

Werkprogramm 2014



DISCLAIMER

De standpunten of meningen in dit werkprogramma zijn niet noodzakelijk een juridische neerslag van het officiële standpunt van het Europees Agentschap voor chemische stoffen. Het Europees Agentschap voor chemische stoffen is niet verantwoordelijk of aansprakelijk voor mogelijke fouten of onnauwkeurigheden.

Europe Direct helpt u antwoorden te vinden op uw vragen over de Europese Unie.

Gratis nummer (*):
00 800 6 7 8 9 10 11

(*) Als u mobiel belt, hebt u mogelijk geen toegang tot gratis nummers of kunnen kosten worden aangerekend.

Meer informatie over de Europese Unie is op internet (<http://europa.eu>) beschikbaar. Bibliografische gegevens bevinden zich aan het einde van deze publicatie.

Werkprogramma 2014

Helsinki, september 2013
Doc: MB/39/2013 definitief

Referentie: ED-AH-14-101-NL-N
ISBN: 978-92-9244-424-2
ISSN: 1831-7421
Publicatiedatum: februari 2014
Taal: NL

© Europees Agentschap voor chemische stoffen, 2014

Omslag © Europees Agentschap voor chemische stoffen

Overname is toegestaan op voorwaarde dat de bron volledig wordt vermeld in de vorm "Bron: Europees Agentschap voor chemische stoffen, <http://echa.europa.eu/>", en op voorwaarde dat de communicatieafdeling van ECHA hiervan schriftelijk op de hoogte wordt gesteld (publications@echa.europa.eu).

Verklaring van afwijzing van aansprakelijkheid: Dit is een werkvertaling van een document dat oorspronkelijk in het Engels werd gepubliceerd en dat op de ECHA-website beschikbaar is.

Dit document zal beschikbaar zijn in de volgende 23 talen:

Bulgaars, Kroatisch, Tsjechisch, Deens, Nederlands, Engels, Ests, Fins, Frans, Duits, Grieks, Hongaars, Italiaans, Lets, Litouws, Maltees, Pools, Portugees, Roemeens, Slowaaks, Sloveens, Spaans en Zweeds

Vragen of opmerkingen over dit document kunt u indienen via het inlichtingenformulier (met vermelding van de referentie en uitgifdatedatum). Het inlichtingenformulier is beschikbaar via de contactpagina van ECHA op het volgende adres: <http://echa.europa.eu/contact>

Europees Agentschap voor chemische stoffen

Postadres: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finland
Bezoekadres: Annankatu 10, Helsinki, Finland

Inhoudsopgave

Lijst van afkortingen	4
Inleiding	8
ECHA's strategische doelstellingen voor 2014-2018	9
Hoogtepunten voor 2014	10
1. Tenuitvoerlegging van de regelgevingsprocessen	12
1.1. Registratie, gegevensuitwisseling en verspreiding (activiteit 1)	12
1.2. Beoordeling (activiteit 2)	20
1.3. Risicobeheer (activiteit 3)	25
1.4. Indeling en etikettering (C&L) (activiteit 4)	30
1.5. Biociden (activiteit 16)	33
1.6. PIC (activiteit 17)	36
1.7. Advisering en ondersteuning via sturing en helpdesk (activiteit 5)	38
1.8. Wetenschappelijke IT-tools (activiteit 6)	42
1.9. Wetenschappelijke activiteiten en technische adviezen aan EU-instellingen en -organen (activiteit 7)	44
2. Organen en transversale activiteiten van ECHA	48
2.1. Comités en Forum (activiteit 8)	48
2.2. Kamer van beroep (activiteit 9)	54
2.3. Communicatie (activiteit 10)	56
2.4. Internationale samenwerking (activiteit 11)	59
3. Management, organisatie en middelen	62
3.1. Management (activiteit 12)	62
3.2. Financiën, aanbestedingen en boekhouding (activiteit 13)	65
3.3. Human resources en bedrijfsdiensten (activiteit 14)	68
3.4. Informatie- en communicatietechnologie (activiteit 15)	71
4. Risico's voor het Agentschap	74
BIJLAGE 1: Organisatieschema ECHA 2014	75
BIJLAGE 2: Uitgangscijfers	76
BIJLAGE 3: Geschatte middelen voor 2014	79
BIJLAGE 4: Aanbestedingsplan	80

Lijst van afkortingen

ANI	Aangewezen nationale instantie
BPC	Comité voor biociden
BPR	Biocidenverordening
C&L	Indeling en etikettering
Chesar	Chemical Safety Assessment and Reporting tool (hulpmiddel voor beoordeling en rapportering van chemische veiligheid)
CLH	Geharmoniseerde indeling en etikettering
CLP	Classification, Labelling and Packaging (indeling, etikettering en verpakking)
CMR	Carcinogeen, mutageen of reproductietoxisch
CoRAP	Communautair voortschrijdend actieplan
CSA	Chemische veiligheidsbeoordeling
CSR	Chemisch veiligheidsrapport
ECHA	Europees Agentschap voor chemische stoffen
eChemPortal	Mondiaal portaal van de OESO voor informatie over chemische stoffen
ECM	Enterprise Content Management
EDEXIM	Europese databank voor de in- en uitvoer van gevaarlijke chemische stoffen
EFSA	Europese Autoriteit voor voedselveiligheid
EIES	Electronic information exchange procedure system (elektronisch systeem voor de uitwisseling van informatie)
ENES	Exchange Network on Exposure Scenarios (uitwisselingsnetwerk voor blootstellingsscenario's)
EU	Europese Unie
Forum	Forum voor de uitwisseling van handavingsinformatie
GCO	Gemeenschappelijk Centrum voor onderzoek van de Europese Commissie
HelpNet	Helpdesknetwerk van REACH en CLP
HR	Human resources
HRMS	Systeem voor personeelsbeheer
ICT	Informatie- en communicatietechnologie
IPA	Instrument voor pretoetredingssteun
IQMS	Integrated Quality Management System (geïntegreerd systeem voor kwaliteitsbeheer)
ISO	Internationale Organisatie voor Standaardisatie
IT	Informatietechnologie
IUCLID	International Uniform Chemical Information Database (Internationale databank voor uniforme informatie over chemische stoffen)
Kmo's	Kleine en middelgrote ondernemingen
MB	Raad van bestuur
MSC	Comité lidstaten
MSCA	Bevoegde instantie van een lidstaat
Odyssey	Hulpmiddel voor ondersteuning van beoordelingstaken van ECHA

OESO	Organisatie voor Economische Samenwerking en Ontwikkeling
PBT	Persistent, bioaccumulerend en toxisch
PIC	Voorafgaande geïnformeerde toestemming
PPORD	Onderzoek en ontwikkeling gericht op producten en procédés
(Q)SAR	(Kwantitatief) structuur-activiteitsrelatiemodel
R4BP 3	Register voor biociden
RAC	Comité risicobeoordeling
REACH	Registratie en beoordeling van en autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen
REACH-IT	REACH-IT is het centrale IT-systeem dat REACH ondersteunt
RIPE	Informatieportaal voor REACH-handhaving
RMO	Risicobeheersoptie
SEAC	Comité sociaaleconomische analyse
SIEF	Informatie-uitwisselingsforum voor stoffen
SVHC	Zeer zorgwekkende stof
VN	Verenigde Naties
VN-GHS	Wereldwijd geharmoniseerd systeem van de Verenigde Naties voor de indeling en etikettering van chemische stoffen en mengsels
WP	Werkprogramma

Wettelijke opdracht van ECHA

Het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) is een orgaan van de Europese Unie dat op 1 juni 2007 werd opgericht bij Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad inzake "de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH)".

ECHA werd opgericht om de technische, wetenschappelijke en administratieve aspecten van de REACH-verordening te beheren en in sommige gevallen uit te voeren, en om consistentie op EU-niveau te garanderen. Het werd ook opgericht om taken te beheren die verband houden met de indeling en etikettering van chemische stoffen en die sinds 2009 zijn bepaald door Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de "indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels" (CLP-verordening).

In 2012 werd de opdracht van ECHA uitgebreid bij Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad betreffende het op de markt aanbieden en het gebruik van biociden – de "Biocidenverordening" (*Biocidal Products Regulation – BPR*)

Ook de herschikking van de zogenoemde "PIC"-verordening (Verordening (EU) nr. 649/2012 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de in- en uitvoer van gevaarlijke chemische stoffen) trad in 2012 in werking. In 2014 zullen bepaalde taken die verband houden met PIC van het Gemeenschappelijk Centrum voor onderzoek van de Europese Commissie worden overgeheveld naar ECHA.

Deze wetgevingsinstrumenten zijn van toepassing in alle lidstaten van de EU zonder in nationale wetgeving te zijn omgezet.

De missie, visie en waarden van ECHA

Missie	Waarden
<p>ECHA is de drijvende kracht achter de regelgevingsinstanties bij de tenuitvoerlegging van de baanbrekende EU-wetgeving inzake chemische stoffen, die niet alleen ten goede zal komen aan de menselijke gezondheid en het milieu, maar ook aan de innovatie en het concurrentievermogen.</p> <p>ECHA helpt ondernemingen om aan de wetgeving te voldoen, bevordert het veilige gebruik van chemische stoffen, verstrekt informatie over chemische stoffen en stelt regels voor het omgaan met zorgwekkende chemische stoffen.</p>	<p>Transparant Wij betrekken onze regelgevende partners en belanghebbenden actief bij onze activiteiten en zijn transparant in onze besluitvorming. Wij zijn gemakkelijk te begrijpen en te benaderen.</p> <p>Onafhankelijk Wij zijn onafhankelijk van externe belangen en onpartijdig in onze besluitvorming. Voor veel van onze besluiten raadplegen we openlijk het publiek voordat we het besluit nemen.</p> <p>Betrouwbaar Onze besluiten zijn gebaseerd op wetenschappelijke informatie en zijn consequent. Verantwoordingsplicht en de beveiliging van vertrouwelijke informatie zijn hoekstenen van al onze activiteiten.</p> <p>Efficiënt Wij zijn doelgericht en toegewijd, en we doen altijd ons best om onze middelen doordacht te gebruiken. Wij hanteren hoge kwaliteitsnormen en respecteren termijnen.</p> <p>Begaan met welzijn We stimuleren een veilig en duurzaam gebruik van chemische stoffen om de kwaliteit van leven voor de mensen in Europa te verbeteren en de kwaliteit van het milieu te beschermen en te verbeteren.</p>
<p>Visie</p> <p>ECHA beoogt zich te ontwikkelen tot 's werelds meest toonaangevende regelgevingsautoriteit op het gebied van de veiligheid van chemische stoffen.</p>	

Inleiding

De EU-wetgeving inzake chemische stoffen heeft tot doel een hoog niveau van bescherming van de gezondheid van de mens en het milieu te waarborgen en het vrije verkeer van chemische stoffen op de interne markt te vergemakkelijken. Daarnaast is deze wetgeving ook bedoeld om het concurrentievermogen te verbeteren en innovatie te stimuleren, en om alternatieve methoden voor dierproeven te bevorderen voor het beoordelen van het gevaar van chemische stoffen. Het regelgevingsstelsel van de EU gaat uit van het beginsel dat fabrikanten, importeurs en downstreamgebruikers moeten waarborgen dat zij chemische stoffen vervaardigen, in de handel brengen of gebruiken die de gezondheid van de mens en het milieu niet aantasten. De bepalingen worden geschraagd door het voorzorgsbeginsel.

De opdracht van ECHA omvat taken uit hoofde van vier verordeningen: REACH, CLP, biociden en PIC. Voor de geslaagde tenuitvoerlegging van deze verordeningen is een Agentschap nodig dat goed werkt en in staat is om onafhankelijke en kwaliteitsvolle wetenschappelijke adviezen af te geven binnen strikte termijnen. Ook moet het de betrokken belanghebbenden, zoals de industrie, de nodige ondersteuning kunnen verlenen bij de tenuitvoerlegging om ervoor te zorgen dat de operationele aspecten van de wetgeving naar behoren werken. De efficiënte werking van de verordeningen is echter ook afhankelijk van de institutionele partners van ECHA, met name de lidstaten van de EU en de Europese Commissie (hierna "de Commissie" genoemd), enerzijds, en de industrie, die de verordening correct moet toepassen, anderzijds. Daarnaast moeten ook distributeurs, detailhandelaars, consumenten, werknemers en hun vertegenwoordigers hun steentje bijdragen.

De planning in dit werkprogramma is gebaseerd op de baseline-cijfers in bijlage 3, die bijgewerkt zijn aan de hand van de ramingen van de Commissie op het moment waarop de verordeningen werden voorbereid. Nu drie belangrijke termijnen voor respectievelijk de REACH-registraties en de CLP-kennisgevingen zijn verstreken (in 2010/2011 en 2013), kan ECHA een aantal van haar voorspellingen baseren op reële cijfers. Over sommige delen van de baselinecijfers bestaat evenwel nog geen volledige zekerheid, met name wat de autorisatieaanvragen voor REACH en de Biocidenverordening betreft. Aangezien sommige van deze ramingen rechtstreekse gevolgen zullen hebben voor de inkomsten uit vergoedingen en voor de capaciteit van ECHA om personeel aan te werven, zal ECHA een flexibele houding aannemen ten aanzien van de toewijzing van personeel, voor het geval het aantal binnenkomende dossiers op bepaalde gebieden aanzienlijk lager zou zijn dan verwacht.

De definitieve begroting van ECHA en de personeelsformatie worden door de raad van bestuur aangenomen in december 2013, na de definitieve goedkeuring van de algemene begroting van de Europese Unie door de Begrotingsautoriteit (Europese Raad en Parlement). Als de cijfers voor de totale inkomsten of de goedgekeurde personeelsbezetting aanzienlijk afwijken van de huidige ramingen, zal het werkprogramma dienovereenkomstig worden aangepast.

ECHA's strategische doelstellingen voor 2014-2018

De strategische doelstellingen van ECHA zijn vastgesteld in het meerjarig werkprogramma 2014-2018 dat op [26 september 2013] werd goedgekeurd door de raad van bestuur. Dit werkprogramma voor 2014 is gebaseerd op de vier strategische doelstellingen, waarvan de verwezenlijking zal worden gecontroleerd via jaarlijkse metingen die worden ontwikkeld en waarvan de resultaten zullen worden opgenomen in het algemene jaarverslag:

1. Optimaliseren van de beschikbaarheid van hoogwaardige gegevens zodat chemische stoffen veilig vervaardigd en gebruikt kunnen worden

Te meten elementen:

Kwantitatieve/kwalitatieve aspecten - De vorderingen bij de verbetering van de kwaliteit van dossiers, door te kijken naar de beschikbare informatie (hoeveelheid, soort), de samenhang van de informatie, de naleving van de voorschriften en het nut van informatie.

2. Mobiliseren van autoriteiten om gegevens verstandig te gebruiken ten behoeve van de identificatie en aanpak van zorgwekkende chemische stoffen

Te meten elementen:

Kwantitatieve aspecten - De vorderingen met betrekking tot de screeningactiviteiten en de risicobeheersmaatregelen die uit de screening voortvloeien.

Kwalitatieve aspecten - Is de screening geslaagd; werden de juiste stoffen geselecteerd voor nadere RMO en risicobeheer via regelgeving en werd er voldoende informatie geproduceerd om een advies af te geven en een besluit te nemen?

3. Het hoofd bieden aan wetenschappelijke uitdagingen door als centraal punt te fungeren voor de opbouw van wetenschappelijke en regelgevende capaciteit van lidstaten, Europese instellingen en andere actoren

Te meten elementen:

Kwalitatief aspect – Leidt het niveau van de wetenschappelijke capaciteit van ECHA tot actuele richtsnoeren, advies en andere wetenschappelijke bijdragen?

4. Doeltreffend en doelmatig opnemen van bestaande en nieuwe wetgevende taken, rekening houdend met een inkrimping van middelen.

Te meten elementen:

Kwantitatieve/kwalitatieve aspecten - Tenuitvoerlegging van de mijlpalen van het meerjarig werkprogramma, vorderingen op het gebied van de efficiëntie van procedés, capaciteit voor veranderingsmanagement.

Hoogtepunten voor 2014

Werkprogramma 2014 – bouwen aan de toekomst

Hoewel er in 2014 geen belangrijke wettelijke termijnen aflopen, zal dit jaar andere uitdagingen met zich brengen. In dit werkprogramma zal de nadruk niet zozeer liggen op het halen van kwantitatieve streefdoelen, maar meer op het zorgen voor de nodige kwalitatieve basis, om zo - nadat de balans is opgemaakt van de ervaringen die tot nu toe werden opgedaan - kan worden gebouwd aan het welslagen van de ambitieuze vijfjarenstrategie. Het biedt de gelegenheid om lessen te trekken uit het verleden en veranderingen op touw te zetten om de basis te leggen voor een geslaagd vijfjarig strategisch plan, waarin de nodige stappen zullen worden geïdentificeerd voor de laatste registratietermijn voor REACH in 2018, evenals de beleidsdoelen inzake het veilige gebruik van chemische stoffen in 2020 en een vlot autorisatieproces voor zeer zorgwekkende stoffen (SVHC's) en biociden. ECHA zal ook reeds gedeeltelijk conclusies formuleren op basis van de herziening van REACH door de Commissie en de bijbehorende follow-upmaatregelen. De vele doelen die zijn opgenomen in dit werkprogramma kunnen enkel worden verwezenlijkt door nauwer samen te werken met de lidstaten, de Europese Commissie en de erkende belangenorganisaties van ECHA.

Om de basis te leggen voor de eerste strategische doelstelling - de kwaliteit van informatie verbeteren - moeten de autoriteiten en de industrie samenwerken. ECHA zal haar aanpak en plannen voor het verhogen van de naleving en het verbeteren van de kwaliteit van de registraties moeten verfijnen en toepassen. Voor de registraties die werden ontvangen voor de termijnen van 2010 en 2013 zal deze langetermijndoelstelling worden verwezenlijkt via een combinatie van maatregelen om de regelgeving te evalueren en verbeteringen van de methodes, normen en instrumenten voor chemische veiligheid en de verspreiding ervan in de toeleveringsketen. Voor de registraties voor de termijn van 2018 zijn er nog veel meer kleine en middelgrote ondernemingen die voor het eerst hun registratie zullen moeten voorbereiden, hetzij als hoofdregistrant, hetzij als aangesloten registrant. ECHA is dan ook voornemens een meerjarenplanning uit te werken om zijn instrumenten en richtsnoeren te herzien om deze duidelijker en gebruiksvriendelijker te maken.

ECHA zal eveneens de nadruk leggen op maatregelen voor bewustmaking en capaciteitsopbouw in de sector en de lidstaten, zodat de industrie zich bewust wordt van haar downstreamverplichtingen om informatie mee te geven door de toeleveringsketen heen naar aanleiding van bijgewerkte veiligheidsinformatiebladen met blootstellingsscenario's die zijn voortgevloeid uit de tweede registratietermijn. Er is eveneens behoefte aan Europese bewustmakingsactiviteiten over de verplichtingen voor mengsels uit hoofde van CLP, die zullen ingaan in juni 2015. ECHA zal tot slot ook werk maken van de volgende generatie van haar website voor informatieverspreiding, die veel gebruiksvriendelijker moet worden voor professionele gebruikers en voor het grote publiek.

Om de basis te leggen voor de tweede strategische doelstelling, zal ECHA het uitvoeringsplan van het ambitieuze stappenplan voor 2020 in de praktijk beginnen te brengen, in nauwe samenwerking met de lidstaten en de Commissie. Hierbij dient niet enkel te worden gekeken naar bekende SVHC's, maar ook naar stoffen die nog niet gekend zijn. De identificatie van die stoffen zal worden gebaseerd op een slimme screening van de registratiedatabank. De vlotte goedkeuring van de eerste adviezen en besluiten van de Commissie inzake autorisatieaanvragen zal de problemen met stoffen op de kandidaatslijst en de autorisatielijst helpen oplossen en het vertrouwen in de evenwichtige werking van het systeem vergroten.

Om de derde strategische doelstelling te verwezenlijken zal ECHA zijn werkplan inzake

nanomaterialen moeten bijwerken en blijven uitvoeren in overeenstemming met de conclusies en voorstellen van de Commissie om REACH beter af te stemmen op de registratie van nanomaterialen en het gebruik van deze materialen. ECHA zal ook een deskundigengroep moeten oprichten om de identificatie van hormoonontregelende stoffen te ondersteunen. Het Agentschap zal voorts het kader scheppen voor de ontwikkeling van wetenschappelijke deskundigheid, zodat het zijn rol in de ontwikkeling van regelgevingswetenschap kan vervullen en wetenschappelijk advies kan verstrekken aan de wetgever over verdere regelgevingsvraagstukken met betrekking tot actuele kwesties rond chemische veiligheid.

Om de weg vrij te maken voor de verwezenlijking van de vierde strategische doelstelling zal ECHA zijn regelgevingsprocessen in het kader van REACH en CLP moeten stroomlijnen en efficiënter en effectiever moeten worden. Dat zal ook de onvermijdbare beperking van de voor deze regelgeving beschikbare middelen helpen opvangen. ECHA zal ook lessen moeten trekken uit zijn ervaringen met deze wetgeving om slimmere en slankere processen uit te werken voor de Biocidenverordening en de PIC-verordening. De stroomlijning van het evaluatieprogramma zal een doorslaggevende rol spelen in het welslagen van de EU-autorisatieregeling voor werkzame stoffen.

1. Tenuitvoerlegging van de regelgevingsprocessen

1.1. Registratie, gegevensuitwisseling en verspreiding (activiteit 1)

Registratie is een van de hoekstenen van REACH, aangezien het de eerste stap is om ervoor te zorgen dat chemische stoffen op een veilige manier worden vervaardigd, ingevoerd en gebruikt. Ondernemingen die stoffen vervaardigen of importeren met een ton per jaar of meer, moeten informatie verzamelen over de eigenschappen en gebruiken van die stoffen en zij moeten kunnen aantonen dat de stoffen veilig kunnen worden gebruikt in een registratiedossier dat wordt ingediend bij ECHA. Voordat het registratienummer wordt toegewezen, gaat ECHA na of de informatie volledig is en de registratievergoeding is betaald. De meeste informatie wordt vervolgens toegankelijk gemaakt voor het publiek via de website van ECHA.

Dankzij het registratieproces houdt ECHA een unieke gegevensbank van chemische stoffen bij, die efficiënt kan worden gebruikt in andere regelgevingsprocessen, met name om na te gaan voor welke chemische stoffen EU-wijde risicobeheersmaatregelen moeten worden getroffen en om de bevolking te informeren. De informatie op de registratie vormt ook het uitgangspunt voor de ontwikkeling van de veiligheidsinformatiebladen, waarop ondernemingen de voorwaarden voor het veilige gebruik van de stof in de gehele toeleveringsketen vermelden. Op die manier zorgen zij ervoor dat tienduizenden downstreamgebruikers en hun klanten chemische stoffen op een veilige manier gebruiken.

In 2014 zullen deze uitgebreide veiligheidsinformatiebladen in de toeleveringsketen verschijnen voor stoffen die zijn geregistreerd voor de tweede registratietermijn van 2013. Naarmate gestaag meer ervaring wordt opgedaan in de praktijk, bijvoorbeeld via het uitwisselingsnetwerk voor blootstellingsscenario's van ECHA (ENES), zullen deze nieuwe, uitgebreide veiligheidsinformatiebladen worden verbeterd, net zoals die voor stoffen die in 2010 werden geregistreerd. Het is dan ook van cruciaal belang dat de registratie-informatie aan de top van deze communicatieketen van voldoende hoge kwaliteit is om ervoor te zorgen dat de belangrijkste doelstellingen van REACH worden verwezenlijkt. In de praktijk betekent dit dat de informatie voldoet aan de regelgeving, geschikt is voor het beoogde doel en eenvoudig toegankelijk is voor alle partijen. De autoriteiten en downstreamgebruikers die de blootstellingsscenario's ontvangen in het kader van respectievelijk het chemisch veiligheidsrapport of het veiligheidsinformatieblad moeten bijvoorbeeld kunnen begrijpen welke gebruiken afgedekt worden en welke voorwaarden er gelden voor het veilige gebruik.

1. Hoogtepunten van het jaar

Registratie en indiening van dossiers

Registratie

De werkzaamheden van ECHA op het gebied van registratie zullen in 2014 worden toegespitst op twee gebieden: activiteiten die de kwaliteit van de dossiers moeten vergroten, en de basis leggen voor de voorbereiding voor de registratietermijn van 2018. Daarnaast zullen de actualisaties die in 2014 binnenkomen snel de nodige administratieve en regelgevingscontroles ondergaan.

Er werd de afgelopen jaren al een begin gemaakt met de maatregelen inzake de

kwaliteit van de dossiers, door methodes en instrumenten voor gegevensscreening te ontwikkelen en de beste werkwijze te identificeren. Het kan dan gaan om het louter communiceren met de registranten tot het verzoeken van registranten om hun dossiers aan te passen tot het lanceren van nalevingstoetsen. ECHA zal in 2014 uit deze ervaring blijven putten voor de verificatie van de dossiers die werden geregistreerd voor de termijn van 2013. Daarbij worden drie belangrijke prioriteiten gehanteerd: 1) de geldigheid van de ontvangen dossiers voor stoffen die geregistreerd zijn als tussenproduct controleren om na te gaan of de vermelde gebruiken stroken met de definities van een gebruik als tussenproduct en met strikt gecontroleerde voorwaarden; 2) de informatie over de identiteit van de stof controleren (zie hierna voor meer informatie); en 3) een beeld krijgen van de kwaliteit van de dossiers, met inbegrip van eindpunten van een hogere categorie, en identificeren waar verdere regelgevingsmaatregelen moeten worden getroffen.

