

# 2015. aasta tööprogramm

## LAHTIÜTLUS

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

**2015. aasta tööprogramm**

Helsingi, 26. september 2014  
Dok: MB/31/2014 (lõplik)

**Viitenumber:** ECHA-14-A-11-ET (PDF)  
**Katalooginumber:** ED-AH-14-001-ET-N  
**ISBN:** 978-92-9244-846-2  
**ISSN:** 1831-7324  
**DOI:** 10.2823/69465  
**Avaldamisaeg:** jaanuar 2015  
**Keel:** ET  
© Euroopa Kemikaaliamet 2014

Esikaas © 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 saates avaldamise kohta kirjaliku teate ECHA teabetalitusele ([publications@echa.europa.eu](mailto:publications@echa.europa.eu)).

Kui teil tekib käesoleva dokumendi kohta küsimusi või tähelepanekuid, saate need esitada teabenõude vormil (märkige dokumendi viide ja avaldamisaeg). Teabenõude vorm on ECHA veebilehel kontaktandmete jaotises aadressil [http://echa.europa.eu/about/contact\\_en.asp](http://echa.europa.eu/about/contact_en.asp)

**Euroopa Kemikaaliamet**

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

## Sisukord

<b>Lühendid</b>	<b>4</b>
<b>Sissejuhatus</b>	<b>6</b>
<b>ECHA strateegilised eesmärgid aastateks 2014–18</b>	<b>7</b>
<b>Olulisim 2015. aastal</b>	<b>9</b>
<b>1. Regulaatiivprotsesside rakendamine</b>	<b>11</b>
1.1. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine (1. tegevus)	11
1.2. Hindamine (2. tegevus)	18
1.3. Riskijuhtimine (3. tegevus)	22
1.4. Klassifitseerimine ja märgistamine (4. tegevus)	29
1.5. Biotsiidid (16. tegevus)	32
1.6. Teabel põhinev nõusolek (17. tegevus)	34
1.7. Nõustamine ja abistamine juhendite ja kasutajatoe kaudu (5. tegevus)	36
1.8. Teaduslikud IT-vahendid (6. tegevus)	41
1.9. Teadustegevus ning ELi institutsioonide ja asutuste tehniline nõustamine (7. tegevus)	44
<b>2. ECHA organid ja mitut valdkonda hõlmav tegevus</b>	<b>47</b>
2.1. Komiteed ja jõustamisteabe vahetamise foorum (8. tegevus)	47
2.2. Apellatsiooninõukogu (9. tegevus)	52
2.3. Kommunikatsioon (10. tegevus)	54
2.4. Rahvusvaheline koostöö (11. tegevus)	57
<b>3. Juhtimine, organisatsioon ja ressursid</b>	<b>60</b>
3.1. Juhtimine (12. tegevus)	60
3.2. Finantsid, hankimine ja raamatupidamine (13. tegevus)	62
3.3. Personal ja organisatsiooniteenused (14. tegevus)	65
3.4. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia (15. tegevus)	68
<b>4. Ameti riskid</b>	<b>70</b>
<b>1. LISA. ECHA struktuur</b>	<b>72</b>
<b>2. LISA. Prognoosid</b>	<b>73</b>
<b>3. LISA. 2015. aastaks prognoositud ressursid</b>	<b>76</b>
<b>4. LISA. Hankekava</b>	<b>77</b>

## Lühendid

BPC	biotsiidikomitee
BPR	biotsiidimäärus
C&L	klassifitseerimine ja märgistamine
CA	lepinguline töötaja
CCh	vastavuse kontrollimine
Chesar	kemikaaliohutuse hindamise ja aruandluse vahend
CLH	ühtlustatud klassifikatsioon ja märgistamine
CLP	klassifitseerimine, märgistamine ja pakendamine
CMR	kantserogeenne, mutageenne või reproduktiivtoksiline aine
CoRAP	ühenduse ainehindamise plaan
CSA	kemikaaliohutuse hindamine
CSR	kemikaaliohutuse aruanne
DNA	määratud riiklik ametiasutus
eChemPortal	OECD ülemaailmne kemikaaliteabe portaal
ECHA	Euroopa Kemikaaliamet
EL	Euroopa Liit
Foorum	jõustamisteabe vahetamise foorum
HelpNet	REACH- ja CLP-kasutajatugede võrgustik
HRMS	personalijuhtimissüsteem
IAS	Euroopa Komisjoni siseauditi talitus
IATA	lõimitud katsetamis- ja hindamismeetod
IPA	ühinemiseelse abi rahastamisvahend
ISO	Rahvusvaheline Standardiorganisatsioon
IKT	info- ja kommunikatsioonitehnoloogia
IR	teabele esitatavad nõuded
IT	infotehnoloogia
IUCLID	rahvusvaheline unifitseeritud kemikaaliteabe andmebaas
MAWP	mitmeaastane tööprogramm
MB	haldusnõukogu
MS	liikmesriik
MSC	liikmesriikide komitee
MSCA	liikmesriigi pädev asutus
NGO	valitsusväline organisatsioon
OECD	Majanduskoostöö ja Arengu Organisatsioon
Odyssey	ECHA hindamisülesandeid toetav süsteem
PBT	püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline aine
PIC	teabel põhinev nõusolek
PPORD	toote- ja tehnoloogiaalane uurimis- ja arendustegevus
PSIS	taotlemiseelne infokohtumine
(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
RJV	riskijuhtimisvalik
RJVA	riskijuhtimisvõimaluste analüüs
SEAC	sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee
SIEF	aineteabe vahetuse foorum
VKE	väikese ja keskmise suurusega ettevõtja
VOA	väga ohtlik aine
TA	ajutine teenistuja
UN GHS	ÜRO ühtne ülemaailmne kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteem
UVCB	tundmatu või muutuva koostisega aine, kompleksne reaktsioonisaadus või bioloogilist päritolu materjal
WP	tööprogramm

## ECHA õiguslikud volitused

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

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

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

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

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

## ECHA missioon, visioon ja väärtused

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

## Sissejuhatus

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

ECHA volitused hõlmavad REACH-, CLP-, PIC- ja biotsiidimääruse kohaseid ülesandeid. Nimetatud määruste edukaks rakendamiseks on vaja hästtoimivat asutust, mis suudaks välja anda sõltumatuid ja kvaliteetseid teaduslikult põhjendatud arvamusi õigusaktidega ettenähtud rangete tähtaegade piires ning tagada asjaomastele huvitatud isikutele (sh ettevõtjatele) REACH-määruse rakendamisel vajaliku toe, et määruse tegevuslikud aspektid toimiksid nõuetekohaselt.

Määruste tõhus toimimine sõltub aga ka ECHA institutsionaalsetest partneritest, eelkõige ELi liikmesriikidest ja Euroopa Komisjonist (edaspidi „komisjon“), samuti asjaomastest ettevõtjatest, kelle ülesandeks on määruste nõuetekohane rakendamine. Peale selle on vaja ka levitajate, jaemüüjate ja tarbijate, aga samuti töötajate ja nende esindajate panust. Eelnimetatud õigusaktide rakendamise kaudu aitab ECHA kaasa ELi seitsmenda keskkonnaalase tegevusprogrammi eesmärkide saavutamisele.

Haldusnõukogu võtab ECHA lõpliku eelarve ja ametikohtade loetelu vastu 2014. aasta detsembris pärast seda, kui eelarvepädevad institutsioonid (Euroopa Ülemkogu ja Euroopa Parlament) on võtnud vastu Euroopa Liidu üldeelarve. Kui kogutulu või lubatud töötajate arv erinevad märkimisväärselt praegustest hinnangutest, kohandatakse selle järgi ka tööprogrammi.

Tööprogrammis sisalduvate plaanide aluseks on 2. lisas esitatud prognoosid, mis on ajakohastatud versioon komisjoni hinnangutest, mis tehti REACH-määruse koostamise ajal. Pärast kolme tähtsat REACH-kohaste registreerimistoimikute ja CLP-teadete tähtaega (2010., 2011. ja 2013. aastal) saab ECHA nüüd teha mõningaid prognoose tegelike andmete alusel. Mõne prognoosiga kaasneb endiselt märkimisväärne ebakindlus, eelkõige seoses REACH- ja biotsiidimääruse kohaste autoriseerimistaotlustega.

## ECHA strateegilised eesmärgid aastateks 2014–18

ECHA strateegilised eesmärgid on kindlaks määratud mitmeaastases tööprogrammis 2014–18, mille haldusnõukogu võttis vastu 27. septembril 2013. 2015. aasta tööprogrammi aluseks on alltoodud neli strateegilist eesmärki, mille poole liikumist jälgitakse iga-aastase mõõtmisega, mille tulemustest antakse teada iga-aastases üldaruandes.

### **1. Teha kvaliteetne teave võimalikult hästi kättesaadavaks, et kemikaale oleks võimalik ohutult toota ja kasutada**

1. strateegiline eesmärk on jagatud kolmeks peamiseks tegevusvaldkonnaks: 1) toimikute kvaliteedi parandamine, 2) riskijuhtimisalaste nõuannete mõju maksimumini viimine tarneahelas ning 3) (kvaliteetse) teabe levitamise parandamine.

Seiresüsteem hõlmab esimest tegevusvaldkonda: toimikute kvaliteedi parandamist. Teises tegevusvaldkonnas loodab ECHA komisjoni järgmise viie aasta alusuuringule. Kolmandas tegevusvaldkonnas saab edusamme mõõta sidusrühmade uuringute abil, mis töötatakse välja, kui 2015. aastal avaldatakse uued teabelevilehed (võrdlusaluseks on aastatel 2012–13 tulevase veebisaidi ettevalmistamiseks korraldatud laiaulatusliku uuringu tulemused).

### **2. Innustada ametiasutusi kasutama teavet arukalt, et tuvastada ohtlikke kemikaale ja käsitleda nende ohte**

Teine strateegiline eesmärk keskendub ametiasutuste innustamisele andmeid arukalt kasutama, et tuvastada ohtlikke kemikaale ja käsitleda nende ohte. Töötades välja näitajaid, mille abil mõõta ECHA edusamme 2. strateegilise eesmärgi saavutamisel, keskendutakse neljale valdkonnale. Neist esimene on ainete söelumine, kus tuleb keskenduda ohtlike kemikaalide leidmisele, kasutades ECHA siseseid ja väliseid andmebaase. Teine ja kolmas valdkond on ainehindamine ja regulatiivne riskijuhtimine, kus keskendutakse liikmesriikide innustamisele ja regulatiivsete meetmete soovitud tulemustele. Neljas valdkond on toimikute ning ECHA komiteede ja liikmesriikide arvamuste kvaliteet.

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

Strateegiliste eesmärkide seas on 3. eesmärk ja selle saavutamise mõõtmine/hindamine kvalitatiivne. Seda võib pidada nii 1. ja 2. strateegilise eesmärgi võimaldajaks kui ka vahendiks seirata ECHA kui organisatsiooni tulemuslikkust teiste silmis. Võimaldajana on 3. strateegilise eesmärgi põhiootstarve võimaldada ECHA teiste strateegiliste eesmärkide edukat saavutamist ning täiendava seirevahendina püüab see anda teiste teadlikke mõtteid ECHA üldise regulatiivse ja teadusliku võimekuse kohta. Niisiis mõõdab ECHA, kas ta viib edukalt ellu meetmed, mis on mõeldud 3. strateegilise eesmärgi lõppsihtide saavutamiseks, kusjuures sellele eesmärgile suunatud tegevuste kvantifitseeritavaid tulemusi hinnatakse peamiselt 1. ja 2. strateegilise eesmärgi saavutamise järgi.

### **4. Täita praegusi ja uusi õigusaktidega kehtestatud ülesandeid tulemuslikult ja tõhusalt, kohanedes ühtlasi tekkivate ressursipiirangutega**

ECHA püüab täita oma mitmeaastase tööprogrammi kõigile ELi ametitele kohaldatavatest kärbetest tingitud piiranguid arvestades. Neljanda strateegilise eesmärgi saavutamise seireks on välja töötatud suhteliselt lihtne näitaja, mille abil mõõdetakse personali ning

lõplike otsuste ja arvamuste suhet. Arvutuste aluseks on ameti teatud lõppväljundid, mida võrreldakse personali koguarvuga.



## Olulisim 2015. aastal

ECHA mitmeaastases tööprogrammis 2014–18 kirjeldatud viie aasta strateegia elluviimise teisel aastal tegutsetakse endiselt nelja strateegilist eesmärki silmas pidades ning püütakse stabiliseerida uusi autoriseerimise ja biotsiididega seotud menetlusi. Biotsiididega seotud töö puhul on tulevaste taotluste arv ja asjaomastest tasudest saadava tulu suurus üsnagi ebamäärased ning see teeb planeerimise väga keeruliseks.

### **1. Teha kvaliteetne teave võimalikult hästi kättesaadavaks, et kemikaale oleks võimalik ohutult toota ja kasutada**

2015. aasta on ECHA-le tähtis ettevalmistumisel faasiainete viimaseks registreerimistähtajaks 2018. aastal. ECHA annab endast parima, et luua optimaalne olukord, kus registreerijad saavad kohe esimesel korral esitada kvaliteetseid andmeid. Selleks tahab amet läbi vaadata toimikute koostamise ja esitamise IT-vahendid ning saada 2016. aastal avaldamiseks valmis abimaterjalid, et aineteabe vahetuse foorumid (SIEFid) moodustuksid tõhusalt, toimiksid õiglaselt ja läbipaistvalt ning registreerimine järgnevatel aastatel oleks kooskõlastatud. Andmete genereerimise tulemuseks on kemikaalide ohutum kasutamine ja nende alusel saab edendada ka innovatsiooni.

Kohustuslastele nõu ja abi andmisel keskendub amet parema toe pakkumisele väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele, rohkem sihtrühmale kohandatud suuniste andmisele ajakohastatud juhiste, veebitekstide ja muu kommunikatsiooni näol ning eri levikanalite kaudu nende ettevõtjateni jõudmisele, kes ei ole veel teadlikud oma kohustustest, mis on sätestatud ELi kemikaaliõigusaktides. Samuti kavatakse ECHA toetada konkreetseid sektoreid, koostades neile suunatud nõuandeid.

Ühtlasi teeb ECHA kõige prioriteetsemate ainetega seotud vastavuskontrolle, keskendudes ühis- ja üksiktoimikutes esitatud kõrgema astme kokkupuudetulemustele inimtervise ja keskkonna valdkonnas.

ECHA alustab 2015. aastal uue teabeleviplatvormiga, mille kaudu saab teavet kasutajasõbralikumalt. Et ELi kodanikud saaksid paremini kasutada õigust saada teavet kemikaalide kohta, millega nad võivad kokku puutuda, kavatakse ECHA hakata aineteavet avaldama uues formaadis, kus on arusaamist soodustava paigutusega esitatud kogu oluline teave ainete olemuslike omaduste, ohtude, kasutusala ja regulatiivse staatuse kohta.

### **2. Innustada ametiasutusi kasutama teavet arukalt, et tuvastada ohtlikke kemikaale ja käsitleda nende ohte**

2015. aastal peavad näha olema väga ohtlike ainete (VOA) tegevuskavas aastani 2020 ettenähtud sõelumise ja andmete genereerimise esimesed tulemused, mis peab lõpuks viima suurema arvu riskijuhtimisvõimaluste analüüsideni ja neile järgnevate regulatiivse riskijuhtimise ettepanekuteni. Seetõttu peab kandidaatainete loetellu lisamiseks esitatavate ainete arv kasvama. Samuti loodetakse, et selles lööb kaasa rohkem liikmesriike.

Pärast kolme aastat ainete hindamist hindab ECHA hindamiskorda, selle tulemusi ning seda, kuidas ainete hindamine aitab kaasa regulatiivsele riskijuhtimisele ja andmete kvaliteedi paranemisele. 2014. aastal kasutusse võetud ühine sõelumismeetod peab aitama liikmesriikidel valida välja ained, mille puhul hinnata vajadust tõhusama riskijuhtimise järele ELi tasandil.

Eeldatav suur arv autoriseerimistaotlusi tähendab palju ja keerulist tööd nii sekretariaadile kui ka riskihindamis- ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele. Esimeste autoriseerimistaotluste menetlemisel saadud õppetunde kasutatakse

arvamuste koostamise süsteemi tõhusamaks muutmiseks. Peale selle oodatakse komisjonilt rakendusmääruses sätestatud lihtsustatud eeskirju erijuhtudeks.

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

ECHA jätkab oma 2014. aastal määratletud teadusstrateegiat järgides süsteemse meetodika kujundamist teadusliku võimekuse edasiarendamiseks. Selles määratletakse valdkonnad, mida ECHA peab regulatiivsete otsuste seisukohast kõige tähtsamaks.

Kui Euroopa Komisjon kohandab REACH-määruses sätestatud teabenõudeid nii, et paremini arvestada nanomaterjalide eripäradega, suurendab ECHA jõupingutusi nanomaterjalide registreerimisandmete kvaliteedi parandamiseks. Samuti jätkab ECHA tööd uute katse- ja hindamismeetodite (sh loomkatsete alternatiivide) väljatöötamisega.

### **4. Täita praegusi ja uusi õigusaktidega kehtestatud ülesandeid tulemuslikult ja tõhusalt, kohanedes ühtlasi tekkivate ressursipiirangutega**

Tööprogrammi nõudlike eesmärkide saavutamiseks väheneva personaliga peab ECHA parandama veelgi oma tõhusust. 2015. aastal peab ECHA endiselt investeerima IT-süsteemide arendamisse, et pakkuda paremaid teenuseid ettevõtjatele ja liikmesriikidele ning vähendada organisatsioonisisest inimtööd.

Biotsiidimääruse (BPR) rakendamisel seab ECHA prioriteediks otsuste koostamise ja toimeainete läbivaatamisprogrammi jaoks toe pakkumise, kusjuures taotluste arvu ja tasudest saadava sissetuleku prognoosi on vähendatud. Samal ajal püütakse säilitada paindlikkus reageerida ootamatule töökoormuse suurenemisele aasta sees.

Sekretariaadi ja komiteede eeldatav suurem töökoormus nõuavad pidevat tõhustamist. Sellepärast kavatseb ECHA analüüsida komiteede eri võimalusi oma töökoormusega toimetulekuks.

2014. aasta möötmiste alusel annab ECHA 2015. aastal esimest korda aru oma edusammudest seoses strateegiliste eesmärkidega.

ECHA aitab mitmeti VKEsid nende kohustuste täitmisel.

- 2018. aasta REACH-registreerimiseks valmistumise tegevuskava elluviimisel pannakse rõhku just VKEdest registreerijate abistamisele.
- Samamoodi aitavad VKEsid ECHA ja tema koostööpartnerite poolt kemikaaliohutusaruande/kokkupuutetsenaariumi tegevuskava raames 2015. aastal saavutatud tulemused.
- Uued teabelevilehed on VKEdele kasulikud, pakkudes neile teavet nende kemikaalide omaduste ja regulatiivse staatuse kohta, millega seoses neil võib olla kohustusi.
- Ameti parem kommunikatsioon eesmärgiga soodustada otstarbekohaste autoriseerimistaotluste koostamist parandab ennustatavust, et VKEd saaksid teha äriilisi otsuseid.
  - Sama mõju on sellel, kui ECHA annab teada esimestest kogu autoriseerimistaotluste menetlemise ja nende üle otsustamise protsessis saadud kogemustest.
- ECHA kommunikatsioonitegevus biotsiidi- ja CLP-määrusega seotud kohustuste valdkonnas keskendub eriti palju VKEdele.
- ECHA jätkab vajaduse korral juhendite tõlkimist ELi ametlikesse keeltesse.

## 1. Regulaatiivprotsesside rakendamine

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

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

Registreerimise tulemusena on ECHA käsutuses ainulaadne kemikaaliandmebaas, mida saab tõhusalt kasutada edaspidises regulaatiivtegevuses, eelkõige uurimises, kas mõne kemikaali puhul oleks vaja võtta ELi-üleseid riskijuhtimismeetmeid ja teavitada avalikkust. Registreerimisteave on ettevõtetele lähtepunktiks ohutuskaardi koostamisel, sest ohutuskaardile tuleb märkida aine ohutu kasutamise tingimused, mis edastatakse ka tarneahelas, et kümned tuhanded allkasutajad ja nende kliendid saaks kemikaale ohutult kasutada. Sellepärast peab registreerimisteave olema piisavalt kvaliteetne, et oleks võimalik saavutada REACH-määruse põhieesmärgid. Praktikas tähendab see, et teave vastab määruste nõuetele, on otstarbekohane ja kõigile pooltele kättesaadav.

Amet jätkab tegutsemist toimikute kvaliteedi parandamisel ning uueks prioriteediks saavad selles tegevuses riskijuhtimise seisukohalt kõige tähtsamad ained ja toimikud. Nii tegeletakse ka ECHA mitmeaastase strateegia eesmärkidega tagada teabe kvaliteet ja kasutada teavet arukalt. ECHA jätkab sünergiavõimaluste otsimist, et biotsiidi ja PIC-määrusega seotud töö saaks tõhusalt lõimida olemasolevasse toimikute esitamisse, andmete jagamisse ja teabe levitamisse, eiramata sealjuures asjaomaste määruste erinevusi.

#### 1. Olulisim 2015. aastal

##### ***Registreerimine ja toimikute esitamine***

##### **Registreerimine**

Enamik ECHA registreerimise ja toimikute menetlemisega seotud ressurssidest kulub saadud (esitatud või ajakohastatud) toimikute haldamisele. See on valdkond, kus ECHA jätkab oma tegevuse täiustamist, sest nende toimikute tõhus menetlemine tagab ettevõtetele võrdsed tingimused ja kiire turulepääsu ning täiendab ECHA keemiliste ainete andmebaasi.

Peale selle põhitegevuse tegeletakse 2015. aastal olulise arendustööga seoses valmistumisega viimaseks registreerimistähtajaks 2018. aastal. See on registreerijate eripära (palju VKEsid, kes tegutsevad väikestes aineteabe vahetuse foorumites või ühinevad varasemate suuremate aineteabe vahetuse foorumitega) ja registreerimistoimikute arvu (üle kahe korra rohkem kui 2010. aastal) tõttu kahest eelmisest väga erinev. Samuti on see võimalus hoolitseda selle eest, et kahe esimese tähtajaga seoses saadud teadmised ja teave aitaksid uutel registreerijatel esitada kvaliteetseid andmeid juba esimene kord, mis on kasulik nii ettevõtjatele endile kui ka ECHA-le.

2015. aastal viib ECHA ellu 2014. aastal koostöös ettevõtjatest sidusrühmade ja komisjoniga koostatud 2018. aasta registreerimistähtajaks valmistumise tegevuskava esimesed punktid. Registreerijate ette seatud ülesannete kronoloogilise järjestuse

kohaselt tegeletakse kõigepealt tõenäoliselt aineteabe vahetuse foorumite moodustamise ja juhtimisega, nagu head tavad ja soovitused andmete ja kulude jagamiseks ning ainete samasuse tuvastamiseks (vt lähemalt allpool).

Samuti peab ECHA hoolt kandma selle eest, et kõik tuvastatud täiustamisvajadused seoses toimikute koostamise, esitamisvahendite ja toega tõhusalt kokku kogutakse ning asjaomasesse arendustöösse edastatakse (vt 6. tegevus seoses IUCLIDi ja REACH-ITiga ning 5. tegevus seoses toega). Seda kõike selleks, et viimaseks registreerimistähtjaks registreerijad saaksid juba 2016. aastal kasu neist täiendustest, mille eesmärk on rahuldada väiksemate ettevõtete vajadusi ja parandada registreerimistoimikute kvaliteeti. Viimasel eesmärgil tehtud täiustused sisaldavad terviklikkuse kontrollimise täiustamist, näiteks terviklikkuse kontrollimise tööriista värskendamine, ja teiste võimalike meetmete sisseviimist 2014. aasta läbivaatuse alusel, et aidata registreerijatel esitada toimikuid, mis on võimalikult täielikud ja põhimõtteühtsed. Sellega kaasnevad kommunikatsioonimeetmed, et teavitada praegusi ja tulevasi registreerijaid ning ajakohastada asjaomaseid käsiraamatuid ja korraldada veebiseminare. Kaalutakse koostööd eri sektoritega, et pakkuda tuge nende liikmetele. Seda laadi töö on juba alanud eeterlike õlide ja värvainete valdkonnas. Toimikute kvaliteediga seoses saadud kogemused leiavad kenasti rakendust 2018. aasta registreerijatele praktiliste nõuannete andmisel nõuetekohase toimiku koostamise kohta.

Samuti arendab ECHA jõudsamalt andmete sõelumise ja analüüsi metoodikat, et täita oma strateegilisi eesmärke parandada toimikute andmekvaliteeti ja kasutada teavet arukalt. 2015. aastal püütakse ühelt poolt võimalikult palju kasutada varasematel aastatel väljatöötatud meetodeid selliste ainete väljavalimiseks, mida on vaja rohkem uurida või mille kohta on vaja regulatiivtegevust, ja teiselt poolt ärgitada registreerijaid ajakohastamisele. Kooskõlas 2014. aastal kehtestatud strateegiaga hõlmab sõelumine kõiki REACH- ja CLP-protseesse, et sõelumise tulemuste alusel saaks välja pakkuda kõige sobivama reguleerimise viisi, ning rõhuasetus on kemikaalidel, mille puhul ohutu kasutamise mõju on kõige suurem.

