseaudit, 12.12 Kavandamine, seire ja läbivaatamine	Juhtimisalase konsultatsiooni teenused (7 lepingut)	673 630,00	Raamleping ECHA/2010/93 ja raamleping ECHA/2011/103	I kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	15.3 IT-tegevused	Tarkvarahaldus (Splunk, Jira, Confluence jms)	100 000,00	Raamleping SACHA II	I–IV kv	I–IV kv
15.0: Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia	15.3 IT-tegevused	Tarkvaralitsentsid: EMC Documentumi moodulid	160 000,00	Raamleping DG DIGIT	II kv	II kv
15.0: Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia	15.3 IT-tegevused	TARKVARAHALDUS: katsetööriistad	45 000,00	Raamleping DIGIT/HANSEL	I–IV kv	I–IV kv
		Kogusumma	17 580 770,00			
Käesolev hankekava sisaldab tegevuskulusid üle 15 000 euro väärtuses ameti hanketegevuseks 2013. aastal						

EUROPEAN CHEMICALS AGENCY
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, FINLAND
ECHA.EUROPA.EU