De bevindingen van de screening en de beste praktijken voor het verbeteren van de kwaliteit worden meegedeeld aan de registranten om spontane bijwerkingen aan te moedigen en zo de noodzaak van regelgevingsmaatregelen te beperken. Dit zou moeten leiden tot een voortdurende verbetering van de registratiedossiers, als aanvulling op de verplichte bijwerkingen in het kader van evaluatiebesluiten. De effecten van dit soort activiteiten zijn reeds bewezen tijdens de grootschalige oefening die werd gehouden in 2012, voor stoffen die als tussenproduct zijn geregistreerd.

Aangezien het het efficiëntst is om registranten aan te spreken in de fase waarin zij bezig zijn met de voorbereiding van de dossiers, heeft ECHA voor 2014 een aantal activiteiten op dat gebied gepland. ECHA zal ten eerste de "Assistent dossierkwaliteit" verder ontwikkelen die in 2013 werd gelanceerd om registranten voorafgaand aan de indiening te helpen het dossier te controleren op de tekortkomingen die ECHA tijdens zijn screeningactiviteiten het vaakst vaststelt. Nadat in de eerste release problemen met de identificatie van de stof en de beschrijving van de gebruiken werden aangepakt, zal ECHA in 2014 kijken naar de gegevens over gevaren. ECHA zal voorts het proces om de volledigheid te controleren evalueren op basis van de ervaringen die werden opgedaan bij de eerste twee registratietermijnen en de resultaten van de screening- en evaluatieactiviteiten. In deze evaluatie zal worden nagegaan of er meer informatie moet worden gecontroleerd en/of de informatie in het dossier op een andere manier moet worden voorgesteld. Op basis van de resultaten van deze werkzaamheden zal een plan worden voorbereid om, waar nodig, het proces voor het controleren van de technische volledigheid bij te werken.

ECHA zal in 2014 ook de eerste voorbereidingen treffen voor de registratietermijn van 2018. Er wordt verwacht dat deze termijn aanzienlijk zal verschillen van de vorige twee en dat er veel meer registraties zullen worden voorbereid (rond de 70 000, ofwel drie keer zoveel als in 2010) door uiteenlopende informatie-uitwisselingsfora voor stoffen (SIEF's) of individuele registranten, en dat er zich veel meer kmo's zullen aandienen dan voorheen. Dit betekent dat ECHA in samenwerking met de belanghebbenden een andere aanpak moet uitwerken om de registranten de hand te reiken, en dat het Agentschap zijn ondersteuning en hulpmiddelen voor registranten moet herzien. Daarnaast moet ECHA de systemen en hulpmiddelen voor het indienen uitbreiden om de grote aantallen dossiers binnen de wettelijke termijn te kunnen verwerken.

Aangezien de bedrijven hebben aangegeven dat zij al in 2016 zullen beginnen met het indienen van hun registraties om zodoende het werk over meerdere jaren te spreiden gelet op het grote aantal dossiers, zullen de voorbereidende activiteiten in 2014 moeten worden opgestart. ECHA is voornemens om samen met de belanghebbenden een stappenplan uit te werken voor de jaren 2015-2018 om de procedures, IT-tools en ondersteuning voor registranten af te stemmen op de registranten en te stroomlijnen. Het stappenplan zal ook informatie bevatten over hoe de aanbevelingen van de Commissie in haar verslag over de herziening van REACH, dat in 2013 werd

gepubliceerd, kunnen worden aangepakt. Daarbij zal bijzondere aandacht worden geschonken aan de specifieke behoeften van kmo's. Het doel is om eventuele praktische hinderpalen die de geslaagde en effectieve deelname van kmo's aan de SIEF's of aan gezamenlijke indieningen in de weg zouden kunnen staan, tijdig op te sporen (zie het punt over gegevensuitwisseling hieronder).

Tot slot zal ECHA in 2014 steun verlenen aan Kroatische verantwoordelijken voor wie nu op 1 juli 2014 een eerste registratietermijn nadert voor CMR-stoffen die zij vervaardigen/importeren met een ton per jaar of meer en voor andere geleidelijk geïntegreerde stoffen die zij vervaardigen/importeren met 100 ton per jaar of meer.

Andere soorten ingediende dossiers, zoals biocidendossiers en PIC-kennisgevingen

Om Europese innovatie te stimuleren, kunnen ondernemingen een tijdelijke vrijstelling van de registratieverplichtingen voor stoffen gebruikt in onderzoek en ontwikkeling gericht op producten en procédés ("PPORD-kennisgevingen") aanvragen. ECHA zal meer inspanningen leveren om bedrijven bewust te maken van de PPORD-vrijstelling, met name voor kmo's. Uit operationeel oogpunt zijn de eerste PPORD-vrijstellingen in juni 2013 verlopen en wordt verwacht dat de verlengingsaanvragen in de loop van 2014 gestaag zullen blijven binnenlopen. Daarmee is 2014 het eerste volledige jaar waarin ECHA alle PPORD-bepalingen uit REACH zal toepassen.

In overeenstemming met het efficiënter maken van de regelgeving inzake chemische stoffen in Europa werd ECHA belast met de verwerking van regelgevingsindieningen voor twee nieuwe regelgevingsteksten, met name de Biocidenverordening en de Verordening betreffende voorafgaande geïnformeerde toestemming, naast REACH en CLP. In 2014 zal ECHA, op basis van de eerste ervaringen met de verwerking van de biocidenindieningen in het laatste kwartaal van 2013, de indieningsprocessen voor biociden verder proberen te stroomlijnen en te automatiseren om ze efficiënter te maken voor de bevoegde instanties in de lidstaten (MSCA's), de industrie en ECHA. De PIC-kennisgevingen zullen in een eerste fase worden afgehandeld via het bestaande systeem van de Europese databank voor de in- en uitvoer van gevaarlijke chemische stoffen (EXEDIM), waarna later in het jaar zal worden overgestapt op de nieuwe generatie van het IT-indieningssysteem. Meer informatie over de werkzaamheden van ECHA rond biociden en PIC zijn te vinden in respectievelijk de artikelen 16 en 17.

ECHA zal ook verslagen van downstreamgebruikers blijven ontvangen, evenals kennisgevingen voor stoffen in voorwerpen, autorisatieaanvragen, aanvragen voor alternatieve namen en kennisgevingen voor de CLP-inventaris en zal deze op een passende manier moeten verwerken.

Programma voor de ontwikkeling van de chemische veiligheidsbeoordeling (CSA)

ECHA verbindt zich ertoe samen met zijn belanghebbenden werk te maken van een optimale tenuitvoerlegging en impact van de verspreiding van adviezen over risicobeheer in de toeleveringsketen. De belangrijkste maatregelen om dat doel te verwezenlijken werden in 2013 gedocumenteerd in het stappenplan CSA/ES¹, dat de aanbevelingen van de REACH-evaluatie weerspiegelt om de samenstelling, de verspreiding en het gebruik van de uitgebreide veiligheidsinformatiebladen te verbeteren. ECHA zal samen met de

¹ Stappenplan voor kwaliteitsvolle informatie over het veilige gebruik van stoffen in het chemisch veiligheidsrapport van REACH en het uitgebreide veiligheidsinformatieblad

belanghebbenden werk maken van de tenuitvoerlegging van de maatregelen in het stappenplan. ECHA zal ook blijven instaan voor het beheer van het uitwisselingsnetwerk voor blootstellingsscenario's voor ECHA-belanghebbenden (ENES), als platform dat de praktische tenuitvoerlegging en verspreiding van de resultaten van die maatregelen moet vergemakkelijken. De eerste fase voor de tenuitvoerlegging van het CSA/ES-stappenplan zal vrij veel middelen vergen, wat te rechtvaardigen is door de verwachte grote voordelen die de maatregelen van het stappenplan zullen hebben voor het veilige gebruik van chemische stoffen in heel Europa.

In 2014 zal ECHA actie ondernemen om het aantal stoffen waarvoor een CSA-methodologie beschikbaar is in zijn IT-tools te verruimen. Op basis van de analyse die in 2013 werd verricht naar de beschikbaarheid van methodologieën voor niet-standaard CSA-dossiers, zullen de specificaties voor het hulpmiddel voor beoordeling en rapportering van chemische veiligheid (Chesar) en de Internationale databank voor uniforme informatie over chemische stoffen (IUCLID) verder worden ontwikkeld om de bestaande methodologieën bruikbaar te maken voor deze systemen. ECHA zal ook nauw samenwerken met de belanghebbenden om de ontwikkelingsprocessen voor een gestructureerd elektronisch formaat voor het chemisch veiligheidsrapport voort te zetten en om voorbeelden te bedenken voor blootstellingsscenario's waarvoor meer advies nodig is.

Om de voortdurende verbetering van het veilige gebruik van chemische stoffen in de toeleveringsketen te verzekeren, zal ECHA zijn steun optrekken en waar relevant nieuwe instrumenten uitwerken of de bestaande instrumenten verbeteren opdat downstreamgebruikers aan hun verplichtingen kunnen voldoen. Het gaat onder meer om steun voor registranten om duidelijke en nauwkeurige blootstellingsscenario's uit te werken om problemen in verband met de verrichting van de CSA voor downstreamgebruikers te communiceren en te verduidelijken en advies te verstrekken over het veilige gebruik van mengsels. ECHA zal ook specifieke inspanningen leveren om het contact met de sectoren van downstreamgebruikers buiten de chemische industrie die evenwel verplichtingen hebben uit hoofde van REACH, te verbeteren.

Op basis van de scoping die werd verricht in 2013 zal ECHA ook zijn bestaande ondersteunend materiaal voor blootstellingsbeoordelingen evalueren en een strategie voorstellen om dit materiaal stapsgewijs te herzien en te verbeteren in het licht van nieuwe kennis over de bestaande en toekomstige CSA-methodologieën.

Gegevensuitwisseling en identificatie van stoffen

Er zijn twee afzonderlijke trajecten gepland voor gegevensuitwisseling: De oprichting van een informatie-uitwisselingsforum voor stoffen (SIEF) voor vooraf geregistreerde, geleidelijk geïntegreerde stoffen en het proces van informatieverzoeken voor andere stoffen, waarbij bedrijven ECHA vragen om contact op te nemen met andere registranten voor dezelfde stof. ECHA speelt een bemiddelende rol in de beslechting van potentiële geschillen inzake gegevensuitwisseling. In 2014 zal de werklast voor de verwerking van de dossiers rond informatieverzoeken, met inbegrip van de verstrekking van gegevens van meer dan 12 jaar oud aan potentiële registranten, naar verwachting vrij hoog blijven, op basis van de ervaring die de afgelopen jaren is opgedaan. Het aantal geschillen over gegevensuitwisseling dat aan ECHA wordt voorgelegd, zal naar verwachting dalen ten opzichte van het niveau in 2013, toen een piek werd geregistreerd vanwege de tweede registratietermijn.

Een geslaagde gegevensuitwisseling is enkel mogelijk als alle partijen goed op de hoogte zijn van de stofidentificatie. Bovendien vormt de identiteit van de stof de basis voor alle regelgevingsprocessen die door ECHA worden beheerd, aangezien enkel een eenduidige identificatie van de stof de correcte werking van het hele kader kan waarborgen. Het

verbeteren van de kwaliteit van de stofidentificatie is daarom een van de belangrijkste bekommernissen van ECHA, en de werklast op dit gebied zal naar verwachting erg hoog blijven in 2014. De acties die in 2013 werden opgestart om problemen rond de identificatie van stoffen in registratiedossiers systematisch aan te pakken, zal in 2014 een piek bereiken. ECHA zal met name zorgen voor een follow-up van de eerste brieven die na de termijn van 2013 werden verzonden naar registranten van wie het dossier automatisch werd aangemerkt vanwege potentiële tekortkomingen op dat gebied. Het kan dan gaan om gerichte nalevingstoetsen van de stofidentiteit voor die dossiers waarvan de registranten niet hebben gereageerd op de eerste opmerkingen van ECHA en problemen met de naleving niet hebben opgelost. Het is de bedoeling om zo een stapsgewijze verandering teweeg te brengen ten aanzien van de algemene kwaliteit van de stofidentificatie-informatie in de huidige registraties. De ervaring die met deze activiteit werd opgedaan, zal worden meegenomen bij het opstellen van een plan (in het kader van het stappenplan voor 2018), om zo de gewenste kwaliteit te bereiken voor de registraties van 2018.

Ter voorbereiding op de bijwerking van het richtsnoer voor de identificatie en de naamgeving van stoffen zal ECHA de werkzaamheden voortzetten die in 2013 zijn uitgevoerd om de methodologie en de criteria voor het vaststellen van de gelijkheid van stoffen te verduidelijken. Een aantal belangrijke elementen waarop moet worden voortgegaan zijn de resultaten van de twee workshops rond stofidentificatie in 2013 en de bijwerking van bijlage VI bij REACH – die naar verwachting voor eind 2013 door de Europese Commissie zal worden voorgesteld – om bepaalde voorschriften aan te passen aan stoffen in nano-vorm.

Ook zal werk moeten worden gemaakt van de follow-up van het verslag over de herziening van REACH, waarin werd geconcludeerd dat er meer sturing en ondersteuning zou moeten worden geboden, met name aan kmo's, ten aanzien van de regelgevingsprocessen, in het bijzonder voor de onderhandelingen in het SIEF over de toegang tot gegevens en de gezamenlijk indiening. ECHA zal samen met de Commissie en andere belanghebbenden mogelijke oplossingen identificeren en toezien op de doeltreffendheid ervan.

Verspreiding – elektronische toegang van het publiek tot informatie

De verspreiding van informatie uit registratiedossiers dient twee belangrijke doelen. Ten eerste zorgt ze ervoor dat alle Europese burgers vrij toegang hebben tot informatie over stoffen waaraan zij kunnen worden blootgesteld, zodat zij een geïnformeerde beslissing kunnen nemen over hun gebruik van chemische stoffen. Ten tweede biedt transparante informatie op de ECHA-website bedrijven een stimulans om betrouwbare, wetenschappelijk onderbouwde en begrijpelijke gegevens te verstrekken, aangezien ECHA de informatie publiceert zoals ze werd ontvangen, zonder ze te valideren.

Om de burgers en het maatschappelijk middenveld zoveel mogelijk toegang te bieden tot de informatie in de unieke databank van ECHA is het Agentschap voornemens om de resterende registratiedossiers die werden ingediend voor de termijn van 2013 in 2014 te publiceren. ECHA zal ook de inventaris van indelingen en etiketteringen regelmatig blijven bijwerken gedurende het jaar (zie activiteit 4). Voor de biocidendossiers zal de publicatie van informatie over goedgekeurde werkzame stoffen en geautoriseerde producten die in 2013 van start is gegaan, in 2014 in een stroomversnelling worden gebracht. De bestaande verspreidingssystemen zullen immers worden geüpgraded zodat deze nieuwe soorten dossiers tijdig kunnen worden verwerkt. Alle informatie wordt gekoppeld aan eChemPortal van de Organisatie voor Economische Samenwerking en Ontwikkeling (OESO) om de zichtbaarheid te vergroten.

In 2014 zal ECHA ook de balans opmaken van twee studies die werden voltooid in 2013:

de studie naar de betrokkenheid van belanghebbenden ten aanzien van de bruikbaarheid van zijn verspreidingsportaal en de evaluatie van de IT-architectuur (zie activiteit 6). Dit zal de basis vormen voor de ontwikkeling van de volgende generatie verspreiding, die online zou moeten staan in 2015 en die een "centraal toegangspunt" zal omvatten waar alle informatie over chemische stoffen die op de website wordt gepubliceerd, gekoppeld wordt, ongeacht het regelgevingsproces (REACH, CLP of biociden). Deze volgende generatie zal het mogelijk maken om de manier waarop gegevens worden getoond aan te passen aan verschillende doelgroepen. Zo kunnen bijvoorbeeld specifieke onderdelen of overzichten worden gepubliceerd. Dit zal de bruikbaarheid en leesbaarheid naar verwachting enorm verbeteren.

Om de commerciële belangen van de ondernemingen te beschermen, kunnen zij verzoeken om bepaalde informatie in hun registratiedossiers niet te verspreiden. ECHA beoordeelt of deze verzoeken gerechtvaardigd en geldig zijn. Het aantal verzoeken voor de dossiers ingediend voor de termijn van 2013 lag niet te hoog, zodat het mogelijk moet zijn om deze dossiers in 2014 te controleren. Daarbij zal de prioriteit worden gegeven aan de zaken die in 2013 werden opgestart en, voor nieuwe verzoeken, aan zaken die betrekking hebben op IUPAC-namen, met name in dossiers die testvoorstellen omvatten waarbij gewervelde dieren betrokken zijn, zodat deze dossiers op het moment van de openbare raadpleging gekoppeld zijn aan een duidelijke stofidentiteit. ECHA zal ook nagaan of de voorgestelde openbare naam voldoende informatie geeft over de intrinsieke eigenschappen van de stof, ondanks het feit dat de volledige chemische identiteit wordt verhuld.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Voor alle REACH-, biociden- en PIC-dossiers, -informatieverzoeken en -geschillen over gegevensuitwisseling worden de nodige controles verricht, worden er respectieve besluiten genomen en worden vertrouwelijkheidsclaims onderzocht, volgens de standaardprocedures. Deze moeten waarborgen dat dossiers die problemen opleveren tijdig worden geïdentificeerd zodat registranten kunnen worden aangespoord om ze bij te werken en de gegevenskwaliteit te verbeteren, en dat binnen de wettelijke termijnen of de vastgestelde interne doelstellingen.
2. Besluiten worden terdege gemotiveerd en moeten van hoge technische en wetenschappelijke kwaliteit zijn.
3. Belanghebbenden en het publiek hebben eenvoudig toegang tot informatie uit alle dossiers van de geregistreerde stoffen, uit de C&L-kennisgevingen en uit biocidendossiers, en dat binnen een redelijke termijn na de registratie/indiening van kennisgevingen.

Prestatie-indicatoren en streefdoelen

Indicator	Streefdoel in 2014	Verificatiewijze en -frequentie
Percentage registraties, PPORD-kennisgevingen, biocidenaanvragen en PIC-kennisgevingen verwerkt binnen de wettelijke termijn	100%	Tijd gemeten in REACH-IT. Maandelijks verslaglegging.
Percentage informatieverzoeken afgerond binnen de wettelijke termijn (20 werkdagen).	80%	Tijd gemeten in REACH-IT. Maandelijks verslaglegging.

Percentage geschillen rond gegevensuitwisseling beslecht binnen de wettelijke/intern vastgestelde termijn.	100%	Gemeten beoordelingstijd. Maandelijks monitoring.
Omvang van publicatie van registratiedossiers die met succes werden ingediend voor de registratietermijn van 31 mei 2013.	98%	Percentage bijgehouden publicaties. Maandelijks monitoring
Mate van tevredenheid van belanghebbenden over dossierindiening en verspreidingsactiviteiten van ECHA en activiteiten van ECHA om de kwaliteit van de CSR's en de mee te delen blootstellingsscenario's te verbeteren.	Sterk	Jaarlijkse enquête

3. Belangrijkste resultaten

Registratie en indiening van dossiers

- Ongeveer 6 000 registratiedossiers (voornamelijk bijwerkingen) en 300 PPORD-kennisgevingen (met inbegrip van verlengingsaanvragen) worden getoetst op volledigheid en krijgen, waar relevant, een registratie- of PPORD-kennisgevingsnummer toegewezen.
- Ten hoogste 40 besluiten over PPORD's.
- Ten hoogste 30 biocidenaanvragen (aanvragen voor nieuwe werkzame stoffen, verlenging of herziening, EU-autorisaties van producten) worden verwerkt en doorgestuurd naar de lidstaten.
- Bijna 4 000 PIC-kennisgevingen worden verwerkt.
- Stappenplan voor de registratietermijn van 2018

Kwaliteit van dossiers

- Plan voor het verbeteren van de volledigheidscntrole
- Verbetering van de Assistent dossierkwaliteit.
- Dossiers voor stoffen die in 2013 geregistreerd werden als tussenproduct worden geverifieerd en registranten worden op de hoogte gebracht van de vastgestelde tekortkomingen.
- Stofidentificatie voor dossiers ingediend voor de termijn van 2013 en, waar relevant, de termijn van 2010 wordt geverifieerd en registranten worden op de hoogte gebracht van de vastgestelde tekortkomingen, op basis van de strategie die in 2013 werd vastgesteld.
- Plan voor het aanpakken van de kwaliteit van de stofidentificatie voor de registraties voor 2018.
- Huidig kader voor screenings-/prioriteringshulpmiddelen.

CSA-programma

- Publicatie van de herziene praktische gids voor downstreamgebruikers voor het omgaan met blootstellingsscenario's, met inbegrip van nieuwe voorbeelden van "goede" blootstellingsscenario's.

- Publicatie van illustratieve voorbeelden van CSR's voor downstreamgebruikers.
- Voorstel voor gestructureerde CSR-gegevens.

Stofidentificatie en gegevensuitwisseling

- Ongeveer 1 300 nieuwe informatieverzoeken zullen worden afgerond binnen de beoogde termijn en zullen, wanneer zij worden aanvaard, een verzoeknummer krijgen.
- Ongeveer zeven nieuwe en lopende geschillen over gegevensuitwisseling zullen worden beslecht.

Verspreiding

- Ten hoogste 750 vertrouwelijkheidsclaims uit 2013 ondergaan een initiële beoordeling.
- Informatie uit de registratie, de C&L-inventaris en biocidendossiers gepubliceerd op de ECHA-website en gekoppeld aan eChemPortal van de OESO.

1.2. Beoordeling (activiteit 2)

Bij het beoordelen van dossiers worden de testvoorstellen onderzocht en wordt een nalevingstoets verricht. Het doel van de nalevingstoets is om te onderzoeken of registratiedossiers voldoen aan de informatievereisten van de REACH-verordening, terwijl het onderzoek van testvoorstellen ervoor moet zorgen dat de vergaring van informatie over een bepaald onderwerp is afgestemd op de werkelijke informatiebehoefte en dat onnodige dierproeven worden vermeden.

De stoffenbeoordeling is bedoeld om informatie te vergaren om duidelijk te maken of een stof een gevaar inhoudt voor de menselijke gezondheid of het milieu. Stoffenbeoordelingen worden verricht door de bevoegde instanties van de lidstaten (MSCA's) en omvatten een beoordeling van alle beschikbare informatie en verzoeken om nadere informatie van registranten, als dat nodig is. Het uitgangspunt voor de stoffenbeoordeling is het communautair voortschrijdend actieplan (CoRAP) voor stoffen die onderworpen zijn aan de stoffenbeoordeling. De stoffenbeoordeling koppelt de strategische doelstelling van ECHA om de kwaliteit van de registratiedossiers te verbeteren effectief aan een andere strategische doelstelling, namelijk het verzekeren dat gegevens slim worden aangewend voor een effectief beheer van chemische stoffen in de regelgeving.

1. Hoogtepunten van het jaar

dossierbeoordeling

In het kader van de nalevingstoets zal ECHA geselecteerde elementen in de dossiers onder de loep blijven nemen die van bijzonder belang zijn voor het veilige gebruik van een stof. ECHA zal ook blijven controleren of volledige dossiers voldoen aan de regelgeving, hetzij op basis van willekeurige selectie, hetzij op basis van criteria waarbij zorgwekkende aspecten centraal staan. De industrie zal effectieve feedback krijgen over de bevindingen, waarbij nadrukkelijk zal worden aangedrongen op het vrijwillig bijwerken van dossiers door de industrie, bijvoorbeeld via het jaarlijkse evaluatieverslag en webinars. De IT-tools die in 2013 werden ontwikkeld voor zorgwekkende gebieden en gerichte nalevingstoetsen zullen nu ten volle worden ingezet om de gegevens over gevaren efficiënt te screenen en om te bepalen welke dossiers prioritair moeten worden geselecteerd voor een nalevingstoets. Bij de selectie zal eveneens rekening worden gehouden met de behoeften aan processen voor zowel stoffenbeoordeling als risicobeheer via regelgeving.

Nadat ervaring is opgedaan met de uitvoering van de meer gerichte aanpak van nalevingstoetsen voor de streefdoelen van 2013, zullen de efficiëntie en effectiviteit van de gekozen benadering worden geëvalueerd in 2014 om ervoor te zorgen dat zij voldoen aan de verwachtingen van ECHA en belangenorganisaties voor de komende jaren. Daarnaast zal de laatste hand worden gelegd aan een systematische benadering voor de nalevingstoets voor CSR's. Daartoe zal de ECHA met name zijn nauwe dialoog met de bevoegde instanties van de lidstaten (MSCA's) en de Commissie voortzetten.

Nadat het streefdoel om nalevingstoetsen uit te voeren voor 5% van de dossiers in de twee hoogste hoeveelheidsklassen van de registratietermijn van 2010 is bereikt, zal ECHA in 2014 zijn aandacht richten op de registratiedossiers van de termijn van 2013. Om de IT-tools te gebruiken om alle dossiers van 2010 te toetsen op naleving en de belangrijkste dossiers die niet aan de regelgeving voldoen aan te pakken, zal ECHA evenwel dossiers voor grote volumes uit 2010 blijven selecteren om ze te toetsen op naleving.