Nagu varasematelgi aastatel, kasutatakse toimikute kvaliteedi parandamiseks nii regulatiivseid kui ka mitteregulatiivseid meetmeid. Mitteregulatiivsed meetmed on suunatud kampaaniad, milles käsitletakse toimikute sagedasimaid puudujääke, täiustatud abivahendid ja üldine registreerijatele suunatud kommunikatsioon. Näiteks ainult vaheainena registreeritud ainetele suunatud töös jätkab ECHA kasutusala kontrollimist ja küsib vajaduse korral lisateavet, aga prioriteediks on (võimalikud) VOAd. See aitab kaasa ka VOAd üldtegevuskava (aastani 2020) nõuetekohasele elluviimisele ja autoriseerimisele (vt 3. tegevus). Peale selle kaalutakse veel mõne uue meetme kasutamist, nagu näiteks oma toimikuid omaalgatuslikult täiustavate ettevõtete eeskujuks toomist. Samuti kasutatakse sõelumisressursse nende registreerijate leidmiseks, kes tunduvad väärkasutavat teiste ettevõtete kogutud teavet selle eest sobivat tasu maksmata.

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

Euroopa innovatsiooni edendamise eesmärgil saavad ettevõtted taotleda ajutist vabastust nende ainete registreerimiskohustusest, mida kasutatakse toote- ja tehnoloogiaalases uurimis- ja arendustegevuses (PPORD-teated). 2015. aastal on ECHA-l olemas toimiv süsteem toote- ja tehnoloogiaalast uurimis- ja arendustegevust käsitlevate teadete (sh pikendustaotluste) hindamiseks, st kontrollimiseks, et protsessi ei kuritarvitata, vaid ainet tööpoolest kasutatakse uurimis- ja arendustegevuses, ning pärast liikmesriikide pädevate asutustega konsulteerimist tingimuste seadmiseks juhtudel, mis on ohutu kasutamise seisukohast tähtsad.

Biotsiiditoimikutega seoses muudetakse 2015. aastal esitamiskord sujuvamaks ja biotsiidiregister (R4BP) automatiseerituks, mille ettevalmistused on enamikul juhtudest tehtud 2014. aastal. See vähendab inimtööd, parandades nii üldist tõhusust (vt lisaks 16. tegevus).

PIC-määruse kohaste eksporditeadete arv peab jääma 2014. aasta tasemele, kusjuures kõige rohkem peab neid laekuma aasta lõpupoole (vt lisaks 17. tegevus).

### ***Kemikaaliohutuse hindamise (CSA) programm***

Piisavate riskijuhtimisnõuannete edastamine kemikaaliohutuse aruandes esitatavates kokkupuutestsenaariumides ja mööda tarneahelat edastatavatel ohutuskaartidel on REACH-määruse kohase ohutu kasutamise tagamiseks tähtis. Komisjoni korraldatud REACH-määruse läbivaatamise aruandes toodi esile vajadust võtta kasutusele tähtsaima riskijuhtimisvahendina pikemad ohutuskaardid ning lahendada nende sisu ja vorminguprobleemid, mis takistavad nende kasutamist. Seega on ECHA tugi registreerijatele ja allkasutajale selles valdkonnas osa ameti strateegiliste eesmärkide täitmisest ning ECHA sees on need meetmed koondatud kemikaaliohutuse hindamise programmi alla. Koostöö ECHA sidusrühmadega toimub kokkupuutestsenaariumide teabevahetussvõrgustiku (ENES) kaudu, mis toimib tehniliste tööühmade kaudu ja koguneb kaks korda aastas üldkoosolekutele, kus räägitakse tulemustest ja uutest probleemidest.

ECHA kemikaaliohutuse hindamise programmi kaudu annab amet jätkuvalt oma panuse kemikaaliohutuse aruannete / kokkupuutestsenaariumide tegevuskavasse kooskõlas tegevuskava koordineerimisrühma suunistega. Asjaomased tulemused 2015. aastal on kasutusala kirjelduse näidete ja asjaomaste juhendite, tarneahelas edastamiseks mõeldud kokkupuutestsenaariumi ühtlustatud kujunduse ning kokkupuutestsenaariumite koostamiseks mõeldud uuendatud lausekogu avaldamine. 2015. aastal saab kemikaaliohutuse aruannete / kokkupuutestsenaariumide tegevuskava kaheaastaseks ning oodata on edusammude ja võimalik et ka dokumendi enda läbivaatamist.

Teised kemikaaliohutuse hindamise programmi kohased tööd on täiendavate näidiste ja meetodika väljatöötamine, et lihtsustada kompleksainete (nt tundmatu või muutuva koostisega ained, kompleksed reaktsioonisaadused või bioloogilist päritolu materjalid ehk UVCBd) ohutuse hindamist. Seetõttu antakse registreerijatele veel nõuandeid ja koostatakse spetsifikatsioonid, mida kasutatakse kemikaaliohutuse hindamise ja aruandluse vahendi (Chesar 3) arendamiseks (vt 6. tegevus).

Peale selle jätkab ECHA allkasutajate abistamist neile REACH-määrusega pandud kohustuste mõistmisel ja täitmisel. Tegevuses keskendutakse meetmetele edendada realistliku, asjakohase, tõhusalt koostatava ja lihtsalt arusaadava teabe levitamist tarneahelas.

Üks viis, kuidas parandada kasutusala teabe andmist allkasutajatelt registreerijatele, on praeguste kasutusala kaartide täiustamine. Teine viis on aidata tootjatel töötada välja meetodid, millega kaasata kokkupuutestsenaariumide info segude ohutu kasutamise teabe koostamisse, ja anda tulemustest teada ECHA veebisaidil. Jätkuvad kokkupuutestsenaariumide ühtlustamise projektid ja kavas on pakkuda rohkem ohutuskaartide koostamise tuge. VKEde ja teiste REACHist vähemteadlike ettevõtete jaoks koostatakse kasutajasõbralikud videoõpetused allkasutajatele olulisimatel teemadel.

Allkasutajatel tuleb täita ka teistes õigusaktides sätestatud kohustusi kemikaalide valdkonnas. ECHA kavatseb koos sidusrühmadega esitada näiteid, kuidas kõige

tulemuslikumalt koordineerida ELi kemikaaliõigusaktide ja riiklike kohustustega seotud teavet ja tegevusi.

### ***Aine identifitseerimine ja andmete jagamine***

Kõik ainete identifitseerimisega seotud tööd on osa REACH-, CLP- ja biotsiidimäärusega seotud protsessidest. 2015. aastal peab töökoormus jääma varasemate aastatega võrreldes vähemalt samale tasemele, st üle 2500 aine identifitseerimisandmete hindamise, mis on peamiselt seotud päringute ja hindamise protsessidega.

Konkreetsemalt keskendutakse 2015. aastal 2013. aastal esitatud toimikutele, mida on vaja hinnata, eelkõige seoses võimalike ohtlike ainetega. Peale selle jääb töökoormus suureks seoses REACH- ja biotsiidimäärusega seotud päringutega. Püütakse soodustada ettevõtete vahelisi kontakte ja andmete jagamist, ning sellele kulub suurem osa ainete identifitseerimise valdkonna ressursse.

Toimikute kvaliteedi poole pealt püüab ECHA 2015. aastal viia lõpule töö aine samasuse tuvastamise meetodikaga. Põhitähelepanu on kompleksainetel (UVCBd ja mõned keerulised mitme koostisosaga ained, mis moodustavad üle 30% turul olevatest ainetest), mille puhul on registreerijatel probleeme sellise piisava teabe esitamisega, mis määratleks nende aine ühemõtteliselt, ja mõnede toimikus esitatud andmete (nt analoogial põhinevad) põhjendamisega. Samuti jälgitakse hoolega komisjoni UVCB-ainete iseloomustamise lepingu täitmist, et rakendada selle tulemusi ECHA protsessides ja abimaterjalides. ECHA tahab selle tööga koostada registreerijate jaoks juhendeid, mis aitaks neil tegutseda aineteabe vahetuse foorumites ja tuvastada aspekte, mida komisjon võiks vajaduse korral sisse viia rakendusaktidesse.

Samuti jätkab ECHA registreerimistoimikutes sisalduvate aine identifitseerimisandmete kontrollimist automatiseeritud sõelumisega, mida vajaduse korral täiendatakse inimkontrollidega. Ka kontrollitakse esimese, 2014. aastal tehtud kontrollimisel leitud probleemide lahendamist. Seda selleks, et registreerijad tegeleksid tuvastatud puudustega või võtaksid lisameetmed, kui nad seda veel teinud ei ole.

Andmete jagamise valdkonnas on 2015. aastal oodata suuremat töökoormust, eriti biotsiidide valdkonnas, kus ECHA menetleb tehnilise samaväärsuse ja andmete jagamise taotlusi ning osutab soovi korral keemilise sarnasusega seotud teenust. 2015. aastal on oodata palju taotlusi seoses läbivaatamisprogrammi mittekuuluvate tarnijate tähtajaga 1. septembril 2015 (vt 16. tegevus). REACH-määruse kohase andmete jagamise töökoormus kasvab nagu 2014. aastalgi. See on tingitud suurenevast vaidluste arvust, mille pärast pöörduetakse ECHAse, sest rohkem VKEsid tegeleb andmete jagamise läbirääkimistega ja loodab ECHA abile.

### ***Teabe levitamine: üldsuse elektrooniline juurdepääs teabele***

ECHA teabeleviportaali on eeskujuks nii kodanikuühiskonnale kui ka ettevõtetele, käsitledes ettevõtete teabekogumise jõupingutusi, et soodustada kemikaalide ohutut kasutamist. Ühtlasi saavad ELi kodanikud teabelevisaidilt teavet kemikaalide kohta, millega nad võivad kokku puutuda. ECHA kavatses panna 2015. aastal üles uued teabelevi veebilehed, võttes aluseks 2013. aastal toimunud sidusrühmade uuringu ning selle järgnenud seminaride ja konsulteerimise tulemused. Uutel veebilehtedel esitatakse ainete lühikirjeldused (kokkuvõtted), mis võimaldavad kiiresti aru saada, mis on nende omadused ja peamised kasutusalaad.

Peale selle on uutel veebilehtedel lõimitum regulatiivteave iga aine kohta ja paremini kättesaadavad (lihtsamalt allalaaditavad) registreerimisandmed. ECHA jätkab hindamisotsuste avaldamist ja need muudetakse eelkirjeldatud ainelehtedel

nähtavamaks. ECHA kavatseb rohkem kasutada oma veebisaiti toimikute ajakohastamisele ärgitamiseks, et paraneks teabe kvaliteet.

Teised teabe levitamise seotud tegevused 2015. aastal on otsuste tegemine viimaste 2013. aasta mais saadud konfidentsiaalsustaotluste kohta ja 2014. aasta registreerimistoimikutes saadud taotluste esmane hindamine, et mittekonfidentsiaalseks peetava teabe saaks võimalikult kiiresti avalikustada. Hindamise lõpuks taotlused kas rahuldatakse, lükatakse tagasi või küsitakse täiendavaid põhjendusi.

Toimeainete ja biotsiidide kohta esitatud teabe ning PIC-kohaste eksporditeadete avaldamine lõimitakse rohkem REACH-määrusega seotud menetlustesse ja IT-süsteemidesse, et tagada meetodite põhimõtteühtsus ja suurem tõhusus.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

1. Kõik REACH-, CLP-, biotsiidi- ja PIC-toimikud, päringud ja andme jagamisvaidlused läbivad nõutavad kontrollid, nende kohta tehakse otsused ja konfidentsiaalsustaotlusi hinnatakse standardkorra kohaselt õigusaktides ettenähtud tähtaegade piires või sisemisi eesmärke silmas pidades. See tagab probleemsete toimikute õigeaegse tuvastamise, et ärgitada nende ajakohastamist ja mõjutada andmete kvaliteeti.
2. Otsused on hästi põhjendatud ning tehniliselt ja teaduslikult kvaliteetsed.
3. Kõikides registreeritud ainete toimikutes, klassifitseerimise ja märgistamise teadetes ning biotsiiditoimikutes sisalduv teave on sidusrühmadele ja üldsusele kergesti kättesaadav mõistliku aja jooksul pärast aine registreerimist / teate esitamist.
4. Ettevõtetele antakse kvaliteetselt teaduslik-tehnilist abi, mis võimaldab edukalt koostada kemikaaliohutuse aruandeid (CSR) ja anda tarneahelas kokku puutetsenaariumide kaudu piisavat riskijuhtimisenõu.

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ette nähtud aja jooksul menetletud registreerimistoimikute ja PPORD-teadete protsent	100%	REACH-ITis märgitud aeg Igakuised aruanded
Ametisese tähtaja (20 tööpäeva) jooksul menetletud päringute protsent	80%	REACH-ITis märgitud aeg Igakuised aruanded
Õigusaktides ette nähtud / ametisese tähtaja jooksul lahendatud andme jagamisvaidluste protsent	100%	Hindamiseks kulunud märgitud aeg Igakuine seire
Registreerimistähtjaks 31. mai 2013 edukalt esitatud registreerimistoimikute avaldamise protsent	100%	Registreeritud avaldamisprotsent Igakuine seire

Huvitatud isikute rahulolu ECHA-le toimikute esitamise ja teabeleviga ning ECHA tegevusega avaldatavate kemikaaliohutuse aruannete ja kokkupuutestsenaariumide kvaliteedi parandamisel	Suur	Iga-aastane uuring
--	------	--------------------

### 3. Peamised tulemused

#### Registreerimine ja toimikute esitamine

- Ligikaudu 5700 registreerimistoimikut (peamiselt ajakohastamine) ning 400 toote- ja tehnoloogiaalast uurimis- ja arendustegevust käsitlevat (PPORD) teadet (sh pikendustaotlused) on läbinud terviklikkuse kontrolli ning neile on vajaduse korral määratud vastavalt registreerimis- või PPORD-teate number.
- PPORD-teadete kohta on tehtud kuni 50 otsust.
- Menetletud on kuni 3000 biotsiiditaotlust (uue toimeaine, pikendamise, läbivaatamise või tootele liidu loa saamise taotlused) ja riikliku loa taotlused on edastatud liikmesriikidele.

#### 2018. aasta registreerimise tegevuskava ja toimikute kvaliteet

- Strateegia ja meetodid 2018. aasta registreerijate abistamiseks seoses REACH-määruse III lisaga.
- Terviklikkuse kontrollimise IT-vahendi arendamine ja vajaduse korral läbivaadatud protsessi rakendamine, et teha see registreerijatele 2016. aastal kättesaadavaks.
- Registreerijatele on tehtud kättesaadavaks toepaketid, mis soodustavad omaalgatuslikku ajakohastamist.

#### Kemikaaliohutuse hindamise programm

- Avaldatud on kasutusala kirjelduse näited.
- Kokku on lepitud tarneahelas edastamiseks mõeldud kokkupuutestsenaariumi ühtlustatud kujunduses ja see on avaldatud.
- CSRI/ESI tegevuskava on läbi vaadatud.

#### Aine identifitseerimine ja andmete jagamine

- Välja on antud ligikaudu 1050 uut päringunumbrit.
- Tehtud on umbes 5–10 otsust REACH-määrusega ja sama palju ka biotsiidiõigusaktidega seotud andme jagamisvaidluste kohta.
- Kehtestatud on ainete samasuse määramise meetodika.

#### Teabe levitamine

- Teabelevilehtedel avaldatud teave on lingitud OECD ülemaailmse kemikaaliteabe portaali eChemPortal.



- Kättesaadavaks on tehtud uued teabelehed, kus on koos REACH-, CLP- ja biotsiidiõigusaktide kohaselt ECHA-le esitatud teave ning erinevatest regulatiivmenetlustest tulenev teave.
- Avaldatud on PIC-määrusest tulenevad aruanded ja statistika.
- Esialgne hinnang on antud kuni 250 REACH-määruse kohasele konfidentsiaalsustaotlusele aastast 2014.

## 1.2. Hindamine (2. tegevus)

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

Ainete hindamise eesmärk on kontrollida, kas aine on inimtervisele või keskkonnale ohtlik. Aineid hindavad liikmesriikide pädevad asutused, hinnates kogu olemasolevat teavet. Kui vaja, küsitakse registreerijatelt lisateavet. Ainehindamiseks on koostatud ühenduse ainehindamise plaan (CoRAP).

### 1. Olulisim 2015. aastal

#### Toimikute hindamine

Esimese strateegilise eesmärgi raames tehtava töö tähtsa osana jätkab ECHA 2014. aastal koostatud mitmeaastase terviklikkuse kontrolli strateegia<sup>1</sup> täielikku elluviimist. Teisalt tuleb 2015. aastal kõige rohkem välja anda ja menetleda 2013. aasta registreerimistoimikutes sisaldunud katsetamisettepanekute kohta tehtud otsuste kavandeid. Seetõttu on uute vastavushindamiste alustamise võimekus endiselt kesine. Järelhindamisega seotud töökoormus on jõudmas tippu, sest esitatakse nii varasemate katsetamisettepanekutega seotud otsuste kui ka vastavushindamise kohaselt ajakohastatud toimikud. Kuna toimikute hindamine on mahukas ja keerukas, tuleb selle tõhusust ja tulemuslikkust 2015. aastal veelgi parandada.

Vastavushindamisel keskendub ECHA kõigile 2010. ja 2013. aastal saadud tavalistele kahe suurima kogusevahemikuga registreerimistoimikutele. Saadud registreerimistoimikud läbivad REACH- ja CLP-menetlusele ühise sõelumise, mille alusel pannakse paika vastavushindamise prioriteedid, et tagada tõhus seos ainete hindamisega ning regulatiivsed riskijuhtimismeetmed üldiselt ja konkreetselt väga ohtlike ainete tegevuskava elluviimine. Peale selle on vastavushindamine rohkem seotud teiste meetmetega, mis parandavad toimikute kvaliteeti ja mida kasutatakse siis, kui see on toimiku vastavuse tagamiseks kõige tulemuslikum.

Kõige prioriteetsemate ainete puhul keskendutakse vastavushindamisel juht- ja individuaaltoimikutes esitatud inimtervisele seotud kõrgema astme kokkupuudetulemustele (st genotoksilisus, korduvdoosi toksilisus, sünnieelne arengutoksilisus, reproduktiivtoksilisus ja kantserogeensus) ja keskkonnaga seotud kokkupuudetulemustele (st pikaajaline toksilisus veekeskkonnas, biolagunemine ja bioakumulatsioon). Sellele lisaks hinnatakse alati, kui toimik vastavushindamiseks avatakse, ka vajalikul määral aine identifitseerimisandmeid. Kontrolli ulatus sõltub automaatsel ja käsitsi kontrollimisel ning ekspertarvamusega tuvastatud mureküsimumustest. Väike osa vastavuskontrolle toimub endiselt juhuvaliku alusel, et ükski registreerija ei saaks kindel olla, et tema toimikut ei kontrollita.

Peale selle jätkab ECHA tegelemist aine eri vormide (sh nanovormide) toimikute vastavuse parandamisega. Amet rakendab kemikaaliohutuse aruannetega seotud probleemide jaoks 2014. aastal välja töötatud meetodikat ja täiustab meetodikat

---

<sup>1</sup> Vt dokumenti „Safer chemicals - focusing on what matters most“ [Ohutumad kemikaalid – keskendumine kõige tähtsamale], 26.09.2014.

tegelemiseks nende toimikutega, kus kasutatakse ebapiisavat analoog- või kategooriameetodit.

Katsetamisettepanekute kohta jätkab ECHA otsuste tegemist süstemaatilisel viisil. Eesmärk on väljastada otsuse kavand vähemalt 75% katsetamisettepanekute kohta, mis saadi registreerimistähtajaks 1. juuni 2013.

Märkimisväärne osa ressursse tuleb ka 2015. aastal eraldada otsuste tegemiseks 2013. ja 2014. aastal välja antud otsusekavandite kohta. Juhtumite arvukus koormab liikmesriikide pädevaid asutusi ja liikmesriikide komiteed, kui liikmesriikide pädevad asutused teevad endiselt muudatusettepanekuid paljude otsusekavandite kohta. ECHA jätkab liikmesriikide pädevate asutuste ja komitee osaluse optimeerimist ning korraldab sel eesmärgil veebiseminare ja teisi teabeüritusi tehnilistel ja teaduslikel teemadel, et lihtsustada hilisemat üksikjuhtude üle otsustamist.

Üha suurem osa toimiku hindamise ressurssidest tuleb eraldada ECHA toimikuhindamisotsustele vastusena esitatud teabe järelkontrollile, juhtumi vajaduse korral regulatiivsesse järelkontrolli saatmisele ning riiklikele järelevalveasutustele kindla aluse andmisele, millele toetudes saaksid nad mittevastavate toimikute suhtes meetmeid võtta. ECHA vaatab läbi oma tava küsida hea laboritava seire asutustelt uuringuauditeid, et edendada hea laboritava järgimist.

Samuti jätkab ECHA üldist toimikute kvaliteedi parandamise soodustamist, andes (vajaduse korral konkreetse sektori) ettevõtetele mõjusat tagasisidet, kasutades toimikuhindamisotsustega seoses saadud kogemusi. Eelkõige koostab ja edastab ECHA tähtsaid teateid väiksemate koguste registreerijatele ja VKEdele üldisemalt. Samuti parandatakse aruandlust toimikute hindamise tulemustest, et suureneks läbipaistvus ning tekiks parem ülevaade toimikute nõuetelevastavusest ja usaldusväärse teabe kättesaadavusest kõrgema astme kokkupuudetulemuste kohta, mis on eriti vajalik ohutuks kasutamiseks ja väga ohtlike ainete identifitseerimiseks.

## **Ainehindamine**

Seoses 1. ja 2. strateegilise eesmärgiga vaatab ECHA läbi perioodi 2012–14 ainehindamisprotsessi, eelkõige toimiku hindamise täiendava rolli ja regulatiivse riskijuhtimise funktsionaalse rolli. Lävivaatamise tulemused kantakse ECHA REACH-määruse rakendamise aruandesse, mis tuleb avaldada 2016. aastal ja mille jaoks on vaja ka liikmesriikide pädevate asutuste panust.

ECHA kannab jätkuvalt hoolt selle eest, et kogu see protsess aitaks parandada toimikute kvaliteeti ja oleks tõhusaks sisendiks riskijuhtimisele. Seetõttu peab rõhuasetus olema selliste täiendavate ühenduse ainehindamise plaani kandidaatainete valimisel, mille risk inimtervisele või keskkonnale on vaja välja selgitada, et otsustada regulatiivsete järelmeetmete vajaduse üle. Enamikul juhtudest küsitakse ka lisateavet, mida ei saa toimiku hindamise käigus nõuda, sest aspekte on vaja hinnata ELi ja aine tasandil. Selle eeldusteks on edukas üldine sõelumine (mis annab sisendid nii ainete hindamisele kui ka regulatiivsele riskijuhtimisele) ja tulemuslik koostoime toimikute hindamisega ning liikmesriikide pädevate asutuste täielik osalus. Ühenduse ainehindamise plaani ajakohastamise optimeerimisel arvestatakse ka ainete sarnasust, regulatiivset asjakohasust ja liikmesriikide pädevate asutuste hindamisvõimekuse tõhusat kasutamist ning aastas püütakse hinnata umbes 50 ainet.

2015. aastal jätkub ainehindamine 2014. aasta otsusekavandite menetlemisega ning üha suurema arvu aruannete, otsuste kavandite, lõplike otsuste ja järelmeetmete haldamisega. Samuti jätkab ECHA ainehindamisotsuste ja muude asjaomaste tulemusdokumentide mittekonfidentsiaalsete versioonide avaldamist.

ECHA jätkab liikmesriikide pädevate asutuste toetamist ja nendega suhtlemist ainete hindamise valdkonnas, korraldades seminare ja tehnilisi koosolekuid, andes välja praktilisi juhendeid ja kontrollides otsusekavandite põhimõtteühtsust. Ainehindamisprotsessi haldamise ja toetamise eeltingimuseks on tõhusad haldustavad.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

1. Toimikute hindamise kohta koostatakse teaduslikult usaldusväärsed ja õiguslikult korrektsed otsuste kavandid ja lõplikud otsused, mis on kooskõlas ECHA strateegia kohaste mitmeaastaste plaanide ja vastavushindamise strateegiaga.
2. Toimikuhindamisotsuste täitmise üle teostatakse järelevalvet kohe pärast otsuses nimetatud tähtaja saabumist ning liikmesriikide asutustele antakse tulemustest ja nendepoolset tegutsemist nõudvatest juhtumitest teada.
3. Ühenduse ainehindamise plaani ajakohastamine toimub koostöös liikmesriikidega ja õigusaktides sätestatud tähtajaks ning tagatakse seosed teiste hindamis- ja regulatiivsete riskijuhtimisprotsessidega.
4. Iga ainehindamise ettevalmistamine ja menetlemine toimub teaduslikult, tehniliselt ja õiguslikult kvaliteetselt, kokkulepitud standardkorras ning õigusaktides ettenähtud tähtaegade jooksul.

