

ECHA-14-A-06-EL

Γενική έκθεση 2013

Το 2013 περιλάμβανε τρία ορόσημα, σημαντικά για τον ECHA: τη δεύτερη ημερομηνία καταχώρισης σύμφωνα με τον κανονισμό REACH, οπότε και επιτεύχθηκε ο πρώτος στόχος του 5% για ελέγχους συμμόρφωσης σε φακέλους καταχώρισης και την έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα.

ΚΑΤΑΧΩΡΙΣΗ ΝΕΩΝ ΟΥΣΙΩΝ

Η προθεσμία του REACH για το 2013 αφορούσε ουσίες που παρασκευάζονται ή εισάγονται σε ποσότητες των 100–1.000 τόνων ετησίως. Η καταχώριση επιτεύχθηκε με επιτυχία και καταχωρίστηκαν περίπου 3.000 νέες ουσίες. Ο ECHA παρέιχε στήριξη στις εταιρείες, διευκολύνοντάς τις να υποβάλουν έγκαιρα τους φακέλους τους. Ιδιαίτερη προσοχή δόθηκε σε μικρές και μεσαίες επιχειρήσεις.

Η δημοσίευση των πληροφοριών για καταχωρισμένες ουσίες στον δικτυακό τόπο του ECHA συνέχισε να αποτελεί κορυφαία προτεραιότητα. Το 2013 ο Οργανισμός προέβη στη διάδοση του μεγαλύτερου μέρους των πληροφοριών για τους νέους φακέλους, με εξαίρεση εκείνους που βρίσκονταν υπό αξιολόγηση για αιτήματα εμπιστευτικότητας.

ΕΠΙΤΕΥΞΗ ΤΩΝ ΣΤΟΧΩΝ ΤΗΣ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ

Η αξιολόγηση φακέλων εστίαζε κυρίως στους ελέγχους συμμόρφωσης των φακέλων που είχαν υποβληθεί για την πρώτη προθεσμία καταχώρισης REACH του 2010. Ο ECHA υπερέβη τον στόχο του ελέγχου της συμμόρφωσης τουλάχιστον του 5% των φακέλων καταχώρισης για τις δύο υψηλότερες



ποσοτικές κατηγορίες. Οι περισσότεροι φάκελοι επελέγησαν με τη βοήθεια ευφυών εργαλείων διαλογής ΤΠ για την εξέταση των παραμέτρων με τη μεγαλύτερη σημασία για την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων. Αυτό συμβάλλει στην επίτευξη του πρώτου στρατηγικού στόχου του ECHA: μεγιστοποίηση της διαθεσιμότητας δεδομένων υψηλής ποιότητας με σκοπό την ασφαλή χρήση των χημικών προϊόντων.

Όσον αφορά την αξιολόγηση ουσιών, το κοινοτικό κυλιόμενο πρόγραμμα δράσης επικαιροποιήθηκε για πρώτη φορά με την προσθήκη 62 νέων ουσιών. Οι πρώτες αξιολογήσεις ουσιών ολοκληρώθηκαν από τα κράτη μέλη. Αυτό είχε ως αποτέλεσμα τη σύνταξη

σχεδίων αποφάσεων, με τις οποίες ζητούνταν περαιτέρω πληροφορίες για 32 ουσίες.

ΠΡΟΟΔΟΣ ΩΣ ΠΡΟΣ ΤΗ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΚΙΝΔΥΝΟΥ

Όσον αφορά τη διαχείριση κινδύνου, ο ECHA ανέπτυξε ένα σχέδιο εφαρμογής του οδικού χάρτη της Ευρωπαϊκής Επιτροπής για ουσίες που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC). Ο οδικός χάρτης περιλαμβάνει τη δέσμευση ολόκληρης της ΕΕ να συμπεριληφθούν στον κατάλογο υποψήφιων ουσιών μέχρι το 2020 όλες οι SVHC που είναι γνωστές αυτή τη στιγμή.

Παρελήφθησαν οι πρώτες οκτώ αιτήσεις αδειοδότησης. Αυτές αφορούσαν δύο ουσίες και 17 ειδικές χρήσεις. Ένας μεγάλος αριθμός προτάσεων σχετικά με την εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση, καθώς και ορισμένες προτάσεις περιορισμών, παραπέμφθηκαν στις επιστημονικές επιτροπές RAC (επιτροπή αξιολόγησης κινδύνων) και SEAC (επιτροπή κοινωνικοοικονομικής ανάλυσης) προκειμένου να εκδοθεί επιστημονική γνωμοδότηση.