Wat het onderzoeken van testvoorstellen betreft, zal ECHA systematisch conclusies blijven formuleren over de voorstellen. Het is de bedoeling om ten minste een derde van de 376 dossiers met testvoorstellen die voor de termijn van 2013 werden ingediend, af te ronden. Daarbij moet prioriteit worden verleend aan voorstellen voor stoffen die persistente, bioaccumulerende en toxische (PBT), vPvB-, sensibiliserende- of CMR-eigenschappen hebben of kunnen hebben of die ingedeeld zijn als gevaarlijke stof met gebruik dat resulteert in wijdverspreide en diffuse blootstelling.

Een aanzienlijk deel van de middelen zal moeten worden toegewezen aan het besluitvormingsproces voor de ontwerpbesluiten die in 2013 en zelfs in 2012 werden afgegeven. Het grote aantal zaken zet de MSCA's en ook het Comité lidstaten sterk onder druk als de MSCA's wijzigingsvoorstellen blijven indienen voor een groot deel van de ontwerpbesluiten.

Een steeds groter deel van de middelen voor dossierbeoordeling zal moeten worden toegewezen aan de follow-uponderzoeken van de informatie die wordt verstrekt als reactie op de besluiten van ECHA inzake dossierbeoordelingen en om de nationale handhavingsinstanties een degelijke basis te verschaffen om op te treden in dossiers die niet voldoen aan de regelgeving.

ECHA zal zijn processen voortdurend bijwerken om te zorgen voor een efficiënt gebruik van de middelen en voor effectieve resultaten. ECHA verwacht ook dat zijn vermogen om ingewikkelde wetenschappelijke evaluatiekwesties effectief aan te pakken aanzienlijk zal verbeteren. Het gaat dan onder meer om kwesties in verband met reproductietoxiciteit, dossiers op basis van een read-across- of een categoriebenadering, nanomaterialen en hormoonontregelende stoffen. Daartoe zullen tijd en middelen moeten worden besteed aan deze kwesties.

Stoffenbeoordeling

ECHA blijft ervoor zorgen dat het proces voor de beoordeling van stoffen op een efficiënte manier input blijft leveren voor de risicobeheersprocessen, door nieuwe kandidaatstoffen voor CoRAP te selecteren waarvoor de relevante risico's voor de menselijke gezondheid en het milieu nader moeten worden onderzocht of waarvoor nadere informatie moet worden verkregen die niet kan worden opgevraagd in het kader van de dossierbeoordeling. Een van de voorwaarden daartoe is de geslaagde interactie met en betrokkenheid van MSCA's in een stapsgewijze benadering betreffende de voorbereiding van de vierde jaarlijkse bijwerking van het CoRAP (2015-2017), voordat deze bijwerking formeel wordt voorgelegd aan de lidstaten en het MSC. Dit betekent dat de MSCA's de mogelijkheid moeten krijgen om relevante stoffen aan te melden en om opmerkingen te maken bij voorstellen van ECHA voor het ontwerp van de jaarlijkse bijwerking van CoRAP formeel wordt voorgelegd aan de lidstaten en het Comité lidstaten. Het is eveneens de bedoeling om te zorgen voor een meer gelijkmatige verdeling van de deelname van de MSCA's aan de stoffenbeoordeling.

De in 2011 overeengekomen criteria op basis waarvan prioriteit wordt gegeven aan bepaalde stoffen voor de stoffenbeoordeling zullen worden geëvalueerd en mogelijk worden herzien, rekening houdend met de eerste ervaringen met het proces voor stoffenbeoordeling en eventuele wijzigingen van de bijlagen bij REACH. Een belangrijk element in de verdere ontwikkeling van het CoRAP is dat een effectieve en efficiënte benadering tot de beoordeling van structureel verwante stoffen wordt gewaarborgd. Deze activiteit zal worden afgestemd op de screeningactiviteiten die gepland zijn in het kader van het stappenplan voor SVHC's voor 2020 (zie activiteit 3), waarbij groepen stoffen zullen worden bekeken.

Na de tweede ronde van stoffenbeoordelingen zal ECHA de verwerking van een steeds groter aantal beoordelingen en ontwerp- en definitieve besluiten van de MSCA's tot een goed einde moeten brengen. Het zal een uitdaging zijn voor ECHA om de harmonisatie, samenhang en juridische sluitendheid van de door de MSCA's voorbereide besluiten, beoordelingsverslagen en conclusies te verzekeren terwijl het Agentschap slechts een beperkte, coördinerende rol speelt in de eigenlijke beoordelingen. ECHA streeft ernaar om een effectieve coördinatie van de stoffenbeoordeling en de lopende processen voor de evaluatie van dossiers en de activiteiten op het gebied van risicobeheer via regelgeving voor dezelfde stoffen te verzekeren en zal niet-vertrouwelijke versies van de stoffenbeoordelingsbesluiten en -verslagen publiceren. Samen met de MSCA's en de Commissie zal ECHA verder nagaan hoe de conclusies van de stoffenbeoordeling en de analyse van de risicobeheersopties (RMO) zo goed mogelijk op elkaar kunnen worden afgestemd in het kader van het stappenplan voor SVHC's.

ECHA zal de MSCA's blijven ondersteunen en met hen blijven samenwerken aan de stoffenbeoordeling door workshops en technische vergaderingen te organiseren, praktijkgidsen op te stellen en ontwerpbesluiten te screenen om de samenhang te waarborgen. Efficiënte administratieve praktijken zijn een noodzakelijke voorwaarde om het proces voor de beoordeling van stoffen in stand te houden en te ondersteunen.

Melding

Het evaluatieverslag van ECHA² zal tegen eind februari worden gepubliceerd en zal aanbevelingen bevatten voor potentiële registranten om de kwaliteit van toekomstige registraties te verbeteren. Daarnaast zal ECHA het tweede verslag over de status van de tenuitvoerlegging en het gebruik van testmethodes en -strategieën waarbij geen dieren worden gebruikt aan de Commissie voorleggen.³

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Er worden wetenschappelijk onderbouwde en juridisch sluitende ontwerp- en definitieve besluiten over de dossierbeoordeling voorbereid, in overeenstemming met de wettelijke vereisten en in lijn met de meerjarenplanning, aangestuurd door de strategische benadering van ECHA.
3. Alle stoffenbeoordelingen worden gepland in het CoRAP en worden voorbereid en verwerkt volgens strikte normen voor de wetenschappelijke, technische en juridische kwaliteit, op basis van de overeengekomen standaardbenaderingen en -procedures en binnen de wettelijke termijnen.
2. Zonder onnodige vertraging wordt toegezien op naleving van dossierbeoordelings- en stoffenbeoordelingsbesluiten nadat de in het besluit genoemde termijn is verstreken en de instanties van de lidstaten zijn geïnformeerd over de uitkomst en over gevallen die om maatregelen van hun kant vragen.

² REACH, artikel 54.

³ REACH, artikel 117, lid 3.

Prestatie-indicatoren en streefdoelen

Indicator	Streefdoel in 2014	Verificatiewijze en - frequentie
Percentage dossier- en stoffenbeoordelingen dat werd verwerkt binnen de wettelijke termijn.	100 %	Intern maandverslag.
Percentage onderzoeken van testvoorstellen voor dossiers die werden ingediend voor de termijn van 2013 om de te voldoen aan de wettelijke vereiste om tot een ontwerpbesluit te komen voor de termijn van 1 juni 2016.	33 %	Intern maandverslag.
Percentage nalevingstoetsen dat werd verricht om het streefdoel van 5% te bereiken voor de dossiers die werden ingediend voor 2013.	20 %	Intern maandverslag.
Percentage follow-upbeoordeling die in het desbetreffende jaar moesten worden verricht, uitgevoerd binnen zes maanden na de termijn die in het definitieve besluit inzake de dossierbeoordeling werd vastgesteld.	75 %	Intern kwartaalverslag.
Mate van tevredenheid van MSCA's over de ondersteuning van ECHA voor stoffenbeoordeling.	Sterk	Jaarlijkse enquête.

3. Belangrijkste resultaten

- Meer dan 300 definitieve besluiten inzake dossierbeoordelingen uit 2012 en 2013 verwerkt in de besluitvorming en aangenomen.
- 275 nalevingstoetsen verricht, naar aanleiding waarvan ongeveer 150 nieuwe ontwerpbesluiten werden opgesteld.
- Ten minste 200 onderzoeken van testvoorstellen afgerond met een ontwerpbesluit.
- Plan voor een systematische benadering van nalevingstoetsen voor CSR's.
- Tweede bijwerking van het CoRAP tegen eind maart 2014 en de ontwerpversie van de derde bijwerking ingediend bij het Comité lidstaten tegen eind oktober 2014.
- Ten minste 35 definitieve besluiten waarin wordt verzocht om nadere informatie of conclusies uit hoofde van de stoffenbeoordeling.
- 300 follow-uponderzoeken naar aanleiding van dossierbeoordelingen.

- Jaarlijks evaluatieverslag (artikel 54) en bijhorende mededelingen.
- Wetenschappelijke, administratieve en juridische ondersteuning voor de bevoegde instanties van de lidstaten bij hun evaluatietaken.
- Ten minste een workshop over stoffenbeoordeling en dossierbeoordeling.
- Evaluatie van de dossierbeoordelingsstrategie afgerond en planning voor het bereiken van het streefdoel van 5% voor nalevingstoetsen voor dossiers uit 2013 overeengekomen.

1.3. Risicobeheer (activiteit 3)

De taken van ECHA op het gebied van risicobeheer omvatten onder meer het bijwerken van de kandidaatslijst van zeer zorgwekkende stoffen (SVHC's), het regelmatig voorbereiden van een aanbeveling voor de Commissie over stoffen op de kandidaatslijst die moeten worden opgenomen in de autorisatielijst (de lijst van stoffen waarvoor een autorisatie moet worden aangevraagd - bijlage XIV bij REACH) en het verwerken van de autorisatieaanvragen. Zorgwekkende stoffen die onaanvaardbare risico's inhouden op EU-niveau kunnen volledig worden verboden of worden beperkt tot bepaalde gebieden (titel VIII van REACH). De Commissie kan ECHA verzoeken om voorstellen voor te bereiden voor beperkingen of om bestaande beperkingen te evalueren. De lidstaten dienen ook voorstellen voor beperkingen in, die worden getoetst op overeenstemming en ter advies worden doorgestuurd naar het RAC en het SEAC.

1. Hoogtepunten van het jaar

De behoeften op het gebied van risicobeheer identificeren

In 2014 zal ECHA voor het eerste volledige jaar samen met de lidstaten en de Commissie werk maken van de tenuitvoerlegging van het SVHC-stappenplan voor 2020⁴. Deze werkzaamheden zijn gebaseerd op het gedetailleerde uitvoeringsplan van het stappenplan dat in 2013 werd ontwikkeld en dat is toegespitst op vijf belangrijke groepen stoffen: CMR's, hormoonontregelende stoffen, (inhalatie)allergenen, PBT's/vPvB's en aardoliestromen. Om de beleidsdoelstelling voor 2020 – opname van alle relevante bekende SVHC's in de kandidaatslijst – te verwezenlijken en om een goede basis te creëren voor verdere werkzaamheden inzake risicobeheer via regelgeving na 2020, moet er een gemeenschappelijke visie worden ontwikkeld op de activiteiten die nodig zijn voor en de methoden die gebruikt worden bij de tenuitvoerlegging van dit stappenplan. Bovendien zullen er meer inspanningen worden geleverd om meer lidstaten bij deze activiteit te betrekken om ervoor te zorgen dat de hoge werklast voldoende gespreid wordt over alle partners. Dit is bijzonder lastig vanwege het tussentijdse streefdoel in het stappenplan om voor eind 2014 RMO-analyses te laten verrichten voor 80 stoffen.

ECHA zal met name de coördinatie van de tenuitvoerlegging ondersteunen, zoals de werkzaamheden rond specifieke coördinatie en deskundigengroepen en de vergaderingen van deskundigen op het gebied van risicobeheer (Risk Management Expert - RiME). In 2014 zal een deskundigengroep zich bezighouden met de ondersteuning van de screening en identificatie van (mogelijk) hormoonontregelende stoffen. De werkzaamheden om een aanpak voor stoffen in aardolie- en steenkoolstromen te ontwikkelen, zullen van start gaan. ECHA zal ook de ontwikkeling van de RMO-analyse voortzetten als instrument en ondersteuning voor de beslissing inzake het meest passende regelgevingsinstrument, dat naast autorisatie ook beperkingen, harmonisering van de indeling en de etikettering of andere EU-regelgevingsinstrumenten zou kunnen omvatten. Over het aantal voorstellen om stoffen aan te merken als SVHC's bestaat nog onzekerheid, aangezien dat zal afhangen van het aantal RMO's dat is voorbereid en de conclusies die daaruit voortvloeien. ECHA zal zijn bijdrage leveren aan deze werkzaamheden door de Commissie te ondersteunen bij de voorbereiding van RMO-analyses en, waar relevant, van voorstellen voor risicobeheersmaatregelen voor maximaal vijf stoffen.

ECHA's eigen bijdrage zal worden toegespitst op de screening van stoffen, waarbij het

⁴ Stappenplan voor de identificatie van SVHC's en de tenuitvoerlegging van de risicobeheersmaatregelen van REACH tot 2020.

ervoor zal zorgen dat die wordt afgestemd op de screeningactiviteiten voor andere REACH-doeleinden, zoals de stoffenbeoordeling. Het Agentschap zal tevens overzichten verstrekken van de regelgevingsstatus van verschillende groepen stoffen. De registratiegegevens uit 2013 en de informatie uit de nalevingstoetsen en de spontane bijwerkingen zullen worden gescreend om na te gaan of er aanvullende informatie nodig is en/of regelgevingsmaatregelen nodig zijn.

De betrokken instanties hebben reeds duidelijk aangegeven dat zij behoefte hebben aan open en transparante communicatie rond de tenuitvoerlegging van het stappenplan. Het communicatieplan, dat een van de essentiële onderdelen van het uitvoeringsplan van het stappenplan vormt, zal bijzondere aandacht vergen tijdens het eerste jaar van uitvoering. Het eerste jaarlijkse voortgangsverslag zal een belangrijk element zijn van de communicatie.

Autorisatie

Identificatie van SVHC's en aanbevelingen in het kader van bijlage XIV

De uitvoering van het stappenplan voor 2020 zal het mogelijk maken om de kandidaatslijst met stoffen die op de korte of lange termijn zouden moeten worden vervangen, gestaag uit te breiden. De werkzaamheden van de deskundigengroepen voor PBT en hormoonontregelende stoffen zullen naar verwachting mogelijke kandidaten opleveren die op de kandidaatslijst kunnen worden opgenomen. Momenteel lijkt het er echter op dat er in veel gevallen meer informatie moet worden verzameld via besluiten inzake dossier- of stoffenbeoordeling om de identificatie te staven.

ECHA zal zich blijven inzetten om elk jaar een aanbeveling te doen voor de opname van stoffen op de autorisatielijst. Doordat de kandidaatslijst blijft groeien, kan het nodig zijn om de aanpak voor de prioriteitsstelling in bijlage XIV aan te passen zodat deze volledig is afgestemd op de uitvoering van het stappenplan inzake SVHC.

Autorisatieaanvragen

Toen dit werkprogramma werd goedgekeurd had ECHA de eerste autorisatieaanvragen al ontvangen, en ondertussen heeft de industrie nieuwe aanvragen aangekondigd. ECHA is ook van start gegaan met het moeilijke adviesproces binnen het Comité risicobeoordeling (RAC) en het Comité sociaaleconomische analyse (SEAC), dat in 2014 zal worden afgerond. ECHA en zijn comités streven ernaar om de eerste aanvragen op een transparante en efficiënte manier te verwerken en kwaliteitsvolle adviezen af te geven om de Commissie te helpen bij haar beslissing om een autorisatie te verlenen of te weigeren. ECHA is voornemens de deelname van derde landen aan het raadplegingsproces voor elke aanvraag te bevorderen om ervoor te zorgen dat de nodige informatie over alternatieve stoffen of technieken, wanneer die beschikbaar is, wordt meegenomen in het adviesproces.

De industrie zal naar verwachting ongeveer evenveel aanvraagdossiers voorbereiden voor indiening in 2014 als 2013. ECHA bereidt zich daarom voor om maximaal 20 nieuwe autorisatieaanvragen te ontvangen. ECHA zal het proces nauwlettend in de gaten houden om indien nodig de eigen activiteiten en die van het comité tijdig aan te passen aan de verwachte sterke stijging van het aantal aanvragen in 2015. Een van de grote uitdagingen zal zijn dat ECHA de nodige instrumenten zal moeten invoeren en testen om effectief te communiceren met de aanvragers, derden en leden van het comité.

ECHA zal aanvragers die hebben aangegeven voornemens te zijn een aanvraag in te dienen, de mogelijkheid blijven bieden om een informatiesessie aan te vragen. Deze sessies zijn nuttige gebleken om eventuele resterende technische problemen met betrekking tot de voorbereiding en indiening van aanvragen op te lossen.

In 2014 zal er met name voor moeten worden gezorgd dat downstreamgebruikers (waaronder kmo's) zich bewust zijn van het feit dat zij al dan niet een autorisatie moeten hebben of aanvragen en dat zij weten hoe zij dat in de praktijk moeten aanpakken. Om het bewustzijn bij alle belanghebbenden te vergroten, zal ECHA seminars blijven organiseren voor potentiële aanvragers en zal het mogelijk ook een stofspecifieke workshop organiseren voor de comités.

ECHA zal de tussentijdse status van geregistreerde gebruiken van stoffen op de kandidaatslijst blijven controleren, aangezien deze status rechtstreekse gevolgen kan hebben voor de prioriteitsstelling van bijlage XVI en de bedrijven duidelijkheid verschaft over de vraag of zij zich al dan niet moeten klaarmaken om zelf een autorisatie aan te vragen.

Exploitatiebeperkingen

Elk beperkingsdossier is uniek wat de te beoordelen reikwijdte en wetenschappelijke en technische aspecten betreft. Gezien de uiteenlopende aard van de dossiers blijft het voor ECHA – en met name voor zijn comités – een hele uitdaging om adviezen af te geven en te waarborgen dat deze van hoge wetenschappelijke, technische en juridische kwaliteit zijn en zo een solide basis vormen voor de besluiten van de Commissie.

ECHA zal de rapporteurs van het RAC en het SEAC ondersteunen bij het opstellen van adviezen over beperkingsdossiers. Het aantal adviezen dat in 2014 zal worden afgegeven, hangt af van het aantal bijlage XV-beperkingsdossiers dat in 2013 en begin 2014 binnenkomt⁵. Het ECHA-secretariaat zal tijdig kwaliteitsvolle ondersteuning bieden voor het RAC, het SEAC en het Forum wanneer zij deze adviezen gaan uitwerken. Het Agentschap zal ook de lidstaten bijstaan in de voorbereiding van bijlage XV-beperkingsdossiers, bijvoorbeeld via workshops en specifieke feedback, als daar vraag naar is. ECHA zal ook gebruiksvriendelijkere manieren aanreiken om bijlage XVII te raadplegen op zijn website en zal vragen blijven beantwoorden met betrekking tot de interpretatie en de handhaving van beperkingen.

ECHA zal de Commissie helpen om de meest geschikte stoffen te identificeren waarvoor het Agentschap beperkingsdossiers zal voorbereiden. Op verzoek van de Commissie zal ECHA in 2014 maximaal drie bijlage XV-beperkingsdossiers voorbereiden of bestaande beperkingen herzien. ECHA zal in de mate van het mogelijke deskundig advies en ondersteuning blijven geven op specifiek verzoek van de Commissie, bijvoorbeeld in de context van een herziening van bestaande beperkingen in bijlage XVII. Op verzoek zal ECHA de Commissie technische ondersteuning bieden bij de aanneming van besluiten inzake de beperkingsdossiers, waarvoor de adviezen van het RAC en het SEAC in 2013-2014 werden doorgestuurd naar de Commissie.

Wat de stoffen in bijlage XIV betreft, is ECHA specifiek verplicht om, na de verbodsdatum, te overwegen of het gebruik van de stof in voorwerpen een risico vormt dat niet afdoende is beheerst. Als dat het geval is, moet het Agentschap een dossier voorbereiden dat strookt met de vereisten van bijlage XV. Aangezien er zich in 2014 een verbodsdatum aandient voor twee stoffen, zal ECHA de conclusies van zijn analyse over een eventuele beperking van deze stoffen in voorwerpen moeten documenteren.

⁵ Op het moment waarop dit document werd opgesteld, liet Zweden weten dat het voornemens was een bijlage XV-beperkingsverslag in te dienen voor nonylfenol(ethoxylaten) in textiel en Frankrijk voor bisfenol-A in thermokopieerpapier. De Commissie liet weten dat zij ECHA zou verzoeken om bijlage XV-beperkingsverslagen voor te bereiden voor cadmium en de bestanddelen daarvan in verf en plastics, voor chrysotiel in diafragma's en voor decabroomdifenylether.

Andere activiteiten met betrekking tot risicobeheer

ECHA zal zich blijven inzetten om de kennis over de praktische toepassing van de sociaaleconomische analyse (SEA) te vergroten. De resultaten van een studie om de effecten op de gezondheid in te schatten om negatieve gevolgen voor de gezondheid te vermijden, zullen eind 2013 of begin 2014 beschikbaar komen. De referentiewaarden voor de bereidheid om te betalen voor de eerste reeks eindpunten voor de menselijke gezondheid zullen dus beschikbaar worden en ter discussie worden voorgelegd aan de relevante belanghebbenden. ECHA zal methodes blijven uitwerken om de kosten van de tenuitvoerlegging en de handhaving van risicobeheer via regelgeving te ramen. ECHA zal ondersteuning blijven verlenen voor SEA-gerelateerde workshops via het "REACH-netwerk van verantwoordelijken voor sociaaleconomische analyse en analyse van alternatieven" (NeRSAP), samen met de belanghebbenden voor autorisatieaanvragen en met de MSCA's voor wat beperkingen betreft.

ECHA zal samen met andere EU-instellingen, nationale instanties en sectorale organisaties, de importeurs en fabrikanten van voorwerpen bewust blijven maken van hun verplichtingen ten aanzien van SVHC's in voorwerpen.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Alle dossiers met betrekking tot de autorisatie- en beperkingsprocessen worden voorbereid en verwerkt volgens hoge normen ten aanzien van de wetenschappelijke, technische en juridische kwaliteit, overeenkomstig de standaardbenaderingen en -procedures die door ECHA zijn goedgekeurd en binnen de wettelijke termijnen of de vastgestelde streefdata. [Ondersteuning voor de Commissie].
2. De industrie, de lidstaten en de Commissie krijgen de best mogelijke wetenschappelijke en technische ondersteuning en advies om stoffen te identificeren waarvoor verdere risicobeheersmaatregelen nodig zijn, en om de beste aanpak op het gebied van risicobeheer te definiëren, bijvoorbeeld door het gebruik van blootstellingsscenario's verder te verruimen.

Prestatie-indicatoren en streefdoelen

Indicator	Streefdoel in 2014	Verificatiewijze en -frequentie
Percentage geregistreerde stoffen dat vooraf werd gescreend op de behoefte aan meer risicobeheer via regelgeving.	25 %	Intern jaarverslag
Percentage SVHC's, beperkingsdossiers en autorisatieaanvragen dat binnen de wettelijke termijn werd verwerkt.	100 %	Intern maandverslag.
Mate van tevredenheid van de Commissie, MSCA's, de comités van ECHA, de industrie, ngo's en andere belanghebbenden over de kwaliteit van de geboden wetenschappelijke, technische en	Sterk	Jaarlijkse enquête

administratieve ondersteuning.		
--------------------------------	--	--

3. Belangrijkste resultaten

- Eerste jaarlijks voortgangsverslag over het uitvoeringsplan van het stappenplan voor SVHC's voor 2020.
- Voorlopige analyse van de registratiegegevens van 2013 om na te gaan of risicobeheer via regelgeving nodig is.
- Op verzoek van de Commissie worden ten hoogste vijf RMO-analyses voorbereid.
- Een of twee bijwerkingen van de kandidaatslijst gepubliceerd.
- Uitwerking van een nieuwe aanbeveling voor de opname van SVHC's op de autorisatielijst (bijlage XIV).
- Databank voor de regelgevingsstatus van CMR's beschikbaar.
- Wetenschappelijke, administratieve en juridische ondersteuning voor zowel indieners van voorstellen voor beperkingen als voor het RAC en het SEAC en hun rapporteurs met het oog op de uitwerking van adviezen inzake beperkingen en autorisatieaanvragen.
- Ten hoogste drie bijlage XV-beperkingsdossiers voorbereid (met inbegrip van dossiers of verslagen met betrekking tot de herziening van bestaande beperkingen, waar van toepassing).
- Documentatie van conclusies over de eventuele behoefte om beperkingen in te voeren voor stoffen uit bijlage XIV in voorwerpen na de verbodsdatum.
- Ten hoogste twee opleidingsactiviteiten, workshops en adviezen voor de lidstaten om hen te helpen bij hun taken in het kader van de voorbereiding van bijlage XV-beperkingsdossiers, met inbegrip van SEA.
- Ten minste een voorlichtingscampagne voor de importeurs van voorwerpen.
- Ten minste een seminar over autorisatieaanvragen, met inbegrip van SEA, voor de industrie en andere belanghebbenden.
- Ten minste een SEA-gerelateerde workshop/seminar via het NeRSAP.
- Referentiewaarden voor de bereidheid om te betalen voor de eerste reeks eindpunten voor de menselijke gezondheid.
- Workshop over de onderlinge verbanden tussen REACH en andere EU-wetgeving.