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ettenähtud tähtaja jooksul hinnatud toimikute protsent	100%	Igakuine ametisisene aruanne
2013. aasta tähtajaks saadud toimikutes sisaldunud katsetamisettepanekute läbivaatamise protsent, et täita õigusaktides sätestatud nõue esitada otsuse kavandid 1. juuniks 2016	75%	Igakuine ametisisene aruanne
Selliste järelhindamiste protsent, mille tähtaeg on 2015. aastal ja mis on tehtud kuue kuu jooksul pärast lõplikus toimiku hindamise otsuses kehtestatud tähtaega	75%	Ametisisene kvartaliaruanne
Õigusaktides ettenähtud tähtaja jooksul toimunud ainehindamiste protsent	100%	Igakuine ametisisene aruanne
Liikmesriikide pädevate asutuste rahulolu toega, mida ECHA ainehindamisel on osutanud	Suur	Iga-aastane uuring

### 3. Peamised tulemused

#### Toimikute hindamine

- Tehtud on 200 vastavuskontrolli (millest vähemalt 50% peab käsitlema kõrgema astme inimtervise ja keskkonnaga seotud kokkupuudetulemusi), mille tulemusena on koostatud ligikaudu 150 uut otsuse kavandit.
- Vähemalt 220 katsetamisettepaneku analüüsi järel on koostatud otsuse kavandid.
- Perioodil 2012–15 välja antud otsusekavandite alusel on tehtud üle 300 lõpliku toimikuhindamisotsuse.
- Tehtud on 400 toimikute hindamise järelkontrolli.
- Koostatud on ECHA iga-aastane hindamisaruanne<sup>2</sup> ja asjakohased teatised. Välja on antud väiksemate koguste registreerijatele ja üldiselt VKEdele suunatud olulised teated.
- Korraldatud on üks toimikuhindamise seminar või tehniline koosolek.
- Välja on antud iga-aastane hindamisaruanne (artikkel 54).
- Avaldatud on toimikuhindamisotsuste mittekonfidentsiaalsed versioonid.

#### Ainehindamine

- Ühenduse ainehindamise plaani kolmas ajakohastatud versioon on vastu võetud 2015. aasta märtsiks ja 2015. aastaks on planeeritud vähemalt 50 aine hindamine.
- Neljas esialgne ajakohastatud versioon esitatakse liikmesriikide komiteelt arvamuse saamiseks 2015. aasta oktoobri lõpuks.
- 2014. aasta ainehindamise tulemusena välja antud otsusekavanditega on küsitud lisateavet umbes 40 juhul.
- Tehtud on vähemalt 40 ainehindamise järeldust või lõplikku otsust, millega küsitakse lisateavet. Avaldatud on kõikide ainehindamisotsuste mittekonfidentsiaalsed versioonid.
- Avaldatud on kõigi lõpuleviidud ainehindamiste järeldused.
- Liikmesriikide pädevatele asutustele on hindamisülesannete täitmiseks antud teaduslikku, haldusalast ja õiguslikku tuge.
- Korraldatud on üks ainehindamise seminar.
- Välja on antud ainehindamise läbivaatamise aruanne perioodi 2012–14 kohta.

---

<sup>2</sup> REACH-määruse artikkel 54.

### 1.3. Riskijuhtimine (3. tegevus)

ECHA riskijuhtimisülesanded hõlmavad väga ohtlike ainete (VOAde) kandidaatide loetelu ajakohastamist, komisjonile regulaarsete soovitude andmist sellesse loetellu kuuluvate ainete lisamiseks autoriseerimisloetellu (autoriseerimisele kuuluvate ainete loetelu; REACH-määruse XIV lisa) ja autoriseerimistaotluste menetlemist. Vastuvõetamatult ohtlikud ained võidakse ELis üldse ära keelata või piirata nende kasutamist vaid teatud kasutusalaadega (REACH-määruse VIII jaotis). Komisjon võib paluda ECHA-l koostada piiranguettepanekud või vaadata läbi olemasolevad piirangud. Ka liikmesriigid esitavad piiranguettepanekuid, mis saadetakse pärast vastavuse kontrollimist arvamuse kujundamiseks riskihindamise komiteele ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele.

ECHA 2. strateegilise eesmärgi kohaselt tuleb REACH- ja CLP-määruse nõuetele vastavalt saadud andmeid kasutada arukalt, et ametiasutused saaksid õigel ajal tõhusalt tegeleda kõige suuremate ohtudega. Selleks võtab ECHA kasutusele kõikidele REACH- ja CLP-määruse kohastele menetlustele ühised sõelumismeetodid, et tuvastada kõige olulisemad ained ja kasutusalaad. Riskijuhtimisvõimaluste analüüsi raamistik aitab valida välja tuvastatud riski jaoks kõige sobivama(d) regulatiivse(d) riskijuhtimisvahend(id). Ühiste sõelumismeetodite ja riskijuhtimisvõimaluste analüüsi eesmärk on tagada REACH- ja CLP-määruse kohaste menetluste tõhus kooskasutus riskide väljaselgitamiseks (vajaduse korral lisaandmete genereerimisega) ja maandamiseks.

#### 1. Olulisim 2015. aastal

##### *Regulatiivse riskijuhtimise vajaduse tuvastamine*

ECHA 2. strateegilise eesmärgi olulise osa – väga ohtlike ainete tegevuskava aastani 2020 – elluviimine käib täiskiirusel. Nagu kava täisnimi (VOAde tuvastamise ja REACH-määruse kohaste riskijuhtimisemeetmete tegevuskava aastani 2020) ütleb, hõlmab see enam kui VOAde tuvastamine ning selle eesmärk on REACH- ja CLP-määruse kohane terviklik ja lõimitud riskijuhtimine (kus kasutatakse täiel määral registreerimistoimikute ja teisi REACH-/CLP-andmebaase) ning toimikute ja ainete hindamine, kui on vaja lisateavet.

##### **Ühine sõelumine REACH- ja CLP-menetluste jaoks**

Ühise sõelumisega aidatakse liikmesriikidel ja komisjonil/ECHA-l keskenduda kõigepealt kõige ohtlikumatele ja suurima mõjuga ainetele ja kasutusalaadele. Selleks on vaja suuremat ühtset arusaama prioriteetidest, st millised ained ja kasutusalaad on seitsmenda keskkonnaalase tegevusprogrammi prioriteetsete eesmärkide seisukohalt kõige olulisemad. ECHA jätkab arutelu nende prioriteetide üle ja selle üle, kuidas need mõjutavad ühist sõelumist. Selleks korraldatakse seminar. 2014. aastal ühise sõelumisega saadud kogemusi kasutatakse sõelumise laiendamiseks, et toetada ainete vastavushindamiseks valimist ka riskide alusel. Kõik vastavus- ja ainehindamise kogemused aitavad suunata nende vahendite kasutamist regulatiivse riskijuhtimise vajaduse rahuldamiseks.

Varasemate õigusaktide kehtimise ajal ja REACH-määruse rakendamise esimestel aastatel tehtud töö käigus on tegeletud paljude tuntud ja lihtsalt tuvastatavate ohtlike ainete ja kasutusalaadega. Edasisel sõelumisel tuleb keskenduda ainetele ja kasutusalaadele, millele on seni pööratud vähem tähelepanu, näiteks sellepärast, et pole olnud teavet nende omaduste kohta, ei olda kindlad, milliseid kriteeriume kasutada (nt endokriinseid häireid põhjustavad ained), või on tegu keeruliste kokkupuutevõimalustega (nt toodetes sisalduvad ained).

## **Ohuomaduste hindamine**

Püsivate, bioakumuleeruvate ja toksiliste (PBT), väga püsivate ja väga bioakumuleeruvate (vPvB) ning endokriinseid häireid põhjustavate omaduste hindamist toetavad asjaomased eksperdirühmad. PBT-eksperdirühm töötab üha enam ainetega, mis tuvastatakse REACH-määruse kohase registreerimise andmete alusel, sest varasemate õigusaktide alusel tuvastatud ained on juba menetletud. ECHA pöörab erilist tähelepanu kogu olemasoleva teabe tõhusa kasutamise toetamisele ja lisateabe koostamisele (nt ainehindamise abil) ainult neil juhtudel, kui see on vajalik otsustamiseks, kas aine vastab asjaomastele kriteeriumidele.

Endokriinseid häireid põhjustavate ainete eksperdirühm, kes on saanud kasu PBT-eksperdirühma kogemustest, peab 2015. aastal toetama aktiivselt ainespetsiifilist tööd endokriinseid häireid põhjustavate ainete valdkonnas.

## **Sobivaimate regulatiivsete meetmete tuvastamine**

Ühine sõelumine ning PBTde ja endokriinseid häireid põhjustavate ainete hindamine peab viima paljude selliste kandidaatainete tuvastamiseni, mille kohta on vaja koguda lisateavet (nt ainehindamise abil), või otse kõige sobivamate riskijuhtimisvõimaluste hindamiseni.

Riskihindamisvalikute meetod peab muutuma sujuvamaks ja tulemuslikumaks ning ühine sõelumine ja VOAd tegevuskava annavad ainete ja meetmete tuvastamiseks parema ühiselt heakskiidetud lähtepunkti. Ainehindamises ja VOAdega seotud töös kasutatavate dokumentide ja meetodite edasine ühtlustamine suurendab tõhusust – vaja läheb vähem ressursse ja tööle kulub vähem aega. Esimese ainehindamise ja sellele järgneva riskihindamisvalikute analüüsi tulemused võivad viia regulatiivmeetmeteni juba 2015. aastal.

## **Koostöö ja kommunikatsioon**

Tegevuskava elluviimiseks on vaja teha palju koostööd ja kooskõlastamist, sest selle eesmärkide saavutamiseks on vaja kõigi ametiasutuste pidevat kaasatust ja nendega suhtlemist. ECHA jätkab nende liikmesriikide abistamist, kes ei ole seni veel tegevuskava elluviimises aktiivselt kaasa löönud. PBTde ja endokriinseid häiret põhjustavate ainete eksperdirühmade kõrval jätkavad tööd CMRide (kantserogeensete, mutageensete või reproduktiivtoksiliste ainete) ja ülitundlikkust põhjustavate ainete koordineerimisrühmad. Nafta- ja söesaaduste kütusena kasutamist mittehõlmavate kasutusalaade käsitlemiseks mõeldud meetodite väljatöötamist ja rakendamist toetab selleks loodud eksperdirühm. Riskijuhtimiseksperitide koosolekud jätkuvad liikmesriikide osalusel ja seal käsitletakse VOAd tegevuskava elluviimist ning sõelumise, hindamise ja riskihindamisvalikute analüüsimise sidumist regulatiivmenetlustega.

Esimene eduaruanne VOAd tegevuskava elluviimise kohta 2014. aastal avaldatakse esimeses kvartalis. Ainespetsiifiliste tegevustega – ohuhindamine ja riskihindamisvalikute analüüsi algatamine ning riskihindamisvalikute analüüsi järeldused – seotud kommunikatsioon muutub 2015. aastal tavapäraseks. See suurendab läbipaistvust ja ennustatavust huvitatud isikute jaoks.

## **Autoriseerimine**

### **Väga ohtlike ainete identifitseerimine ja XIV lisa soovitused**

Sõelumine ja hindamine (sh klassifitseerimise ühtlustamine) ning riskihindamisvalikute analüüs peab viima nende VOAd identifitseerimise ettepanekuteni, mille puhul on ametiasutuste seas laialdane arusaam, et nende lisamine kandidaatainete loetellu on tulemuslik ja vajalik regulatiivmeede. Teisisõnu, et kandidaatainete loetellu lisataks n-ö

õiged ained. Ainete tegelik arv sõltub sellest, kui palju liikmesriike sõelumises, hindamises ja riskihindamisvalikute analüüsis osaleb ning kui palju ressursse nad sellesse panustavad. VOAd tuvastamisega seotud töökoormus suureneb, sest oodata on rohkem toimikuid PBTde ja samaväärselt ohtlike ainete kohta, mistõttu on tuvastamiseks vaja eripingutusi.

XIV lisa kohta seitsmenda soovitusel väljatöötamisel saab kasutada 2014. aastal XIV lisa muudetud prioriseerimismeetodi kasutamisel saadud kogemusi. See, kui palju soovitamistest on kasu ainete XIV lissasse lisamise lõplike otsuste tegemisel, sõltub sellest, mil määral on komisjon ja liikmesriigid ühel meelel selles, milliste ainete puhul on autoriseerimine kõige parem riskijuhtimisvalik. Pikemas perspektiivis peab ainete kandidaatainete loetellu lisamisele eelnev süstemaatiline riskihindamisvalikute analüüs tegema soovitamisetapi tõhusamaks ja ennustatavamaks.

### **Autoriseerimistaotlused**

2015. aastal oodatakse umbes 70 ja 2016. aasta alguses umbes 30 krooniühendite kasutusalaadega seotud taotlust. Need arvud on aga väga ebakindlad, sest sõltuvad sisuliselt sellest, kuidas taotlejad endid lõpuks rühmitavad. Tööprogrammi kirjapanemise ajal (augustis 2014) on ECHA saanud juba üle 100 teabe kohtumise taotluse.

Taotlusi võib tulla ka rohkem (võimalik et kuni 150). Igatahes peab ECHA 2015. aastal tegelema suurema arvu taotlustega tõhusalt, avatult ja usaldusväärset ning töötama välja hädaolukorra lahendamise plaanid juhaks, kui taotlusi tuleb rohkem. Peale eeltoodu jätkub 2015. aastal 2014. aastal veel oodatava umbes 15 taotluse menetlemine.

ECHA sekretariaat jätkab riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee ning eriti nende ettekandjate toetamist, et koostada läbipaistval ja tõhusal viisil kvaliteetsed arvamused, mis aitavad komisjonil teha autoriseerimisotsuseid. ECHA kavatses innukalt edendada kolmandate isikute osalust iga taotlusega seotud konsulteerimises, et otsustusprotsessi jõuaks asjakohane teave olemasolevatest alternatiivsetest ainetest ja meetoditest.

ECHA jälgib hoolega, kui palju aega kulub töötajatel ja komiteeliikmetel selle protsessi juhtimisele ning jätkab komiteede otsustamismenetluse sujuvamaks muutmist ja selgitamist selle tähelepanu koondamiseks. See aitab kohandada ECHA enda ja komiteede tööd enne taotluste arvu kasvu 2015. aastal. 2014. aastal kasutusse võetud uues REACH-ITi versioonis saab 2015. aastal taotlejatega tõhusamalt suhelda. Uus abivahend tõhusamaks suhtlemiseks komiteedega – *Dynamic Case [dünaamiline juhtumihaldus]* – võeti ECHAs kasutusse samuti 2014. aastal ning see parandab taotlemisprotsessi tõhusust ja täpsust.

Esimeste taotluste menetlemisel saadud õppetunde analüüsitakse koos komisjoni, liikmesriikide ja sidusrühmadega 2015. aasta alguses toimuval tagasisideseminaril ja kasutatakse arvamuste koostamise süsteemi täiustamiseks. Tagasisideseminaril alusel hindab ECHA, kas jätkab *esitamiseelseid infokohtumisi* tulevaste taotlejatega või mitte. Sellised kohtumised on osutunud heaks võimaluseks anda selgitusi taotluste koostamise ja esitamisega seotud tehniliste küsimuste kohta. Ka edaspidi peab taotlejatega suhtlemine olema selge ja läheb vaja koostööd ECHA sidusrühmadega. Sellepärast kavatses ECHA korraldada võimalike taotlejate jaoks ka edaspidi seminare ja esitamiseelseid infokohtumisi.

ECHA eesmärk on saada otstarbekohased taotlused, mis ei tekita ettevõtjatele tarbetuid kulusid ega halduskoormust. Sellepärast selgitati 2014. aastal, et kui taotleja kasutab *lähtepunktina* tuletatud mittetoimivat taset (DNEL) või annuse-reaktsiooni seost, mille on kehtestanud riskihindamise komitee, ei ole vaja taotlusse lisada ohuandmeid. See muudab taotlemise märgatavalt lihtsamaks ja odavamaks. Peale selle lõi ECHA 2014. aastal *partneriteenuse*, mis aitab kõikidel võimalikel taotlejatel tarneahelas



üksteisest teada saada. Need kaks uuendust koos ECHA kogemustega konkreetsete allkasutajataotlustega tegelemisest teevad taotlemise võimalikult lihtsaks ja mõistlikuks. Selleks teeb ECHA tihedalt koostööd komisjoni ja liikmesriikidega, et viia ellu autoriseerimisprotsessi sujuvuse parandamise töörühmas koostamisel olevad soovitused.

### **Piirangud**

Iga piirangute toimik on kohaldamisala ning hindamist vajavate teaduslike ja tehniliste küsimuste poolest unikaalne. Sellist mitmekesisust arvestades ei ole ECHA-l ja eelkõige komiteedel endiselt lihtne arvamusi koostada ning tagada, et nende menetlemine oleks teaduslikult, tehniliselt ja regulatiivselt kvaliteetne.

ECHA sekretariaat toetab komiteid ja eriti ettekandjaid piirangutoimikute kohta arvamuste koostamisel. 2015. aastal menetletavate arvamuste arv oleneb 2014. aastal ja 2015. aasta alguses saadud XV lisa piirangute toimikute arvust.

2015. aastal loodab ECHA toetada RACi ja SEACi ettekandjaid umbes 10 piirangutoimiku menetlemisel (umbes samapalju kui 2014. aastal). ECHA sekretariaat pakub ka edaspidi riskihindamise komiteele, sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele ja jõustamisteabe vahetamise foorumile arvamuste koostamisel kvaliteetset ja õigeaegset abi.

2014. aastal moodustasid liikmesriigid, ECHA ja komisjon töörühma, kes peab koostama põhimõtteühtsed soovitused toimikute ja arvamuste koostamise tõhustamiseks.

2015. aastal viib ECHA ellu need soovitused, mis puudutavad sekretariaati, riskihindamise komiteed, sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteed ja jõustamisteabe vahetamise foorumit. Kooskõlas töörühma soovitusel abistab ECHA liikmesriike XV lisa kohaste piirangute toimikute koostamisel olenevalt vajadusest kas seminaride ettevalmistavate teabekoosolekute või konkreetse tagasiside kaudu.

Samuti jätkab ECHA liikmesriikide järelevalveasutuste ja kasutajatugede abistamist ning parandab oma veebisaidil XVII lisa kättesaadavust ja loetavust. ECHA jätkab vastamist piirangute tõlgendamise ja jõustamise teemalistele küsimustele.

ECHA aitab komisjonil tuvastada parimad võimalikud ained, mille kohta ECHA koostab piirangute toimikud. Komisjoni taotlusel koostab ECHA kuni kolm XV lisa kohaste piirangute toimikut (mis hõlmavad kas uusi piiranguid või olemasolevate piirangute läbivaatamist).

ECHA jätkab nii palju kui võimalik komisjoni eritaotluse korral eksperdinõuannete ja -teenuste pakkumist, näiteks olemasolevate XVII lisa kohaste piirangute läbivaatamisel. Soovi korral pakub ECHA komisjonile tehnilist tuge selliste piirangutoimikuid käsitlevate määruste vastuvõtmisel, mille kohta riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee edastasid komisjonile oma arvamused 2014.–15. aastal. Samuti aitab ECHA komisjoni tarbijatele mõeldud toodetes sisalduvate CMRide kohta piiranguettepanekute tegemisel artikli 68 lõike 2 kohaselt.

Artikli 69 lõike 2 kohaselt peab ECHA koostama piirangutoimikud nende toodete kohta, mis sisaldavad autoriseerimisloetellu kuuluvaid aineid ja millega seotud ohud ei ole piisavalt kontrolli all. Võttes aluseks 2014. aastal välja töötatud meetodika ja analüüsi tulemused, dokumenteerib ECHA tulemused ning koostab ja esitab (kui vaja)

2015. aastal ettepanekud selliste piiranguliikide kohta. Samuti hindab ECHA 2015. aastal, kas artikli 69 lõike 2 kohane piirang on vajalik nelja ftalaadi puhul, mille sulgemiskuupäev on 2015. aasta veebruaris, ja koostab vajaduse korral XV lisa piirangute toimiku.

## **Muu riskijuhtimisega seotud tegevus**

### **Sotsiaal-majanduslik analüüs**

ECHA jätkab teadmiste kogumist sotsiaal-majandusliku analüüsi kohta. 2014. aastal avaldati tervise väärtustamise ja tervisele kahjuliku mõju vältimise uuringu tulemused. Seega on saanud liikmesriikide pädevatele asutustele (piirangute jaoks) ja ettevõtjatele (autoriseerimistaotluste jaoks) teatavaks esimesed andmed, kas teatud kokkupuudetulemuste vältimise eest ollakse valmis kandma kulusid. Metoodikaid arendatakse edasi, et need kvantifitseeriks paremini mõju inimtervisele, arvestades vältimise eest maksmise soovi või tervena/haigena elatud aastaid.

Võttes aluseks 2014. aastal avaldatud töö piirangute jõustamise kulude kohta, arendab ECHA edasi regulatiivse riskijuhtimisega seotud rakendamiskulude hindamise meetodeid. Samuti jätkab ECHA REACH-määruse sotsiaal-majandusliku analüüsi ja alternatiivide analüüsi tegijate võrgustiku NeRSAP kaudu sotsiaal-majandusliku analüüsi õpitubade korraldamist, käsitledes huvitatud isikutega autoriseerimistaotluste ja liikmesriikide pädevate asutustega piirangute teemat.

### **Toodetes sisalduvad ained**

Jätkub teadlikkuse parandamine toodetes esinevate kandidaainete loetellu kuuluvate ainete seotud kohustustest. ECHA uurib võimalusi koostöök kolmandate riikide ametiasutuste ja asjaomase sektori organisatsioonidega, et suurendada ELi turule mõeldud toodete tootjate teadlikkust. Püütakse leida võimalusi toetada toodete importijate suhtlust tarneahela algusega. Teadlikkuse suurendamine hõlmab ka töödeldud toodetega seotud nõudeid, mis tulenevad biotsiidimäärusest.

ECHA jätkab 2014. aastal alustatud tööd kohustuslaste (eelkõige toodete importijate ja levitajate) leidmisel ja neile mõeldud toe arendamisel, aga ka tarbijate abistamist tuvastamisel, milliseid kandidaainete loetellu kuluvaid aineid võib toodetes esineda.

### **Seosed teiste ELi õigusaktidega**

Et parandada arusaama kemikaalide reguleerimisest ja määruste koostoimest, uuritakse 2015. aastal edasi võimalusi koguda ja jagada teavet selle kohta, millistele ainetele kohaldatakse milliseid ELi õigusakte. Peale selle uurib ECHA edasi võimalusi toetada REACH-määruse kohaste andmete tulemuslikku kasutamist ettevõtetest lõppkasutajate poolt, et nad saaksid täita oma teistest õigusaktidest (nt tööstusheitmete direktiiv, töötajate, keskkonna ja tootealased õigusaktid) tulenevaid kohustusi ja vastupidi.

## **2. Eesmärgid ja näitajad**

### Eesmärgid

1. Kõikide autoriseerimis- ja piirangutoimikute koostamine ja menetlemine toimub teaduslikult, tehniliselt ja regulatiivselt kvaliteetselt, kooskõlas ECHA standardkorruga ning õigusaktidega kehtestatud tähtaegade või eesmärkide piires.
2. Ettevõtjatele, liikmesriikidele ja komisjonile pakutakse parimal võimalikul tasemel teaduslik-tehnilist tuge ning nõuandeid, et tuvastada täiendavat riskijuhtimist vajavad ained ja määrata kindlaks parimad riskijuhtimismeetodid.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul menetletud VOAd, piirangute ja autoriseerimistaotluste toimikute protsent	100%	Igakuine ametisisene aruanne
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste, ECHA komiteede, ettevõtjate, vabaaühenduste ja teiste huvitatud isikute rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

**3. Peamised tulemused**

- Avaldatud on VOAd tegevuskava rakendamise eduaruanne.
- Korraldatud on seminar REACH- ja CLP-määruse kohaste menetluste sidusa ja tulemusliku rakendamise ning ühiste prioriteetide kohta.
- Võttes aluseks ühise registreerimisandmebaasi sõelumise, on liikmesriikidele antud loetelud ainetest, mis võiksid olla ohtlikud ja mida oleks vaja uurida.
- Komisjoni taotlusel on antud abi kuni viie riskijuhtimisvõimaluste analüüsi koostamisel.
- Komisjoni taotlusel on esitatud kandidaatainete loetellu kuni viis VOAd.
- Kandidaatainete loetelu on üks või kaks korda ajakohastatud.
- Komisjonile on esitatud kuues XIV lisa soovitus. Koostatud on uus soovitus projekt kandidaatainete loetelu ainete lisamise kohta autoriseerimisloetellu (XIV lisa).
- Piiranguettepanekute esitajatele, riskihindamise komiteele ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komiteele ning nende ettekandjatele on piirangute ja autoriseerimistaotluste kohta arvamuste koostamiseks antud teaduslikku, halduslikku ja õiguslikku tuge.
- Koos komisjoni ja sidusrühmadega on korraldatud tagasisideseminar esimeste autoriseerimistaotluste menetlemisel saadud õppetundide kohta.
- Koostatud on kuni kolm XV lisa kohaste piirangute toimikut (sh vajaduse korral toimikud või aruanded olemasolevate piirangute läbivaatamise kohta).
- Otstarbekohaste autoriseerimistaotluste koostamise soodustamiseks võimalikele taotlejatele (sh VKEdele) suunatud kommunikatsiooni veebi ja muude kanalite kaudu on täiustatud ja kohandatud.
- Välja on antud juhiseid, juhendeid ja selgitusi ECHA teaduskomiteede tõhususe edasiseks parandamiseks autoriseerimis- ja piirangutaotluste kohta arvamuste koostamisel.