ΑΝΑΛΗΨΗ ΝΕΩΝ ΚΑΘΗΚΟΝΤΩΝ

Ο ECHA διαχειρίστηκε με επιτυχία την έναρξη ισχύος του κανονισμού για τα βιοκτόνα, την 1η Σεπτεμβρίου 2013. Αυτό περιελάμβανε νέα εργαλεία ΤΠ για τα κράτη μέλη και τον κλάδο, ιστοσελίδες, υποστήριξη από το γραφείο υποστήριξης του ECHA και νέα έγγραφα καθοδήγησης. Το ενδιαφέρον των εταιρειών σχετικά με την υποβολή αίτησης για άδεια της Ένωσης ήταν χαμηλότερο από το αναμενόμενο. Ο Οργανισμός προετοιμάστηκε επίσης για τα μελλοντικά του καθήκοντα με την αναδιτύπωση του κανονισμού για τη διαδικασία συναίνεσης μετά από ενημέρωση (PIC).

ΠΡΟΕΤΟΙΜΑΣΙΑ ΓΙΑ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΟΥΣ ΣΤΟΧΟΥΣ

Ο ECHA έχει ενσωματώσει στον προγραμματισμό του τις περισσότερες από τις συστάσεις της έκθεσης αναθεώρησης του κανονισμού REACH που έχει καταρτίσει η Επιτροπή. Προκειμένου να προετοιμαστεί για την προθεσμία του 2018, ο ECHA διόρισε έναν πρεσβευτή MME ως σημείο επαφής για όλα τα θέματα που αφορούν τις μικρομεσαίες επιχειρήσεις. Ο Οργανισμός ενίσχυσε επίσης τα μέσα απόκτησης επιστημονικών και κανονιστικών γνώσεων, αποσκοπώντας κυρίως στη ρύθμιση του προσδιορισμού και της διαχείρισης κινδύνου των νανοϋλικών και των ενδοκρινικών διαταρακτών.

Βλ. Γενική έκθεση 2013:
echa.europa.eu/publications



Βασικοί παράγοντες καθορισμού των δραστηριοτήτων του ECHA για το 2013

Υποστήριξη των επιχειρήσεων στη διαδικασία συμμόρφωσης προς τη νομοθεσία για τα χημικά προϊόντα

Φάκελοι καταχώρισης που ελήφθησαν, συμπεριλαμβανομένων των επικαιροποιήσεων	14.839
Προτάσεις δοκιμής που ελήφθησαν	410
Αιτήματα εμπιστευτικότητας - νέα αιτήματα που ελήφθησαν	548
Αιτήματα πρόσβασης σε δεδομένα παλαιότερα των 12 ετών	106
Κοινοποιήσεις PPORD	299
Αιτήματα διερεύνησης	1.425
Αποφάσεις σχετικά με την κοινοχρησία δεδομένων	11
Αποφάσεις για προτάσεις δοκιμής	46
Ολοκληρωμένοι έλεγχοι συμμόρφωσης	925
Έλεγχοι μεγέθους MME	516

Πρώθηση της ασφαλούς χρήσης των χημικών προϊόντων

Προτάσεις για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση	29
Ουσίες που πρόκειται να αξιολογηθούν από τα κράτη μέλη	46
Αποφάσεις αξιολόγησης ουσιών	32

Αντιμετώπιση θεμάτων σχετικά με τα χημικά προϊόντα που προκαλούν ανησυχία

Ληφθείσες προτάσεις περιορισμών	4
Ληφθείσες προτάσεις για προσδιορισμό ουσιών ως SVHC	17
Ληφθείσες αιτήσεις αδειοδότησης	8

Πληροφορίες για τα χημικά προϊόντα

Αποφάσεις για αιτήματα εμπιστευτικότητας	198
Αποφάσεις για αιτήματα πρόσβασης σε έγγραφα	53
Γενικές έρευνες και έρευνες Τύπου	1.241
Ερωτήσεις που απαντήθηκαν (REACH Advice, REACH-IT, IUCLID 5, άλλα)	6 698
Δελτία Τύπου και ενημερωτικές ειδοποιήσεις	95

Άλλα

Προσφυγές που υποβλήθηκαν εντός του 2013	22
Αριθμός μόνιμων υπαλλήλων	553
Συνολικές δαπάνες	106 εκατομμύρια