1.4. Indeling en etikettering (C&L) (activiteit 4)

De indeling en etikettering van stoffen en mengsels maakt het mogelijk om chemische stoffen op een veilige manier te vervaardigen en te gebruiken. Fabrikanten, importeurs en downstreamgebruikers zijn verplicht om stoffen en mengsels in te delen en te etiketteren volgens de wettelijke voorschriften en de indeling van gevaarlijke stoffen aan te melden. ECHA houdt een databank van al deze kennisgevingen bij in de C&L-inventaris. In bepaalde gevallen kunnen de lidstaten of de industrie voorstellen om de indeling van een stof in de EU te harmoniseren. Alle fabrikanten en importeurs of downstreamgebruikers worden dan verplicht om die stof in te delen overeenkomstig de geharmoniseerde indeling. ECHA helpt de lidstaten en de RAC-rapporteurs bij de voorbereiding van voorstellen voor harmonisering en bij de ontwikkeling van adviezen door het RAC. Dit gebeurt normaal gezien voor carcinogene, mutagene en reproductietoxische (CMR) stoffen en voor inhalatieallergenen, maar ook andere gevarenklassen kunnen worden geharmoniseerd als dat nodig blijkt.

1. Hoogtepunten van het jaar

Verwerking van voorstellen voor geharmoniseerde indeling en etikettering (CLH)

Voor alle werkzame stoffen voor gewasbeschermingsmiddelen en biociden wordt gewoonlijk een geharmoniseerde indeling gehanteerd. De Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA) beoordeelt het risico van deze werkzame stoffen, terwijl ECHA instaat voor de beoordeling van de gevaren die aanleiding geven tot de indeling van de stoffen. Zoals bepaald in Verordening 1107/2009 betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen worden stoffen die zijn ingedeeld in categorie 1A of 1B als carcinogene, mutagene en reproductietoxische (CMR) stof, gewoonlijk niet geautoriseerd voor gebruik als werkzame stof in gewasbeschermingsmiddelen. De parallelle verwerking van werkzame stoffen in gewasbeschermingsmiddelen maakt het moeilijk om het risico op uiteenlopende adviezen te vermijden, de processen af te stemmen op de respectieve wettelijke termijnen voor besluitvorming en de efficiëntie verder te vergroten. ECHA werkt nauw samen met EFSA en de Commissie om deze processen op elkaar af te stemmen ten aanzien van de timing, de uitwisseling van relevante informatie en proactieve oplossingen voor omstreden kwesties die werden vastgesteld tijdens de gevarenbeoordeling door het RAC, de EFSA en de deskundigen van de lidstaten.

In 2013 had de meerderheid van de dossiers reeds betrekking op gewasbeschermingsmiddelen en biociden. Dit zal naar verwachting ook het geval zijn in 2014, hoewel het aantal CLH-voorstellen voor industriële chemische stoffen van de industrie naar verwachting zal toenemen. De combinatie van het grote aantal dossiers dat verwerkt wordt (ongeveer 100 in 2013) en de noodzakelijke afstemming op de regelgeving voor gewasbeschermingsmiddelen en biociden vormt een hele uitdaging voor het ECHA-secretariaat. Om aan de grote vraag te kunnen blijven voldoen, zal voortdurend gewerkt worden aan het stroomlijnen van de werkwijzen en -procedures (bijvoorbeeld via bijeenkomsten van deskundigen, bewustmakingsactiviteiten, criteria voor het verwerken van nieuwe informatie die in de loop van het proces binnenkomt). Het ECHA-secretariaat wil zich inzetten om de lidstaten beter te helpen bij het voorbereiden van voorstellen en om de RAC-rapporteurs de nodige ondersteuning te bieden, zodat het proces voor het opstellen van adviezen door het RAC op een grondige basis berust en de eruit voortvloeiende adviezen het definitieve besluit van de Commissie ondersteunen.

Indelings- en etiketteringsinventaris (C&L-inventaris)

De C&L-inventaris is een unieke databank voor de indeling en etikettering van nagenoeg alle stoffen op de EU-markt. Zulke gedetailleerde kennis is nergens anders ter wereld voorhanden. Hoewel de inventaris al sinds 2012 beschikbaar is, zullen het onderhoud en de bijwerking ervan een belangrijke taak blijven in 2014. Er zal verdere actie worden ondernomen om het instrument gebruiksvriendelijker te maken.

De gegevens over kennisgevingen in de inventaris zullen, naast de andere beschikbare databanken, steeds vaker worden gebruikt om de lidstaten te helpen om te bepalen voor welke stoffen risicobeheer een prioriteit is.

In 2013 waren voor ongeveer 25% van de stoffen meerdere indelingen aangemeld. Om ervoor te zorgen de industrie haar verplichting om het eens te worden over de gegevens in de inventaris kan nakomen, heeft ECHA een IT-platform opgezet dat kennisgevers van dezelfde stof de gelegenheid biedt om hun gegevens in de inventaris te bespreken zonder hun identiteit prijs te geven. ECHA zal gesprekken blijven voeren met organisaties in de industrie om na te gaan welke maatregelen kunnen worden getroffen om de industrie aan te moedigen om de beschikbare instrumenten optimaal te benutten.

Alternatieve chemische benamingen

In bepaalde gevallen kunnen fabrikanten, importeurs en downstreamgebruikers verzoeken om een alternatieve benaming te mogen gebruiken om de precieze naam van bepaald bestanddelen van hun mengsels vertrouwelijk te houden. Tot juni 2015 kan de industrie een alternatieve chemische benaming aanvragen bij de lidstaten of bij ECHA. Na die datum zal enkel ECHA deze aanvragen behandelen.

Het proces om alternatieve chemische benamingen aan te vragen werd gelanceerd in 2011. Het proces werd zo ontworpen dat op een efficiënte en flexibele manier een groot aantal aanvragen kon worden verwerkt binnen de wettelijke termijn – zodat pieken in het aantal aanvragen konden worden opgevangen. Het jaarlijkse aantal aanvragen bij ECHA neemt geleidelijk aan toe, en er wordt verwacht dat er ongeveer 100 aanvragen zullen worden ingediend.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Alle dossiers met betrekking tot geharmoniseerde C&L worden afgehandeld binnen een transparant en voorspelbaar proces dat een hoge wetenschappelijke, technische en juridische kwaliteit biedt overeenkomstig de door ECHA goedgekeurde standaardbenaderingen en -procedures en binnen de wettelijke termijnen of de vastgestelde streefdata.
2. Alle aanvragen om een alternatieve chemische benaming te gebruiken worden binnen de wettelijke termijn afgerond.
3. De indelings- en etiketteringsinventaris en het communicatieplatform voor C&L worden regelmatig bijgewerkt en de functionaliteit en gebruiksvriendelijkheid ervan worden verder verbeterd.

Prestatie-indicatoren en streefdoelen

Indicator	Streefdoel in 2014	Verificatiewijze en - frequentie
Percentage voorstellen voor geharmoniseerde C&L en aanvragen voor het gebruik van een alternatieve chemische benaming verwerkt binnen de wettelijke termijn.	100 %	Intern kwartaalverslag
Mate van tevredenheid van de Commissie, MSCA's, RAD en de industrie over de kwaliteit van de geboden wetenschappelijke, technische en administratieve ondersteuning.	Sterk	Jaarlijkse enquête

3. Belangrijkste resultaten

- Wetenschappelijke, administratieve en technische ondersteuning voor zowel indieners van voorstellen voor geharmoniseerde C&L als voor het RAC en zijn rapporteurs bij de uitwerking van adviezen en achtergronddocumenten en aan de Commissie ter ondersteuning van verdere verwerking op haar verzoek.
- Actuele en goed onderhouden C&L-inventaris.
- Communicatieplatform voor kennisgevers en registranten wordt bijgewerkt en, indien nodig, verbeterd.
- Ten hoogste 100 juridisch en wetenschappelijk onderbouwde besluiten inzake het gebruik van alternatieve chemische benamingen.
- Analyse van databanken om informatie te verstrekken aan de lidstaten en de industrie om prioritaire stoffen te identificeren voor geharmoniseerde indeling.

1.5. Biociden (activiteit 16)

De nieuwe Biocidenverordening is in werking getreden op 1 september 2013. Deze verordening verruimt de regelgevende opdracht van ECHA met betrekking tot administratieve, technische en wetenschappelijke taken in het kader van de tenuitvoerlegging van de verordening, met name wat de goedkeuring van werkzame stoffen en de EU-autorisatie van biociden betreft. Met de nieuwe verordening zijn heel wat verbeteringen aangebracht en nieuwe elementen ingevoerd ten opzichte van de eerdere Biocidenrichtlijn. Zo wordt voorzien in vereenvoudigde en gestroomlijnde procedures voor de goedkeurings- en autorisatieprocessen, is bijzondere aandacht geschonken aan het vermijden van de gevaarlijkste werkzame stoffen, zijn bepalingen opgenomen om dierproeven te vermijden en gegevensuitwisseling te verplichten en is gekeken naar voorwerpen die zijn behandeld met biociden.

1. Hoogtepunten van het jaar

Tijdens deze periode zal ECHA proberen om een effectief en efficiënt verloop van de activiteiten uit hoofde van de nieuwe Biocidenverordening te waarborgen. ECHA zal nauw contact blijven houden met de bevoegde instanties in de lidstaten om te zorgen voor een gezamenlijke visie en een naadloze samenwerking bij de tenuitvoerlegging van de Biocidenverordening. Dit omvat de best mogelijke toepassing van nieuwe IT (R4BP 3 en IUCLID) die wordt aangeleverd door het Agentschap. Daartoe moeten besluiten van hoge kwaliteit worden afgeleverd en moet worden voorzien in een effectieve coördinatie voor de tenuitvoerlegging van de verordening en in de nodige steun voor de lidstaten en de Commissie.

Een specifieke uitdaging die van essentieel belang zal zijn, is de geslaagde overname van het herzieningsprogramma van het Gemeenschappelijk Centrum voor onderzoek van de Commissie en een aanzienlijk snellere uitvoering van de beoordeling ten opzichte van de vorige regelgeving: het is de bedoeling om in 2014 de beoordeling van 50 werkzame stoffen te voltooien, vijf keer meer dan het jaarlijkse gemiddelde in het verleden. Om dat bijzonder ambitieuze streefdoel te halen, moet worden voldaan aan twee voorwaarden: de MSCA's moeten tijdig de verwachte hoeveelheid kwaliteitsvolle beoordelingsverslagen kunnen afleveren en het proces voor collegiale toetsing moet veel efficiënter worden dan tot op heden het geval was. ECHA zal zijn steentje bijdragen door via een strikt beheer van het proces, een doeltreffend beheer van vergaderingen, zijn wetenschappelijke bijdrage tot de oplossing van problemen en de upstreaminteractie met de beoordelende bevoegde instanties, de kwaliteit en samenhang van de beoordelingen te verzekeren.

Aangezien ECHA niet al de nodige voorbereidingen heeft kunnen treffen voor de nieuwe taken en uitdagingen die de Biocidenverordening met zich brengt, zal zij dit in 2014 moeten doen, opdat alle soorten indieningen mogelijk worden gemaakt en alle resterende regelgevingsprocessen worden gedocumenteerd en gestaafd met instructies. Zo moeten de processen voor de aanpak van werkzame stoffen die in aanmerking komen voor vervanging volledig operationeel zijn. Nadat de eerste aanvragen voor EU-autorisatie zijn verwerkt, zal het Agentschap deze processen ook moeten verfijnen.

ECHA zal in 2014 ook de procedures voor technische gelijkwaardigheid en gegevensverstrekking stroomlijnen en geschillen over gegevensuitwisseling voor biociden afhandelen. Het aantal aanvragen voor technische gelijkwaardigheid zal naar verwachting snel stijgen in 2014, wat een specifieke uitdaging vormt voor ECHA, gezien de korte wettelijke termijn voor de afgifte van de nodige besluiten. Daarnaast is ECHA van plan om, op verzoek van verschillende bevoegde instanties in de lidstaten, tegen een administratieve vergoeding een specifieke dienst te verlenen om tegemoet te komen aan de behoefte van de industrie om de

chemische gelijkheid van verschillende bronnen van een nog niet geautoriseerde stof te beoordelen. Deze dienst is bestemd voor potentiële aanvragers uit hoofde van artikel 95 die mogelijk de gelijkheid willen vaststellen alvorens onderhandelingen over gegevensuitwisseling aan te knopen.

Voorts moet ECHA capaciteit opbouwen om de beoordeling van de naleving van aanvragen door alternatieve leveranciers van werkzame stoffen te ondersteunen. Er zal een coördinatiegroep worden opgericht om de procedure voor wederzijdse erkenning systematisch aan te pakken en oplossingen te vinden voor eventuele geschillen met betrekking tot de procedure. Deze coördinatiegroep zal ook onenigheid upstream moeten voorkomen. ECHA zal voorzien in een secretariaat voor de coördinatiegroep.

ECHA zal ook moeten deelnemen aan en bijdragen tot de lopende Europese activiteiten om de samenhang en coördinatie van de beoordelingen van dezelfde stoffen uit hoofde van verschillende wetteksten te waarborgen (bv. gewasbeschermingsmiddelen, voederadditieven, cosmetische producten).

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Alle dossiers en aanvragen worden verwerkt volgens de door ECHA goedgekeurde standaardprocedures, binnen de wettelijke termijn of de vastgestelde streefdata.
2. ECHA beschikt over voldoende capaciteit om de beoordelingswerkzaamheden van de MSCA's wetenschappelijk en technisch te ondersteunen.

Prestatie-indicatoren en streefdoelen

Indicator	Streefdoel in 2014	Verificatiewijze en - frequentie
Percentage dossiers afgehandeld volgens de standaardprocedures en binnen de wettelijke termijnen.	100 %	Kwartaalmonitoring (vanaf 1 september 2013)
Mate van tevredenheid over de kwaliteit van de wetenschappelijke, technische en administratieve ondersteuning voor de leden van het BPC, de Coördinatiegroep, de Commissie, de MSCA's en de industrie.	Sterk	Jaarlijkse enquête

3. Belangrijkste resultaten

- Wetenschappelijke, technische, juridische en administratieve ondersteuning van de beoordeling van aanvragen voor EU-autorisatie en de beoordeling van werkzame stoffen door de MSCA's.
- Beoordeling van de aanvragen van leveranciers voor werkzame stoffen en onderhoud van de lijst van erkende leveranciers: ten hoogste 300 besluiten.

-
- Beoordeling van aanvragen van technische gelijkwaardigheid: ten hoogste 50 besluiten.
 - Beoordeling van chemische gelijkheid van werkzame stoffen: ten hoogste 100 gevallen.
 - Workflows en processen voor de afhandeling van binnenkomende dossiers die worden getest op bruikbaarheid, en verdere ontwikkeling waar nodig.
 - Deelname aan en bijdrage tot wetenschappelijke evenementen en workshops om de kennis van de beoordeling van biociden (werkzame stoffen en biociden) te verbeteren.
 - Samenwerking en belangrijkste werkwijzen vastgesteld met EFSA, EMA en relevante diensten van de Commissie om de samenhang van beoordelingen van stoffen in het kader van verschillende regelgeving te waarborgen.

1.6. PIC (activiteit 17)

De Verordening inzake voorafgaande geïnformeerde toestemming (PIC, Verordening (EU) nr. 649/2012) regelt de in- en uitvoer van bepaalde gevaarlijke chemische stoffen en omvat verplichtingen voor bedrijven die deze chemische stoffen willen uitvoeren naar niet-EU-landen. Deze verordening is bedoeld om gedeelde verantwoordelijkheid en samenwerking in de internationale handel in gevaarlijke chemische stoffen te bevorderen en de menselijke gezondheid en het milieu te beschermen door ontwikkelingslanden te informeren over hoe gevaarlijke chemische stoffen veilig kunnen worden opgeslagen, vervoerd, gebruikt en verwijderd. Daarmee wordt het Verdrag van Rotterdam inzake de procedure met betrekking tot voorafgaande geïnformeerde toestemming ten aanzien van bepaalde gevaarlijke chemische stoffen en pesticiden in de internationale handel, binnen de Europese Unie ten uitvoer gelegd.

Met deze verordening is de verantwoordelijkheid voor administratieve en technische taken van het Gemeenschappelijk Centrum voor onderzoek van de Commissie (GCO) overgeheveld naar ECHA. ECHA zal eveneens steun en technische en wetenschappelijke sturing bieden aan de industrie, de aangewezen nationale instanties (ANI's) uit zowel de EU als derde landen en de Europese Commissie.

1. Hoogtepunten van het jaar

In maart 2014 treedt de herschikte Verordening inzake voorafgaande geïnformeerde toestemming (PIC) in werking en wordt ECHA verantwoordelijk voor de tenuitvoerlegging van de verordening op Europees niveau, samen met DG Milieu en de relevante ANI's. Het Agentschap zal uitvoerkennisgevingen beginnen te verwerken en te verzenden naar de invoerende landen buiten de EU en zal de databank van de kennisgevingen en de expliciete toestemmingen van de invoerende landen bijhouden met behulp van de bestaande IT-tool Edexim.

ECHA streeft ernaar een geslaagde overgang van de huidige regelgeving te verzekeren zodat de activiteiten in het kader van de verordening probleemloos kunnen worden voortgezet. In de praktijk betekent dit dat het personeel van ECHA de nodige opleiding krijgt om alle taken in verband met de verordening te vervullen; dat er wordt voorzien in een passende follow-up van kennisgevingen die door het GCO werden verwerkt en mogelijk specifieke maatregelen vereisen; en dat ECHA klaar is om kennisgevingen volgens de nieuwe verordening te verwerken en passende ondersteuning kan bieden aan de bedrijven. ECHA zal eveneens, in samenwerking met de relevante belanghebbenden, de ontwikkeling van de nieuwe IT-tool voor het beheer van PIC-kennisgevingen afronden. De nieuwe tool zal in de zomer van 2014 worden ingevoerd zodat deze kan worden gebruikt voor de kennisgevingen die in de herfst binnenkomen.

ECHA zal er voorts voor zorgen dat de huidige goede samenwerking met ANI's in de EU en daarbuiten wordt voortgezet om de tenuitvoerlegging van de verordening te bevorderen. ECHA is eveneens bereid om wetenschappelijk en technische advies en dienovereenkomstige bijstand te verlenen aan de Commissie voor de tenuitvoerlegging van de PIC-verordening en het Verdrag van Rotterdam, als zij daarom zou vragen.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Zorgen voor een geslaagde lancering van de PIC-activiteiten in maart 2014 en een vlotte verwerking van de eerste piek kennisgevingen aan het eind van 2014.

Prestatie-indicatoren en streefdoelen

Indicator	Streefdoel in 2014	Verificatiewijze en - frequentie
Percentage PIC-kennisgevingen verwerkt binnen de wettelijke termijn.	100 %	Maandelijks verslaglegging
Mate van tevredenheid over de kwaliteit van de wetenschappelijke, technische en administratieve ondersteuning aan de Commissie, de ANI's van de lidstaten en de industrie.	Sterk	Jaarlijkse enquête

3. Belangrijkste resultaten

- Procedures en workflows klaar voor indiening en verwerking van kennisgeving.
- Bewustmakingscampagne rond de inwerkingtreding van de herschikking.
- Ten hoogste 4 000 kennisgevingen verwerkt.

1.7. Advisering en ondersteuning via sturing en helpdesk (activiteit 5)

De helpdesk van ECHA verstrekt nuttige adviezen aan bedrijven voor de voorbereiding van dossiers, kennisgevingen en verslagen van hoge kwaliteit; de helpdesk geeft toelichting bij de verplichtingen uit hoofde van de regelgeving en biedt ondersteuning voor gebruikers van de wetenschappelijke IT-tools van ECHA (zoals IUCLID, Chesar, REACH-IT en het biocidenregister (R4BP 3)), onder meer voor het indienen van gegevens. De ECHA-helpdesk organiseert tevens vraag- en antwoordrondes tijdens webinars, persoonlijke gesprekken op workshops en op de jaarlijkse Echa-belanghebbendendag en geeft trainingen op het gebied van wetenschappelijke IT-tools.

Het netwerk van de nationale REACH-, CLP- en BPR-helpdesks (HelpNet) heeft tot doel de gemeenschappelijke interpretatie van de verplichtingen uit hoofde van REACH en CLP (en BPR) door de nationale helpdesks te bevorderen door de antwoorden op vragen van de industrie te harmoniseren. Via het HelpNet zullen nationale helpdesks meer kennis opdoen, hetgeen noodzakelijk is om als eerste contactpunt te kunnen fungeren voor bedrijven. ECHA beheert het HelpNet, zit de stuurgroep voor, geeft nationale helpdesks toegang tot het uitwisselingsplatform voor helpdesks (HelpEx) en bevordert het vinden van overeenstemming met betrekking tot de veelgestelde vragen over REACH, CLP en BPR die op de website van ECHA worden gepubliceerd.

De REACH-, CLP-, Biociden- en PIC-verordeningen vereisen allemaal dat ECHA voorziet in technische en wetenschappelijke sturing en instrumenten voor de industrie, de MSCA's en voor andere belanghebbenden.

1. Hoogtepunten van het jaar

ECHA-helpdesk en HelpNet

In 2014 zullen vragen over de Biocidenverordening nog steeds onbekend terrein zijn voor de ECHA-helpdesk en de nationale biocidenhelpdesks. Dat stelt de op andere vlakken ervaren diensten van zowel ECHA als de lidstaten voor een uitdaging. De voorbereidingen van de industrie op de registratietermijn voor REACH van 2018 zullen bepalend zijn voor de ondersteuning van ECHA in 2014. De nadruk zal daarbij voornamelijk liggen op het aanpassen van de ondersteunende diensten en hulpmiddelen aan de behoeften van minder ervaren bedrijven, waarbij rekening moet worden gehouden met de input van belanghebbenden, waaronder vertegenwoordigers van kmo's (zie activiteit 1). Het zullen vooral de nationale REACH-helpdesks zijn die zich hiermee zullen bezighouden, aangezien zij als eerste contactpunt fungeren voor kmo-registranten. De ECHA-helpdesk zal eveneens alle actoren in de toeleveringsketen bijstaan en zal met name downstreamgebruikers helpen om hun verplichtingen na te komen, waarbij de nadruk moet liggen op blootstellingsscenario's. Er zullen naar verwachting heel wat kmo's gebruikmaken van deze ondersteuning door ECHA.

In 2014 zal de ECHA-helpdesk tegemoet komen aan de behoefte aan ondersteuning in het kader van de eerste autorisatieaanvragen in 2013 en 2014, waarbij eveneens wordt overwogen om REACH-IT te gebruiken voor het uploaden van aanvragen. Downstreamgebruikers zullen ook advies nodig hebben over autorisaties, aangezien zij mogelijk een autorisatie zullen moeten aanvragen; De ECHA-helpdesk zal deelnemen aan de voorbereidingen voor de termijn voor de indeling en etikettering van mengsels van juni 2015 en zal zich inzetten om de industrie aan te moedigen om de C&L-inventaris en het bijbehorende platform optimaal te benutten om het eens te worden over indelingen.

Leidraad

De volgende registratietermijn voor REACH (1 juni 2018) geldt voor stoffen in een hoeveelheidsklasse die tot 100 keer kleiner is dan voor de registratietermijn van 2013 (i.e. 1 ton tot 100 ton in plaats van 100 tot 1000 ton). Er wordt daarom verwacht dat het aandeel van registranten met minder ervaring en het aandeel kleinere ondernemingen in 2018 hoger zal liggen dan in 2013. Aangezien deze groep de belangrijkste doelgroep wordt voor de volledige periode van 2014 tot 2017, zal ECHA in 2014 een aantal nieuwe, eenvoudigere toelichtende stukken met aanvullende richtsnoeren uitwerken, zoals beknopte richtsnoeren en praktijkgidsen. ECHA is voornemens kmo's te blijven helpen door de nodige documenten uit het Engels te laten vertalen naar nog eens 22 officiële EU-talen.

Na de registratietermijn van 2013 zullen leveranciers van chemische stoffen verplicht worden om de veiligheidsinformatiebladen die zij aan hun klanten verstrekken te verbeteren. Daardoor zullen de veiligheidsinstructies in de toeleveringsketens van de gehele verwerkende industrie in Europa geleidelijk aan worden verbeterd. Twee specifieke mijlpalen voor respectievelijk 2014 en 2015 zijn het opstellen van bijgewerkte richtsnoeren voor downstreamgebruikers en het uitwerken van richtsnoeren voor het opstellen van veiligheidsinformatiebladen in alle EU-talen. De richtsnoeren voor de voorbereiding van dossiers voor geharmoniseerde indeling en etikettering ("CLH-richtsnoeren") zullen opnieuw worden bijgewerkt om de mijlpaal van 2014, te weten een "nieuwe bewustmakingscampagne om de harmonisering van zelfindelingen te handhaven", te kunnen bereiken. Het doel voor 2015 is de "verlaging met 20% van de gemiddelde tijd die nodig is om C&L-voorstellen te verwerken. Daartoe zal duidelijker worden gemaakt wat ECHA en de bevoegde instanties op dit vlak verwachten. De voorbereiding en voltooiing van deze taken zal in 2014 een groot deel uitmaken van de respectieve werkzaamheden van ECHA.

De bestaande richtsnoeren voor de REACH- en CLP-verordeningen zullen regelmatig worden bijgewerkt om ze af te stemmen op de nieuwe ontwikkelingen op het gebied van nanomaterialen en ze eventueel aan te passen aan de technische vooruitgang of andere relevante aspecten ten aanzien van de beschikbare methodes. Er zal bijzondere aandacht worden besteed aan deze activiteit wanneer nieuwe informatie er mogelijk toe kan leiden dat er minder dierproeven nodig zijn en/of er minder dieren nodig zijn om de tests uit te voeren.