- Rahalised võrdlusväärtused teise komplekti tervisealaste kokkupuudetulemuste kohta.
- Liikmesriikidele on tehtud kuni kaks koolitusüritust ja korraldatud õpitube ning jagatud nõuandeid, et aidata neil täita oma ülesandeid seoses XV lisa kohaste piirangute toimikute ja sotsiaal-majandusliku analüüsi koostamisega.
- Ettevõtjatele ja teistele huvitatud isikutele on korraldatud vähemalt üks autoriseerimistaotlustele (sh sotsiaal-majanduslikule analüüsile) pühendatud seminar.
- Uuritud on võimalusi parandada REACH-määruse ja teiste õigusaktidega seotud kemikaaliteabe liikumist ja kasutamist.

## 1.4. Klassifitseerimine ja märgistamine (4. tegevus)

Ainete ja segude klassifitseerimine ja märgistamine võimaldab kemikaale ohutult toota ja kasutada. Tootjate, importijate ja allkasutajate kohustus on ained ja segud õigusaktides sätestatud nõuete kohaselt klassifitseerida ja märgistada ning teatada ohtlike ainete klassifikatsioonist.

ECHA peab kõigi nende teadete kohta andmebaasi ehk klassifitseerimis- ja märgistusandmikkku. Teatavatel juhtudel saavad liikmesriigid või ettevõtjad teha ettepaneku ühtlustada aine klassifitseerimine ELis. Kui aine klassifitseerimise ja märgistamise ühtlustatud eeskiri lisatakse CLP-määrusesse, on kõigil tootjatel, importijatel ja allkasutajatel kohustus aine vastavalt klassifitseerida ja märgistada. Tavaliselt tehakse seda taimekaitsevahendite ja biotsiidide toimeainete puhul. Ka kantserogeensete, mutageensete ja reproduktiivtoksiliste (CMR) ainete ning hingamiseldundite ülitundlikkust põhjustavate ainete klassifikatsioon on üldjuhul ühtlustatud. Teisi ohuklasse ühtlustatakse vajaduse korral.

### 1. Olulisim 2015. aastal

#### *Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekute menetlemine*

ECHA jätkab liikmesriike ja riskihindamise komitee ettekandjate toetamist klassifitseerimise ja märgistamise ühtlustamise ettepanekute koostamisel ning riskihindamise komitee toetamist arvamuste koostamisel ja vajaduse korral suurendab seda toetust.

Kui taimekaitsevahendi või biotsiidi toimeaine liigitatakse kantserogeensete, mutageensete ja reproduktiivtoksiliste ainete kategooriasse 1A või 1B, siis üldiselt selle aine kasutamist heaks ei kiideta. Regulaatiivsete otsuste tegemise sujuvamaks muutmiseks, et ettevõtjatest sidusrühmadele oleks tagatud selgus ja kõigile asjaomastele osapooltele tõhusus, teeb ECHA suuri jõupingutusi klassifitseerimise ühtlustamise menetluse sidumiseks heakskiitmismenetlusega taimekaitsevahendite ja biotsiidide määruste valdkonnas. Taimekaitsevahendite toimeainete paralleelne menetlemine tekitab teatavaid raskusi, sest vältida tuleb lahkarvamusi otsustes ja sobitada menetlused otsuste langetamise jaoks õigusaktides ette nähtud tähtaega, parandades ühtlasi tõhusust ja menetlustulemuse ennustatavust.

Kuigi ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistamise ettepanekute koguarv peab olema sama suur kui eelmistel aastatel, kasvab tõenäoliselt pestitsiidide ja biotsiidide toimeainete arv, osaliselt biotsiidide läbivaatamisprogrammi tõttu. Klassifitseerimise ja märgistamise ühtlustamise menetluse ajastus, ressursivajadus, asjakohane teabevahetus ja ennetavad lahendused vaidlusi tekitada võivatele küsimustele kooskõlastatakse hoolega liikmesriikide, Euroopa Toiduohutusameti ja Euroopa Komisjoniga.

Suure nõudluse rahuldamiseks tehakse pidevalt tööd selle nimel, et muuta ajakava ennustatavaks ja lihtsustada töökorda (nt ekspertide koosolekute, teadlikkuse suurendamise ja töö käigus saadud uue teabe käsitlemise kriteeriumide abil), et nii vähendada halduskoormust. ECHA sekretariaat jätkab ettepanekuid koostavate liikmesriikide ja riskihindamise komitee ettekandjate abistamist, et komitee arvamuse kujundamiseks oleks piisav alus ja arvamus aitaks komisjonil langetada lõplikku otsust.

Ühtlustatud klassifikatsioon ja märgistus on jõuline regulatiivse riskijuhtimise meede ja toetab ka teisi regulatiivse riskijuhtimise meetmeid. Kuna liikmesriikidel on vähe ressursse klassifikatsiooni ja märgistamise ühtlustamise ettepanekute koostamiseks, on tähtis aidata neil valida ained, mille puhul on ühtlustamine prioriteet. ECHA kavatses jätkata sõelumisega, et tuvastada prioriteetsed ained kõrgemal tasandil. Lisaks ainete

sõelumisele määratakse ka teiste menetluste (nt VOAd ja ainete hindamise) prioriteetid (vt 3. tegevus).

### ***Klassifitseerimis- ja märgistusandmik***

Klassifitseerimis- ja märgistusandmik on ainulaadne andmebaas, mis annab ülevaate peaaegu kõikide ELi turul olevate ainete klassifikatsioonist ja märgistusest. 2014. aastal oli andmebaasis 6,1 miljonit teadet, mis hõlmasid 125 000 aine klassifikatsiooni, millest omakorda 115 000 on nähtavad avalikus klassifitseerimis- ja märgistusandmikus. Kuus ajakohastatakse keskmiselt 10 000 teadet. Sellised teadmised ei ole kättesaadavad kusagil mujal maailmas. Kuigi andmik on olnud kättesaadav alates 2012. aastast, jätkub selle hooldus ja ajakohastamine ka 2015. aastal ning uue võimalusena lisatakse sinna ka SEVESO III<sup>3</sup> kohased andmed.

Umbes 25% klassifitseerimis- ja märgistusandmikku kuuluvate ainete klassifikatsioon erineb. Ise tuletatud klassifikatsioonide lähendamise ja erineva klassifikatsiooni põhjendamise suurendab andmiku kasulikkust, eriti VKEdele. Piisav ise tuletatud klassifikatsioon on ettevõtjate kohustus. Et nad saaksid täita oma õigusliku kohustust leppida kirjetes kokku, seadis ECHA sisse tarkvaraplatvormi, mille abil saavad samast ainest teatajad omavahel kirjete üle arutada oma identiteeti avaldamata. Kuna selle klassifitseerimis- ja märgistamisplatvormi kasutamine on loodetust palju tagasihoidlikum, jätkab ECHA arutelusid ettevõtjate organisatsioonidega selle üle, kuidas ärgitada ettevõtjaid vastutust võtma ja olemasolevaid abivahendeid optimaalselt ära kasutama. ECHA kavatseb lähenemise määra regulaarselt kontrollida.

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

### ***Alternatiivsed keemilised nimetused***

Teatavatel juhtudel võivad tootjad, importijad ja allkasutajad paluda kasutada alternatiivset keemilist nimetust, et hoida oma segu teatavate koostisosade konkreetne nimetus konfidentsiaalsena. Kuni 2015. aasta juunini võivad ettevõtjad paluda alternatiivse keemilise nimetuse kasutamist kas liikmesriigilt või ECHA-lt. Pärast seda kuupäeva tegeleb nende taotlustega ainult ECHA. ECHA ootab taotluste arvu kasvu, umbes 150ni aastas.

Alternatiivse keemilise nimetuse taotlemise võimalus loodi 2011. aastal.

Taotlemismenetlus kavandati tõhusaks ja paindlikuks, et menetleda õigusaktides nõutud lühikese ajavahemiku jooksul palju taotlusi ja saada hakkama ka siis, kui taotluste arvukus on haripunktis.

### ***Segude klassifitseerimine***

Segudele CLP-määruse kohaldamise kohustust alates 1. juunist 2015 arvestades tuleb jätkata ettevõtjate teadlikkuse suurendamist CLP-määruse kohaldamisest segudele. Teadlikkuse suurendamise strateegia tähtis osa on VKEdega tihedas kontaktis olevate organisatsioonide abistamine. Eritähelepanu pööratakse CLP-määruse kohase segude klassifikatsiooni uuendustele. Lisaks on vaja alustada uute piktogrammide abil

---

<sup>3</sup> Euroopa Parlamendi ja nõukogu direktiiv 2012/18/EL, 4. juuli 2012, ohtlike ainetega seotud suurõnnetuse ohu ohjeldamise ning nõukogu direktiivi 96/82/EÜ muutmise ja hilisema kehtetuks tunnistamise kohta.

avalikkuse teavitamise kavandamist.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

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

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul menetletud ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekute ning alternatiivse keemilise nimetuse kasutamise taotluste protsent	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste, riskihindamise komitee ja ettevõtjate rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

## 3. Peamised tulemused

- Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekute esitajatele, riskihindamise komiteele ja tema ettekandjatele arvamuste ja taustdokumentide koostamiseks ning komisjonile edasise menetlemise toetamiseks on soovi korral pakutud teaduslikku, halduslikku ja õiguslikku tuge.
- Pestitsiidide ja biotsiidide toimeainete ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse arvamuste koostamise kooskõlastamine asjaomaste regulatiivsete menetluste ja tähtaegadega.
- Jätkuv andmebaaside analüüs eesmärgiga anda liikmesriikidele ja ettevõtjatele teavet, mis aitaks tuvastada ained, mis vajaksid ühtlustatud klassifikatsiooni esmajärjekorras.
- Ajakohastatud ja hästi hooldatud klassifitseerimis- ja märgistusandmik ning ajakohastatud ja täiustatud teabevahetusplatvorm samast ainest teatajatele ning sama aine registreerijatele.

- Teadlikkuse suurendamine koostöös ettevõtete ja komisjoniga, et ise tuletatud klassifikatsioonid oleksid sarnasemad ning klassifitseerimise ja märgistamise platvormi kasutatakse rohkem.
- Seireandmed, mis näitavad ise tuletatud klassifikatsioonide sarnasemaks muutumise määra.
- Jätkuv teadlikkuse suurendamine kohustusest kohaldada CLP-määrust segudele alates 1. juunist 2015.
- Kuni 150 õiguslikult põhjendatud otsust alternatiivsete keemiliste nimetuste kasutamise kohta.

## 1.5. Biotsiidid (16. tegevus)

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

### 1. Olulisim 2015. aastal

2015. aasta on teine täisaasta, mil tegutsetakse biotsiidimääruse kohaselt, ja on sobiv ajahetk protsesse saadud kogemuste alusel täiustada, et suurendada nende tulemuslikkust ja tõhusust. ECHA jätkab tihedat suhtlust liikmesriikide pädevate asutustega, et järgitaks tähtaegu ja toimeainete läbivaatamisprogramm edeneks kenasti. See hõlmab ka ameti pakutavate IT-vahendite (R4BP 3, toote omaduste kokkuvõtte toimetaja SPC ja IUCLID) võimalikult head kasutamist. Tänu sellele pakutakse tõhusat läbivaatamisprogrammi koordineerimist ja piisavat tuge liikmesriikidele, biotsiidikomiteele arvamuste koostamisel ning komisjonile otsuste tegemisel.

Tähtis sündmus on 1. septembril 2015 saabuv tähtaeg, mis on täpselt kaks aastat pärast määruse jõustumist. Turule saavad jääda asinult biotsiidid, mis sisaldavad toimeaineid, mille kas aine või toote tarnija on lisatud artikli 95 kohasesse nimekirja. Seetõttu ootab ECHA nimekirja lisamise taotluste esitamise tipphooaega esimeseks poolaastaks ja nende hindamine suurendab ameti töökoormust.

Samal ajal on ECHA ees ka konkreetne kriitilise tähtsusega ülesanne saavutada 2015. aastaks ettenähtud kõrge eesmärk esitada läbivaatamisprogrammi raames arvamus hindavate liikmesriikide hindamise kohta seoses 50 toimeaine ja tooteliigi kombinatsiooniga. Eesmärgi saavutamiseks on vaja kahte eeltingimust: liikmesriikide pädevad asutused peavad suutma õigeaegselt esitada oodatud arvu kvaliteetseid hindamisaruandeid ja vastastikune hindamine peab muutuma senisega võrreldes tõhusamaks. ECHA panus on protsessi range juhtimine, koosolekute tulemuslik juhtimine, teaduslik panus probleemide lahendamisse ja suhtlus hindavate pädevate asutustega, et oleks tagatud hindamise kvaliteet ja põhimõtteühtsus. Ressursipiirangute tõttu võib ECHA siiski mitte suuta pakkuda tuge kavandatud määral, eriti kui eelmises lõigus mainitud tipphooajal esitatakse avaldusi oodatust rohkem.

Oodata on biotsiididele liidu loa taotluste arvu kasvu. See nõuab ka hästi koordineeritud ja tõhusat toetust sellele protsessile, sh tuge ja nõu taotlejatele ning samasugust protsessi koordineerimist nagu toimeainetegi puhul.



Kuna märkimisväärne arv eri liiki taotlusi oli 2014. aasta lõpus kättesaadav ainult IT-süsteemides, kusjuures käivitati ka R4BP 3, tuleb läbivaadatud protsesse saadud kogemuste alusel kohandada, et suurendada nende tulemuslikkust ja tõhusust, nagu ette nähtud mitmeaastases tööprogrammis 2014–18.

ECHA peab ka osalema Euroopa hindamisasutuste koostöös, hoolitsedes selle eest, et ühe ja sama kemikaali hindamine erinevates õigusvaldkondades (nt taimekaitsevahendid, söödalisandid ja kosmeetika) toimuks kooskõlastatult ja ühtsete põhimõtete alusel.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

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

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitajad	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ettenähtud aja jooksul menetletud toimikute protsent	100%	Kord kvartalis tehtud kontroll
Rahulolu biotsiidikomiteele, koordineerimisrühmale, komisjonile, liikmesriikide pädevatele asutustele ja ettevõtjatele pakutud teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

## 3. Peamised tulemused

- Antud on teaduslikku, tehnilist, õiguslikku ja haldustuge liidu loa taotluste hindamise jaoks ning liikmesriikide pädevatele asutustele toimeainete hindamise jaoks.
- Artikli 95 loetellu lisamise taotluste hindamine ja loetelu haldamine: kuni 200 otsust.
- Otsused tehnilise samaväärsuse taotluste kohta: kuni 20 otsust.
- Otsused toimeainete keemilise sarnasuse kohta: kuni 10 juhtumit.
- Sissetulevate toimikute menetlemise töövooge ja protsesse on vajaduse korral täiustatud.
- Omapoolse panusega on osaletud teadusüritustel ja seminaridel, et parandada arusaama biotsiidide (toimeainete ja toodete) hindamisest.

## 1.6. Teabel põhinev nõusolek (17. tegevus)

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

ECHA vastutab teatud halduslike ja tehniliste ülesannete eest. Samuti annab ECHA ettevõtjatele, määratud riiklike ametisutustele nii ELis kui ka kolmandates riikides ja Euroopa Komisjonile abi ning tehnilisi ja teaduslikke juhendeid.

### 1. Olulisim 2015. aastal

2015. aastal menetleb ja saadab amet eksporditeateid EList importivatesse riikidesse ning peab nende teadete andmebaasi, milles on ka nimetatud riikidelt uue IT-süsteemi ePICI kaudu saadud sõnaselged nõusolekud.

Kõige rohkem tööd on aasta alguses, et viia lõpule 2014. aasta lõpus saadud kõige suurema arvu teadete menetlemine. Need on esimesed teated, mida menetleb ECHA üksinda, kasutades ePICI. Kuna importivalt riigilt ametliku kättesaamiskinnituse saamisele võib eelneeda mitu etappi, mõjutab see esimese kvartali töökoormust. ECHA tahab kinni pidada õigusaktidega määratud tähtaegadest ja menetleda kõik teated 2015. aasta esimeses kvartalis. 2015 on ka esimene aasta, mil ECHA vastutab PIC-määruse I lisa ainete liidu tasandi 2014. aasta impordi ja ekspordi koondaruande jaoks teabe kogumise ja aruande avaldamise eest. Seda tehakse nõutud ajaks.

ECHA jätkab teaduslik-tehnilise toe andmist komisjonile PIC-määrusega seotud ülesannete täitmiseks (nt PIC-teadete koostamiseks jms). Peale selle jätkab ECHA kõikide asjaomaste sidusrühmade toetamist ning hoolitsemist hea koostöö eest ELi ja ELiväliste määratud riiklike ametiasutustega.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

1. Tagada PIC-tegevuste edukas elluviimine ja teadete tulemuslik haldamine.

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitajad	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ette nähtud aja jooksul menetletud PIC-teadete protsent	100%	ePICis märgitud aeg Igakuised aruanded
Rahulolu komisjonile, määratud riiklike ametiasutustele ja ettevõtjatele pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

### **3. Peamised tulemused**

- Menetletud on umbes 4000 PIC-teadet.
- Komisjonile ja komisjoniga nõusolekul ka määratud riiklikele ametiasutustele on antud teaduslik-tehnilist abi.

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

REACH-, CLP-, PIC- ja biotsiidimääruses nõutakse, et ECHA pakuks ettevõtjatele, liikmesriikide pädevatele asutustele ja muudele sidusrühmadele teaduslik-tehnilisi juhendeid ja abivahendeid.

Ka ECHA asutamismääruses on sätestatud nõu ja abi andmine tootjatele ja importijatele ning liikmesriikide pädevate asutuste ja kasutajatugede toetamine.

### 1. Olulisim 2015. aastal

#### *Juhendid*

Nagu juba 2014. aastalgi oli ECHA REACH-juhenditega seotud tegemiste pöörise 2018. aasta tähtaja võimalike registreerijate vajadustel, arvestades VKEde arvu kasvu nende seas. Kuna kindlad juhendid määrava tähtsusega teemade kohta peavad olema kättesaadavad ammu enne tähtaja saabumist – ideaalis 1. juuniks 2016 –, on pöörise neil dokumentidel. Näiteks kaalub amet 2014. aasta sügisel ainete samasuse seminari tulemuste alusel, kas oleks vaja ajakohastada *ainete REACH- ja CLP-määruse kohase identifitseerimise ja nimetamise juhendit*. Seda tuleb teha 2015. aastal strateegilise tegevusvaldkonna 1.1 (toimikutes oleva teabe kvaliteedi parandamine) 2015. aasta vahe-eesmärgi raames, et 2016. aasta vahe-eesmärk (vaadata läbi ainete identifitseerimise ja nimetamise juhend) oleks saavutatav õigel ajal.

VKEsid ja väiksemate kogemustega ettevõtteid silmas pidades keskendub ECHA võimalustele teha mitmekülgseid abivahendeid (alates juhistest veebiseminarideni ning teabelehtedest kasutusjuhendite ja praktiliste juhendite või selgitavate veebilehtedeni) lihtsamalt kättesaadavaks. Juhendite lihtsustamine tähendab, et kogu abistav teave peab kohustuslastele olema lihtsamini ja arusaadavamalt kättesaadav. Töö dokumentide sisu ja kättesaadavusega ning seostega teiste teabeallikatega toimub 2018. aasta registreerimise tegevuskavva kuuluva läbivaatamise raames eesmärgiga hoolitseda selle eest, et kasutajad leiaksid oma vajaduste ja pädevusega sobiva keerukusastmega dokumendi. Samuti jätkab ECHA lihtsustatud juhendite ehk lühiülevaadete (alati 23s ELi ametlikus keeles) ja teiste VKEde jaoks vajalike juhiste tõlgete pakkumist.

Kui saame õigeks ajaks sisendid Majanduskoostöö ja Arengu Organisatsioonilt (OECD), võime alustada Teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi peatüki R.6 (struktuuri ja aktiivsuse kvantitatiivsed seosed (QSAR) ja kemikaalide rühmitamine) ajakohastamisega. Samamoodi saab alustada 2015. aastal vastava juhendi ajakohastamist, kui on jõutud piisavale üksmeelele nanomaterjalidele kohaldatavate teabenõuete muutmises.

ECHA keskendub teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi prioriteetsete osade ajakohastamisele, nagu kirjas kehtivas kemikaaliohutuse hindamise tegevuskavas, mis koostati algselt 2013. aastal ja kus on samuti kirjas, et keskenduda tuleb eelkõige dokumentidele, mis peavad olema kättesaadavad tervelt kaks aastat enne 2018. aasta registreerimistähtaega ehk 1. juuniks 2016.

2015. aasta jooksul viiakse lõpule uute juhendite ja biotsiidimäärusega seotud ajakohastatud juhendite loomimine ECHA tavategevuskorda, nagu määratletud juhenditega seotud ajakohastatud nõuandekorras MB/63/2013 (lõplik). Sellega laiendatakse biotsiidikomitee nõuandemenetlust vajaduse korral ka REACH- ja CLP-määrusega seotud juhenditele (nagu tehti *ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse toimiku koostamise juhendi* ajakohastamisel 2014. aastal). Selline mahukam ja laialdasem nõuandmine aitab saavutada mitmeaastase tööprogrammi 2015. aasta

eesmärki saavutada *parem koordineerimismehhanism kemikaaliõigusaktide rakendamiseks.*

### ***ECHA kasutajatoe ning biotsiidi-, CLP- ja REACH-määruse kasutajatoe võrgustik (HelpNet)***

2015. aasta jooksul jätkab ECHA kasutajatugi nõu ja abi andmist kohustuslastele, vastates nende päringutele. Sellega seoses tegutseb ECHA kasutajatugi regulatiivküsimustes tavaliselt ainult esmase kontaktpunktina, kuhu EMP ja ELi välised päringuesitajad saavad pöörduda, sest ettevõtted peavad oma päringud saatma kõigepealt oma riiklikule kasutajatoele, kust saadakse abi enamikule küsimustele ja oma riigi keel(t)es. Kui on vaja tuge ECHA teaduslike IT-vahendite kasutamisel, tuleb esimesena pöörduda ECHA kasutajatoe poole.

ECHA tegutseb rohkem selle nimel, et teavitada VKEsid ja uusi kohustuslasi neile biotsiidi-, CLP-, PIC- ja REACH-määrusega pandud kohustustest ning et riiklikud kasutajatoed ja ECHA aitaksid neil neid kohustusi mõista. Selle töö raames jätkab HelpNeti sekretariaat riiklike kasutajatugede ja riiklike Euroopa Ettevõtlusvõrgustiku (EEN) kasutajatugede koostöö edendamist.

Peale selle ärgitab ettevõtjate valmistumine 2018. aastal saabuvaks REACH-registreerimise tähtajaks ECHA tuge erilise rõhuasetusega tugiteenuste ja abivahendite kohandamisel vähem kogunud ettevõtete jaoks. ECHA kasutajatoe ja HelpNeti tugiteenuste arendamine ja osutamine on kirjas ka ECHA 2018. aasta registreerimiseks valmistumise tegevuskavas ning selle raames kaasatakse toe pakkumisse ja kommunikatsiooni ka riiklikud REACH-kasutajatoed.

Ka 2015. aastal saabuv segude klassifitseerimise tähtaeg mõjutab ECHA kasutajatoe tööd: ettevõtjad juhitakse lihtsamini kättesaadava teabe ja juhenditeni, ECHA kasutajatugi edendab asjaomaste allkasutajate edukat nõuete täitmist ning HelpNeti sekretariaat püüab suurendada ettevõtjate teadlikkust ja valmisolekut koostöös riiklike CLP-kasutajatugedega.

2014. aastal alguse saanud toe jätkuna saavad liikmesriikide pädevate asutuste kasutajad loota ECHA kasutajatoe abile seoses ECHA IT-süsteemidesse pääsu ja nende kasutamisega. Liikmesriikide pädevate asutuste kasutajate administraatoreid hoitakse nõuetekohaselt kursis ECHA teaduslike IT-vahendite muutumisega, kasutades selleks teabevahetusplatvormi ja erinevaid nende jaoks korraldatud üritusi.

Üheskoos on need ettevõtjad ja liikmesriikide pädevaid asutusi abistavad tegevused osa ECHA tööst 1. ja 2. strateegilise eesmärgi (parandada esitatud toimikute kvaliteeti ja aidata avalikul sektoril kasutada esitatud andmeid parimal viisil) saavutamiseks.