Aangezien de eerste reeks documenten met richtsnoeren voor biociden werd voltooid kort na de inwerkingtreding van de Biocidenverordening op 1 september 2013, is ECHA voornemens om de beschikbare richtsnoeren voor de Biocidenverordening in 2014 uit te breiden om rekening te houden met de verdere ontwikkeling van de procedurele en wetenschappelijke aspecten. De inwerkingtreding van de herschikte PIC-verordening (voorafgaande geïnformeerde toestemming) is gepland voor 1 maart 2014. In het kader van haar nieuwe taken is ECHA voornemens om in de loop van 2014 ondersteunende sturing te bieden.

Daarnaast zal ECHA de toegankelijkheid tot sturing voor alle belanghebbenden blijven verbeteren door ondersteunende documentatie en websites te produceren en te onderhouden (vragen en antwoorden, vereenvoudigde beknopte richtsnoeren, websites voor specifieke REACH- en CLP-processen, de REACH-navigatie en de terminologiedatabank van REACH (ECHA-term)) in 23 EU-talen.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. De industrie (verantwoordelijken) wordt tijdig en efficiënt geholpen door de ECHA-hulpdesk en via kwaliteitsvolle richtsnoeren, zodat zij aan haar verplichtingen uit hoofde van REACH, CLP, BPR en PIC kan voldoen.

Prestatie-indicatoren en streefdoelen

Indicator	Streefdoel in 2014	Verificatiewijze en -frequentie
Percentage ECHA-hulpdeksvragen beantwoord binnen de vastgestelde termijn (15 werkdagen).	90% (REACH/CLP) 70% (BPR)	Business Object- verslag/maandelijks
Mate van tevredenheid bij gebruikers over de kwaliteit van de dienstverlening van de ECHA-hulpdesk.	Sterk	Klantenonderzoek
Mate van tevredenheid aangegeven door gebruikers van de richtsnoeren in hun feedback	Sterk	Jaarlijks klantenonderzoek

3. Belangrijkste resultaten

ECHA-hulpdesk

- Alle ontvangen vragen beantwoorden (contactformulier ECHA-hulpdesk, persoonlijke gesprekken en V&A-rondes tijdens webinars).
- Ten minste één vergadering van de HelpNet-stuurgroep, drie bijwerkingen van veelgestelde vragen (één voor REACH, één voor CLP en één voor BPR), opleidingsactiviteiten voor nationale REACH-, CLP- en BPR-hulpdesks (via verschillende wegen).

Richtsnoeren

- Afronding van de sturingsactiviteiten opgestart in 2013 (allemaal bijwerkingen, tenzij aangeduid als "nieuw")
 - Richtsnoer voor de voorbereiding van CLH-dossiers (specificaties voor indieners van dossiers uit de industrie);
 - Richtsnoer voor PIC (nieuw);
 - Richtsnoer voor PPORD (zullen ook de integratie van REACH in O&O- en innovatieprocessen omvatten);
 - Richtsnoer over de voorschriften ten aanzien van soortgelijke gebruiksomstandigheden voor EU-autorisaties van biociden.
- Sturingsprojecten die zullen worden opgestart en in de loop van 2014 moeten leiden tot ontwerp-aadplegingsdocumenten (allemaal bijwerkingen, tenzij aangegeven als "nieuw"):
 - Richtsnoer voor informatie-eisen en chemische veiligheidsbeoordeling Hoofdstuk R.6: (kwantitatieve) structuur-activiteitsrelaties (QSAR's) en groepering van chemische stoffen;

- Richtsnoer voor informatie-eisen en chemische veiligheidsbeoordeling, naargelang van de resultaten van de scopingstudie die in 2013 werd gestart;
- Richtsnoer voor stofidentificatie;
- Richtsnoer over biociden voor werkzame stoffen en biociden (nieuw);
 - Deel B Beoordeling;
 - Deel C Evaluatie;
 - Richtsnoer over de toxiciteit van mengsels.

1.8. Wetenschappelijke IT-tools (activiteit 6)

ECHA ontwikkelt, onderhoudt en ondersteunt IT-systemen en -tools die het Agentschap en zijn belanghebbenden in staat stellen om hun wettelijke verplichtingen uit hoofde van de relevante verordeningen op een efficiënte en effectieve manier na te komen.

1. Hoogtepunten van het jaar

In de loop van 2014 zal er een grote nieuwe, technisch herziene versie van IUCLID worden ontwikkeld. De ontwikkeling zal worden afgerond in 2014 en de tool zal in de loop van het jaar intensief worden getest door het eigen personeel van ECHA en door externe belanghebbenden. Wanneer IUCLID 6 begin 2015 wordt vrijgegeven voor het publiek zal het beter aansluiten op de behoeften van verschillende types organisaties van verschillende omvang, beter kunnen worden gekoppeld aan andere toepassingen, beter presteren en een betere beveiliging bieden.

Chesar zal verder worden ontwikkeld in overeenstemming met de prioriteiten die zijn vastgesteld in het CSA-ontwikkelingsprogramma (zie activiteit 1 voor meer informatie), in nauwe coördinatie met de ontwikkeling van IUCLID.

In het kader van het stappenplan voor de voorbereiding van de registratietermijn van 2018 (zie activiteit 1), zullen aanzienlijke inspanningen worden geleverd om REACH-IT verder te ontwikkelen om de gelegenheid te baat te nemen om geselecteerde functionele componenten en technische oplossingen die werden opgenomen in de nieuwe R4BP 3- en PIC-toepassingen te delen. Om REACH-IT ook af te stemmen op de nieuwe behoeften die de termijn van 2018 met zich mee zal brengen, zal eveneens worden bekeken welke technische oplossingen de bruikbaarheid en de meertaligheid van REACH-IT kunnen verbeteren.

In 2013 voerde ECHA de herziene R4BP 3-toepassing (biocidenregister) in om de inwerkingtreding van de Biocidenverordening te ondersteunen. In de eerste versie worden nog niet alle BPR-processen ondersteund, en ECHA zal in 2014 voortwerken aan de ontwikkeling van R4BP 3 om de resterende processen af te dekken, nieuwe en verbeterde functies op te nemen en de mate van automatisering voor gebruikers van de bevoegde instanties te vergroten, op basis van de ervaringen met het nieuwe systeem en de nieuwe processen. Gebruikers zullen ook tijdig de nodige training krijgen.

Ter ondersteuning van de PIC-verordening zal in de loop van het jaar een nieuw systeem worden ontwikkeld zodat alle kennisgevingen voor 2015 in dit nieuwe systeem kunnen worden verwerkt, terwijl de kennisgevingen voor 2014 verwerkt zullen worden in het huidige EDEXIM-systeem. Het nieuwe systeem zal gebruikmaken van functies en technische architectuur die gedeeld worden met de R4BP-toepassing en zal, in vergelijking met het huidige systeem, betere ondersteuning bieden voor processen, meer mogelijkheden bieden voor communicatie, zorgen voor een betere tracering van dossiers en beter beveiligd zijn.

Op basis van de resultaten van de studie naar de betrokkenheid van belanghebbenden en de resultaten van een herziening van de architectuur is ECHA in 2013 begonnen met de ontwikkeling van de volgende generatie van zijn verspreidingssysteem. Deze ontwikkelingen zullen voortduren tot 2015, en de verbeteringen zullen geleidelijk aan worden ingevoerd. Het portaal voor informatieverspreiding zal gebruikmaken van de toegang tot gegevens en de functies die werden ontwikkeld in het kader van het initiatief voor gegevensintegratie, evenals het portaaldashboard.

Het initiatief voor gegevensintegratie zal de laatste resultaten opleveren van de

tenuitvoerleggingsfase die in 2013 van start is gegaan. Het nieuwe platform zal geharmoniseerde, geïntegreerde, samenhangende en technisch vereenvoudigde manieren aanreiken om toegang te krijgen tot gegevens in de ECHA-databanken – ook voor de verschillende verordeningen – en ondersteuning bieden voor functies van verschillende andere toepassingen, zoals het portaaldashboard, verspreiding, rapportage en screening.

Het portaaldashboard wordt verder ontwikkeld op basis van de ervaring die werd opgedaan met de eerste versie, die in 2013 werd gelanceerd, om MSCA's toegang te bieden tot alle relevante informatie over stoffen bij ECHA en om hun activiteiten in het kader van de REACH-verordening te ondersteunen.

ECHA zal de tenuitvoerlegging van zijn programma voor Enterprise Content Management (ECM) voortzetten om de regelgevings- en administratieve processen te ondersteunen met IT-workflows en een systeem voor documentbeheer. De toepassing zal op basis van de ervaring die werden opgedaan met het gebruik van het ECM_DEP (workflows voor dossierbeoordeling) worden verbeterd dankzij een betere integratie met andere IT-systemen. In 2013 heeft ECHA een nieuw project opgestart onder de naam Dynamic Case om de hierboven vermelde ECM-oplossingen uit te breiden naar REACH- en CLP-processen. De Dynamic Case zal in 2014 voor dergelijke processen ingezet worden en geleidelijk aan verbeterd worden.

ECHA zal het Odyssey-systeem voor ondersteuning van de besluitvorming blijven verbeteren en ontwikkelen om de prestaties en de efficiëntie van de dossierbeoordeling en de beoordeling van dossiers rond informatieverzoeken verder te verbeteren. In 2014 zal de nadruk vooral liggen op de integratie van Odyssey met andere IT-systemen van ECHA. Een aantal bijkomende verbeteringen van de toepassing die in 2014 zullen worden doorgevoerd, zijn ondersteuning op het gebied van stofidentiteit voor het PPOD-proces en een verdere verbetering van het beveiligingsmodel van Odyssey.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. ECHA verstrekt gespecialiseerde IT-tools en gerelateerde diensten aan die de MSCA's en de belanghebbenden in de industrie efficiënt helpen bij de voorbereiding en indiening van dossiers bij ECHA.
2. Dankzij goed werkende IT-tools kan ECHA indieningen ontvangen en correct verwerken, evaluaties en risicobeoordelingen uitvoeren en informatie voor het publiek verspreiden, in overeenstemming met de relevante regelgeving.

Prestatie-indicatoren en streefdoelen

Indicator	Streefdoel in 2014	Verificatiewijze en -frequentie
Mate van tevredenheid van externe gebruikers over de IT-tools (IUCLID, REACH-IT, R4BP 3, CHESAR en verspreiding).	Sterk	Jaarlijkse enquête

3. Belangrijkste resultaten

- De volgende generatie van IUCLID wordt ontwikkeld en getest met de belanghebbenden om te worden vrijgegeven aan het publiek in 2015.
- Er worden nieuwe versies van R4BP 3 gelanceerd om aanvullende functies en resterende processen af te dekken.
- Er wordt een systeem ontwikkeld om informatie over biociden en de bijbehorende besluiten te verspreiden.
- Er wordt een nieuw systeem gelanceerd ter ondersteuning van de PIC-verordening, dat klaar is voor de verwerking van kennisgevingen voor 2015.
- Er wordt voortgewerkt aan de ontwikkeling van een informatieportaal voor REACH-MSCA's.
- Chesar wordt verder ontwikkeld op basis van de resultaten van de studie naar de betrokkenheid van belanghebbenden.
- Het platform voor gegevensintegratie levert de laatste resultaten op en fungeert als hub voor essentiële informatie over stoffen.
- Het Dynamic Case-programma implementeert gemeenschappelijke functies om veel workflows binnen ECHA te ondersteunen.

1.9. Wetenschappelijke activiteiten en technische adviezen aan EU-instellingen en -organen (activiteit 7)

De strategische doelstelling van ECHA is om als centraal punt te fungeren voor de opbouw van wetenschappelijke en regelgevingskennis van lidstaten, Europese instellingen en andere actoren, en de nieuwe kennis te gebruiken om de uitvoering van de chemische stoffenwetgeving te verbeteren.

1. Hoogtepunten van 2014

ECHA hanteert voortaan een systematische aanpak om als centraal punt te fungeren voor de opbouw van wetenschappelijke en regelgevende capaciteit van lidstaten, Europese instellingen en andere actoren. Deze capaciteit is nodig om zowel de uitvoering als de verdere uitwerking van de wetgeving met actuele kennis te ondersteunen. Daartoe moet ECHA:

- grote vooruitgang boeken in de ontwikkeling van een systematisch kader voor kennisbeheer zodat het zijn wetenschappelijke en regelgevende capaciteit kan afstemmen op de steeds veranderende behoeften en uitdagingen;
- de normale activiteiten in samenwerking met partners uitbreiden voor de opbouw van rechtswetenschappelijke capaciteit en in het bijzonder aandacht besteden aan de ontwikkeling van een partnerschap met het JRC van de Commissie;
- een aanpak uitwerken voor wisselwerking met de wetenschappelijke gemeenschap zodat wetenschappelijke ontwikkelingen de grootste relevantie hebben op het gebied van regelgeving en het regelgevingswerk steunt op de meest recente wetenschappelijke kennis.

ECHA blijft de ontwikkeling en het gebruik van alternatieve methoden en benaderingen

stimuleren om onnodige testen op dieren te voorkomen. ECHA zal de tweede evaluatie uitvoeren en zal overeenkomstig artikel 117, lid 3, van REACH het verslag opstellen over het gebruik van alternatieve testmethoden en teststrategieën om informatie te verstrekken over intrinsieke eigenschappen en voor de risicobeoordeling.

ECHA zal zijn ondersteuning van de internationale ontwikkeling van testmethoden, waaronder alternatieve testmethoden en geïntegreerde teststrategieën, vergroten zodat registranten de meest actuele methoden ter beschikking hebben wanneer ze de informatie-eisen uit de wetgeving willen nakomen. Dit zal vooral voor de derde registratietermijn in 2018 van belang blijken omdat tegen dan wordt verwacht dat het gebruik van aanpassingen van proefvrije methoden of in-vitrotesten zal toenemen. ECHA bereidt zich op deze verschuiving voor door de kennis en hulpmiddelen in samenwerking met de belanghebbenden te verbeteren. ECHA wil er ook voor zorgen dat er voldoende vroeg in de voorbereiding van testrichtsnoeren en alternatieve methoden rekening wordt gehouden met de relevantie van regelgeving.

ECHA blijft een aantal activiteiten verrichten ter bevordering van het gebruik van alternatieven om onnodige testen (op dieren) te vermijden. Naast de verdere ontwikkeling en bevordering van de QSAR-methode blijft het voornaamste aandachtspunt de bevordering van 'read-across'- en categoriebenaderingen. Op het vlak van proefvrije methoden wordt er samen met de OESO bijzondere aandacht besteed aan het potentieel van de routes voor ongewenste effecten (AOP's) die internationaal op een groot draagvlak kunnen rekenen.

ECHA zal samen met de PBT-deskundigengroep en de adviserende deskundigengroep hormoonontregelende stoffen inspanningen blijven leveren voor het efficiënt identificeren van PBT-achtige stoffen en hormoonontregelende stoffen in het kader van REACH, CLP en de Biocidenverordening. De nodige aandacht zal worden besteed aan de consistentie van de beoordelingen tussen deze verordeningen en aan de nakoming van de door de Commissie voorziene criteria voor de identificatie van hormoonontregelende stoffen.

ECHA zal met de hulp van de werkgroep nanomaterialen in het kader van REACH, CLP en de Biocidenverordening dossiers over stoffen in nanovorm blijven behandelen. Het zal de regelgevingsprocessen verder ondersteunen door deskundige beoordelingen te verrichten van de identificatie, karakterisering, gevaren, blootstelling en risico's, inclusief de risicobeheers- en beperkingsmaatregelen van stoffen in nanovorm. Tegelijkertijd zal ECHA registranten met raad en daad blijven bijstaan. ECHA verwacht van de Commissie dat ze werk maakt van een wijziging van de REACH-bijlagen met betrekking tot stoffen in nanovorm en zal hiertoe zelf blijven bijdragen. ECHA is van plan zijn richtsnoeren en IT-handleidingen bij te werken. Bovendien zal ECHA lering trekken uit de eerste nalevingscontroles en stoffenbeoordelingen van nanovormen bij de registraties. Voorts zal ECHA de algemene discussie over de veiligheid van nanomaterialen verder blijven aansturen door te midden van de Europese regelgevingsautoriteiten als discussieleider op te treden en door bij te dragen aan internationale activiteiten om testen, beoordelingsmethoden en teststrategieën te harmoniseren.

ECHA zal de Commissie zijn wetenschappelijke en regelgevende deskundigheid ter beschikking stellen bij haar verdere ontwikkeling van REACH en andere wetgeving inzake chemische stoffen, met name als follow-up van de evaluatie van REACH van 2012. Het gaat hierbij onder andere om hulp bij het bepalen van de gelijkheid van stoffen (bv. door wetgeving in te voeren), bij het beoordelen van de registratie-eisen voor stoffen in lage hoeveelheden en bij het beoordelen van de noodzaak om bepaalde soorten polymeren te registreren.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. ECHA verleent op verzoek wetenschappelijk en technisch advies van hoge kwaliteit over de veiligheid van chemische stoffen, inclusief nanomaterialen en hormoonontregelende stoffen, PBT-achtige stoffen, de toxiciteit van mengsels, blootstellingsbeoordelingen, testmethoden en het gebruik van alternatieve methoden.
2. ECHA kan zich bezighouden met wetenschappelijke ontwikkelingen en opkomende behoeften aan rechtswetenschap.

Prestatie-indicatoren en doelstellingen

Indicator	Doelstelling in 2014	Controlemiddelen en -frequentie
Mate van tevredenheid over de kwaliteit van de aan de Commissie en MSCA's geleverde wetenschappelijke, technische en administratieve ondersteuning.	Hoog	Jaarlijkse enquête

3. Belangrijkste resultaten

- Kader voor kennisbeheer uitgewerkt ter ondersteuning van de systematische en continue ontwikkeling van de wetenschappelijke en regelgevende capaciteit van ECHA.
- Ten hoogste twee wetenschappelijke workshops rond een bepaald thema.
- Tweede verslag van ECHA overeenkomstig artikel 117, lid 3, uiterlijk op 1 juni 2014 gepubliceerd.
- Bijgewerkt tweejaarlijks werkplan van ECHA voor nanomaterialen.
- Twee bijeenkomsten van de werkgroep nanomaterialen van ECHA.
- Deelname en/of bijdrage aan internationale onderzoeksprojecten op het gebied van karakterisering, gevaar, blootstelling en risico van nanomaterialen.
- Bijdragen geleverd aan de ontwikkeling van testrichtsnoeren en teststrategieën van de OESO, met name op het gebied van huid- en oogirritatie/corrosie, huidsensibilisatie, gentoxiciteit, hormoonontregelende stoffen, giftigheid voor de voortplanting, en aquatische en terrestische ecotoxiciteit.
- Vervolgbijsamenkomst over de laatste stand van zaken betreffende de uitvoering door de OESO van een volledige vervanging van dierproeven door in-vitroteststrategieën voor huidsensibilisatie, met het oog op een herziening van de richtsnoer.
- Registranten ingelicht over nieuwe testrichtsnoeren en bevordering van het gebruik ervan bij het nakomen van de informatie-eisen onder REACH.

-
- Verzameling van illustratieve voorbeelden voor het gebruik van 'read-across'- en categoriemethoden uitgebreid.
 - Bijdragen aan de follow-up van de evaluatie van REACH door de Commissie en van de tweede evaluatie van de regelgeving inzake nanomaterialen.
 - Bijdragen aan lopende initiatieven van de Commissie met betrekking tot hormoonontregelende stoffen en combinatie-effecten.
 - Bijdragen aan nieuwe richtsnoer inzake categorieën via OESO bijgewerkt.
 - Routes voor ongewenste effecten: bijdragen via de OESO en WHO en tenuitvoerlegging via de OESO Toolbox.
 - Alternatieve methoden: voltooiing van voorbeelden van alternatieve benaderingen met behulp van de QSAR Toolbox.

2. Organen en transversale activiteiten van ECHA

2.1. Comités en Forum (activiteit 8)

De comités – Comité lidstaten (MSC), Comité risicobeoordeling (RAC) en Comité sociaaleconomische analyse (SEAC) – vormen een integraal onderdeel van ECHA en spelen een essentiële rol, met name door wetenschappelijk en technisch advies (d.w.z. instemmingen en adviezen) te geven dat als uitgangspunt voor de besluitvorming van ECHA en de Commissie dient. Het Forum voor de uitwisseling van handhavinginformatie voorziet in een netwerk van instanties van de lidstaten die verantwoordelijk zijn voor de handhaving van de REACH-, CLP- en PIC-verordening, met als doel hun aanpak voor handhaving te harmoniseren.

1. Hoogtepunten van het jaar

Algemeen beschouwd bestaat de grootste uitdaging van 2014 erin wetenschappelijke adviezen en instemmingen te blijven geven die als uitgangspunt voor de besluitvorming van ECHA en de Commissie dienen. In het bijzonder moeten de comités en het desbetreffende secretariaat onder een hoge werklast voldoen aan de strakke wettelijke termijnen, moeten ze de hoge kwaliteit van het verstrekte wetenschappelijke en technische advies handhaven, moeten ze garanderen dat de adviezen en andere te leveren prestaties zijn toegespitst op voor de regelgeving relevante elementen, moeten ze een actieve communicatie tussen de leden en het secretariaat, evenals met de MSCA's onderhouden, moeten ze een hoge mate van transparantie behouden en tegelijkertijd vertrouwelijkheidsvoorschriften in acht nemen, en moeten ze mogelijke belangenconflicten binnen de comités naar behoren beheersen. Gezien de toenemende werklast moet een actief lid van de ECHA-comités regelmatig de rol van rapporteur vervullen. Om het aantal actieve rapporteurs uit te breiden, zal het secretariaat de bevoegde autoriteiten blijven vragen om te garanderen dat hun benoemde/aangestelde leden regelmatig als rapporteur kunnen optreden en om deze rapporteurs passende ondersteuning te bieden. Het secretariaat zal toezicht blijven houden op de betrokkenheid van leden bij het werk van de comités.

Comité lidstaten (MSC)

Alle procedures van het MSC (d.w.z. SVHC-identificatie, advies over de ontwerpaanbeveling van ECHA voor bijlage XIV, dossierbeoordeling, stoffenbeoordeling) zullen in 2014 in groten getale worden uitgevoerd. De tenuitvoerlegging van het SVHC-stappenplan tot 2020 zal naar verwachting een groter aantal SVHC-voorstellen opleveren.

Naar verwachting zullen de lidstaten wijzigingen voorstellen voor een groot deel van de volledige en gerichte nalevingscontroles, terwijl een beduidend kleiner aandeel van ontwerpbesluiten inzake nalevingscontroles gericht op specifieke zorggebieden tot de betrokkenheid van het MSC zullen leiden. De testvoorstellen worden meer routinematig maar minder frequent behandeld. Na een impasse van twee jaar wordt verwacht dat het MSC eveneens overeenkomsten zal bereiken over het testen van de giftigheid voor de voortplanting naar aanleiding van de geplande aanpassing van de relevante informatie-eisen van REACH door de Europese Commissie.

Het MSC zal zich blijven kwijten van zijn taak op het vlak van stoffenbeoordelingen door eind februari 2014 advies te geven over de tweede bijwerking van het Communautair voortschrijdend actieplan (CoRAP). Het zal ook, waar nodig, een overeenkomst nastreven over de ontwerpbesluiten en daartoe nadere informatie verzoeken voor stoffen

uit de eerste en de tweede CoRAP-lijst. De ontwerpbesluiten over stoffenbeoordelingen zullen complexer worden wanneer het om UVCB-stoffen⁶ en groepen stoffen gaat, en deze uitdagende zaken zullen bijgevolg naar het MSC worden doorverwezen.

Comité risicobeoordeling (RAC) en Comité sociaaleconomische analyse (SEAC)

De comités zullen een toenemend aantal autorisatieaanvragen behandelen, terwijl het aantal CLH- en beperkingsvoorstellen normaal gezien onveranderd zou moeten blijven ten opzichte van 2013. Bijgevolg zal er meer hulp van het secretariaat aan rapporteurs nodig zijn. Voortdurende inspanningen zullen worden geleverd voor een goede interactie en samenwerking tussen het RAC en het SEAC inzake adviezen over beperkingsvoorstellen en autorisatieaanvragen. Ook moet er worden nagedacht over de beste manier om het advies van het Forum in acht te nemen, met name in de laatste fasen van de ontwikkeling en uitvoering van een advies.

De comités zullen hun samenwerking met andere Europese wetenschappelijke comités voor risicobeoordeling (SCOEL, SCCS, SCHER en SCHENIHR) en met de wetenschappelijke comités en panels van de EFSA voortzetten om mogelijke meningsverschillen te voorkomen en zo nodig onverwijld op te lossen.

Comité voor biociden (BPC)

De belangrijkste uitdaging voor het BPC bestaat er in 2014 uit om een zeer doeltreffend advies voor biociden uit te werken in het kader van het evaluatieprogramma voor werkzame stoffen dat een tandje hoger zal schakelen wanneer ECHA het van de Europese Commissie overneemt. Tegelijkertijd moet het comité de weg bereiden voor de behandeling van de eerste aanvragen voor Unie-autorisatie en moet het procedures opstellen voor de behandeling van werkzame stoffen die voor vervanging in aanmerking komen. Omdat de werklast de komende jaren mogelijk sterk toeneemt, zal het secretariaat hulp blijven bieden aan het BPC door zeer gestroomlijnde procedures voor de plenaire vergaderingen en de werkgroepen te ontwikkelen en toe te passen. Daartoe moeten ook routines worden uitgewerkt voor een correcte deelname van waarnemers van belanghebbenden en aanvragers in deze processen.