## **2. Eesmärgid ja näitajad**

### Eesmärgid

1. ECHA IT-süsteemide kasutajatele liikmesriikide pädevatest asutustest, ettevõtjatele ja riiklikele kasutajatugedele antakse õigeaegset ja tõhusat abi REACH-, CLP-, BPR- ja PIC-määrusest tulenevate kohustuste täitmiseks.
2. Ettevõtjad saavad kvaliteetsetes juhistes abi REACH-, CLP-, BPR- ja PIC-määrusest tulenevate kohustuste täitmiseks.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Ettenähtud aja jooksul (15 tööpäeva) vastatud ECHA kasutajatoele esitatud küsimuste protsent	90% (REACH/CLP) 75% (BPR) 75% (IT-tugi liikmesriikide pädevatele asutustele)	Igakuine äriobjektiaruanne
Kasutajate rahulolu ECHA kasutajatoe teenuste kvaliteediga	Suur	Kliendiuuringud
Liikmesriikide pädevate asutuste kasutajate administraatorite rahulolu ECHA IT-toega liikmesriikide pädevatele asutustele	Suur	Kliendiuuringud
HelpNeti liikmete rahulolu HelpNeti sekretariaadiga	Suur	Kliendiuuringud
Rahulolu juhendite kasutajate tagasiside põhjal	Suur	Iga-aastane kliendiuuring

**3. Peamised tulemused**Juhendid

- 2014. aastal alustatud juhendamise seotud tegevused on 2015. aastal lõpule viidud (kõik **ajakohastamised**, v.a märkega „**uus**“):
  - teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendis kemikaaliohutuse hindamisega seotu ajakohastamine – prioriteetid määratletakse 2014. aasta alguses kemikaaliohutuse hindamise programmi raames – tõenäoliselt hõlmab peatükki R12 (Kasutusala kirjeldussüsteem) ning teisi kemikaaliohutuse aruande vormi ja sisu käsitlevaid dokumente;
  - teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi peatüki R.7.a jaotis R.7.6 – pikaajalisi ühe generatsiooni reproduktiivtoksilisuse uuringuid (EOGRTS) käsitlevate juhiste ajakohastamine;
  - teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi peatüki R.7.a jaotis R.7.2 (Nahk ja silmad);
  - biotsiidimääruse juhendid: I kd – Määratlus / füüsikalised-keemilised andmed / analüüs: B osa – Mõju/ohu hindamine (**uus**);
  - biotsiidimääruse juhendid: mikroorganismide juhend (**uus**).
- Alustamine juhendite projektidega, mille põhjal koostatakse 2015. aastal konsulteerimiseks mõeldud dokumentide kavandid (kõik **ajakohastamised**, v.a märkega „**uus**“):

- määruse (EÜ) nr 1272/2008 (CLP) kohase märgistamise ja pakendamise juhend;
- ainete REACH- ja CLP-määruse kohase identifitseerimise ja nimetamise juhend;
- teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi peatükk R.6: struktuuri ja aktiivsuse kvantitatiivsed seosed (QSAR) ja kemikaalide rühmitamine – selle ajakohastamisega alustatakse ainult siis, kui on saadud sobivad sisendid OECD juhendite ajakohastatud versioonidest, mis võidakse avaldada 2014. aasta teises pooles, ja/või ECHA seminarilt, mis on kavandatud 2014. aasta augustisse;
- teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendis kemikaaliohutuse hindamisega seotu täiendav ajakohastamine – seotud kokkupuute hindamise ja riskide iseloomustamisega;
- juhiste ajakohastamine seoses nanomaterjalidega, kui REACH-määruse lisade läbivaatamise tulemus seoses nanomaterjalidega saab kättesaadavaks 2015.aasta alguses;
- teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi peatüki R.7.a jaotis R.7.3 (ülitundlikkuse tekitamine);
- biotsiidimääruse juhendid: II kd – mõjususe: B osa – Kokkupuute, mõju/ohu ja riski hindamine (**uus**);
- biotsiidimääruse juhendid: III kd – Inimtervis: B osa – Kokkupuute, mõju/ohu ja riski hindamine – kogu dokumendi ja eelkõige kokkupuute hindamise osa läbivaatamine (st 2013. aasta detsembris avaldatud teksti ajakohastamine);
- biotsiidimääruse juhendid: I–IV kd: C osa – Hindamine (**uus**).

### ECHA kasutajatugi

#### Tugi ettevõtjatele

- Vastatud on ettevõtjate küsimustele REACH-, CLP-, BPR- ja PIC-määruste ning ECHA teaduslike IT-vahendite kohta.
- Sidusrühmade üritustel on korraldatud individuaalseid vestlusi.
- Korraldatud on veebiseminare ECHA teaduslike IT-vahendite kasutamise kohta.

#### Tugi liikmesriikide pädevatele asutustele

- Kasutajaid liikmesriikide pädevates asutustes on toetatud ECHA IT-vahenditesse kaugpääsu loomisel ja kasutamisel.
- Liikmesriikide pädevate asutuste põhivõimekust kasutada ECHA IT-vahendeid on toetatud.
- Ainsa kontaktpunktina liikmesriikide pädevate asutuste jaoks on vastatud küsimustele ECHA teaduslike IT-vahendite kohta.

- ECHA IT-vahenditega seotud tehniliste küsimuste ja nende funktsioonide teemal on koolitatud kasutajate administraatoreid ja lõppkasutajaid liikmesriikide pädevates asutustes.

#### Tugi riiklikele kasutajatugedele

- HelpNeti juhtrühmale on antud korralduslikku ja halduslikku tuge, nagu HelpNeti juhtrühma koosolekute (vähemalt üks aastas) ja seminaride korraldamine.
- Koostatud on korduvate küsimuste kavand, arutatud seda HelpNeti juhtrühmaga ja avaldatud HelpNetiga kooskõlastatud versioon ECHA veebisaidil.
- Riiklike kasutajatugede küsimused on saanud vastused.
- Soodustatud on suutlikkuse suurendamist ning heade tavade ja teabe jagamist riiklike BPR-, CLP- ja REACH-määruse kasutajatugede seas.
- Riiklikud kasutajatoed on saanud koolitust ECHA protsesside ja teaduslike IT-vahendite funktsioonide kohta.



## 1.8. Teaduslikud IT-vahendid (6. tegevus)

REACH-, CLP- ja biotsiidimäärus mõjutavad märgatavalt paljusid ettevõtteid – REACH-ITis on registreeritud üle 70 000 juriidilise isiku – ning ettevõtted ja ametiasutused peavad esitama, menetlema ja vahetama tohutult palju andmeid. Sellepärast peab ECHA olema IT-põhine ametiasutus ning selle edu võti on täistöökorras IT-süsteemide õigeaegne pakkumine ettevõtjatele, liikmesriikidele ja ametile endale.

### 1. Olulisim 2015. aastal

IT-toe pakkumine regulatiivprotsessidele on üks ECHA strateegilistest tegevustest (mitmeaastase tööprogrammi punkt 4.2.1).

2015. aastal käivitab ECHA uue teabeleviplatvormi, mis põhineb ümberkorraldatud IT-süsteemil, kus on lahendatud praeguste teabelevisüsteemide (ECHA veebisaidil asuvate kemikaaliteabelehtede andmetöötlusmootor) puudujäägid.

Teabeleviplatvorm on ECHA teaveleviülesannete täitmise uue visiooni kehastus, kus on rohkem rõhku pandud eri protsesside ja määrustega seotud teabe seostele – mis lõpuks koondub kemikaalidega seotud teabe lühikirjelduseks – ja kasutusmugavusele sidusrühmade jaoks.

Et täita eesmärk lõimida avalikku aineavet rohkem, võimendab see uus platvorm ECHA tehtud investeeringuid andmete lõimimisse ja organisatsioonisisestesse juhtumihaldussüsteemidesse, mille eesmärk on koondada ettevõtjate esitatud ja regulatiivmenetluse teel saadud andmed ainekeskselt.

Märgatavat edu on saavutatud uue põlvkonna REACH-ITi, IUCLIDi ja Chesari rakendamisel, et nende uued versioonid saaks kättesaadavaks 2016. aastal.

IUCLID-vormingute kasutamine on kohustuslik nii REACHi, CLP kui ka BPRiga seoses. Seda abivahendit kasutatakse laialdaselt: ECHA-le teada olevalt on sellel 30 000 registreeritud kasutajat ja iga versiooni on alla laaditud keskmiselt 3000–4000 korda. Praegune versioon, IUCLID 5, toodeti 2004. aastal ja seda on taas muuta vaja. IUCLID-vormingute kasutamine on kohustuslik nii REACHi, CLP kui ka BPRiga seoses. 2015. aastal jõuab lõpule IUCLID 6 tehniliste aluste muutmise projekt ja ECHA hakkab seda kasutama organisatsiooni sees. IT-keskkonna muutuste kiirust arvestades on toote muutmine selle olelustsükli normaalne osa. REACH-IT 3 puhul aga uuendatakse tehnoloogiat ning muudetakse seda nii, et kohandada IUCLID 6ga ja tagada parem hooldatavus. Muudatused on vajalikud valmistumiseks 2018. aasta registreerimistähtjaks.

Andmete koondamise projekt viiakse lõpule ja läheb üle andmehaldusteenuseks 2014. aastal. Pärast mitmeaastast ECHA IT-süsteemide läbivaatamise programmi saab andmete koondamise platvormist 2015. aastal ECHA väljundsüsteemide põhirakendus: täpsemalt ametiasutustele mõeldud teabelevi ja portaali töölaud. Ajakohastatakse IUCLIDist andmete hankimist ja andmete koondamise platvormi sisestamist, et kohandada neid uue põlvkonna süsteemidega.

REACH-määruse jõustamise teabeportaali (RIPE) funktsioonid koondatakse portaali töölauale, et lõpuks pakkuda ametiasutustele ühte kontaktpunkti.

Biotsiidimääruse esitamissüsteem R4BP ja tabel põhineva nõusoleku määruse esitamissüsteem ePIC on 2015. aastal hooldusrežiimis. 2015. aastal pakuvad biotsiidimääruse järelevalveasutustele tuge ECHA IT-süsteemid.

ECHA pakub komisjoni majutatavat ja CIRCA-BC-I põhinevat spetsialiseeritud

koostöölahendust. Projekti eesmärk on tagada ECHA välistele kasutajatele hästi tuntud tarkvaraplatvormi CIRCA-BC jätkuv kasutamine ja täiendada samal ajal turvameetmeid, võttes kasutusele tugevama astme autentimise. Seega pakub see lahendus komiteeliikmetele, liikmesriikide pädevatele asutustele, komisjonile ja töörühmadele tuttava veebi-koostööplatvormi, mis on ka turvalisem. ECHA soodustab väliste kasutajate üleminekut, pakkudes tugiteenust juba olemasoleva liikmesriikide pädevatele asutustele mõeldud IT-tugiteenuse raames.

2011. aastal juhtumihalduse IT-süsteemide kaudu ametile regulatiivprotsesside jaoks vajaliku toe pakkumiseks alustatud organisatsiooni sisuhalduse programmis (ECM) viiakse lõpule kõigi REACH- ja CLP-määrusega seotud regulatiivmenetluste juurutamine ja pärast saadud kogemusi täiustatakse protsessi tõhusust.

Need juhtumihalduse IT-süsteemid – täpsemalt hindamist toetavat ECM-DEP ja kõiki teisi REACH- ja CLP-määrusega seotud protsesse toetavat Dynamic Case'i – kasutatakse juhtumite menetlemiseks (nt registreerimistoimiku vastavushindamine), genereeritud dokumentide hoidlana ja protsessietappide jälgimiseks. Juba 2014. aastal menetleti ECM-DEPis 2931 vastavuskontrolli ja 880 katsetamisettepanekut; 2015. aastal arvatakse ECM-DEPis ja Dynamic Case'is menetletavat umbes 5000 regulatiivasja.

2015. aastal integreeritakse juhtumihalduse IT-vahendid uue teabeleviplatvormiga ja hakkavad toetama ECHA terviklikus kvaliteedijuhtimissüsteemis sätestatud dokumendihalduspoliitika elluviimist. Selle tulemuseks on põhimõtteühtne automaatne dokumendihaldus kõigis regulatiivprotsessides.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

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

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Organisatsiooniväliste kasutajate rahulolu IT-vahenditega (IUCLID, REACH-IT, R4BP 3, CHESAR, ePIC ja teabelevi)	Suur	Iga-aastane uuring

## 3. Peamised tulemused

- Uue teabeleviplatvormi esmaväljalase.
- IUCLID 6 tehnilised alused on paigas.
- REACH-IT 3 tehnilised alused on paigas.

- Tugevdatud turvalisusega CIRCA-BC on organisatsiooniväliste kasutajate kasutuses ja kasutajatugi toimib.
- Juhtumihalduse IT-süsteemid on kasutuses kõigis REACH- ja CLP-määruse kohastes protsessides ning suurendatud on tõhusust, mis pakub paremat tuge REACH-määruse kohastele regulatiivmenetlustele.
- REACH- ja CLP-määruse kohaste protsesside dokumendihaldusel on ühtsed põhimõtted.
- RIPE'i ja portaali töölaud koondatakse üheks ametiasutustele mõeldud kontaktpunktiks.
- Biotsiidimääruse jõustamist toetavad ECHA IT-süsteemid.

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

ECHA on regulatiivasutus, mille missioon on teaduslik-tehniline. Sellepärast peab ECHA pidevalt investeerima oma teaduslik-tehnilise võimekuse edasiarendamisse, et selle otsuste, arvamuste ja nõuannete aluseks oleks uusimad teaduslik-tehnilised teadmised. Nii saab ECHA anda soovi korral asjaomastel teemadel nõu ka ELi institutsioonidele ja organitele, näiteks õigusaktide edasiarendamise küsimustes.

### 1. Olulisim 2015. aastal

ECHA jätkab oma 3. strateegilise eesmärgi (lahendada teaduslikke probleeme, tegutsedes liikmesriikide, Euroopa Liidu institutsioonide ja muude osalejate teadusliku ja regulatiivse suutlikkuse suurendamise keskusena) elluviimist. Selles juhitudakse 2014. aastal kehtestatud teadusstrateegiast. Sellega seoses jätkab ECHA eelkõige pädevusjuhtimise raamistiku rakendamist ameti planeerimise ja elluviimistsükli osana ning analüüsib, kas oleks mõeldav laiendada seda pärast 2014. aasta katsetappi peale oma teadusp personali veel ka ECHA komiteede liikmetele ja mõnele prioriteetsele valdkonnale.

ECHA jätkab katsemeetodite (sh alternatiivsed katsemeetodid ning lõimitud katsetamis- ja hindamismeetodid) edasiarendamist, pannes eriti rõhku naha ülitundlikkuse tekitamisega seotud lõimitud katsetamis- ja hindamismeetoditele. Seda tehakse eesmärgiga aidata registreerijatel kasutada 2018. aasta registreerimistähtjaks valmistudes kõige ajakohasemaid meetodeid. Samuti edendab ECHA teadusdialoogi ametiasutuste ja teadlaste vahel loomkatsete alternatiivide edendamise teemadel.

ECHA jätkab nanomaterjalide tööplaani elluviimist ning nanoainete tulemuslikku haldamist REACH-, CLP- ja biotsiidimääruse alusel. ECHA keskendub eriti REACH-määruse lisade oodatava nanomaterjalide registreerimise teemalise läbivaatamise tulemuste rakendamisele ja kavatseb tegeleda nanomaterjalide valdkonnas rohkem järgmiste küsimustega:

- rohkem tööd ja arutelusid nanomaterjalide töörühmas;
- teabele esitavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi ning teiste nõuandedokumentide ajakohastamine ja muutmine;
- liikmesriikide pädevate asutuste ja komisjoni abistamine teaduslik-tehniliste nõuannetega;
- rohkem rahvusvahelist tegevust (peamiselt OECD kaudu) seoses nanomaterjalide katsetamise ja hindamisega.

ECHA jätkab jõupingutusi PBT-sarnaste ainete ja endokriinseid häireid põhjustavate ainete tõhusas tuvastamises REACH-, CLP- ja biotsiidimääruse kohaselt, kasutades PBT-ekspertide rühma ja endokriinseid häireid põhjustavate ainete ekspertide nõuanderühma abi. Tähelepanu pööratakse põhimõtteühtsele hindamisele kõigi määruste alusel ja arvestatakse peagi komisjoni poolt väljatöötatavate kriteeriumidega endokriinseid häireid põhjustavate ainete tuvastamiseks.

ECHA alustab artikli 117 lõike 2 kohase teise aruande ettevalmistamist REACH-määruse toimimise kohta.

ECHA vaatab läbi teaduskoostöö komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskusega ja tugevdab seda ning arendab edasi teaduskoostööd (nii kahepoolset (eelkõige Euroopa Toiduohutusametiga ja Euroopa Ravimiametiga) kui ka teadusliku nõustamise võrgustiku kaudu) teiste ELi ametiasutustega.

Komisjonilt peagi oodatava väetisemääruse ettepaneku alusel hakkab ECHA ette valmistama ELi tulevase (väetisemääruse muutmissettepanekus sätestatud) taimede biostimulantide ja põllumajanduslike väetiselisandite registri kasutuselevõttu. Selleks on vaja ette valmistada eelarve, mida läheb vaja registreerimist võimaldavate tööriistade väljatöötamiseks, et neid saaks kasutada kohe, kui muudetud väetisemäärus jõustub: eelarve hõlmab IT-vahendi ettevalmistamist ja teisi ECHA tulevase ülesandeid. Peale selle toetab ECHA komisjoni talitusi väetisemäärusega seotud õigusloomeprotsessis väetiste registreerimiskorra küsimustes.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

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

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. 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

- Pädevuste kaardistamise ja suutlikkuse suurendamise komiteeliikmetele ja täiendavatele teaduslikele teemadele/valdkondadele laiendamise võimalikkuse analüüs.
- Korraldatud on üks konkreetset teemat käsitlev teadusseminar (nt pinnase riskianalüüsi valdkonnas).
- Koostöö teadusühingutega (SETAC<sup>4</sup> ja EUROTOX<sup>5</sup>) ja erisessioonide korraldamine aastakoosolekutel.

<sup>4</sup> Keskkonnatoksikoloogia ja -keemia ühing

<sup>5</sup> Euroopa Toksikoloogide ja Toksikoloogiaühingute Föderatsioon

- ECHA katsemeetodite (sh alternatiivmeetodite) tööplaani on ajakohastatud.
- Ajakohastatud on ECHA veebilehti uute ja ajakohastatud ELi/OECD katsesuuniste kohta, kus on teavet ka registreerijatele.
- Alternatiivmeetodite kasutamise kohta on avaldatud praktilisi juhendeid/näiteid.
- Analooghindamise raamistikku on täiustatud ja laiendatud keskkonnamõjudele.
- Kaasa on loodud OECD katsesuuniste ja kahjuliku mõju viiside / toimeviiside suuniste koostamises, samuti OECD ja ECHA lõimitud katsetamis- ja hindamismeetodi raames eri toksikoloogiliste kokkupuudetulemustega seotud alternatiivide väljatöötamise, eelkõige naha ülitundlikkuse tekitamisega seotud lõimitud katsetamis- ja hindamismeetodi väljatöötamise, et see saaks valmis 2016. aastal.
- Panus ohu- ja riskihindamismeetodikate (sh määramatuse analüüsi, epigeneetilise mõju ja keeruliste kokkupuudetulemustega (nt reprodktiivtoksilisus) seotud meetodite) edasiarendamise.
- Osaletud on seitsmenda raamprogrammi uurimisprojektides nanomaterjalide iseloomustamise, ohtude, nendega kokkupuute, riskide hindamise ja riskijuhtimise valdkonnas.
- Antud on panus komisjoni nanomaterjalide määratlust käsitleva soovitusel läbivaatamise järeelmeetmetesse.
- Komisjonile on antud tuge muudetud väetiseõigusaktide rakendamise ettevalmistamises.

## 2. ECHA organid ja mitut valdkonda hõlmav tegevus

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

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

#### 1. Olulisim 2015. aastal

2015. aastal töötavad REACH-komiteed täie võimsusega, andes lühikeste tähtaegade jooksul kvaliteetset teaduslik-tehnilist nõu. Nende suurim proovikivi on tulla toime veelgi suurema töökoormusega kui varasematel aastatel, tagades nõuannete rõhuasetuse regulatiivkontekstis asjakohastel küsimustel. Biotsiidikomitee töökoormus suureneb samuti ja komitee peab saavutama arvamuste koostamiseks sobiva töökiiruse. Selleks peavad komiteeliikmed komitee töös aktiivselt osalema, tegutsedes regulaarselt nii vastastikuste hindajatena kui ka ettekandjatena ning osaledes komitee koosolekutel. Peale selle peavad liikmesriigid komiteeliikmeid nende tööks vajalikul määral toetama.

Veel tuleb jätkata läbipaistvuse tagamisega, pidades ühtlasi kinni konfidentsiaalsusnõuetest, ja hallata võimalikke huvide konflikte komiteedes .

Komiteede sekretariaat peab sellist töökoormust tõhusalt ja tulemuslikult juhtima, et tagada lühikestest tähtaegadest kinnipidamine ja töö kvaliteetsus. Eriti just suureneva ettekandjate ja tegusate liikmete vajaduse tõttu on vaja pidevat head suhtlust liikmesriikide pädevate asutuste ja haldusnõukoguga. REACH-määruse artikli 117 lõike 2 kohase teise aruande koostamise raames analüüsib ECHA eri võimalusi, kuidas komiteed saaksid tulevikus tulla toime üha suureneva töökoormusega.

#### Liikmesriikide komitee (MSC)

2015. aastal on liikmesriikide komitee kõigi ülesannete (st VOAd e identifitseerimine, arvamus XIV lisaga seotud ECHA soovitusel projekti kohta, toimikute hindamine, ühenduse ainehindamise plaaniga seotud arvamused ja ainehindamine) täitmine juba teist aastat täies hoos. Täpsemalt keskendutakse toimikute hindamisel vastavushindamisele, jätkates tegelemist katsetamisettepanekute kohta otsuste kavandite koostamist, ning ainehindamisel menetletakse otsuseid, millega küsitakse lisateavet kolmandas ühenduse ainehindamise plaanis olevate ainete kohta. Liikmesriikide komitee jätkab rõhuasetust töökorralduse tõhususele ja vajaduse korral muudab seda.

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

Mõlemad komiteed menetlevad teiste menetluste (klassifitseerimise ja märgistamise ühtlustamine RACi puhul ning piirangutoimikud mõlema puhul) kõrval palju autoriseerimistaotlusi. Suur töökoormus paneb proovile nende võimekuse ja töökorra tõhususe. Rakendatakse soovitusel piirangute menetlemise täiustamiseks, et parandada võimaluse korral tõhusust. Esimest korda vaadatakse üle ka autoriseerimistaotluste menetlemisel saadud õppetunnid.

Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee jätkab tegelemist keeruliste tervise- ja keskkonnamõju sotsiaal-majandusliku analüüsi ja hindamise teemadega.

Riskihindamise komitee ja sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee hea teabevahetus ja koostöö on endiselt tähtsad, et anda sotsiaal-majandusliku analüüsi jaoks teada riskidest ja ebamäärasusest. Samuti on vaja head koostööd riskihindamise komitee ja biotsiidikomitee vahel, et tulemuslikult koordineerida biotsiidide toimeainete ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistamise arvamuste koostamist. Jätkub ka koostöö teiste ELi teaduskomiteede ja organitega (eriti töökeskkonna keemiliste mõjurite piirnormide teaduskomiteega SCOEL), et vältida ja kiiresti lahendada võimalikke lahkarvamusi.

### **Biotsiidikomitee (BPC)**

2015. aastal jõuab selle komitee toimeainete alaste arvamuste koostamise kiirus normtasemele ning alustada tuleb ka esimeste arvamuste koostamist liidu loa taotluste kohta ja biotsiidimääruse I lisa (toimeained, mis võivad loa saada lihtsustatud korras) muutmise kohta. Peale selle võib olla vaja koostada vastastikuse tunnustamisega seotud arvamusi. Suur töökoormus paneb proovile komitee võimekuse ja töökorra tõhususe.

### **Foorum**

2015. aastal keskendutakse paljudes jõustamisteabe vahetamise foorumi tegevustes jõustamisprojektidele. Avaldatakse lõpparuanne jõustamisteabe vahetamise foorumi koordineeritud kolmanda jõustamisprojekti REF-3 (registreerimiskohustused ja koostöö sisseadmine tolliametitega) kohta. Neljas suurem foorumi koordineeritud projekt REF-4 (AJAKOHASTUS: teema valitakse 2014. aasta neljandas kvartalis) ja teine autoriseerimise katseprojekt jõuavad ettevalmistusetappi, mis tähendab, et foorum hakkab koostama projektide käsiraamatuid.

2015. aastal algavad ka kontrollid foorumi esimese autoriseerimisalase katseprojekti raames, tagades nii ECHA mitmeaastase tööprogrammi 2014–18 ühe vahe-eesmärgi saavutamise. Katseprojekti eesmärk on koguda kokku esimesed kogemused ja koostada autoriseerimisega seotud kohustuste ohje kord. Katseprojekti lõpparuande esitamine on kavandatud 2015. aasta lõppu.

Samuti peab foorum 2015. aasta jooksul valima välja viienda suure jõustamisprojekti REF-5 teema ja otsustama, milliseid täiendavad töid on autoriseerimiskohustustega seoses vaja.

Samuti jätkab foorum riiklike järelevalveasutuste jõustamistööle kaasa aitamist, abistades ECHA ja Euroopa Komisjoni inspektorite jaoks mõeldud IT-vahendite (nagu REACH-määruse jõustamise teabeportaali RIPE või ELi turujärelevalve veebiteabesüsteemi ICSMS) pidevas täiustamises ja ajakohastamises. Sellega seoses plaanib ECHA 2015. aasta esimeses pooles välja anda RIPE'i teise suurversiooni, mis on integreeritud liikmesriikide pädevatele asutustele mõeldud portaali töölauda.