Forum voor de uitwisseling van handhavingsinformatie

Het Forum voor de uitwisseling van handhavingsinformatie coördineert een netwerk van instanties van de lidstaten die verantwoordelijk zijn voor de handhaving van de REACH-, CLP- en PIC-verordening, met als doel hun aanpak voor handhaving te harmoniseren. Het ECHA-Forumsecretariaat fungeert als katalysator en ondersteunt het Forum bij de coördinatie van handhavingsactiviteiten.

Tegen 2014 zullen er nog meer onderlinge verbanden tussen ECHA, MSCA's en NEA's (nationale handhavingsinstanties) tot stand zijn gebracht die de handhaving van de besluiten van ECHA zullen bevorderen. Het ECHA-Forumsecretariaat blijft het Forum technisch, wetenschappelijk en administratief ondersteunen bij de organisatie van werkgroepbijeenkomsten, de jaarlijkse workshop voor belanghebbenden en plenaire vergaderingen.

In 2014 zal het Forum trainingen voor handhavers organiseren. De communicatie tussen ECHA en de NEA's over concrete handhavingskwesties via gevestigde contactpunten draagt bij tot de strategie van ECHA. Het ECHA-contactpunt binnen het Forumsecretariaat verstuurt informatie, en op verzoek vertalingen van besluiten, tussen

⁶ Substances of unknown or variable composition, complex reaction products or biological materials; stof met een onbekende of variabele samenstelling, complexe reactieproducten en biologische materialen.

het Agentschap en de contactpunten van de individuele NEA's teneinde ECHA-besluiten te handhaven en te zorgen voor de informatieuitwisseling tussen actoren, zoals omschreven in de Interlinks-inventaris. Daarbij wordt het informatieportaal voor REACH-handhaving (RIPE) gebruikt voor een beveiligde communicatie. ECHA zal regelmatig voortgangsverslagen van de MSCA's en NEA's over de handhaving van ECHA-besluiten verzamelen via het ECHA-contactpunt.

ECHA zal RIPE blijven ontwikkelen en verbeteren om tegemoet te komen aan de veranderende behoeften van inspecteurs. RIPE blijft een tijdelijke oplossing voor een elektronisch systeem voor de uitwisseling van informatie (EIES) dat uiteindelijk een beveiligde communicatie tot stand zal brengen tussen handhavingsinstanties van verschillende lidstaten. Tegen 2014 zal het Forum tot een besluit zijn gekomen of het ICSMS-systeem van de Commissie al dan niet geschikt is als definitief EIES-systeem. Het systeem zal zo nodig voor REACH- en CLP-inspecteurs worden aangepast.

In 2014 zal het Forum zijn derde gecoördineerde REACH-handhavingsproject (REF-3) inzake registratieverplichtingen, verificatie van de registraties door enige vertegenwoordigers, en samenwerking met de douane-autoriteiten afronden.

Er wordt een nieuwe permanente Forumwerkgroep voor het prioriteren van projecten van geharmoniseerde handhaving opgericht om een regelmatige stroom van REF-projecten te garanderen. Op basis van een geharmoniseerde methodologie voor het selecteren, prioriteren, uitvoeren en evalueren van door het Forum gecoördineerde projecten zal het Forum in 2014 een vierde Forumproject vaststellen.

Studiebezoeken die door de Commissie of met nationale middelen worden gefinancierd, evenals de deelname aan opleidingsprogramma's voor inspecteurs in lidstaten zullen worden voortgezet om beste praktijken te blijven uitwisselen. De samenwerking tussen ECHA en de NEA's wordt uitgediept aan de hand van gemeenschappelijke handhavingsmodellen en specifieke gerichte workshops.

Het Forum zal een geharmoniseerde handhaving verder bevorderen door de voortdurende uitbreiding van het handboek van conclusies. Hierin worden conclusies van het Forum over praktische handhavingskwesties verzameld en samengevat, en vervolgens ter beschikking van alle inspecteurs gesteld.

Het Forum blijft advies verstrekken over de handhaafbaarheid van voorgestelde beperkingen voor stoffen. De behandeling van beperkingsvoorstellen vereist een goede coördinatie, waarbij rekening moet worden gehouden met de dialogen met de leden van het comité en de vragen en meningen van het RAC en het SEAC. Daarenboven zal het Forum worden gevraagd een pilotproject op het gebied van autorisatie op te starten waarvoor eind 2013 al voorbereidingen werden getroffen.

Het Forum zal contact blijven onderhouden met erkende belanghebbenden door hen jaarlijks uit te nodigen voor de open plenaire vergadering van het Forum. Bovendien zal het Forum aan de lidstaten voorstellen om het volgende project voor geharmoniseerde handhaving uit te voeren op basis van de door de leden van het Forum, ECHA, de Commissie en belangenorganisaties ingediende voorstellen.

Het Forum en het Forumsecretariaat zijn beide vertegenwoordigd in het stuurcomité voor de studie "Ontwikkeling van handhavingsindicatoren voor REACH en CLP" van de Commissie, zodat in de resultaten naar behoren rekening wordt gehouden met de behoeften van het Agentschap.

Ten slotte zal het Forum ingaan op elke behoefte om een netwerk van instanties van de lidstaten die verantwoordelijk zijn voor handhaving van de PIC-verordening te coördineren.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Het secretariaat ondersteunt en vergemakkelijkt het werk van de comités op een efficiënte en effectieve manier zodat de comités
 - zich aan de wettelijke termijnen kunnen houden, en
 - hoogwaardige wetenschappelijke en technische adviezen en instemmingen kunnen afgeven die de regelgevende besluitvorming op transparante wijze ondersteunen, terwijl de noodzakelijke vertrouwelijkheid gewaarborgd wordt.

2. Het secretariaat ondersteunt en vergemakkelijkt het werk van het Forum op een efficiënte en effectieve manier zodat het
 - de effectieve handhaving van de REACH- en CLP-verordening in de EU/EER-lidstaten verder kan versterken en harmoniseren, terwijl de noodzakelijke vertrouwelijkheid gewaarborgd wordt, en
 - geharmoniseerde handhaving van de REACH-, CLP- en PIC-verordening kan bevorderen.

3. Meningsverschillen met wetenschappelijke comités van andere EU-organen worden voorkomen en opgelost door de uitwisseling van informatie en de coördinatie van activiteiten van gemeenschappelijk belang.

Prestatie-indicatoren en doelstellingen

Indicator	Doelstelling in 2014	Controlemiddelen en - frequentie
Percentage adviezen/instemmingen dat wordt afgegeven binnen de wettelijke termijn.	100 %	Intern jaarverslag
Percentage unanieme instemmingen van het MSC.	80 %	Intern jaarverslag
Percentage adviezen van het comité dat bij consensus wordt aangenomen.	80 %	Intern jaarverslag
Mate waarin adviezen van het comité worden overgenomen in het definitieve besluit van de Commissie.	Hoog	Intern jaarverslag
Mate van tevredenheid van de leden en andere deelnemers over het functioneren van de comités (bv. ondersteuning, inclusief door ECHA geleverde training en voorzitterschap, algemene transparantie, publicatie van de	Hoog	Tweejaarlijkse enquête ⁷

⁷ Leden en andere deelnemers van de comités: evaluatie van de indicator vindt in 2015 plaats.

uitkomsten van comitéprocedures) en het Forum.		
Meningsverschillen met wetenschappelijke comités van andere EU-organen.	Alleen in goed onderbouwde gevallen	Intern evaluatieverslag

3. Belangrijkste resultaten

Comité lidstaten

- MSC-instemmingen (of adviezen) over ten hoogste 30 voorstellen voor de identificatie van zeer zorgwekkende stoffen (SVHC's).
- Ten hoogste 300 MSC-instemmingen over ontwerpbesluiten over testvoorstellen en nalevingscontroles.
- Voorbereiding van ten hoogste 40 instemmingen over ontwerpbesluiten inzake stoffenbeoordeling.
- Advies over ontwerpaanbeveling van ECHA voor bijlage XIV.
- Advies over de ontwerpversie van de tweede CoRAP-bijwerking.
- Bijwerking van het handboek van besluiten.
- Zes plenaire vergaderingen van het MSC.

Comité risicobeoordeling

- Ten hoogste 55 RAC-adviezen over CLH-dossiers.
- Ten hoogste acht RAC-adviezen over beperkingsvoorstellen.
- Ten hoogste 20 RAC-adviezen over autorisatieaanvragen.
- Behandeling van verzoeken van de uitvoerend directeur (artikel 77, lid 3, onder c) van REACH).
- Bijwerken van de handleiding van conclusies en aanbevelingen van het RAC.
- Vier plenaire vergaderingen van het RAC.

Comité sociaaleconomische analyse

- Ten hoogste acht SEAC-adviezen over beperkingsvoorstellen.
- Ten hoogste 20 SEAC-adviezen over autorisatieaanvragen.
- Behandeling van verzoeken van de uitvoerend directeur (artikel 77, lid 3, onder c) van REACH).

- Bijwerken van de handleiding van conclusies en aanbevelingen van het SEAC.
- Vier plenaire vergaderingen van het SEAC.

Comité voor biociden

- Ten hoogste 50 adviezen over werkzame stoffen.
- Ten hoogste 30 adviezen over technische en wetenschappelijke aangelegenheden in verband met het proces van wederzijdse erkenning.
- Vijf plenaire vergaderingen van BPC en ten hoogste vijf bijeenkomsten van elke permanente werkgroep.

Forum

- Definitief rapport over het derde gecoördineerde handhavingsproject, indien verlenging gepland is.
- Prioriteren en bereiken van onderlinge overeenstemming over prioriteiten voor gezamenlijke handhavingsactiviteiten.
- Voorstel voor een nieuw project voor geharmoniseerde handhaving.
- Verbeterde IT-hulpmiddelen voor inspecteurs (RIPE en EIES).
- Versterkte en gerichte communicatie via contactpunten tussen ECHA, nationale handhavingsinstanties en bevoegde autoriteiten van lidstaten teneinde besluiten van ECHA te bekrachtigen, die verder wordt bevorderd door een Interlinkworkshop van het Forum.
- Onderlinge overeenstemming over prioriteiten voor gezamenlijke handhavingsactiviteiten.
- Tijdig advies over de handhaafbaarheid van voorgestelde beperkingen voor stoffen, in samenwerking met het RAC en het SEAC.
- Grotere transparantie van de werkzaamheden van het Forum doordat op de ECHA-website meer informatie over de activiteiten wordt gepubliceerd.
- Train the trainers-evenement.
- Erkende belangenorganisaties uitnodigen voor het open gedeelte van de jaarlijkse vergadering van het Forum.
- Bijdragen aan de ontwikkeling van handhavingsindicatoren voor REACH en CLP.

2.2. Kamer van beroep (activiteit 9)

De kamer van beroep werd krachtens de REACH-verordening ingesteld om belanghebbende partijen de mogelijkheid van juridisch beroep te bieden. De kamer behandelt en doet uitspraak in beroepszaken tegen bepaalde besluiten van het Agentschap⁸. Sinds september 2013 is de kamer van beroep ook bevoegd voor beroepszaken tegen bepaalde besluiten van het Agentschap die krachtens de nieuwe Biocidenverordening (BPR) zijn genomen.⁹

1. Hoogtepunten van het jaar

De eerste beroepszaken aangaande de BPR kunnen al in 2014 voor de kamer van beroep worden gebracht. De nieuwe taken van de kamer van beroep vereisen een capaciteitsopbouw in dit nieuwe bevoegdheidsgebied, zodat de kamer in staat is binnen een redelijke termijn uitspraak te doen in alle ingestelde beroepszaken. Er zal verder worden gegaan met de bewustmaking van belanghebbenden van de werkingssfeer van beroepszaken en de beroepsprocedure krachtens de Biocidenverordening.

De tweede uiterste registratiedatum (eind mei 2013) leidde tot een klein aantal afwijzingen op basis van de technische volledigheidscntrole. Het aantal besluiten tot intrekking van het registratienummer ten gevolge van het niet betalen van de correcte registratievergoeding is daarentegen toegenomen. Deze besluiten hebben eind 2013 tot meerdere beroepszaken geleid die in 2014 door de kamer van beroep zullen worden behandeld.

Er wordt een groot aantal besluiten naar aanleiding van dossier- en stoffenbeoordelingen voorzien die kunnen leiden tot wetenschappelijk en wettelijk ingewikkelde beroepszaken. Met name de eerste beroepszaken tegen besluiten naar aanleiding van stoffenbeoordelingen worden in 2014 verwacht. Dergelijke beroepszaken kunnen specifieke uitdagingen betekenen voor het werk van de kamer van beroep. Zo bestaat de kans dat meerdere registranten tegen hetzelfde besluit van ECHA in beroep gaan of dat besluiten van ECHA aangaande wetenschappelijke kwesties worden aangevochten.

Uitspraken in beroepszaken kunnen meer duidelijkheid geven over bepaalde aspecten van de REACH-verordening en de Biocidenverordening die voor meerdere uitleg vatbaar zijn. Door bepaalde uitleggingsvragen te verduidelijken kunnen deze besluiten bijdragen tot een verhoging van de kwaliteit van de gegevens die door de industrie voor registratiedoeleinden worden ingediend.

De kamer van beroep blijft de definitieve besluiten, aankondigingen van beroepszaken, en besluiten over vertrouwelijkheidsverzoeken en aanvragen om in te grijpen publiceren. Bovendien verbindt de kamer er zich nog steeds toe de beroepsprocedure en de werkzaamheden van de kamer van beroep aan belanghebbenden toe te lichten. Op die manier tracht de kamer van beroep te verzekeren dat alle belanghebbenden de kamer als onafhankelijk en onpartijdig beschouwen.

Aangezien de kamer van beroep geen controle heeft over de werklust in termen van aantal ontvangen beroepszaken, moet ze voldoende flexibel en creatief zijn om de druk aan te kunnen en tegelijkertijd zonder onnodige vertraging besluiten van hoge kwaliteit te nemen. Bijgevolg moet de kamer van beroep haar werkmethoden herzien, zodat ze zijn afgestemd op de veranderende eisen die aan de kamer worden gesteld.

⁸ REACH artikel 91.

⁹ BPR artikel 77.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Door de kamer van beroep worden zonder onnodige vertraging besluiten van hoge kwaliteit genomen.
2. De beroepsprocedure en daarmee verband houdende communicatie wordt op een efficiënte manier beheerd.

Prestatie-indicatoren en doelstellingen

Indicator	Doelstelling in 2014	Controlemiddelen en - frequentie
Percentage definitieve uitspraken dat wordt gedaan binnen 90 werkdagen na afsluiting van de schriftelijke of mondelinge behandeling.	90 %	Jaarverslag van de kamer van beroep

3. Belangrijkste resultaten

- Ten hoogste 15 definitieve uitspraken gedaan.
- Waar nodig procedurele uitspraken gedaan.
- Een flink aantal besluiten van hoge kwaliteit online gepubliceerd.
- Doelmatige (d.w.z. heldere, correcte en tijdige) communicatie gevoerd met de (potentiële) partijen over beroepsprocedures.

2.3. Communicatie (activiteit 10)

Het belangrijkste doel van de communicatieactiviteiten van ECHA is de goede reputatie van het Agentschap in stand houden door de registranten en het grote publiek correcte en tijdige informatie te verstrekken, en het werk van het Agentschap op evenwichtige wijze in de gespecialiseerde en algemene media publiceren. Deze externe communicatie wordt aangevuld met de interne communicatie van ECHA via ECHANet (het intranet van ECHA) en speciale informatiesessies voor het personeel. Het personeel volledig op de hoogte en betrokken houden is van essentieel belang voor de goede werking van een Europese regelgevingsinstantie van ECHA's omvang.

1. Hoogtepunten van het jaar

In 2014 wil ECHA zich op de toekomst voorbereiden door enkele belangrijke communicatie-instrumenten (bv. de website en intranet) verder te verbeteren en door de nodige capaciteit op te bouwen om nieuwe en specifieke doelgroepen te bereiken en hen te informeren over hun rechten, verantwoordelijkheden en kansen onder de nieuwe EU-wetgeving inzake chemische stoffen. Belangrijke doelgroepen zijn onder andere ondernemingen die onder de Biocidenverordening en de herschikte PIC-verordening vallen, kleine ondernemingen die zich voorbereiden op de REACH-registratietermijn van 2018, downstreamgebruikers, consumenten, werknemers, detailhandelaars en de wetenschappelijke gemeenschap.

ECHA zal ook voortbouwen op zijn betrekkingen met erkende belangenorganisaties zodat hun standpunten worden gehoord, hun deskundigheid wordt aangewend en het Agentschap met hen samenwerkt om in wederzijds belang het publiek te bereiken.

Een andere uitdaging is de informatie over chemische stoffen en besluiten die via de website van ECHA wordt verspreid nog bruikbaar te maken. ECHA zal bijgevolg de manier waarop informatie over chemische stoffen wordt aangeboden, gezocht en opgevraagd verbeteren, zodat meer mensen er toegang toe hebben. Dit is een project van lange adem dat in 2014 zal aanvangen en in 2015 tot veranderingen aan de website zal leiden. ECHA zal ook de zichtbaarheid van zijn besluiten op de website verbeteren. De inwerkingtreding van de PIC-verordening en de verdere invoering van nieuwe indieningsmogelijkheden voor leveranciers van biociden vereist gerichte communicatie voor registranten.

Aangezien de regels van de CLP-verordening voor indeling en etikettering vanaf 1 juni 2015 verplicht worden voor mengsels, is ECHA in 2014 van plan om samen met relevante belangenorganisaties uit de industrie en partnerinstanties gerichte bewustmakingsactiviteiten voor te bereiden die gericht zijn op formuleerders van mengsels en in het bijzonder kmo's.

Daarnaast moedigt ECHA gezamenlijke bewustmakingsacties met de industrie en de lidstaten aan om de industrie bewust te maken van haar taak om informatie te verstrekken aan downstreamgebruikers in de hele toeleveringsketen. Hiervoor wordt lering getrokken uit de ontvangen bijgewerkte veiligheidsinformatiebladen met blootstellingsscenario's voor stoffen die vóór de termijn van 2013 zijn geregistreerd. Daarnaast wordt er gebruik gemaakt van de bijgewerkte richtsnoer voor downstreamgebruikers en het ermee gepaard gaande werk binnen ENES.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. ECHA communiceert op doeltreffende wijze, zo nodig in 23 EU-talen, met externe doelgroepen en profiteert van juiste en proportionele aandacht in de media.
2. Erkende belanghebbenden worden betrokken bij het werk van ECHA en zijn tevreden over het feit dat hun standpunten worden gehoord en in aanmerking worden genomen.
3. De medewerkers van ECHA zijn goed geïnformeerd en hebben het gevoel dat ze erbij horen en een gemeenschappelijk bedrijfsdoel nastreven.

Prestatie-indicatoren en doelstellingen

Indicator	Doelstelling in 2014	Controlemiddelen en -frequentie
Mate van tevredenheid van lezers over de schriftelijke output van ECHA, inclusief de beschikbare talen (website, e-nieuws, nieuwsbrief, persberichten, nieuwsflashes), wat betreft tijdigheid, inhoud en bruikbaarheid.	Hoog	Jaarlijkse feedback van lezers en enquêtes
Mate van tevredenheid van erkende belanghebbenden over de informatie die ze ontvangen en hun betrokkenheid bij ECHA.	Hoog	Jaarlijkse enquête, feedback over evenementen, feedback over de beoordeling van aanvragen
Mate van tevredenheid van personeel over interne communicatie.	Hoog	Jaarlijkse interne enquête over communicatie

3. Belangrijkste resultaten

- Ten hoogste 100 communicatie-uitingen in 23 talen (documenten, webpagina's, enz.).
- Gecoördineerde communicatieactiviteiten voor specifieke doelgroepen, bv. kleine ondernemingen, downstreamgebruikers, consumenten, werknemers, detailhandelaars en academische instellingen, om hen bewust te maken van hun rechten, verantwoordelijkheden en kansen onder de wetgeving. Sommige van deze activiteiten kunnen gezamenlijk worden verricht met EU-partners, lidstaten en erkende belangenorganisaties.
- Harmonisatie van CLP-kennisgevingen verder bevorderd.
- Gezamenlijke bewustmakingsactiviteiten met industrie en lidstaten rond de door REACH en CLP opgelegde verplichtingen voor downstreamgebruikers.
- Bewustmakingscampagne voor registranten onder PIC en nadere gerichte informatie aan registranten in de biocidensector.

-
- Ten hoogste 25 persberichten uitgegeven en een persconferentie georganiseerd voor de media.
 - Ten hoogste 50 nieuwsflashes, 50 wekelijkse e-nieuwsbulletins en één tweemaandelijks nieuwsbrief uitgebracht.
 - Ten hoogste zes webinars en vier korte video's gepubliceerd voor het algemene publiek.
 - Ten hoogste twee partnerdagen, één workshop voor erkende belangenorganisaties en ad-hoc evenementen voor belanghebbenden gehouden.
 - Een tweemaandelijks update voor erkende belangenorganisaties gepubliceerd.
 - Interne informatie dagelijks voor medewerkers op het intranet en interne informatieschermen geplaatst. Interne bedrijfswebsite herbouwd en gelanceerd.
 - Enquêtes gehouden om de tevredenheid te polsen of ervaringen van belanghebbenden te vernemen (bv. enquête over tevredenheid van belanghebbenden, lezersenquête, websitegebruikersenquête, enquête over interne communicatie en een enquête onder registranten).

2.4. Internationale samenwerking (activiteit 11)

Op verzoek van de Europese Commissie richt ECHA zijn inspanningen op het gebied van internationale samenwerking op het harmoniseren van hulpmiddelen en benaderingen voor het beheer van chemische stoffen. De handel in chemische stoffen is van nature internationaal, zodat de wisselwerking met internationale partners automatisch synergieën doet ontstaan voor zowel autoriteiten als de Europese industrie.

Een van de belangrijkste platformen van het Agentschap voor internationale samenwerking is de OESO en, in mindere mate, de Verenigde Naties. Op die manier kan ECHA de huidige stand van zaken overzien, op veranderingen in het internationale beheer van chemische stoffen anticiperen en ervoor zorgen dat de doelstellingen van de REACH-, CLP-, biociden- en PIC-verordening in een globale context worden beschouwd. Dankzij de samenwerking in internationale organisaties vervult ECHA een erkende rol op het gebied van het internationale beheer van de veiligheid van chemische stoffen. Bovendien krijgt het Agentschap zo de kans om zijn kennis met internationale partners te delen en om op zijn beurt van deze partners te leren op de gebieden waar zij meer ervaring hebben. Het Agentschap richt zich vooral op de ontwikkeling van geharmoniseerde adviezen, richtsnoeren en hulpmiddelen voor de beoordeling van de gevaren en de blootstelling. Het ontwikkelen van modellen voor de rapportage en uitwisseling van gegevens en het online ter beschikking stellen van informatie over eigenschappen van chemische stoffen is ook een prioriteit.

ECHA onderhoudt in het kader van bestaande samenwerkingsovereenkomsten een constante dialoog met belangrijke vergelijkbare regelgevingsinstanties in Australië, Canada, Japan en de VS.

1. Hoogtepunten van het jaar

In 2014 zal de ontwikkeling van modellen en hulpmiddelen voor OESO-activiteiten volop worden voortgezet. Op het vlak van IUCLID houdt het voorbereidende werk voor IUCLID 6 (zie activiteit 6) een nauwe samenwerking met het IUCLID-deskundigenteam van de OESO in. De activiteit ter ondersteuning van de geharmoniseerde modellen van de OESO, die de kern van IUCLID vormen, zal ook worden voortgezet met de verdere verbetering en ontwikkeling van modellen zoals door OESO-leden wordt voorgesteld.

Wat de QSAR Toolbox van de OESO betreft, zal de nadruk liggen op voorbereidingen voor de volgende fase van het Toolbox-project waarin de Toolbox toegankelijker zal worden gemaakt voor de gebruikers door de functionaliteiten ervan te verbeteren. Daarenboven zal de verdere tenuitvoerlegging van routes voor ongewenste effecten door het project worden ondersteund.

Het Agentschap wil ook, in nauwe samenwerking met de stuurgroep van de OESO, eChemPortal van de OESO verder ontwikkelen door nieuwe informatie over chemische stoffen afkomstig van ECHA (o.a. biociden) en van de leden van de OESO toe te voegen en door de toegang tot die gegevens te verbeteren. Een ander aandachtspunt is het werk van de OESO op het gebied van nanomaterialen.

De samenwerking met derde landen zal worden toegespitst op het werk op gebieden van wederzijds belang, zoals het prioriteren van chemische stoffen voor beoordeling en van beoordelingsmethoden, het delen van beste praktijken en het aanpakken van problemen met regelgevingsinstanties waarmee ECHA een partnerovereenkomst heeft afgesloten. Het Agentschap zal daarnaast de Europese Commissie wetenschappelijk en technisch ondersteunen bij haar internationale activiteiten in overeenstemming met het gezamenlijk overeengekomen werkplan. In 2014 zal de nadruk liggen op de afronding van het tweede capaciteitsopbouwproject voor begunstigden in kandidaat-lidstaten en

potentiële kandidaat-lidstaten onder het instrument voor pretoetredingssteun (IPA). Daarnaast levert ECHA een bijdrage aan het technische werk van het subcomité van de Verenigde Naties inzake het mondiaal geharmoniseerd systeem voor de indeling en etikettering van chemische stoffen (UN GHS). Op verzoek neemt ECHA bovendien deel aan het werk van de door het subcomité opgerichte correspondentiewerkgroepen. Tot slot zal het Agentschap informatieve presentaties blijven geven in landen buiten de Europese Unie.

Er is enige overlapping tussen de onder activiteit 7 beschreven activiteiten en deze activiteit, omdat veel van de wetenschappelijke ontwikkelingen zich op het internationale toneel en in het bijzonder in samenwerking met de OESO afspelen.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. De Commissie ontvangt hoogwaardige wetenschappelijke en technische ondersteuning voor haar internationale activiteiten, met name in multilaterale organen. ECHA draagt in het bijzonder bij aan OESO-activiteiten betreffende chemische stoffen met het doel de harmonisatie van benaderingen, formats en IT-hulpmiddelen te stimuleren teneinde meer synergieën tot stand te brengen en dubbel werk zo veel mogelijk te voorkomen.
2. ECHA ontwikkelt en onderhoudt zijn bilaterale betrekkingen inzake wetenschappelijke en technische samenwerking met belangrijke regelgevingsinstanties van derde landen die nuttig zijn voor de tenuitvoerlegging van REACH en CLP, en ondersteunt op effectieve en efficiënte wijze kandidaat-lidstaten en potentiële kandidaat-lidstaten binnen het kader van het IPA-programma.

Prestatie-indicatoren en doelstellingen

Indicator	Doelstelling in 2014	Controlemiddelen en - frequentie
Mate van tevredenheid van belanghebbende partijen (met inbegrip van de Commissie) over de internationale samenwerking van het Agentschap (met inbegrip van wetenschappelijke en administratieve ondersteuning van de Commissie).	Hoog	Jaarlijkse enquête

3. Belangrijkste resultaten

- OESO-projecten: informatie over C&L en biociden beschikbaar in eChemPortal. Eerste uitgave van de volgende versie van de QSAR Toolbox van de OESO aan ECHA en de OESO bezorgd.
- Verlening van wetenschappelijke en technische ondersteuning aan de Commissie voor onder andere UN GHS, onder meer door deelname aan en inbreng in UN GHS-vergaderingen.

-
- Voortgezette samenwerking met de regelgevingsinstanties in Australië, Canada, Japan en de VS waarmee ECHA samenwerkingsovereenkomsten heeft gesloten.
 - Capaciteitsopbouwactiviteiten gericht op kandidaat-lidstaten en potentiële kandidaat-lidstaten in het kader van het tweede IPA-project van ECHA, en uitwerking van een vervolgproject. Presentaties tijdens seminars/workshops/congressen in belangrijke derde landen (in persoon of via videoconferentie) en gastbezoeken door vertegenwoordigers van deze landen.

3. Management, organisatie en middelen

3.1. Management (activiteit 12)

ECHA wordt bestuurd door een 36 leden tellende raad van bestuur die wordt bijgestaan door een secretariaat dat onder leiding staat van de uitvoerend directeur. Bij het dagelijks bestuur wordt de uitvoerend directeur in zijn interne functie bijgestaan door het senior management (bestuurders). ECHA hanteert een op activiteiten en projecten gebaseerd management- en kwaliteitssysteem om zijn activiteiten in een hiërarchie- of matrixstructuur te organiseren. Het informatiebeheer balanceert tussen beginselen van openheid en veiligheid.

1. Hoogtepunten van het jaar

Het secretariaat van ECHA zal het werk van de raad van bestuur in de hoedanigheid van bestuurslichaam van het Agentschap efficiënt blijven ondersteunen. Met de steun van de werkgroepen vervult de raad van bestuur een belangrijke rol bij de tenuitvoerlegging van de vier strategische doelstellingen, met name door aan de hand van de goedkeuring van jaarlijkse werkprogramma's de uitvoering van het meerjarig werkprogramma 2014-2018 te vereenvoudigen. Andere belangrijke functies van de raad van bestuur zijn de goedkeuring van de begroting en het jaarverslag, en de goedkeuring en herziening van interne reglementen. Daarnaast volgt de raad van bestuur de prestaties van het Agentschap en de uitvoering van de strategische doelstellingen op de voet. Daartoe ontvangt de raad kwartaalverslagen van de uitvoerend directeur en verslagen van het secretariaat over specifieke onderwerpen.

ECHA blijft de banden met de bevoegde autoriteiten van de lidstaten en gemachtigde nationale instellingen aanhalen, en verbetert de communicatie en coördinatie door middel van informatie-uitwisseling, bezoeken en een jaarlijkse planningsvergadering met de directeuren van de bevoegde autoriteiten. In 2014 zal bijzondere aandacht gaan naar het onderhouden van de relaties met de instanties die verantwoordelijk zijn voor de Biocidenverordening en naar het uitbouwen van relaties met bevoegde nationale instanties uit hoofde van de PIC-verordening. ECHA zal de dialoog met belangrijke institutionele partners zoals de Europese Commissie, het Parlement en de Raad van Ministers gaande houden en blijven bijdragen aan het werk van het netwerk van Europese agentschappen.

In 2014 houdt ECHA ook een scherpe focus op het op allerhande wijzen ontwikkelen van de doeltreffendheid en efficiëntie van het Agentschap. Om de efficiëntie en doelmatigheid van de processen te verzekeren moet het Agentschap de voorbereiding voor de certificering volgens ISO 9001 onverwijld afronden. Dit zal het Agentschap een stap dichterbij de begeerde ISO 9001-certificering door een onafhankelijk orgaan brengen. ECHA legt hierbij de nadruk op een risicogebaseerde aanpak om onnodige controles in te perken. Aan de hand van audits en advisering zullen verbeteringsmogelijkheden worden vastgesteld en inefficiënties worden rechtgezet. De jaarlijkse planningcyclus omvat aanbevelingen die uit evaluaties en audits zijn afgeleid. Hierbij wordt ook de feedback van belanghebbenden in aanmerking genomen. Het informatiebeheer zal ook verder worden verbeterd om het proces te stroomlijnen en te integreren, en om de traceerbaarheid te waarborgen. De vastgelegde gegevens zullen beter worden beheerd zodat belangrijke informatie jarenlang kan worden bijgehouden en bekeken.

Het Agentschap verbindt zich ertoe relevante regelgeving en interne beleidslijnen, procedures en instructies na te leven door audits te verrichten, persoonsgegevens te

beschermen, belangenverklaringen van medewerkers, leden van de raad van bestuur en van de comités efficiënt te beheren, en door de veiligheid van vertrouwelijke persoonsgegevens en industriële informatie met een hoogwaardig beveiligingssysteem te beschermen. Tot slot moet de juridische deskundigheid continu worden gehandhaafd om de juridische kwaliteit van ECHA-besluiten te garanderen. ECHA hanteert bovendien een alomvattend bedrijfscontinuïteitssysteem.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Het Agentschap heeft een efficiënte en doeltreffende bedrijfsvoering die zorgt voor goede activiteitenplanning, toewijzing van middelen, beoordeling en beheer van risico's, veiligheid van het personeel, beveiliging van activa en informatie, alsook voor conformiteit en kwaliteit van de output.

Prestatie-indicatoren en doelstellingen

Indicator	Doelstelling in 2014	Controlemiddelen en - frequentie
Mate waarin wordt voldaan aan de ISO 9001-eisen voor kwaliteitsmanagementsystemen.	95 %	Beoordeling door kwaliteitsmanager
Percentage zeer belangrijke auditaanbevelingen dat wordt uitgevoerd binnen de gestelde termijn.	100 %	Jaarverslag van de interne auditor

3. Belangrijkste resultaten

- Vier vergaderingen van de raad van bestuur en bijeenkomsten van de desbetreffende werkgroepen georganiseerd om de raad in staat te stellen alle noodzakelijke besluiten te nemen.
- Ten minste één bijeenkomst voor lidstaten/MSCA-directeuren georganiseerd.
- Krachtige juridische ondersteuning verleend voor de opstelling van ECHA-besluiten en voor een doeltreffende verdediging daarvan.
- Herziene bedrijfscontinuïteitsplannen.
- Verslag van de veiligheidsmanager over de evolutie van de veiligheidsrisico's van het Agentschap met daarin een actieplan voor 2014-2018.
- Efficiëntie-audit/analyse van een of twee van de meest arbeidsintensieve processen.
- Start van de tenuitvoerlegging van EMAS of een gelijkwaardige milieunorm. Het register gegevensbescherming bevat alle verwerkingen van persoonsgegevens die door de functionaris voor gegevensbescherming zijn vastgesteld.
- Ten minste één vergadering van het netwerk van veiligheidsfunctionarissen georganiseerd.

- 100 besluiten over toegang tot documenten genomen (m.b.t. ongeveer 700 documenten).
- Voorafgaand auditverslag voor ISO 9001-certificering.
- Regelgevingsplannen en -verslagen opgesteld.

3.2. Financiën, aanbestedingen en boekhouding (activiteit 13)

De regels voor het financieel beheer van ECHA worden door de raad van bestuur van het Agentschap aangenomen na raadpleging van de Europese Commissie. Ze moeten in overeenstemming zijn met de verordening tot vaststelling van de financiële regels van toepassing op de algemene begroting van de Unie (financiële verordening)¹⁰. De middelen van de REACH-, biociden- en PIC-verordening moeten, ook in de boekhouding, van elkaar worden gescheiden.

1. Hoogtepunten van 2014

In 2014 zal de algemene nadruk van het financieel beheer van ECHA ook liggen op het waarborgen van een optimaal gebruik van de beschikbare financiële middelen in overeenstemming met de beginselen van zuinigheid, efficiëntie en doeltreffendheid.

Hoewel de tweede REACH-registratietermijn in 2013 afliep, moet in 2014 nog verdere follow-up worden gegeven aan de betreffende financiële en boekhoudkundige processen. Het eigen inkomen voor REACH/CLP-activiteiten in 2014 omvat vergoedingen die afkomstig zijn van autorisatieaanvragen, beroepszaken, bijkomende vergoedingen na controle van de kmo-status, administratieve bijdragen en rentebaten. In 2014 zal ook zorgvuldig toezicht worden gehouden op het gevestigde beleid inzake contante beleggingen en de algemene liquiditeitspositie. De financiële zelfvoorzienendheid voor de REACH/CLP-activiteiten blijft verzekerd door een verstandig beheer van de inkomsten en een strenge controle van de uitgaven.

2014 is het laatste jaar waarin REACH-activiteiten volledig zelfvoorzienend zullen zijn. In dit verband worden de nodige voorbereidingen getroffen om in 2015 een gemengde financieringsregeling voor REACH/CLP in te voeren, waarbij een deel van de uitgaven wordt gefinancierd met inkomsten uit vergoedingen en de rest wordt aangevuld door een EU-subsidie.

Een blijvende prioriteit is de controle op een correcte uitvoering van de verordeningen betreffende REACH-, CLP- en Biocidenvergoedingen. Daartoe zal de systematische controle van de juistheid van de verleende kmo-kortingen voor REACH-vergoedingen, en derhalve van de aan ECHA betaalde vergoedingen, even intensief worden gevoerd als in 2013. Wat de Biocidenverordening betreft, zal ECHA de bedrijven controleren die op basis van hun kmo-status een korting aanvragen en zal, afhankelijk van het aantal aanvragen, een deel van de middelen worden toegewezen aan kmo-controles met betrekking tot de Biocidenverordening. Bijgevolg zal deze activiteit nog steeds als prioriteit worden aangemerkt bij de toewijzing van middelen in het werkprogramma voor 2014.

Terwijl de financiering van de PIC-activiteiten volledig uit subsidies van de Europese Unie blijft komen, worden de Biocidenactiviteiten in toenemende mate door biocidenvergoedingen gefinancierd. Gezien de onzekerheid over de omvang van het eigen inkomen uit REACH/CLP- en biocidenactiviteiten zal ECHA maandelijks de inkomsten- en uitgavenraming doorlichten zodat eventuele tekorten aan de Commissie kunnen worden gemeld en gepaste maatregelen kunnen worden getroffen om de begroting weer in evenwicht te brengen.

Het Agentschap handhaaft de scheiding in zijn begrotings- en verslagleggingssystemen als noodzakelijke voorziening om de fondsen tussen de REACH-, biociden- en PIC-verordening te scheiden. Daarnaast waakt ECHA erover dat de overdracht binnen de

¹⁰ REACH artikel 99.

door de Europese Rekenkamer vastgelegde grenzen blijft, met uitzondering van operationele kosten voor meerjarige projecten.

Wat aanbestedingen en contracten betreft, zal ECHA een deel van zijn activiteiten ter ondersteuning van de uitvoering van het werkprogramma uitbesteden. Om ten aanzien hiervan passende contractuele overeenkomsten tot stand te kunnen brengen, moeten hoge eisen gesteld blijven worden aan de doelmatigheid van de aanbestedingsprocedures. Daarbij zal bijzondere aandacht gaan naar het meest efficiënte en zuinige gebruik van het grote aantal raamovereenkomsten van het Agentschap. Tot slot wordt er in 2014 een aanzienlijk aantal nieuwe aanbestedingen en nieuwe contracten verwacht.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Het Agentschap heeft een correct, gezond en efficiënt financieel beheer en de toepasselijke financiële voorschriften en regelingen worden nageleefd.
2. Kasreserves worden verstandig en zorgvuldig beheerd.
3. Het Agentschap beschikt over doeltreffende financiële systemen voor beheer en verslaglegging op basis van verschillende financieel gescheiden rechtsgrondslagen.

Prestatie-indicatoren en doelstellingen

Indicator	Doelstelling in 2014	Controlemiddelen en - frequentie
Aantal punten van voorbehoud in het jaarverslag van de Europese Rekenkamer met betrekking tot financiële en boekhoudkundige kwesties.	0	Verslagen van de Europese Rekenkamer/jaarlijks
Vastleggingspercentage (van de vastleggingskredieten aan het eind van het jaar).	97 %	Jaarverslag
Betalingspercentage (van de betalingskredieten aan het eind van het jaar).	80 %	Jaarverslag
Overdrachtspercentage (% van vastgelegde middelen dat wordt overgedragen naar 2015).	< 20 %	Jaarverslag
Geannuleerde overdracht van betalingskredieten uit 2013	< 5 %	Jaarverslag
Naleving van MB-richtsnoeren voor kasreserves (MB/62/2010 definitief).	100 %	Jaarverslag

3. Belangrijkste resultaten

- Stringent begrotings- en liquiditeitsbeheer.
 - Nauwlettend toezicht op en beheer van de kasreserves van het Agentschap.
 - Scheiding van fondsen in het kader van verschillende wetgeving.
 - 600 controles van de kmo-status van registranten.
 - Op activiteiten gebaseerde verslaglegging van uitgaven.
 - Follow-up en uitvoering van de begroting om het beoogde vastleggingspercentage te bereiken.
- Jaarrekening voor 2013 op tijd opgesteld.

3.3. Human resources en bedrijfsdiensten (activiteit 14)

ECHA moet zijn activiteiten verrichten in overeenstemming met de verordening tot vaststelling van het statuut van de ambtenaren en de regeling welke van toepassing is op de andere personeelsleden van de Europese Gemeenschappen. Alle medewerkers van ECHA moeten zich gedragen volgens de code van goed administratief gedrag van ECHA en met inachtneming van de door de Europese Ombudsman vastgelegde beginselen voor de openbare dienst voor EU-ambtenaren. Daarnaast is het management van ECHA verantwoordelijk voor de invoering van een sociaal en welzijnsbeleid, en de bijbehorende jaarlijkse actieplannen, om het welzijn van het personeel te vrijwaren.

1. Hoogtepunten van 2014

Human resources

Op het gebied van personeelsstrategie verschuift de focus nog steeds van groei naar verwezenlijking van een stabielere organisatieomgeving die effectief en efficiënt is en toch de flexibiliteit heeft om nieuwe taken aan te vangen en te integreren.

In 2014 zal de werkomgeving gebukt blijven gaan onder de huidige economische situatie in Europa en de gevolgen ervan voor de middelen van nationale en Europese overheidsdiensten. Daarnaast krijgt ECHA te maken met een inkrimping van zijn kaderpersoneel voor REACH en CLP.

In 2014 zal het personeelsbeleid van ECHA een antwoord bieden op de uitdagingen die gepaard gaan met het opbouwen van een duurzame werkomgeving waarin op een hoog niveau wordt gepresteerd en waar teamwerk, integratie en flexibiliteit van mensen wordt bevorderd; het afstemmen van leer-, opleidings- en ontwikkelingsactiviteiten om de prestaties van de individuele medewerkers en de organisatie te verbeteren; het verder ontplooiën van de huidige en toekomstige managers en leidinggevendenden in het proactief beïnvloeden, motiveren en sterker maken van medewerkers bij het verwezenlijken van de prioriteiten van het Agentschap; en het uitvoeren van de in 2013 opgezette initiatieven om medewerkers in dienst te houden.

Bedrijfsdiensten

Tot de taken van de bedrijfsdiensten behoort het beheer van de gebouwen, kantoreninfrastructuur en vergaderfaciliteiten van het Agentschap, de fysieke veiligheid, het organiseren van reizen en bijeenkomsten, en het verlenen van administratieve diensten zoals postregistratie, bevoorrading, archivering en bibliotheekbeheer. De doelstelling is te zorgen voor voldoende, goed onderhouden en beveiligde kantoren die een efficiënte en veilige werkomgeving bieden voor het personeel en die adequaat zijn toegerust voor vergader- en communicatiedoelinden ten behoeve van de organen en belanghebbenden van het Agentschap.

Voor de volledige ontplooiing van de biociden- en PIC-activiteiten zal de volledige capaciteit van de gebouwen en van de bedrijfsdiensten moeten worden benut. In navolging van de tendens van de voorbije jaren zal het aantal vergaderingen en virtuele diensten, zoals teleconferenties en webinars, nog verder toenemen. Naast het nodige onderhoud van het gebouw door de verhuurder staat in 2014 ook een modernisering van de technische elektriciteitsinfrastructuur op de agenda. Tot slot zal er in 2014 een evaluatie van de kantoor- en faciliteitsvereisten op lange termijn worden verricht ter ondersteuning van de komende besluitvorming over de toekomstige kantorenstrategie van ECHA.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Het Agentschap beschikt over voldoende deskundig personeel om het werkplan te kunnen uitvoeren en biedt het personeel een goed functionerende werkomgeving.
2. Het Agentschap heeft voldoende, beveiligde en veilige kantoren die het personeel een efficiënte en veilige werkomgeving bieden, alsmede goed functionerende vergaderfaciliteiten voor de organen van het Agentschap en externe bezoekers.

Prestatie-indicatoren en doelstellingen

Indicator	Doelstelling in 2014	Controlemiddelen en - frequentie
Percentage posten in het personeelsplan dat aan het eind van het jaar is opgevuld.	95 %	Intern jaarverslag
Verloop onder tijdelijke medewerkers.	< 5 %	Intern jaarverslag
Gemiddeld aantal opleidings- en ontwikkelingsdagen per personeelslid. ¹¹	10	Intern jaarverslag
Mate van tevredenheid van leden van comités, Forum en RvB over het functioneren van het conferentiecentrum.	Hoog	Jaarlijkse enquête
Mate van tevredenheid van het personeel over de bedrijfsdiensten.	Hoog	Jaarlijkse enquête

3. Belangrijkste resultaten

Human resources

- Loonkosten betaald voor vast personeel en andere betalingen gedaan aan personeel, gedetacheerde nationale deskundigen en stagiair(e)s (ongeveer 600 personen in totaal).
- Naar schatting 15 sollicitatieprocedures gestart.
- Naar schatting 30 aanwervingen afgerond.
- Gemiddeld 10 opleidingsdagen per personeelslid.
- Functioneringsgesprekken en herinschalingen voor ongeveer 550 vaste personeelsleden.
- Advies en bijstand over HR-zaken verleend aan personeel en management, met name over individuele rechten en welzijn.

¹¹ Inclusief opleiding ter plaatse.

- Uitkomsten van personeelsenquêtes van 2013 geanalyseerd en follow-upplannen ontwikkeld.
- Actieve ontwikkeling van processen en methoden voor personeels- en prestatiebeheer.

Bedrijfsdiensten

- Apparatuur, materialen en diensten tijdig aangeschaft via geëigende aanbestedingsprocedures.
- Reis- en verblijfskosten voor deelnemers van vergaderingen tijdig berekend en vergoed.
- Betrouwbare kantoorfaciliteiten.
- Goede ondersteuning voor vergaderingen en congressen.
- Goed functionerende audiovisuele apparatuur met goede technische ondersteuning.
- Efficiënte postdiensten.
- Goed georganiseerde en goed beheerde bibliotheek en archieven.
- Actuele en correcte inventaris van niet-IT-hulpmiddelen.

3.4. Informatie- en communicatietechnologie (activiteit 15)

De ICT-functie binnen het Agentschap bestrijkt een uitvoerig aantal diensten en ondersteunt uiteenlopende bedrijfsbehoeften. Het doel is een papierloze en beveiligde bedrijfsvoering waarbij aan de behoeften aan hulpmiddelen voor informatietechnologie (IT) wordt tegemoetgekomen.

1. Hoogtepunten van 2014

Het werkprogramma van ECHA voor 2014 richt zich onder meer op het leggen van de noodzakelijke fundamentele voor het succes van de vijfjarenstrategie van het Agentschap. In lijn hiermee zal ICT de in het afgelopen jaar voorbereide oplossingen ten uitvoer brengen met het oog op een grotere efficiëntie in de meeste REACH- en CLP-regelgevingsprocessen en in sommige belangrijke administratieve processen, in het bijzonder het personeelsbeheer. Nadat in 2013 het aanbestedingsproces voor een geïntegreerd personeelsbeheersysteem (HRMS) werd afgerond en met de werkzaamheden werd aangevangen, wordt de voornaamste verwezenlijking in 2014 het afronden van de eerste projectfase, waaronder de belangrijkste administratieve functies voor het beheer van personeelsgegevens, contracten, individuele rechten en tijdstoewijzing.

In 2014 zal ECHA in een beperkt aantal processen het geïntegreerde documentbeheersysteem testen dat het resultaat is van een in 2013 aangevangen project. Het gebruik van dit documentbeheersysteem zal verder worden uitgebreid naar alle stukken die door proceseigenaars als documenten worden geregistreerd. Tegelijkertijd zal het documentbeheersysteem, dat interne gebruikers bij ECHA op dit moment al gebruiken om documenten te bewerken, te publiceren, te bewaren en er samen aan te werken, volledig naar een geavanceerd platform worden gemigreerd. Dat zorgt ervoor dat er gewerkt kan worden aan de prestatie- en bedrijfscontinuïteitsaspecten die al in 2013 een ernstig knelpunt vormden voor het onderhoudsplatform.

Doordat ECHA steeds meer op IT steunt, moet zekerheid worden geboden dat de infrastructuur voldoende robuust is om grote incidenten of storingen te kunnen weerstaan. Daarom zal ECHA blijven investeren in een krachtigere, gebruiksvriendelijke en flexibele ICT-infrastructuur. Dit betekent in het bijzonder dat er naar geschikte IT-bedrijfscontinuïteitsoplossingen zal worden gezocht voor de nieuwe systemen ter ondersteuning van biociden en PIC.

Wat de operabiliteit en flexibiliteit in het beheer van de ICT-infrastructuur betreft, zal er in 2014 aandacht worden besteed aan het optimaliseren van het ICT-capaciteitsbeheer (m.a.w. een intelligent gebruik van de uitbestede hostingdiensten) en aan het opstellen van het toekomstige stappenplan naar een adequate infrastructuur ter ondersteuning van het strategische vijfjarenplan van het Agentschap, inclusief de bijbehorende inkrimping van middelen.

In 2014 zullen verscheidene IT-systemen met daarin vertrouwelijke bedrijfsinformatie op afstand toegankelijk zijn voor onder andere MSCA's. REACH IT, de centrale IUCLID-databanken, een portaal voor regelgevingsactiviteiten, R4BP 3 en het nieuwe IT-systeem voor PIC zullen toegankelijk zijn via een uniforme beveiligde oplossing voor connectiviteit op afstand. Om toegang te krijgen tot deze systemen moeten externe gebruikers aan een hele reeks herziene en uniforme beveiligingsvereisten voldoen die in 2013 door de raad van bestuur zijn goedgekeurd. Door deze toegenomen blootstelling aan internet moet ECHA mogelijke dreigingen constant nauwlettend in het oog houden. Het IT-beveiligingsrisicobeheer moet voortdurend worden verbeterd en mechanismen bevatten die alle IT-aspecten met een mogelijke invloed op de veiligheid bestrijken. In

2013 werkte ECHA aan een systematisatie van het IT-beveiligingsrisicobeheer dat in het geïntegreerd systeem voor kwaliteitsbeheer (IQMS) van het Agentschap is opgenomen. In 2014 zal deze integratie worden voltooid en geconsolideerd.

2. Doelstellingen en indicatoren

Doelstellingen

1. Ondersteuning van de administratieve processen en managementrapportage van ECHA met behulp van goed werkende IT-hulpmiddelen. ECHA maakt effectief gebruik van zijn informatie; door het personeel ontvangen, aangemaakte en gebruikte documenten en stukken worden naar behoren gecontroleerd.
2. De technische ICT-infrastructuur van het Agentschap functioneert met een hoog dienstverleningsniveau en de continuïteit, doelmatigheid en beveiliging van alle ondersteunde bedrijfsoperaties is maximaal.
3. Een IT-bedrijfscontinuïteitsplan heeft betrekking op de bedrijfskritische systemen voor de nieuwe wetgeving waarvoor ECHA sinds 2013 verantwoordelijk is: biociden, PIC en het geavanceerde platform voor intern documentbeheer en samenwerking.