Pärast selliste ECHA otsuseliikide loetelu pikendamist, mille täitmist kontrollisid inspektorid 2014. aastal, jätkab foorum ametiasutuste innustamist kasutama ECHA teavet ohtlike kemikaalide tuvastamisel ja ohjamisel arukalt (ECHA mitmeaastase tööprogrammi 2014–18 teine strateegiline eesmärk). Seda soodustatakse ECHA ja riiklike järelevalveasutuste vaheliste sidemete edasiarendamise ja sujuvamaks muutmiseks ning selleks koostatakse eri otsuseliikide täitmise kontrolli korra järjest detailsemaks muutuv kirjeldus ja võib-olla katsetatakse ka praktiliselt väikestes katseprojektides.



Nagu varasematelgi aastatel toetab foorum inspektorite arenguvõimalusi, töötades välja ja pakkudes iga-aastaseid koolitusi koolitajatele, kes omakorda koolitavad riiklikke inspektoreid.

Piiranguettepanekute jõustatavuse kohta kvaliteetse nõu andmine õigeks ajaks on samuti foorumi tähtis tavaülesanne. Peale selle kavatakse foorum edasi laiendada REACH-määruse XVII lisas loetletud piirangute järgimise kontrolliks soovitatud analüütiliste meetodite kogu.

## 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 teaduslik-tehnilisi nõuandeid, arvamusi ja kokkuleppeid, mis toetavad regulatiivotsuste tegemist läbipaistvalt, tagades ühtlasi vajaliku konfidentsiaalsuse.
2. Sekretariaat toetab ja soodustab tõhusalt ja tulemuslikult foorumi tööd, et foorumil oleks võimalik:
  - veelgi tugevdada ja ühtlustada REACH- ja CLP-määruse tulemuslikku jõustamist ELi/EMP liikmesriikides, tagades vajaliku konfidentsiaalsuse, ning
  - edendada REACH-, CLP- ja PIC-määruse ühtlustatud jõustamist.
3. Vastuolusid muude ELi organite teaduskomiteede arvamustega välditakse võimalikult palju ja lahendatakse teabe jagamise ja vastastikust huvi pakkuvate tegevuste kooskõlastamise ning asjaomaste komiteede tiheda koostöoga.

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õigusaktides ette nähtud aja jooksul esitatud arvamuste/kokkulepete protsent	100%	Ametisisene aastaaruanne
Liikmesriikide komitee ühehäälsete kokkulepete protsent	80%	Ametisisene aastaaruanne
Konsensusel vastuvõetud komiteearvamuste protsent	80%	Ametisisene aastaaruanne
Komisjoni lõplikus otsuses arvesse võetud komiteearvamuste osakaal	Suur	Ametisisene aastaaruanne

Liikmete ja teiste osaliste rahulolu komiteede ja foorumi toimimisega	Suur	Uuring üle aasta <sup>6</sup>
Arvamuste lahknevus muude ELi organite teaduskomiteedega	Ainult hästi põhjendatud juhtudel	Iga-aastane ametisisene hindamisaruanne

### 3. Peamised tulemused

#### Liikmesriikide komitee

- Üle 90<sup>7</sup> ühehäälese otsuse liikmesriikide komiteelt katsetamissetpanekute ja vastavushindamise kohta 2012–15 koostatud otsusekavandite suhtes.
- Vähemalt 35 ühehäälese kokkuleppe ettevalmistamine ainehindamise otsusekavandite kohta.
- Arvamus ühenduse ainehindamise plaani kolmanda ajakohastatud versiooni kavandi kohta.
- Liikmesriikide pädevad asutused või ECHA on koostanud üksmeelsed liikmesriikide komitee kokkulepped (või arvamused) XV lisas sisalduvate väga ohtlike ainete identifitseerimist käsitlevate ettepanekute kohta.
- Koostatud on arvamus XIV lisaga seotud ECHA kuuenda soovitusprojekti kohta.
- Toimunud on kuus täiskogu istungit ja täiendavad töörühmakoosolekud.

#### Riskihindamise komitee

- Koostatud on 50 RACi arvamust ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse toimikute kohta.
- Koostatud on üheksa RACi arvamust piiranguettepanekute kohta.
- Vastu on võetud on 40 RACi arvamust autoriseerimistaotluste kohta.
- Tegevdirektori soovil vastu võetud RACi otsused (REACH-määruse artikli 77 lõike 3 punkt c).
- Toiminud on kuni kuus täiskogu istungit ja töörühma ning sageli on kasutatud kirjalikku vastuvõtmismenetlust.

#### Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee

- Koostatud on üheksa SEACi arvamust piiranguettepanekute kohta.

<sup>6</sup> Komiteede liikmed ja muud nende töös osalejad: näitajat hinnatakse 2015. aastal.

<sup>7</sup> Selle arvu aluseks on eeldus, et umbes 40% juhtumitest läheb liikmesriikide komiteele ja umbes 20% neist saadetakse edasi komisjonile (neid see arv ei sisalda).

- Koostatud on 40 SEACi arvamust autoriseerimistaotluste kohta.
- Tegevdirektori soovil vastu võetud SEACi otsused (REACH-määruse artikli 77 lõike 3 punkt c).
- Toiminud on kuni viis täiskogu istungit ja töörühma ning sageli on kasutatud kirjalikku vastuvõtmismenetlust.

#### Biotsiidikomitee

- Koostatud on 50 arvamust toimeainete kohta.
- Koostatud on viis arvamust vastastikuse tunnustamisega seotud teaduslik-tehniliste küsimuste kohta.
- Koostatud on üks otsus I lisa muutmise kohta.
- Toimunud on viis BPC täiskogu istungit ja viis iga alalise töörühma koosolekut.

#### Foorum

- Avaldatakse lõpparuanne kolmanda koordineeritud jõustamisprojekti REF-3 (registreerimiskohustused ja koostöö tolliametitega) kohta.
- Valminud on foorumi koordineeritud neljanda REACH-määruse jõustamise projekti REF-4 käsiraamat.
- Valitud on foorumi koordineeritud viienda REACH-määruse jõustamise projekti REF-5 teema.
- Foorumi autoriseerimisalaste kohustustega seotud katseprojekt on andnud tulemusi.
- Otsus autoriseerimiskohustustega seotud lisategevuste kohta.
- Jõustamiskoolitajate koolitamine 2015. aastal.

## 2.2 Apellatsiooninõukogu (9. tegevus)

Apellatsiooninõukogu moodustati REACH-määrusega, et tagada huvirühmadele õiguskaitsse kättesaadavus. Selleks kaalutakse ja tehakse otsuseid ameti otsuste edasikaebuste kohta (vt REACH-määruse artikkel 91 ja biotsiidimääruse artikkel 77).

### 1. Olulisim 2015. aastal

2015. aastal peab apellatsiooninõukogu menetlema edasikaebusi, mis on varasematel aastatel menetluses olnutest märgatavalt erinevad.

Täpsemalt hakkab apellatsiooninõukogu otsustama esimeste ainehindamisotsuste edasikaebuste üle, mis esitati 2014. aasta teises pooles. Võib arvata, et neis edasikaebustes on palju uusi teaduslikult, õiguslikult ja halduslikult keerulisi probleeme. Näiteks peab apellatsiooninõukogu esimest korda hakkama tegelema juhtumitega, kus mitu registreerijat on üheskoos esitanud edasikaebuse sama ECHA otsuse kohta.

Esimesed edasikaebused ECHA biotsiidimääruse kohaste otsuste kohta esitati 2014. aasta lõpus. Seetõttu menetleb apellatsiooninõukogu neid 2015. aastal. Samuti parandab apellatsiooninõukogu oma suutlikkust biotsiidimääruse valdkonnas, et teha kvaliteetseid otsuseid ettenähtud aja jooksul. Samuti jätkab apellatsiooninõukogu huvitatud isikute teadlikkuse parandamist biotsiidimäärusega seotud edasikaebuste kohaldamisalast ja -korrast.

Edasikaebuste kohta tehtud otsused aitavad selgitada teatavaid REACH- ja biotsiidimääruse punkte, mida võidakse tõlgendada erinevalt. Selgitamine omakorda parandab ettevõtjate esitatud teabe kvaliteeti ning REACH- ja biotsiidimääruse kohaselt kehtestatud menetluste tõhusust.

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

Kuigi apellatsiooninõukogu töökoormus (st kui palju edasikaebusi esitatakse) ei sõltu temast endast, peab ta paindlikult ja nutikalt reageerima oma töökoormuse muutumisele, et teha alati kvaliteetseid otsuseid ettenähtud aja jooksul. Seetõttu jätkab apellatsiooninõukogu oma töömeetodite läbivaatamist, et neis kajastuksid muutuvad nõudmised ning et nõukogu tuleks toime üha suurema menetluskoormuse ja kirjavahetusega.

### 2. Eesmärgid ja näitajad

#### Eesmärgid

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

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
90 tööpäeva jooksul alates kirjaliku või suulise menetluse lõppemisest tehtud lõplike otsuste protsent	90%	Apellatsiooninõukogu aastaaruanne

**3. Peamised tulemused**

- Vastu on võetud kuni 15 lõplikku otsust.
- Menetluslikud otsused on vastu võetud vajaduse järgi.
- Veebis on avaldatud usaldusväärne kvaliteetsete otsuste kogumik.
- Toimub tulemuslik (st selge, täpne ja õigeaegne) teabevahetus (potentsiaalsete edasikaebusmenetluses osalejatega).

## 2.3 Kommunikatsioon (10. tegevus)

Kommunikatsioon on iga ELi sõltumatu ametiasutuse töö lahutamatu osa. See võimaldab ECHA-l teavitada sihtrühmi sellest, kuidas ta täidab oma ülesandeid, säilitada ameti identiteeti ja mainet avalikkuse silmis ning sihtrühmadega suhelda. ECHA veebisaidil selgitatakse ameti regulatiivmenetlusi, pakutakse juhendeid ja abi kohustuslastele, levitatakse teavet kemikaalide kohta ning antakse avalikkusele teavet õigusaktide eesmärkide ja nende rakendamise kohta. ECHA sisekommunikatsioon hõlmab töötajate teavitamist ja kaasamist, aidates nii kaasa ameti töö tõhustamisele.

### 1. Olulisim 2015. aastal

Seitsmendal REACH-määruse kehtimise aastal suureneb selle nõuete täitmise kohustusega ettevõtete arv ning nende sekka tuleb rohkem väikeettevõtteid, kellel puuduvad asjaomased kogemused. See esitab kommunikatsioonile suuremaid nõudeid, et jõuda ettevõtetenii, kes ei ole veel teadlikud kohustustest, mida neile on pandud REACH-määruse ja teiste ameti rakendatavate õigusaktidega: registreerida, teatada, teavitada kogu tarneahelat ja järgida tarnijate esitatud ohutusteavet. Väiksematele ettevõtetele, kellel on vähem ressursse, on vaja ka rohkem tuge ning võimaluse korral ka lihtsamat ja lühemat suunavat teavet. Seetõttu algab ettevõtjaid 2018. aasta REACH-registreerimise tähtajaks valmistumiseks abistav kommunikatsioon 2015. aastal.

Teine ülesanne 2015. aastaks seostub 1. juunil saabuva tähtajaga, mil peavad kõik segud, mis sisaldavad klassifitseeritud aineid teatud kogusest rohkem, olema märgistatud ja pakendatud CLP-määrusega kehtestatud ühtse ülemaailmse kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteemi kohaselt. Aasta alguses tegeletakse palju 2014. aastal alustatu jätkamisega, et teavitada ettevõtteid nende kohustustest. Samuti jätkub biotsiidimäärusega seotud teadlikkuse suurendamine, näiteks selle artikli 95 kohase tähtajaga 1. septembril ja VKEde kohustustega.

Jätkatakse ka 2014. aastal alustatud esimesi jõupingutusi jõuda tavainimesteni (veebisaidi, videote ja sotsiaalmeedia kaudu), püüdes suurendada avalikkuse (tarbijate) teadlikkust nende õigusest esitada küsimusi ja CLP-piktogrammide, mida võib alates juunist leida tarbekaupadel.

ECHA sidusrühmade päevad on 2015. aastal taas tavapärased.

Akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonidega töötades viib ECHA ellu ka uut, 2014. aastal koostatud läbipaistvuspoliitikat. Poliitika eesmärk on suurendada ameti avatust ja võimet rahuldada kodanike huvi ECHA töö vastu ning anda oma tegemistest aru.

ECHA jätkab tihedat koostööd komisjoni, teiste ELi ametite ja akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonide kommunikatsiooniekspertidega.

Prioriteediks jääb ameti sisekommunikatsioon, mis on määrava tähtsusega töötajate pühendumise, motivatsiooni ja tõhususe tagamisel.

Kirjeldatud kommunikatsioonitegevused aitavad otseselt kaasa ameti 1., 2. ja 4. strateegilise eesmärgi saavutamisele.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

1. ECHA kommunikatsioon organisatsioonivälistele sihtrühmadele on tulemuslik, vajaduse korral ELi 23<sup>8</sup> ametlikus keeles ja eriti VKEde vajadusi arvestav, ning ECHA meediakajastus on täpne ja proportsionaalne.
2. Akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonid on kaasatud ECHA töösse ning rahul, et nende seisukohti kuulatakse ja arvestatakse.
3. ECHA töötajad on hästi informeeritud ning tunnetavad ameti meeskonnavaimu ja ühiseid püüdlusi.

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Lugejate rahulolu ECHA kirjalike väljunditega, sh kasutatavate keeltega (veebileht, e-uudised, uudiskiri, pressiteated ja uudisnupud), mõõdetuna õigeaegsuse, sisu ja kasutatavuse alusel	Suur	Iga-aastased lugejate tagasiside ja uuringud
Akrediteeritud sidusrühmade rahulolu saadud teabega ja ECHAGA suhtlemisega	Suur	Iga-aastane uuring, ürituste tagasiside ja rakenduse hindamise tagasiside
Töötajate rahulolu ametisisese kommunikatsiooniga	Suur	Iga-aastane ametisisene kommunikatsiooni uuring

## 3. Peamised tulemused

- Avaldatud on kuni 100 teavituspõhise materjali (dokumendid, veebilehed, juhendid, eriti VKEde vajadusi arvestades, jms) 23 ELi ametlikus keeles.
- Koordineeritud on kommunikatsioonitegevusi, mis on suunatud konkreetsetele sihtrühmadele (nt VKEd, jaemüüjad, allkasutajad, tarbijad jt).
- Korraldatud on kuni kaks sidusrühmade päeva, üks seminar akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonidele ja ühekordseid sidusrühmade üritusi.
- Avaldatud on kuni tosin pressiteadet, 50 uudisnuppu, 50 igapäevast e-uudisbülletääni ja iga kahe kuu tagant üks uudiskiri.
- Korraldatud on kuni kuus veebiseminari ja toodetud neli lühivideot.

<sup>8</sup> Ei sisalda iiri keelt.

- Akrediteeritud sidusrühmaorganisatsioonide jaoks on avaldatud iga kahe kuu tagant ajakohastatud teavet.
- Siseveebis ja ametisisestel teabeekraanidel on töötajatele iga päev jagatud siseteavet.



## 2.4 Rahvusvaheline koostöö (11. tegevus)

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

Üks peamisi rahvusvahelise koostöö vorme ameti jaoks on OECD ja vähemal määral ka ÜRO. Nende kaudu saab ECHA jälgida rahvusvahelise kemikaalihalduse hetkeolukorda ja prognoosida selle muutusi ning hoolitseda selle eest, et REACH-, CLP-, BPR- ja PIC-määruse eesmärkidega arvestatakse kogu maailmas.

Rahvusvahelistes organisatsioonides toimuva koostöö kaudu saab ECHAst kogu maailmas tunnustatud kemikaaliohutuse edendaja, kellel on võimalus jagada oma teadmisi rahvusvahelistele partneritele ja õppida neilt valdkondades, milles nemad on paremad. Amet keskendub ohu- ja kokkupuutehindamise ühtlustatud juhendi, suuniste ja abivahendite väljatöötamisele. Ka on tähtsal kohal andmete esitamise ja jagamise vormingute väljatöötamine ning kemikaalide omadusi käsitleva teabe avaldamine veebis.

### 1. Olulisim 2015. aastal

OECDga seoses jätkub 2015. aastal vormingute ja IT-vahendite arendamine.

Rakenduse IUCLID 6 värskendamine ja valideerimine tähendavad tihedat koostööd OECD IUCLIDI eksperdirühmaga. Kuna IUCLIDI uus versioon võimaldab lihtsamat kohandamist, et sobituda teiste õigusaktide vajadustega, tuleb kõik maailma regulatiivasutused sellega hästi kurssi viia. Töö OECD ühtlustatud mallidega, mis moodustavad IUCLIDI tuuma, jätkub mallide täiustamise ja uute vormingute väljatöötamisega, arvestades rahvusvaheliselt kokku lepitud katsesuuniseid.

OECD QSAR-tööriista puhul on rõhuasetus neljanda versiooni väljatöötamisel, mille põhieesmärk on parandada selle kasutatavust vähem kogenud kasutajatele ja kasulikkust analoogmeetodi kasutamise põhjendamisel ning täiendavate kahjuliku mõju viiside siseseviimisel OECD juhtrühma otsuse alusel.

Amet jätkab tihedas koostöös OECD juhtrühmaga OECD portaali eChemPortal edasiarendamist ja majutamist ning propageerimist avalikkuse seas. Samuti annab ECHA oma panuse OECD muudetud ühise kemikaalihindamise programmi, eriti edendades ühist arusaama kemikaalidega seotud ohtude hindamise alternatiivmeetodite kasutamisest. ECHA abistab OECDd töös nanomaterjalidega, eriti nende katsetamise ja hindamise meetodite väljatöötamisel.

ECHA teaduslik-tehniline abi Euroopa Komisjonile on suurim kahes valdkonnas: kandidaatriikide ja võimalike kandidaatriikide võimekuse suurendamine kooskõlas ELi välispoliitikaga ning osalemine ELi rahvusvahelises kemikaaliohjes. 2015. aastal on ühinemiseelse abi rahastamisvahendiga (IPA II)<sup>9</sup> seotud ECHA kolmanda suutlikkuse suurendamise projekti eesmärk hoida ja suurendada abisaajate teadmisi ELi *kemikaaliõigusaktidest* ja ECHA tööst. Teised tähtsad valdkonnad, kus abistatakse, on ÜRO ühtse ülemaailmse kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteemi (UN GHS) allkomitee töö ja soovi korral komisjoni osalus neljandal rahvusvahelisel kemikaaliohje konverentsil (ICCM-4) ning Stockholmi ja Rotterdami konventsiooni kohtumistel. ECHA lööb kaasa OECD eestvedamisel toimivas ainete klassifitseerimise

<sup>9</sup> Projekti kava peab esitatama ja heaks kiidetama 2014. aasta lõpus ning 2015. aasta tööprogrammi lõplikku teksti võib seetõttu olla vaja kohandada.

katseprojektis, mille eesmärk on koostada üleilmne ÜRO ühtse ülemaailmse kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteemi kohane ainete loetelu.

Jätkatakse koostööd Austraalia, Kanada, Jaapani ja Ameerika Ühendriikide sama valdkonna asutustega. Keskendutakse mõlemale poolele kasulikule tööle, nagu kemikaalide prioriseerimine hindamiseks ja hindamismeetodid, heade tavade jagamine ja tekkivate probleemide lahendamine.

Kuna märgatav osa registreerimistoimikuid on seotud imporditavate ainetega, tehakse ELi/EMP väliste riikide sihtrühmadele ettekandeid, et kolmandate riikide tootjad teeksid oma tooted ELi õigusaktidele vastavaks. ECHA rahvusvahelise tasandi töö toetab ameti strateegilist eesmärki parandada toimikute kvaliteeti. Peale selle suhtleb ECHA koostöös komisjoniga nende riikide ametitega, kes oma kemikaaliohutuse õigusakte läbi vaatavad või koostavad. Nagu varasematelgi aastatel aitab ECHA kaasa 2015. aastal toimuvale Helsingi Kemikaalifoorumile.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

1. Komisjonile pakutakse tema rahvusvaheliseks tegevuseks, eelkõige mitmepoolsetes organites, kvaliteetset teaduslik-tehnilist tuge. Konkreetsemalt annab ECHA oma panuse OECD kemikaalidega seotud töösse, et edendada meetodite, vormingute ja IT-vahendite ühtlustamist, mis suurendaks koostöötajate ja vältiks topelttööd.
2. ECHA loob ja säilitab kahepoolseid suhteid teaduslik-tehnilise koostöö tegemiseks tähtsaimate kolmandate riikide reguleerivate asutustega, kes on abiks REACH-, CLP-, PIC- ja biotsiidimääruse rakendamisel, ning toetab tõhusalt ja tulemuslikult ELi laienemis- ja naabruspoliitika algatusi.

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Huvitatud isikute (sh komisjoni) rahulolu ameti rahvusvahelise koostööga (sh komisjonile pakutava teadusliku ja haldustoega)	Suur	Uuringud

## 3. Peamised tulemused

- OECD projektid: eChemPortali värskendamine, et uutes või ajakohastatud ühtlustatud vormingutes (sh IUCLID 6) koostatud andmed oleksid avaldatavad, ja ECHA on OECD kasutusse andnud OECD QSAR-tööriista järgmise versiooni esimese väljalaske.
- Läbi on viidud koolitus OECD QSAR-tööriista ja/või teiste tööriistade (sh uue tööriista arendamise) kohta.
- Antud on panus OECD koostöösse ohuhindamise töörühmas ja toodetud nanomaterjalide töörühmas, eelkõige ühe selle juhtrühma eesistumisega.

- Komisjonile on antud teaduslik-tehnilist tuge (k.a seoses ÜRO ühtse ülemaailmse kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteemiga; nt on osaletud süsteemiga seotud koosolekutel ja konverentsidel, k.a ICCM-4-I).
- Jätkuv koostöö Austraalia, Kanada, Jaapani ja Ameerika Ühendriikide reguleerivate asutustega kooskõlas kokkulepitud töökavadega.
- ECHA teise IPA-projekti plaanis<sup>10</sup> mainitud võimekuse suurendamine ELi kandidaatriikides ja potentsiaalsetes kandidaatriikides.
- Peetud on ettekandeid olulistest kolmandates riikides korraldatud seminaridel/konverentsidel (kas isiklikult esinedes või videokonverentsi kaudu) ning võõrustatud nende riikide esindajaid.

---

<sup>10</sup> Projekti kava peab esitatama ja heaks kiidetama 2014. aasta lõpus.

## 3. Juhtimine, organisatsioon ja ressursid

### 3.1. Juhtimine (12. tegevus)

Amet püüab saavutada tänapäevast identiteeti ja juhtimist, mis oleks kooskõlas ELi normidega, et suuta tõhusalt sisse viia uusi tegevusi. ECHA juhivad 36-liikmeline haldusnõukogu, mida abistab tegevdirektori juhitud sekretariaat. Igapäevases asutusesiseses juhtimises abistab tegevdirektorit kõrgem juhtkond (direktorid). ECHA kasutab oma tegevuse hierarhiliseks või maatriksisarnaseks korraldamiseks tegevus- ja projektipõhist juhtimist ja kvaliteedisüsteemi. Teabevaldkonnas on saavutatud avatuse ja turvalisuse tasakaal.

#### 1. Olulisim 2015. aastal

ECHA sekretariaat jätkab haldusnõukogu tõhusat toetamist ameti juhtimises. Haldusnõukogu, mida toetavad töörühmad, on oluline nelja strateegilise eesmärgi elluviija, eelkõige võimaldades mitmeaastase tööprogrammi 2014–18 rakendamist iga-aastaste tööprogrammide vastuvõtmise teel.

Haldusnõukogu teised põhifunktsioonid on eelarve ja aastaaruande vastuvõtmine ning ameti töökorra vastuvõtmine ja läbivaatamine. Lisaks jälgib haldusnõukogu teraselt ka ameti tulemuslikkust ja strateegiliste eesmärkide elluviimist. Sel otstarbel esitab sekretariaat haldusnõukogule regulaarselt aruandeid tööprogrammi elluviimise kohta ja teemaaruandeid.

ECHA tugevdab sidemeid liikmesriikide pädevate asutuste ja teiste riiklike institutsioonidega ning parandab suhtlust ja koordineerimist teabevahetuse, külastuste ja pädevate asutuste direktorite iga-aastase kavandamiskoosoleku kaudu. Selle raames soodustab ECHA ka ühist arusaamist prioriteetidest, arvestades nii liikmesriikide kui ka enda ressursipiirangutega. ECHA soodustab dialoogi oluliste institutsioonidest partneritega (sh Euroopa Komisjon, Euroopa Parlament ja Euroopa Liidu Nõukogu) ning osaleb ELi ametiasutuste võrgustiku töös.

2015. aastal on kooskõlas 4. strateegilise eesmärgiga endiselt prioriteediks ameti tulemuslikkuse ja tõhususe parandamine eri viisidel. Rõhuasetus on tervikliku kvaliteedijuhtimissüsteemi (serditud sõltumatu akrediteeritud sertimisorgani poolt kooskõlas Rahvusvahelise Standardiorganisatsiooni standardiga ISO 9001:2008) pideval täiustamisel. Tarbetute kontrollide vähendamiseks kasutab ECHA riskipõhist meetodikat. Amet alustab asjaomase keskkonnajuhtimissüsteemi loomist oma terviklikku kvaliteedijuhtimissüsteemi. Korraldatakse auditeid, et leida täiustamisvõimalusi ja kõrvaldada ebaefektiivsust. Hindamiste ja auditite soovitusi arvestatakse iga-aastases planeerimises. Samuti arvestatakse selles sidusrühmade tagasisidega. Ameti tööde ja ressursside planeerimist parandatakse selleotstarbelise IT-vahendiga. Teabejuhtimise täiustamine ametis lihtsustab tegutsemist ja tagab jälgitavuse.

Amet tagab asjaomaste määruste, töökorra, menetluskorra ja juhiste täitmise, rakendades organisatsioonisiseseid juhtimisstandardeid ja korraldades regulaarseid juhtkonnapoolseid ülevaatusi. Juhtimisülesannete hulka kuuluvad ka siseauditite tegemine, isikuandmete kaitse, personali, haldusnõukogu ja komiteede liikmete huvide deklaratsioonide tõhus haldus ning konfidentsiaalse isikliku ja ettevõtjate teabe kaitsmine kvaliteetse turvasüsteemi abil. Samuti hoolitseb ECHA oma talitluspidevuse eest laiaulatusliku talitluspidevuse süsteemiga. ECHA otsuste õigusliku kvaliteedi tagamiseks tuleb pidevalt hoolitseda õiguslike teadmiste ajakohasuse eest.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

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

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Tähtaja jooksul täidetud väga oluliste auditisoovituste (siseauditi talitus) protsent	100%	Siseaudiitori aastaaruanne

## 3. Peamised tulemused

- Korraldatud on neli haldusnõukogu koosolekut ja vastavad töörühmad on aidanud haldusnõukogu kõikide vajalike otsuste tegemisel.
- Korraldatud on üks liikmesriikide / liikmesriikide pädevate asutuste direktorite koosolek.
- Teatud protsessid on saanud ISO 9001 kohase sertifikaadi.
- Rakendatakse ELi keskkonnajuhtimise ja auditeerimise süsteemi EMAS<sup>11</sup> või samaväärset keskkonnastandardit.
- ECHA otsuste koostamiseks ja nende tõhusaks kaitsmiseks on pakutud head õigusabi.
- Andmekaitseametnik on esitanud Euroopa Andmekaitseinspektorile aastaaruande.
- Korraldatud on vähemalt üks turvaametnike võrgustiku koosolek.
- Tehtud on 120 otsust kuni 700 dokumendi kättesaadavuse kohta.
- Koostatud on regulatiivsed mitmeaastased ja aastased kavad ning aastaaruanded.

<sup>11</sup> ELi keskkonnajuhtimis- ja auditeerimissüsteem

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

### 1. Olulisim 2015. aastal

ECHA finantsjuhtimisele kohaldatavad eeskirjad võtab ameti haldusnõukogu vastu pärast konsulteerimist Euroopa Komisjoniga ning need peavad olema kooskõlas määrusega, mis käsitleb Euroopa Liidu üldeelarve suhtes kohaldatavaid finantseeskirju (finantsmäärus)<sup>12</sup>. REACH-, PIC- ja biotsiidimäärusega seotud rahalised vahendid ja kulud peavad olema eraldi.

ECHA finantsjuhtimise üldine eesmärk on tagada olemasolevate rahaliste vahendite kasutamine parimal viisil kooskõlas kokkuhoiu, tõhususe ja tulemuslikkuse põhimõtetega.

REACH- ja CLP-määrusega seotud omatulud hõlmavad 2015. aastal registreerimise, autoriseerimistaotluste ja edasikaebuste tasusid, lisatasu VKE-staatuse kontrollimise eest, haldustasusid ja intressitulu. Aasta lõpuks peavad reservid olema ammendatud ja algab taas REACH- ja CLP-määrusega seotud töö segarahastamine, kus osa kulutusi kaetakse tasudest saadud tuludest ja ülejäänud osa ELi toetustest.

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

Tõhus finantsjuhtimine on endiselt tagatud sissetulekute mõistliku juhtimise, kulutuste range kontrolli, juhtumihindamise üha suurema tähtsustamise ja sujuvamaks muutmist vajavate protsesside otsimise abil. Kui rääkida avalikest hangetest ja lepingutest, siis ECHA tellib osa tööprogrammi elluviimist toetavaid töid taas väljastpoolt. Sellesisuliste nõuetekohaste lepinguliste kokkulepete sõlmimisega tagatakse ka tõhusa hankimise nõuete kohaldamine. Eritähelepanu pööratakse ameti ja komisjoni paljude olemasolevate raamlepingute tulemuslikule ja säästvale kasutamisele.

Endiselt püütakse tagada, et REACH-, CLP- ja biotsiidimäärusega seotud tasumääruseid rakendatakse nõuetekohaselt. Selleks jätkatakse VKE-delt ECHA-le makstavate REACH-tasude soodustuste õigsuse süstemaatilist kontrollimist. Biotsiidimäärusega seoses kontrollib ECHA tasu vähendamist taotlevate ettevõtete VKE-staatust varem ja olenevalt taotluste arvust suunatakse osa personalist biotsiidivaldkonna VKE-staatuse kontrollimisse.

Amet hoiab oma eelarve- ja aruandlussüsteemides endiselt lahus REACH-, PIC- ja biotsiidimäärusega seotud rahalised vahendid ja personali. Samuti jälgib ECHA, et kulukohustustega vahendite ülekandmine ühest aastast teise toimuks Euroopa Kontrollikoja kehtestatud piirides, välja arvatud mitmeaastaste projektidega seotud tegevuskulude korral. Samuti teeb ECHA koostööd komisjoniga, et tagada toimimine segafinantseerimise (toetus ja tasudest saadav tulu) abil. Selleks seab amet komisjoni osavõtul sisse prognoosi- ja aruandlusmehhanismi.

---

<sup>12</sup> REACH-määruse artikkel 99.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

1. Ametil on korrektne, usaldusväärne ja tõhus finantsjuhtimine, mis järgib kohaldatavaid finantseeskirju ja -määrusi.
2. Tagatakse registreerijate taotletud ja VKEdele ettenähtud väiksema tasu lubamise põhjendatus.
3. Ametil on olemas toimivad finantssüsteemid, mis võimaldavad juhtimist ja aruandlust mitmesugustel rahanduslikult eraldiseisvatel õiguslikel alustel.

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Euroopa Kontrollikoja aastaaruandes sisalduvad finants- ja raamatupidamisküsimuste reservatsioonide arv	0	Euroopa Kontrollikoja iga-aastased aruanded
Kulukohustuste osakaal (kulukohustuste assigneeringutest aasta lõpus)	97%	Aastaaruanne
Maksete osakaal (maksete assigneeringutest aasta lõpus)	80%	Aastaaruanne
Haldusnõukogu rahareservijuhendi (MB/62/2010 lõplik) täitmine	100%	Aastaaruanne
REACH-registreerijate VKE-staatuse kontrollide arv	400	Aastaaruanne
Ülekantud summade osakaal (% 2016. aastasse üle kantud kulukohustustega vahenditest)	< 20%	Aastaaruanne
2014. aastast üle kantud tühistatud maksete assigneeringud	< 5%	Aastaaruanne

## 3. Peamised tulemused

- Range eelarve ja likviidsuse juhtimine koos suurte programmide hindamisega.
- Täidetakse eelarvet ja võetud on järeelmeetmed, et jõuda soovitud kulukohustuste ja maksemäärani.
- Ameti rahareserve jälgitakse ja juhitakse rangelt.
- Läbi on viidud palju hankeid ja sõlmitud uusi lepinguid, et edukalt eelarvet täita.
- Aruandlus erinevate õigusaktidega seotud rahaliste vahendite kasutamise kohta.

- Tegevuspõhine aruandlus kogu aasta jooksul.
- 2014. aasta raamatupidamisaruanne on koostatud õigeaks ajaks.



### 3.3. Personal ja organisatsiooniteenused (14. tegevus)

#### 1. Olulisim 2015. aastal

##### *Personal*

ELi detsentraliseeritud asutusena peab ECHA tegutsema kooskõlas ELi ametnike personalieeskirjadega ja liidu muude teenistujate teenistustingimustega (personalimäärus) ning ECHA personal peab tegutsema kooskõlas ECHA hea halduskäitumise koodeksiga ja Euroopa Ombudsmani kehtestatud ELi avaliku teenistuse põhimõtetega.

ECHA töökeskkonda mõjutavad endiselt Euroopas valitsev majanduslik olukord ning sellega seotud mõju liikmesriikide ja ELi avaliku halduse ressursidele. ECHA peab 2015. aastal eelarve piiratuse tõttu vähendama REACH- ja CLP-personali ning lühiajalise meetmena hoidma osa biotsiididega tegelemiseks mõeldud töökohti vabadena.

Strateegilise personalijuhtimise pendel on nüüd liikunud töölevõtmise juurest lähitulevikus töö hoidmise juurde, sest suurem osa oma eesmärkide täitmiseks vajalikust personalist on juba töö ja eelmistel aastatel töölevõetutega samal arvil inimesi ei ole enam võimalik tööle võtta. Seetõttu suunatakse ECHA personalistrateegias edaspidi tähelepanu kasvult sellise tulemusliku ja tõhusa organisatsiooni saavutamisele, mis on endiselt paindlik ja kiire kohanema sidusrühmade vajadustega ning suudab tulemuslikult reageerida tulevastele muudatustele õigusaktides ja/või poliitikas. Kehtestatakse uus personalikategooria – lepinguline töötaja (lühiajaline) –, et tagada tippkoormuse perioodidel suurem võimsus ja paindlikkus.

Kuna ECHA on teadmusorganisatsioon, on tal teatavat personalivoolavust vaja (nt pädevust ajakohastamiseks), aga samamoodi tuleb mõelda ka töö hoidmisele, et tähtsate töökohtade töötajate voolavus oleks vastuvõetaval tasemel. Oluline rõhuasetus on hoolitsemisel selle eest, et tähtsad töötajad, kellel on vajalikud teadmised ja oskused tahaksid ECHAs töötada. ECHA mitmeaastases tööprogrammis 2014–18 (3. strateegiline eesmärk) on kirjas nõue tagada ECHA teaduslike ja regulatiivsete pädevuste parem võimekus teatud olulistest valdkondades. Pädevuste kaardistamise alusel saab ECHA suunata oma tähelepanu sellele, mida neis prioriteetsetes valdkondades pädevuste parandamiseks vaja on. Uue personalijuhtimissüsteemi abil tekib organisatsioonis tõhusus, näiteks eri andmevoogude koondamisega ühte kesksesse moodulisse, ja paraneb märgatavalt tööjõu planeerimine.

##### *Organisatsiooniteenused*

Põhirõhk on teostatavuse uuringul, mille eesmärk on leida ECHA-le uued ruumid, kuna praegune leping lõpeb 2019. aasta lõpus. Teostatavusuuringu eesmärk on anda ECHA-le alusteavet objektiivseks hindamiseks ja otsustamiseks, milline võiks olla ECHA pikaajaline ruumivajadus ja asukoht.

Kuigi tulevaste ruumide leidmine on tähtis tööülesanne 2015. ja järgneval aastal, jälgitakse ka praeguste ruumide omaniku hooldus- ja remonditööde tegemist, et hoone oleks sobivas korras. Koostööl omaniku ja tema lepingulise hooldusettevõttega hoitakse hoolega silm peal. 2015. aastal seatakse sisse üldiste hooldustööde IT-vahend ECHA ja omaniku vahel, et hooldustööde tegemine oleks läbipaistvam ja rangelt kooskõlas omaniku lepinguliste kohustustega. Hooldustööde range jälgimise eesmärk on ka hoone keskkonna- ja tervisenõuetele vastavuse tagamine.

Kuna mõned hooldustööd võivad üldist töökeskkonda märgatavalt mõjutada, hinnatakse hoolega iga konkreetse projekti mõju.

Ohutus- ja turvameetmete parandamiseks korraldatakse üldisi evakuatsiooniharjutusi, tuleohutuse eest vastutavate isikute koolitusi, esmaabikoolitusi ja kehtivatest turvaeeskirjadest teavitamise kampaaniaid. 2015. aastal jätkub praeguse pääsusüsteemi auditaruande (2014) alusel tehtav töö, et pääsusüsteem oleks usaldusväärne. See on tähtis osa ECHA füüsilise turvalisuse tagamises.

Kuna koosolekuruumide ja -vahendite kasutamine suureneb, peavad need olema töökindlad ja hästi toimivad, mille tagab eelkõige nende regulaarne hooldus. 2015. aastal seda parandatakse ja värskendatakse ka mõningaid seadmeid. Kuna tegevuseesmärkide saavutamisel on koosolekud sageli hädavajalikud, on ECHA tähtis ülesanne tagada kõik nendeks vajalik.

Mõistes, et ECHA koosolekute kavandamise ja läbiviimise seisukohast on tähtis ka reisibüroo tõhusus, jälgitakse regulaarsete rahulolu-uuringutega hoolega ka uue reisibüroo teenuste kvaliteeti.

2015. aasta keskpaigaks peab füüsilise arhiivi löö lõpule jõudma.

## 2. Eesmärgid ja näitajad

### Eesmärgid

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

### Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitajad	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Aasta lõpuks ametikohtade loetelust täidetud REACH- ja PIC-töökohtade protsent	95%	Ametisisene aastaaruanne
Aasta lõpuks biotsiidimääruse jaoks ametikohtade loetelust täidetud töökohtade protsent	88%	Ametisisene aastaaruanne
Ajutise personali volavus	< 7,5%	Ametisisene aastaaruanne
Lepingulise personali (v.a lühiajalised lepingulised töötajad) volavus	< 12,5%	Ametisisene aastaaruanne
Komiteede, foorumi ja haldusnõukogu liikmete rahulolu konverentsikeskuse toimimisega	Suur	Iga-aastane uuring

Töötajate rahulolu organisatsiooniteenustega	Suur	Iga-aastane uuring
--	------	--------------------

### 3. Peamised tulemused

#### Personal

- Õigusaktides ettenähtud töötajatele on makstud palka ning tehtud on ka muid makseid töötajatele, lähetatud riiklikele ekspertidele ja praktikantidele (kokku umbes 550 inimest).
- Algatatud on umbes 10 valikumenetlust.
- Tööle on võetud umbes 25 töötajat.
- Hinnatud on ligikaudu 500 õigusaktides ette nähtud töötaja tulemuslikkust ja muudetud vajaduse korral nende palgaastmeid.
- Töötajaid ja juhtkonda on nõustatud ja abistatud personaliga seotud küsimustes, eelkõige üksikisiku õiguste ja heaolu valdkonnas.
- Korraldatud on personaliuuring.
- Aktiivselt on hallatud personali- ja tulemuslikkuse juhtimise protsesse ja -meetodeid.

#### Organisatsiooniteenused

- Läbi on viidud teostatavusuuring ECHA uute ruumidega seotud vajaduste tuvastamiseks.
- Asjakohaste hankemenetluste kaudu on saadud õigeks ajaks seadmed, materjalid ja teenused.
- Hoone omaniku teostatavate hooldus- ja remonditööde jälgimise IT-vahendit saab kasutada ka ECHA.
- Korraldatud on ohutus- ja turvakoolitusi.
- Koosolekute ja konverentside pidamisele on pakutud tõhusat tuge.
- Tagatud on hästi funktsioneerivad audiovisuaalseadmed koos hea tehnilise toega.
- Reisibüroo teenus on tulemuslik ja tõhus.
- Päevarahad ja reisikulud on välja arvatud ja hüvitatud õigeks ajaks.
- Postiteenistus on tõhus.
- Raamatukogu ja arhiiv on hästi organiseeritud ja korralikult juhitud.
- Ajakohane ja korrektne muude kui IT-seadmete loend.

### 3.4. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia (15. tegevus)

#### 1. Olulisim 2015. aastal

IT-tugi haldusprotsessidele ja piisav IKT-taristu on mõlemad 4. strateegilise eesmärgi strateegilised tegevusvaldkonnad.

Pärast keskse pääsusüsteemi sisseadmist 2014. aastal, võtavad ECHA põhirakendused identiteediohje mudeli järk-järgult üle. See tagab parema ja tõhusama IT-süsteemide ja -teenustega seotud pääsuohje.

ECHA jätkab 2014. aastal alustatud info- ja kommunikatsioonitehnoloogia taristu läbivaatamist, et optimeerida kulusid, tagada kasv ja tulla toime 2018. aasta tähtajaga. 2014. aastal hinnati mitmeid võimalusi, peamiselt seda, kas jätkata sisseostmise ja oma taristuga või minna järk-järgult üle teenuse osutaja omandis ja täielikult tema hallatava välise taristu kasutamisele (nn taristu kui teenus). Mõlemaid võimalusi hinnati samade toimivus- ja turvalisusnõuete ning talitluspidevuseks vajaliku teenuse piisavuse nõuete alusel. Otsuse elluviimisel määratletakse tulevane sisseostetud veebimajutusteenuse lepingu- ja tegevusmudel ning selle elluviimine algab 2015. aastal.

Et IT-teenused oleks paindlikumad ning side- ja koostöövahendid paremad, aga ühtlasi ka turvalisemad, laiendab ECHA WiFi võrku.

Plaanis on ajakohastada ECHA IT-turvalisuse põhimõtteid, arvestades eelnimetatud uut taristut ja IT-lahendusi.

2014. aastal analüüsis amet parema planeerimise ja aruandluse võimalust. Määratletud IT-toe kohaldamisala alusel alustatakse 2015. aastal rakendusprojekti.

Pärast asutusesisese teabehaldusplatvormi täielikku ümbertegemist 2014. aastal ajakohastatakse rakendusi, et need toetaks uusi funktsioone ja ameti teabehalduspõhimõtteid.

Käiku läheb personalihaldussüsteemi II etapp, mis hõlmab väljavalimist ja töölevõtmist, tulemuslikkuse ja karjääri juhtimist, õppimist ja arengut ning muudab personalijuhtimise tõhusamaks.

#### 2. Eesmärgid ja näitajad

##### Eesmärgid

1. ECHA haldusprotsesside ja juhatuse aruandluse toetamine hästi toimivate IT-süsteemide abil. ECHA kasutab teavet tulemuslikult ning personali saadud, loodud ja kasutatavad dokumendid on korralikult ohjatud.
2. Ameti tehnilise IKT-taristu teenusekvaliteet on hea ning kõikide toetatavate tegevuste puhul on tagatud maksimaalne järjepidevus, tõhusus ja turvalisus.
3. IT talitluspidevuse kava hõlmab piisavalt ECHA põhiülesannete täitmiseks olulisi süsteeme ja seda kohandatakse IKT-taristu arenguga.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitajad	2015. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Tegevuse jaoks hädavajalike süsteemide kasutatavus ametiväliste kasutajate jaoks (st tööaeg teenindusaja jooksul)	Keskmiselt 98%	Andmekeskuse statistika
Ametisestest ja liikmesriikide kasutajate rahulolu IT-teenustega personali ja toe suhte põhjal	Suur	Iga-aastane kliendiuuring ja täiendav tagasiside

**3. Peamised tulemused**

- Järgitakse ECHA IKT-taristu läbivaatamise kava ning IT talitluspidevuse ja avariitaastekavad on kohandatud.
- WiFi võrku on laiendatud.
- Parema planeerimise ja aruandluse IT-lahenduse kvaliteetne väljatöötamine ja rakendamise alustamine.
- Üle on mindud uuele asutusesisesele teabehaldusplatvormile ja uutele teabehaldusstandarditele kooskõlas failihalduskava ning teabe liigitamise ja haldamise põhimõtetega.
- IT-süsteemide ja -teenuste pääsuohjet kohandatakse järk-järgult ühtse keskse pääsuahaldusmudeliga.
- IT-varade haldus on piisavalt täpne ja ajakohane. IKT-vara võimalik kasutusest väljaarvamine on piisavalt ettevalmistatud ja toimub kooskõlas sise-eeskirjadega.

## 4. Ameti riskid

ECHA korraldab iga-aastase riskijuhtimise, et kindlaks teha, hinnata ja hallata võimalikke sündmusi, mis võivad ohtu seada tööprogrammis määratletud eesmärkide saavutamise. Selle tulemusena tuvastati, hinnati ja kaaluti 2015. aasta tööprogrammi koostamisel mitut riski. ECHA juhtkond liigitas järgmised suurimad riskid tõenäosuse ja 2015. aasta tööprogrammi elluviimise seisukohalt kõige tähtsamaks ning määratles riski maandamise meetmed, mille tõhusust aasta jooksul hoolega jälgitakse.

Praegust finantsmäärust arvestades võib ECHA mitte olla võimeline tasakaalustama oma kõikuvat sissetulekut ja kulutusi ilma mingisuguse tasakaalustava mehhanismita. ECHA arvates võimaldavad täiustatud sissetulekuprognoosid, milles kasutatakse mitut stsenaariumi ja alternatiivkava, tegutseda ka olude muutumise korral ja tasakaalustamismehhanism tagaks selle riski ohje.

Biotsiidi- ja PIC-määrus toovad ECHA-le uusi ülesandeid. Kuna tasudest saadav sissetulek on oodatust väiksem, peab ECHA eelarve tasakaalu nimel mitte veel lähiajal täitma kõiki ametikohtade loetelus ettenähtud kohti. Sellega seostub risk mitte saavutada kõiki tööprogrammis ettenähtud eesmärgi, eriti mitte tulla toime biotsiididega seotud tippkoormusega. Arvestades lühikesi tähtaegu, nii ECHA kui ka liikmesriikide ressursikitsikust ja tuluprognooosi ebamäärasust, võib juhtuda, et ECHA ja/või liikmesriikide pädevad asutused ei suuda menetleda kõiki biotsiidimäärusega seotud taotlusi ning esitada õige ajaks ja kvaliteetselt kõiki aruandeid. See võib aga takistada läbivaatamisprogrammi eesmärkide saavutamist. ECHA arvates on selle riski maandamiseks väga vajalik koostöö liikmesriikide pädevate asutustega, sealhulgas nende toetamine suuniste, näidiste ja suutlikkuse suurendamisega. Personaliga seoses peab ECHA olema töötajate asutusesisesel ümberpaigutamisel paindlik, kui biotsiidimäärusega seotud tasust saadav tulu ei kata asjaomaseid personalikuluseid või taotluste menetlemisel tekib ootamatuid koormuse tippe. Kui sissetulekud on oodatust märgatavalt väiksemad, võib taotlustega mitteseotud töö tahaplaanile jätta, et oleks võimalik ressursse vähendada taotlustega seotud suutlikkust kahjustamata.

REACH-määrusega seotud autoriseerimistaotluste puhul sisaldavad riske kaks stsenaariumit. Kui jõuab kätte autoriseerimistaotluste menetlemise tipphooaeg, mis võib mõjutada nii mahuga toimetulekut kui ka komiteede arvamuste koostamist, on ametil ette nähtud paindlik personali ümberpaigutamine ja vajaduse korral kõigi komiteeliikmete ettekandjateks määramine. Prognoositust märgatavalt väiksema sissetuleku riskiga tegeletakse ameti üldise finantsriski maandamise raames, sest tulevaste aastate tulud on ebakindlad.

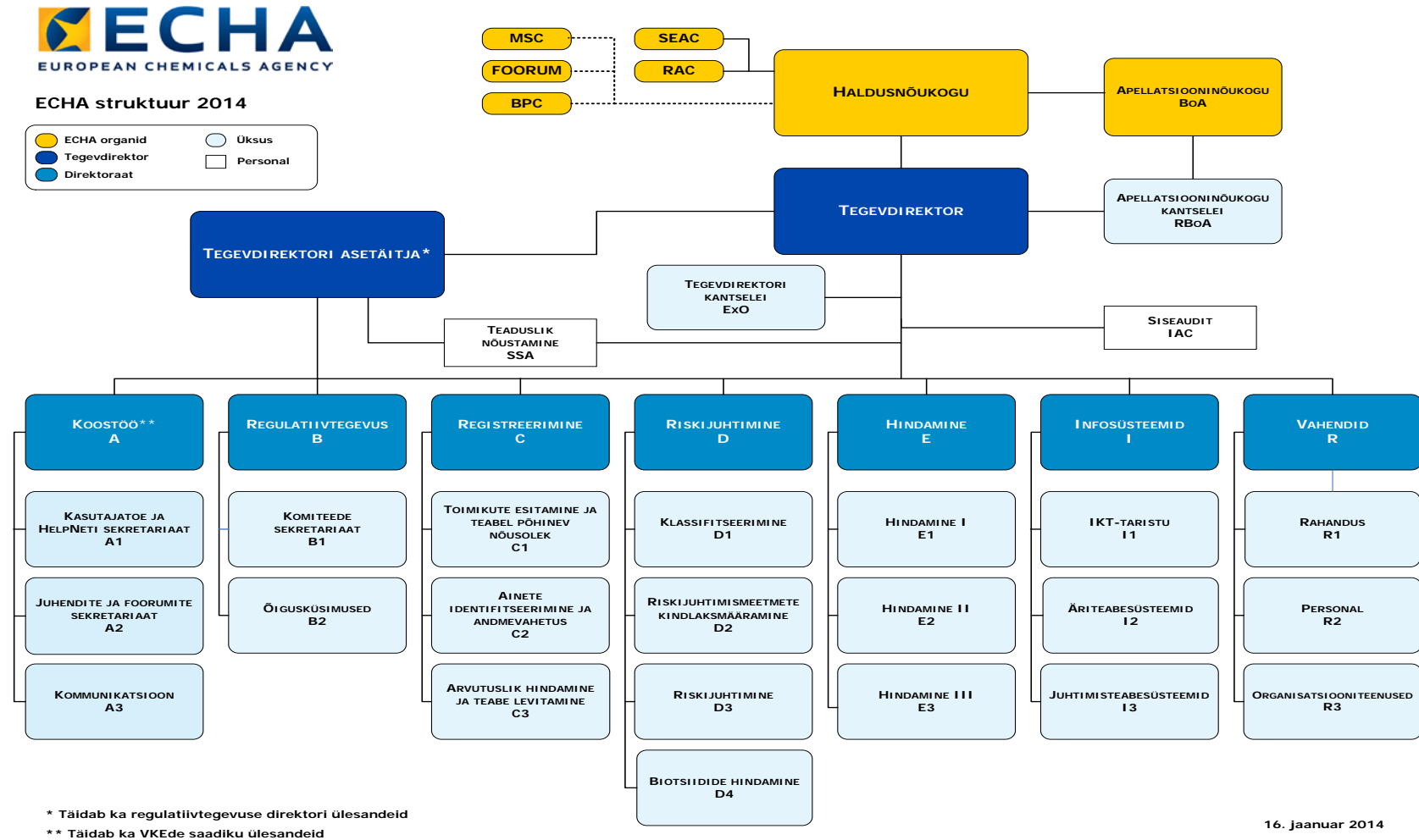
Toimikute hindamise töökava elluviimises on peamine risk reproduktiivtoksilise kokkupuudetulemusega seotud teabenõude eeldatava läbivaatamise mõju. Võib eeldada, et REACH-määruse lisad vaadatakse läbi (2014. aasta lõpuks), lisades reproduktiivtoksilisusega seoses nõutava teabe hulka pikaajalised ühe põlvkonna reproduktiivtoksilisuse uuringud (EOGRTS). Sellega seoses peab komisjon tegelema veel menetlemata katsetamisettepanekute ja vastavuskontrolli juhtumitega, mis on saadetud talle otsustamiseks, kuna liikmesriikide komitees ei ole selle kokkupuudetulemuse suhtes jõutud üksmeelele (selliseid juhtumeid on praegu peaaegu 200). Kuigi nende menetlemise mehhanismi üle veel arutletakse, võib eeldada, et ECHA-lt palutakse märkimisväärselt palju abi nende lahendamisel. Olenevalt lahendusest võib see tekitada tõsisemaid probleeme muus toimikute hindamisega seotud töös. Selle riski maandamiseks peab ECHA läbirääkimisi strateegia järkjärguliseks elluviimiseks rõhuasetusega tähtaegadel.

Paljud tööprogrammi eesmärgid sõltuvad suurel määral IT-juhtimissüsteemist ja IT-taristust. 2015. aastal käivitatakse peale mitme muu nõudliku IT-projekti ka uus teabelevisait. Praeguses raamlepingus ettenähtud ressursside täieliku ammendumise

tõttu võib olla vajalik vahetada teenusepakkujat ja sellest tulenev risk võib tekitada viivitusi või vähendada projekti mahtu. Ette on nähtud mitu meetet, sh juhtkonna sekkumine projekti elluviimisse.

Ameti hoonega seotud üldised hooldusprobleemid ja ettekatsemata tõsisem renoveerimine võib märgatavalt segada normaalset tööd. Amet on juba võtnud mitu meetet selle riski maandamiseks, sh hoone omanikuga järgmisteks rendiaastateks sõlmitud renoveerimiskokkulepe, kus on arvestatud vajadusega meeskondi ajutiselt hoonest väljaspool sisse seada.

# 1. LISA. ECHA struktuur





## 2. LISA. Prognoosid

	Peamised REACH- ja CLP-tööd mõjutavad tegurid	2015. aasta prognoos
<b>Tegevus</b>	<b>Saabuval toimikud</b>	
1	Registreerimistoimikud (sh ajakohastamine)	5700
1	Konfidentsiaalsustaotlused	240
1	PPORD-teated (sh pikendustaotlused)	400
1	Päringud	1400
1	Andmejägamisvaidlused	7
2	Ühenduse ainehindamise plaanis sisalduvad ained, mida 2015. aastal hindavad liikmesriigid	55
2	Katsetamisetepanekud	60
3	Piiranguettepanekud (XV lisa) sh ECHA koostatud piiranguettepanekud	9 3
3	Ettepanekud aine määramiseks väga ohtliku aineks (XV lisa) <sup>13</sup> sh ECHA koostatud	50 5
3	Autoriseerimistaotlused	70
4	Alternatiivse nimetuse taotlused	150
4	Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekud (CLP-määruse VI lisa)	60
N	Rohkem kui 12 aastat vanade andmete kättesaadavus	350

<sup>13</sup> Tegelik esitatavate VOA-toimikute arv sõltub riskijuhtimisvõimaluste analüüside arvust. Komisjoni taotlusel aitab ECHA kaasa kuni viie riskijuhtimisvõimaluste analüüsi koostamisele. Olenevalt järeldustest võib see viia kuni viie aine VOAna määramise ettepanekuni.

	<b>Peamised REACH- ja CLP-tööd mõjutavad tegurid</b>	<b>2015. aasta prognoos</b>
<b>Tegevus</b>	<b>ECHA otsused</b>	
1	Andmete jagamise otsused	7
1	Andmete terviklikkuse kontrolli otsused (negatiivsed ehk tagasi lükatud)	60
1	Otsused konfidentsiaalsustootluste kohta (negatiivsed)	30
1	PPORD-otsused	50
1	Registreerimisnumbri tühistamine	20
2	Toimiku- ja ainehindamise lõplikud otsused	
2	- Katsetamisetepanekud	180
2	- Vastavuse kontrollimine	120
2	- Ainehindamine	40
12	Otsused dokumentide kättesaadavaks tegemise taotluste kohta	120
13	Otsused VKE-staatuse kohta (negatiivsed)	200

	<b>Peamised REACH- ja CLP-tööd mõjutavad tegurid</b>	<b>2015. aasta prognoos</b>
<b>Tegevus</b>	<b>Muu</b>	
2	Esialgne ühenduse ainehindamise plaan	1
2	Toimikute hindamise järelkontrollid	400
3	Komisjonile autoriseerimisloetelu kohta antavad soovitused	1
5	Vastatavad küsimused (REACH, CLP ja asjaomased IT-vahendid)	4800
8	Liikmesriikide komitee koosolekud	6
8	Riskihindamise komitee koosolekud	6
8	Sotsiaal-majandusliku analüüsi komitee koosolekud	5
8	Foorumi koosolekud	3
9	Esitatud edasikaebused	20
9	Edasikaebuste otsused	15
10	Telefoni või e-posti teel tehtud üldpäringud	600

10	Pressipäringud	500
10	Pressiteated ja uudisnupud	60
12	Haldusnõukogu koosolekud	4
13	VKE-staatuse kontrollid	400
14	Personali volavuse tõttu palgatud töötajad	25

Tegevus	Peamised biotsiidi- ja PIC-tööd mõjutavad tegurid	2015. aasta prognoos
16	Läbivaatamisprogrammi raames hinnatavate toimeainete arv	50
16	Biotsiidipäringud	50
16	Biotsiidiantmete jagamise vaidlused	5
16	Uue toimeaine heakskiitmise taotlused	2
16	Toimeaine uuendamise või läbivaatamise taotlused	3
16	Biotsiidile liidu loa taotlused	12
16	Toimeainete tarnijate taotlused (artikkel 95)	150
16	Tehnilise samaväärsuse taotlused	20
16	Keemilise sarnasuse taotlused	10
16	Liikmesriikidele esitatud juhtumid	3000
16	VKE-staatuse kontrollid	30
16	Edasikaebused	3
16	Biotsiidikomitee koosolekud	5
16	Biotsiidikomitee töörühma koosolekud	20
17	PIC-teated	4000
16, 17	Vastatavad küsimused (BPR ja PIC ning asjaomased IT-vahendid)	1200
16, 17	Biotsiidi- ja PIC-määrusega tegeleva personali volavuse tõttu palgatud töötajad	3

## 3. LISA. 2015. aastaks prognoositud ressursid

MB/48/2014

Rooma, 17.12.2014

	REACH-personaliressursid 2015. a					Biotsiidipersonaliresursid 2015. a					PIC-personaliressursid 2015. a					ECHA personaliressursid kokku 2015. a					
	2015. a eelarve					2015. a eelarve					2015. a eelarve					2015. a eelarve					
Alltoodud numeratsioon pärineb 2015. aasta tööprogrammist, mitte ei ole eelarve numeratsioon.	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	AD	AST	CA	Kokku	Kokku	
<b>Regulatiivprotsesside rakendamine (tegevuseelarve)</b>																					
1. tegevus. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	35	9	13	57	11 001 711	4	1	5	10	1 141 834		1	1	2	255 820	39	11	19	69	12 399 365	
2. tegevus. Hindamine	75	12	5	92	15 693 815				0	0				0	0	75	12	5	92	15 693 815	
3. tegevus. Riskijuhtimine	38	5	6	49	7 929 445				0	0				0	0	38	5	6	49	7 929 445	
4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine	13	2	2	17	2 532 879				0	0				0	0	13	2	2	17	2 532 879	
5. tegevus. Nõustamine ja abistamine juhendite ja kasutajatoe kaudu	18	8	5	31	4 763 720	1		1	2	300 767				0	0	19	8	6	33	5 064 487	
6. tegevus. Tegevuse IT-tugi	27	7	3	37	19 144 295	1	1		2	567 917		1		1	333 640	28	9	3	40	20 045 852	
7. tegevus. Teadustegevus ning ELi institutsioonide ja organite tehniline nõustamine	10	1	0	11	1 970 804				0	0				0	0	10	1	0	11	1 970 804	
<b>ECHA organid ja tugitegevused</b>																					
Tegevus B. Komiteed ja foorum	22	7	5	34	7 734 758	4	2		6	956 820				0	0	26	9	5	40	8 691 578	
9. tegevus. Apellatsiooninõukogu	6	3	2	11	1 725 304			1	1	134 183					0	6	3	3	12	1 859 487	
10. tegevus. Kommunikatsioon	8	7	7	22	6 549 608		1	1	2	421 367				0	177 500	8	8	8	24	7 148 475	
11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö	4	0	0	4	947 383				0	0				0	0	4	0	0	4	947 383	
<b>Juhtimine, organisatsioon ja ressursid</b>																					
12. tegevus. Juhtimine	25	16	7	49	9 071 145			1	1	336 583				0	13 400	26	16	8	50	9 421 128	
13.–15. tegevus. Organisatsioon ja ressursid (II jaotis: taristu)	26	45	43	114	16 683 423	2	1	3	6	685 100		1		1	110 410	28	47	46	121	17 478 933	
16. tegevus. Biotsiidid						27	3	2	32	3 653 868				0		27	3	2	32	3 653 868	
17. tegevus. PIC											1	2		3	331 230	1	2	0	3	331 230	
<b>Kokku</b>	<b>308</b>	<b>122</b>	<b>98</b>	<b>528</b>	<b>105 748 290</b>	<b>39</b>	<b>9</b>	<b>14</b>	<b>62</b>	<b>8 198 440</b>	<b>1</b>	<b>5</b>	<b>1</b>	<b>7</b>	<b>1 222 000</b>	<b>348</b>	<b>136</b>	<b>113</b>	<b>597</b>	<b>115 168 730</b>	

## 4. LISA. Hankekava

MB/48/2014  
Rooma, 17.12.2014

Tööprogrammi tegevus	Alltegevus (kui asjakohane)	Lepingu objekt	Kavandatav eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
01. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	1.7. Andmekaeve ja uuringud	Litsentside ostmine kemikaalide söelumiseks prioriseerimise andmete jaoks	25 000	Vähemaksev läbirääkimistega menetlus	I kv	II kv
01. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	1.7. Andmekaeve ja uuringud	IT-teenused, et laiendada IT-vahendeid, millega töödelda ja analüüsida struktureerimata teavet kemikaaliohutuse aruannetes ja muud registreerimistoimikutega kaasas olevat teavet, et täita IUCLIDI toimikute vabad väljad, ning täiustada tulemuslikkust ja kasutajahaldust	60 000	Raamleping ECHA/2014/86.	I kv	II kv
01. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	1.7. Andmekaeve ja uuringud	Teadusteenused tundmatu või muutuva koostisega ainete, komplekssete reaktsioonisaaduste ja bioloogilist päritolu materjalide (UVCB) Markush-struktuuri kirjapanemiseks	100 000	Raamleping ECHA/2011/01.	I kv	II kv

01. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	1.7. Andmekaeve ja uuringud	Teadusteenused välisteabe tuvastamiseks, kogumiseks ja kasutamiseks rõhuasetusega kokkupuutel, et seada prioriteete ühissõelumiseks	100 000	Raamleping ECHA/2011/01.	I kv	II kv
01. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	1.8. 1. tegevus. Eritegevused	Teadusteenused keemilise koostise kvantitatiivse määratlemise alase teabe kogumiseks ja läbivaatamiseks teatud kompleksainete liikide puhul, et koostada aine identifitseerimisandmete analüütilise profiili aruanded.	90 000	Raamleping ECHA/2011/01.	I kv	II kv
01. Andmete registreerimine, jagamine ja levitamine	1.8. 1. tegevus. Eritegevused	Analüütiline uuring toimikute hindamise päringute kohta, et parandada ECHA tuge ettevõtjatele	20 000	Raamleping ECHA/2011/01.	I kv	II kv
02. Hindamine	2.2. Ainehindamine	ECHA ainehindamise korra läbivaatamise teenused	50 000	Raamleping ECHA/2011/01.	2014. a IV kv – 2015. a I kv	II–III kv
02. Hindamine	2.1. Toimikute hindamine	Teadusteenused seoses teatud küsimustega toimikuhindamises	100 000	Mitu teaduslikku uurimust raamlepingu ECHA/2011/01 kohaselt või mitu vähemaksvat läbirääkimistega	II–III kv	III–IV kv

				menetlust		
03. Riskijuhtimine	–	Raamleping sotsiaal- majandusliku analüüsi teenuste jaoks	120 000	LAHTINE	I kv	III kv
03. Riskijuhtimine	3.1. Riskijuhtimise ettevalmistused	Uuringud konkreetsete teemade (rakendusala- kasutusala, materjalid ja tooted) kohta teabe kogumiseks	50 000	Vähemaksvad läbirääkimistega menetlused	II kv	III kv
03. Riskijuhtimine	3.4. Autoriseerimistaotl used	Teostatavusuuring riskihindamise komitee endokriinseid häireid põhjustavate ainete hindamise kohta (sh annus-mõju funktsiooni loomine)	30 000	Raamleping ECHA/2011/01.	II kv	III kv
03. Riskijuhtimine	3.5. Piirangud	Teenused XV lisa piirangutoimikute koostamiseks. Üks teenusleping koobaltisoolade kasutamisega seotud vähiriski hindamiseks. Üks teenusleping vastavuskulude kärpete kohta.	100 000	Raamleping ECHA/2011/01.	2014. a IV kv	2015. a I kv
03. Riskijuhtimine	3.6. Horisontaalne riskijuhtimine	Konkreetsete ainete asendamise võimaluste tuvastamise ja kulude hindamise teenused	50 000	Raamleping ECHA/2011/01.	II kv	III kv

03. Riskijuhtimine	3.4. Autoriseerimistaotlused	Kemikaalsektori kaardistamise uuring (tõhusama koostöö alus)	50 000	Raamleping ECHA/2011/01.	II kv	III kv
03. Riskijuhtimine	3.4. Autoriseerimistaotlused	Teadusteenused V ja VI lisaga seotud ainete hindamise toetamiseks	50 000	Raamleping ECHA/2011/01	I kv	II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.1. IT-projektijuhtimine	Teadustarkvara ja hoolduse ostmine	145 000	Raamleping SIDE	I kv	II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.1. IT-projektijuhtimine	IT-teenused ühtseks pääsujuhtimiseks ja identifitseerimise haldamise süsteemi kohandamine projekti vajadustele	200 000	Raamleping ECHA/2011/103. Osad 1 ja 3	I kv	I kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.1. IT-projektijuhtimine	IT-teenused andmete koondamise projekti jaoks	1 014 000	Raamleping ECHA/2011/103. Osad 1 ja 3	2014. a IV kv	I kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.1. IT-projektijuhtimine	IT-teenused Odyssey, Chesari ja IUCLIDI projekti jaoks 2015. aastal	2 021 000	Raamleping ECHA/2011/103. Osa 3	I–II kv	II–III kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.1. IT-projektijuhtimine	IT-teenused organisatsiooni sisuhalduse projekti (Documentumi alusel) jaoks 2015. aastal	1 995 000	Raamleping ECHA/2012/150.	2014. a IV kv	I–II kv



06. Teaduslikud IT-vahendid	6.1. IT-projektijuhtimine	IT-teenused identiteedihalduse järelprojekti elluviimiseks (sh Forefront Identity Management ehk FIM)	150 000	Raamleping Microsoftiga	I kv	II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.1. IT-projektijuhtimine	IT-teenused portaali töölaua projektiks	300 000	Raamleping ECHA/2014/86.	I kv	II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.1. IT-projektijuhtimine	IT-teenused EPI-tarkvarapaketi kohandamiseks	15 000	Raamleping SIDE	II kv	II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. IT-teenuste juhtimine	ORACLE'i tarkvara ja hooldus	200 000	Raamleping Oracle'iga	I kv	II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. IT-teenuste juhtimine	Riist- ja tarkvara hooldus ning teenused struktuuri registreerimise tööriista (SRT) edasiarendamiseks	1 077 060	Raamleping SACHA II / SIDE	2014. a IV kv	I–III kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. IT-teenuste juhtimine	Teenused IT-programmi juhtimiseks	100 000	Raamleping ECHA/2011/103. Osa 1	2014. a IV kv	2015. a I kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. Tarkvarahooldus	IT-teenused: veebitoimetajad (klassifitseerimise ja märgistamise päringud, allkasutaja aruanne nr 38, tootes esineva aine teade, 2018. aasta registreerimistähtaeg)	350 000	Raamleping ECHA/2011/103. Osa 1	I kv	II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. Tarkvarahooldus	Parandusmeetmete toega seotud nõuandeteenused	140 000	Raamleping SIDE	I kv	II kv

06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. IT-teenuste juhtimine	Veebimajutusteenused ECHA IT-rakendustele	1 575 000	Raamleping ECHA/2010/95N	2014. a IV kv – 2015. a I kv	I–II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. IT-teenuste juhtimine	IT-teenused rakendustele R4BP, REACH-IT ja ePIC	1 760 000	Raamleping ECHA/2011/103. Osa 1	II kv	II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. IT-teenuste juhtimine	IT-teenused teabeleviprojekti jaoks	175 000	Raamleping ECHA/2014/86.	IV kv	IV kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. IT-teenuste juhtimine	IT-rakenduste haldamise teenused organisatsiooni sisuhaldusprogrammi raames	815 000	Raamleping ECHA/2012/150.	2014. a IV kv	I–II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. IT-teenuste juhtimine	Ameti kõigi IT-rakenduste testimine	1 638 000	Teenusleping ECHA/2013/135	2014. a IV kv – 2015. a II kv	I–III kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.2. IT-teenuste juhtimine	IT-teenused Sharepointi üleviimiseks	150 000	Teenusleping ECHA/2014/147	I kv	II kv
06. Teaduslikud IT-vahendid	6.4.	Kemikaali ohutuse hindamise ja kemikaaliohutuse aruandlusvahendi (Chesar) kasutamise koolitusprogrammi koostamine	45 000	Raamleping ECHA/2011/01 või vähemaksev läbirääkimistega menetlus	I kv	II kv
07. Teadustegevus ning ELi institutsioonide ja organite tehniline nõustamine	7.2. Katsemeetodid	OECD uue ägeda mürgisusega seotud kalaembrüokatse (OECD TG 236) asjakohasuse ja piisavuse hindamise teenused	60 000	Raamleping ECHA/2011/01 või vähemaksev läbirääkimistega menetlus	2014. a IV kv	2015. a I kv

07. Teadustegevus ning ELi institutsioonide ja organite tehniline nõustamine	7.2. Katsemeetodid	Inimtervisega seotud alternatiivsete/uute katsemeetodite uuring	60 000	Raamleping ECHA/2011/01.	I kv	II kv
10. Kommunikatsioon	10.2. Kommunikatsiooni väljundite koostamine ja kasutamine	Audiovisuaalsed teenused	200 000	Raamleping ECHA/2011/111.	I–III kv	Q2-Q4
10. Kommunikatsioon	10.2. Kommunikatsiooni väljundite koostamine ja kasutamine	Trükkimis- ja kujundusteenused	81 000	Raamleping ECHA/2011/183.	Igakuised tellimused	Igakuised tellimused
10. Kommunikatsioon	10.2. Kommunikatsiooni väljundite koostamine ja kasutamine	Veebisaidi arendamise (eelkõige teabelevi) teenused	250 000	Raamleping ECHA/2014/110.	I kv	II kv
10. Kommunikatsioon	10.2. Kommunikatsiooni väljundite koostamine ja kasutamine	Reklaammaterjalide ostmine	20 000	Tarneleping ECHA/2012/281	I–IV kv	I–IV kv
10. Kommunikatsioon	10.2. Kommunikatsiooni väljundite koostamine ja kasutamine	ECHANeti jaoks mõeldud SharePointil põhinevad IT-teenused	200 000	Teenusleping ECHA/2014/147	I kv	I kv

11. Rahvusvaheline koostöö	11.0. Tööde juhtimine ja väljatöötamine	Kaks teadusuuringut ontoloogiate lisamiseks/kasutamiseks QSAR (struktuuri ja aktiivsuse kvantitatiivse seose)-vahendis(se)	20 000	Vähemaksvad läbirääkimistega menetlused	2014. a IV kv	2015. a I kv
11. Rahvusvaheline koostöö	11.4. Koostöö teiste mitmepoolsete organisatsioonidega ja konventsioonide raames	Ülemaailmse kemikaaliteabe portaali eChem Portal arendamine ja hooldus 2015. aastal	100 000	Raamleping ECHA/2014/86.	I–II kv	II–III kv
12. Juhtimine	12.3. Tippjuhid	Turvaline veebitööriist Fabasoft Cloudi jaoks	18 000	Raamleping SIDE	I kv	I kv
12. Juhtimine	12.3. Tippjuhid	ECHA teadusliku võimekuse eelhindamine	50 000	Vähemaksev läbirääkimistega menetlus või raamleping ECHA/2010/93	II kv	III kv
12. Juhtimine	12.3. Tippjuhid	ISO 9001 sertimise järelaudit	25 000	Raamleping ECHA/2013/483.	III kv	IV kv
12. Juhtimine	12.3. Tippjuhid	IT-turvalisuse audit (huvide konflikti auditi järg)	55 000	Raamleping eelarvepeadirektoraadiga	II kv	III kv
12. Juhtimine	12.4. Õigusnõu ja -kaitse	Õiguslikud ja kohtuasjad ning õigusnõu vajalikes küsimustes	350 000	Erakorralised läbirääkimistega menetlused RAPI artikli 134 lõike 1 punkti i kohaselt	I–IV kv	I–IV kv

12. Juhtimine	12.5. Seire, täiendamise juhtimine ja aruandlus	Nõustamine ECHA tegevuse ja eelarve planeerimiseks ja seireks (1. etapp) (sh planeerimis- ja seiresüsteemi spetsifikatsioon)	66 000	TBD	II kv	III kv
17. PIC-määrus	17.0. PIC-määrus	Teaduslik tugi Euroopa Komisjonile seoses PIC-määruse haldamisega ja tööga Rotterdami konventsiooni sekretariaadis	35 000	Vähemaksev läbirääkimistega menetlus	I kv	III kv
1-2-3-4-7-11-16-17	–	Mitu raamlepingut (taaskonkureerimisega) ECHA abistamiseks REACH-, CLP-, PIC- ja biotsiidimääruse rakendamisega seotud ülesannete täitmisel	0	LAHTINE (nelja-aastase raamlepingu hinnanguline üldväärtus on 4 000 000 eurot)	II kv	IV kv
Üldine (konkreetsed tegevused)	–	Mitu raamlepingut (kaskaad) ECHA ajutise personali leidmiseks	2 000 000	LAHTINE (nelja-aastase raamlepingu hinnanguline üldväärtus on 8 000 000 eurot)	2014. a IV kv	2015. a I kv
Üldine (konkreetsed tegevused)	–	Söökla ja toitlustamise raamleping	0	LAHTINE (nelja-aastase raamlepingu hinnanguline üldväärtus on 1 000 000 eurot)	II kv	IV kv
<b>Kogusumma:</b>			<b>18 450 060</b>			

**eurot**

**Plaan sisaldab ECHA 2015. aasta tegevusega seotud  
hankeid, mis on suuremad kui 15 000 eurot.**

Euroopa Kemikaaliamet

ISBN: 978-92-9244-846-2 (PDF)

#### **KUIDAS SAADA ELI TRÜKISEID**

##### **Tasuta trükised:**

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

##### **Tasulised trükised:**

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

##### **Tasuline perioodika (nt *Euroopa Liidu Teataja* aastakäigud ja Euroopa Kohtu lahendite kogumikud):**

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