Prestatie-indicatoren en doelstellingen

Indicator	Doelstelling in 2014	Controlemiddelen en - frequentie
Beschikbaarheid van bedrijfskritische systemen voor externe klanten (d.w.z. beschikbaarheid tijdens servicetijden).	Gemiddeld 98 %	Statistieken van gegevenscentrum
Mate van tevredenheid van interne gebruikers over de IT-diensten wat betreft de verhouding personeel/ondersteuning.	Hoog	Jaarlijkse enquête onder klanten en ad-hocfeedback
Bedrijfskritische systemen waarvoor in het bedrijfscontinuïteitsplan oplossingen zijn voorzien waarbij externe gegevenscentra zijn betrokken.	Uitbreiding van twee bedrijfskritische systemen: R4BP 3, IT-systemen voor PIC en het platform voor intern documentbeheer en samenwerking	Intern jaarverslag

3. Belangrijkste resultaten

- Eerste module van het HRMS met betrekking tot de belangrijkste administratieve functies.
- Een documentbeheersysteem ter ondersteuning van het beleid van ECHA inzake controle op documenten en stukken.
- R4BP 3, het IT-systeem voor PIC en de interne documentbeheersystemen behoren tot de IT-bedrijfscontinuïteitsoplossingen. Het toekomstige stappenplan naar een geschikte en duurzame ICT-infrastructuur voor de vijfjarenstrategie van het Agentschap is opgesteld en is voldoende compatibel gebleken met de financiële vooruitzichten.
- Het IT-beveiligingsrisicobeheer is geconsolideerd en in het IQMS van het Agentschap geïntegreerd.

4. Risico's voor het Agentschap

ECHA voert jaarlijks een risicobeoordeling uit om de mogelijke gebeurtenissen die de doelstellingen uit het werkprogramma in gevaar kunnen brengen te identificeren, beoordelen en beheersen. Op basis van deze beoordeling heeft het management van ECHA de volgende belangrijkste risico's geïdentificeerd.

De biociden- en PIC-verordening brengen voor ECHA nieuwe verplichtingen en taken met zich mee. Met het oog op het krappe tijdschema, de verscheidenheid en complexiteit van nieuwe taken en de beperkte financiële middelen voor het goed voorbereiden van alle biociden- en PIC-werkzaamheden, waaronder de ontwikkeling van IT-hulpmiddelen, slaagt ECHA er mogelijk niet in alle biocidendoelstellingen te verwezenlijken en ondervindt het mogelijk moeilijkheden bij de opstart van de PIC-activiteiten. Om deze risico's te ondervangen beschouwt ECHA een zorgvuldige prioriteitstelling als cruciaal voor een effectief projectbeheer van IT-projecten op het gebied van biociden en PIC. MSCA's zullen daarnaast ook hulp krijgen bij hun capaciteitsopbouw. Op personeelsvlak zal ECHA flexibel moeten omspringen met interne overplaatsingen indien de inkomsten uit biocidenvergoedingen niet zouden volstaan voor de nieuw aangeworven medewerkers.

Een aantal doelstellingen van het werkprogramma hangt sterk af van het IT-governancesysteem en de IT-infrastructuur. De IT-systemen houden rechtstreeks verband met de vierde strategische doelstelling van ECHA, namelijk "het efficiënt en effectief vervullen van bestaande en nieuwe wetgevende taken, rekening houdend met de komende inkrimping van middelen". In 2014 zou een groot aantal ambitieuze IT-projecten ter ondersteuning van werkstromen moeten bijdragen tot verwezenlijking van de efficiëntiedoelstellingen van ECHA. Deze ambitieuze planning voor 2013 en 2014 houdt het risico in van overlappende prioriteiten die de kwaliteit en/of tijdelijke oplevering van de projecten in het gedrang kunnen brengen. Dit kan vervolgens een negatieve invloed hebben op de efficiëntieplannen van het Agentschap. Om deze risico's te ondervangen streeft het Agentschap naar een nauwe samenwerking met interne en externe betrokken partijen en hanteert het realistische doelstellingen en verwachtingen via het IT-governancekader. Andere risicobeperkende maatregelen zijn een zorgvuldig projectbeheer binnen de IT-portfolio en een betere prioriteitstelling op bedrijfsniveau.

De tenuitvoerlegging van en communicatie over het SVHC-stappenplan tot 2020 zijn gebaseerd op de plannen die ECHA in 2013 uitwerkte en die de MSCA's en Commissie goedkeurden. 2014 wordt een belangrijk jaar om de fundamenten te leggen voor de tweede strategische doelstelling van ECHA ("het mobiliseren van instanties om informatie verstandig te gebruiken, zodat zorgwekkende chemische stoffen kunnen worden geïdentificeerd en aangepakt"), aan de hand van een overeenkomst tussen ECHA, de Commissie en de lidstaten over het uitvoeringsplan, de methoden en taakverdeling voor de verwezenlijking van de politieke doelstelling van het ambitieuze stappenplan tot 2020. Het Agentschap heeft externe risicofactoren vastgesteld die een mogelijke impact kunnen hebben op de plannen voor prioriteitstelling van een of meerdere derde partijen, waardoor een succesvolle start van de tenuitvoerlegging van het stappenplan in het gedrang komt. Teneinde dit risico in te perken zal ECHA nauw samenwerken met alle betrokken partijen en zal het de mijlpalen van het stappenplan voortdurend bewaken. ECHA kan echter niet in de plaats treden van de andere partners binnen het proces.

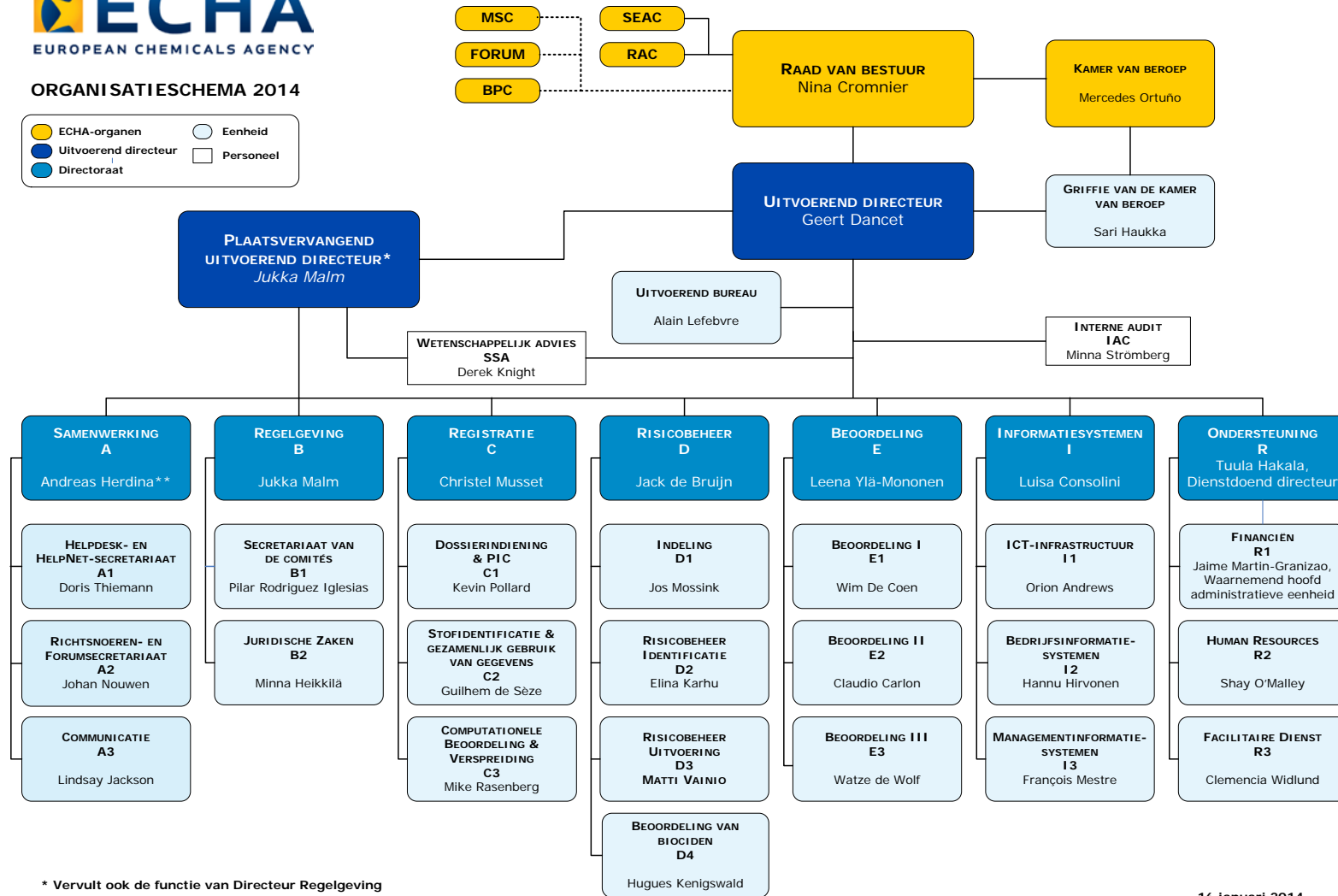
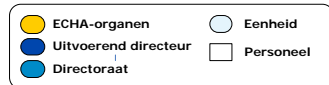
Omdat het Agentschap een groot volume vertrouwelijke bedrijfsinformatie verwerkt, is het kwetsbaar voor beveiligingsrisico's. Om deze risico's te ondervangen heeft het Agentschap verscheidene maatregelen getroffen, zoals een uniforme aanpak voor een beveiligde toegang tot IT-systemen op afstand, een verscherping van de beveiliging van het samenwerkingsplatform, en een constante verbetering van de interne beveiligingscontroles, met name op het vlak van toegangsbeheer en de vastlegging van een IT-beveiligingsbeheersysteem op basis van een risicogedreven aanpak.

BIJLAGE 1: Organisationschema ECHA 2014

MB/54/2013
Helsinki, 18.12.2013



ORGANISATIESCHEMA 2014



* Vervult ook de functie van Directeur Regelgeving

** Vervult ook de functie van KMO-ambassadeur

BIJLAGE 2: Uitgangscijfers

Belangrijkste drijvende factoren voor REACH- en CLP-activiteiten	Inschatting voor 2014
Binnenkomende dossiers	
Registratiedossiers (inclusief bijwerkingen)	5 800
Testvoorstellen	70
Verzoeken om vertrouwelijkheid	250
Toegang tot gegevens ouder dan 12 jaar	270
PPORD-kennisgevingen (inclusief verzoeken om verlenging)	300
Verzoeken om informatie	1 300
Geschillen over gegevensuitwisseling	3
Beperkingsvoorstellen (bijlage XV)	8
Waarvan door ECHA ontwikkelde beperkingsvoorstellen	3
Voorstellen voor geharmoniseerde indeling en etikettering (bijlage VI van de CLP-verordening)	70
Voorstellen voor identificatie als SVHC (bijlage XV) ¹²	30
Autorisatieaanvragen	20
Aanvragen voor alternatieve benaming	100
Stoffen in het CoRAP die in 2014 door lidstaten moeten worden beoordeeld	50

¹² Het werkelijke aantal binnenkomende SVHC-dossiers zal afhangen van het aantal verrichte RMO-analyses. Op verzoek van de Commissie zal ECHA maximaal vijf RMO's helpen voorbereiden.

Belangrijkste drijvende factoren voor REACH- en CLP-activiteiten	Inschatting voor 2014
ECHA-besluiten	
Besluiten inzake dossier- en stoffenbeoordeling	
- Testvoorstellen	200
- Nalevingscontroles	150
- Stoffenbeoordelingen	35
Besluiten over gegevensuitwisseling	3
Besluiten over volledigheidcontroles (negatief, d.w.z. afwijzingen)	190
Besluiten over verzoeken om vertrouwelijkheid (negatief)	50
Besluiten over PPORD	40
- Verzoeken om nadere informatie	30
- Om voorwaarden op te leggen	8
- Om verlengingen toe te staan	20
Besluiten over verzoeken om toegang tot documenten	100
Intrekkingen van registratienummers	40
Afwijzingen kmo-status	300

Belangrijkste drijvende factoren voor REACH- en CLP-activiteiten	Inschatting voor 2014
Overige	
Ingediende beroepschriften	20
Besluiten over beroepschriften	15
Ontwerp-CoRAP voor stoffen waarvoor beoordeling verplicht is	1
Aanbevelingen aan de Commissie voor de autorisatielijst	1
Te beantwoorden vragen (REACH, CLP, BPR en PIC, evenals respectieve IT-hulpmiddelen)	6 000
Follow-uponderzoeken dossierbeoordeling	300
Controles van kmo-status	600
Vergaderingen van de raad van bestuur	4
MSC-vergaderingen	6
RAC-vergaderingen	4

SEAC-vergaderingen	4
Vergaderingen van het Forum	3
Algemene vragen per telefoon of e-mail	600
Vragen van de pers	600
Persberichten en nieuwsflashes	75
Werving wegens verloop	25

Belangrijkste drijvende factoren voor biociden- en PIC-activiteiten	Inschatting voor 2014
Aantal werkzame stoffen die in het kader van het evaluatieprogramma moeten worden beoordeeld	50
Aantal nieuwe werkzame stoffen die voor ingediende aanvragen moeten worden beoordeeld vóór de inwerkingtreding	10
Aanvragen voor de goedkeuring van nieuwe werkzame stoffen	5
Aanvragen voor verlenging of herziening van de goedkeuring van werkzame stoffen	3
Aanvragen voor Unie-autorisatie	20
Aanvragen voor leveranciers van werkzame stoffen (artikel 95)	300
Aanvragen voor technische gelijkwaardigheid	50
Aanvragen voor chemische gelijkenis	100
Totaal aantal behandelde aanvragen	3 000
Controles van kmo-status	30
Beroepschriften	3
BPC-vergaderingen	5
BPC WG-vergaderingen	26
PIC-kennisgevingen	4 000
Nieuwe posten van tijdelijk functionaris/arbeidscontractant voor biociden	2
Nieuwe posten van tijdelijk functionaris/arbeidscontractant voor PIC	1

BIJLAGE 3: Geschatte middelen voor 2014

MB/54/2013
Helsinki, 18.12.2013

Bijlage 3: Activiteiten en geschatte middelen van ECHA in 2014*

	REACH					BIOCIDEN					PIC					ECHA (Totaal)				
	Personele middelen 2014				Begroting 2014	Personele middelen 2014				Begroting 2014	Personele middelen 2014				Begroting 2014	Personele middelen 2014				Begroting 2014
De nummering verwijst naar het WP 2012, niet naar de nummering in de begroting	AD	AST	CA	Totaal	Totaal	AD	AST	CA	Totaal	Totaal	AD	AST	CA	Totaal	Totaal	AD	AST	CA	Totaal	Totaal
Uitvoering van de regelgevingsprocedures (operationele begroting)																				
Activiteit 1: Registratie, gegevensuitwisseling en verspreiding	37	9	13	59	9 812 517	4	1	4	9	1 114 913				0	0	41	10	17	68	10 927 429
Activiteit 2: Beoordeling	75	13	5	93	16 965 628				0	0				0	0	75	13	5	93	16 965 628
Activiteit 3: Risicobeheer	35	5	5	45	7 763 826				0	0				0	0	35	5	5	45	7 763 826
Activiteit 4: Indeling en etikettering	14	2	2	18	2 834 611				0	0				0	0	14	2	2	18	2 834 611
Activiteit 5: Advisering en ondersteuning via richtsnoeren en helpdesk	20	8	5	33	5 261 671	1		1	2	341 448				0	13 790	21	8	6	35	5 616 909
Activiteit 6: IT-ondersteuning van werkzaamheden	29	11	4	44	19 533 296	1	1	1	3	696 538	1	1		2	565 979	31	13	5	49	20 795 812
Activiteit 7: Wetenschappelijke activiteiten en technische adviezen aan EU-instellingen en -organen	9	0	1	10	1 953 329				0	0				0	0	9	0	1	10	1 953 329
Organen en ondersteunende activiteiten van ECHA																				
Activiteit 8: Comités en Forum	22	7	5	34	6 740 746	3	2		5	1 180 131					17 100	25	9	5	39	7 937 977
Activiteit 9: Kamer van beroep	6	3	3	12	1 974 240	1			1	138 879					0	7	3	3	13	2 113 120
Activiteit 10: Communicatie	9	8	7	24	6 876 981		1	1	2	599 693					45 509	9	9	8	26	7 522 183
Activiteit 11: Internationale samenwerking	3			3	856 435				0	0					0	3	0	0	3	856 435
Management, organisatie en middelen																				
Activiteit 12: Management	26	16	6	48	9 667 896	1			1	374 464					0	27	16	6	49	10 042 361
Activiteiten 13-15: Organisatie en middelen (Titel II: Infrastructuur)	28	46	42	116	17 648 823	2	1	4	7	867 154		1		1	108 589	30	48	46	124	18 624 567
Personeelsuitgaven - REACH / CLP (alleen voor 2012)					0				0	0					0	0	0	0	0	0
Activiteit 16: Biociden						26	3	3	32	4 078 974						26	3	3	32	4 078 974
Activiteit 17: PIC											3	1		4	546 257	0	3	1	4	546 257
Totaal	313	128	98	539	107 890 000	39	9	14	62	9 392 194	1	5	1	7	1 297 224	353	142	113	608	118 579 418

* Deze tabel is niet rechtstreeks vergelijkbaar met de overeenkomstige tabel in het werkprogramma van het Agentschap voor 2013 omdat de regels voor de toewijzing van personeel aan de verschillende activiteiten zijn gewijzigd. Deze wijziging had tot doel de feitelijke situatie beter weer te geven. De middelen voor wetenschappelijk personeel zullen met name voor de beoordeling niet afnemen.

BIJLAGE 4: Aanbestedingsplan

MB/54/2013
Helsinki, 18.12.2013

WP-activiteit	Subactiviteit (indien van toepassing)	Onderwerp van de opdracht	Geraamde begroting in EUR	Voorlopig aanbestedingskanaal	Voorziene startdatum van aanbesteding	Voorziene datum voor contractondertekening
1.0: Registratie, gegevensuitwisseling en verspreiding	1.2. Verzoeken	Databank met spectrumgegevens - IT-advisering	10 000,00	FWC ECHA/2011/103	Q2	Q2
1.0: Registratie, gegevensuitwisseling en verspreiding	1.8. Specifieke activiteiten van act. 1	Rapporten over wetenschappelijke onderwerpen (SID)	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	Q2	Q2
1. Registratie, gegevensuitwisseling en verspreiding	1.9 CSA-programma	CSA voor complexe zaken	300 000,00	Open uitnodiging	Q2	Q4
2. Beoordeling	2.1. Dossierbeoordeling	Verzoeken om dienstverlening/wetenschappelijke diensten gericht op specifieke vraagstukken bij dossierbeoordeling (bv. gecoördineerd door beoordelingsfora)	100 000,00	FWC ECHA/2011/01 of onderhandelingsprocedures van geringe waarde	Q2	Q2-Q3

		en/of m.b.t. milieu- of volksgezondheidskw esties)				
3. Risicobeheer	3.1. Vorbereiding voor risicobeheer	Diensten ter ondersteuning van stofspectiek werk	50 000,00	FWC ECHA/2011/01	Q2	Q3-Q4
3. Risicobeheer	3.1. Vorbereiding voor risicobeheer	Screening van stoffen ten behoeve van risicobeheer	100 000,00	FWC ECHA/2011/01	Q2	Q4
3. Risicobeheer	3.4. Autorisatieaan vragen	Dosis- responsfuncties	50 000,00	FWC ECHA/2011/01	Q1	Q4

3. Risicobeheer	3.5 Beperkingen	Diensten ter ondersteuning van de Commissie	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	Q2	Q1-Q4
3. Risicobeheer	3.6 Activiteiten inzake horizontaal risicobeheer	Gezondheidsuitkomsten van chemische stoffen aan de hand van kwaliteitsgewogen levensjaren	50 000,00	FWC ECHA/2011/01 of onderhandelings procedure van geringe waarde	Q2	Q2
3. Risicobeheer	3.6. Activiteiten inzake horizontaal risicobeheer	Materiaalprojecten	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	Q2	Q4
3. Risicobeheer	3.6. Activiteiten inzake horizontaal risicobeheer	Project over raming van administratieve lasten	40 000,00	FWC ECHA/2011/01	Q2	Q3
3. Risicobeheer	3.6 Activiteiten inzake horizontaal risicobeheer	Project over vervangingskosten	80 000,00	FWC ECHA/2011/01	Q1	Q3
6. IT-ondersteuning van werkzaamheden	6.1 IT-projecten	SharePoint-diensten	6 000 000 - 8 000 000	Open uitnodiging	Q2	Q4

6. IT-ondersteuning van werkzaamheden	6.1 IT-projecten	Advisering ter plekke met Data Warehouse	2 500 000 - 3 000 000	HANSEL	Q2	Q4
6. IT-ondersteuning van werkzaamheden	6.1 IT-projecten	Verlening van IT-diensten voor aanvragen van ECHA	8 000 000 - 12 000 000	Open uitnodiging	Q2	Q4
6. IT-ondersteuning van werkzaamheden	6.1 IT-projecten	REACH-IT, IUCLID, CHESAR, informatieverbreiding, C&L, DIP, RIPE, Odyssey, ECM. Biociden, PIC.	9 650 000,00	FWC ECHA/2011/103, FWC ECHA/2012/150	Q1-Q3	Q1-Q4
6. IT-ondersteuning van werkzaamheden	6.2 Softwareonderhoud	SciSoft, Remedy, SharePoint, IT-tests	2 495 000,00	SACHA II FWC, HANSEL, FWC ECHA/2011/103	Q1-Q3	Q1-Q4
6. IT-ondersteuning van werkzaamheden	6.3 Software engineering	Hostingdiensten	1 447 000,00	FWC ECHA/2010/95N	Q1-Q3	Q1-Q4
10. Communicatie		Beheer en ontwikkeling van ECHA-website	271 200,00	FWC ECHA/2010/124	Q1	Q1

10. Communicatie		Ontwikkeling en beheer van intranet	54 240,00	FWC ECHA/2010/124	Q1	Q1
10. Communicatie		Productie van 3 video's	150 000,00	FWC ECHA/2011/111	Q1-Q3	Q1-Q4
10. Communicatie		Drukkerijdiensten	100 000,00	FWC ECHA/2011/183	Q1-Q4	Q1-Q4
10. Communicatie		Promotiemateriaal	30 000,00	ECHA/2010/66	Q1	Q4
10. Communicatie		Partnerdag, ASO-workshop, Schumandag	100 000,00	Onderhandelings procedures van geringe waarde	Q1	Q2
10. Communicatie		Mediamonitoring	76 000,00	FWC ECHA/2011/278	Q2	Q3
10. Communicatie		Onderzoeken	55 000,00	Onderhandelings procedure van geringe waarde	Q2	Q3
11. Internationale samenwerking	11.1 Coördinatie van internationale betrekkingen	Aanmaak van structuren voor complexe stoffen (UVCB) en om verkeerde invoeren in databanken m.b.t. de QSAR-	100 000,00	FWC ECHA/2011/01	Q2	Q3

		toolbox te corrigeren				
11. Internationale samenwerking	11.1 Coördinatie van internationale betrekkingen	QSAR-toolbox 2	300 000,00	FWC ECHA/2013/109	Q1	Q1
11. Internationale samenwerking	11.1 Coördinatie van internationale betrekkingen	eChemPortal - evolutief onderhoud	100 000,00	FWC ECHA/2011/103	Q1	Q1
11. Internationale samenwerking	11.1 Coördinatie van internationale betrekkingen	eChemPortal - evolutief onderhoud	100 000,00	FWC ECHA/2011/103	Q4	Q1/2015
12. Management	12.1 Planning van de strategie van het Agentschap	Specifieke advisering voor de planning en monitoring van de werkzaamheden en middelen van ECHA (1e fase) (inclusief de specificatie voor een PM-systeem)	85 000,00	FWC ECHA/2011/93	Q1	Q1

		(REACH en biociden)				
12. Management	12.3 Uitvoerend management verzorgen	IQMS-specifieke advisering (REACH en biociden)	495 000,00	FWC ECHA/2010/93	Q1	Q1
12. Management	12.3 Uitvoerend management verzorgen	Hulpmiddelen voor externe en interne samenwerking verzekeren (Fabasoft, Groupcamp)	85 000,00	SACHA II (DI-6820)	Q1	Q1
12. Management	12.3 Uitvoerend management verzorgen	Veranderingsmanagement advisering en ondersteuning (REACH en biociden)	20 000,00	Onderhandelingsprocedure van geringe waarde	Q1	Q1
12. Management	12.3 Uitvoerend management verzorgen	Advisering inzake het verbeteren van hulpmiddelen voor informatie- en kennisbeheer (SharePoint)	400 000,00	ECHA/2011/103	Q1	Q1

12. Management	12.3 Uitvoerend management verzorgen	Advisering voor efficiëntie (REACH en biociden)	140 000,00	FWC ABC3 (DIGIT) Lot 2	Q1	Q2
12. Management	12.5 Monitoring, verbeteringsmanagement en rapportage	Advisering voor interne audits (IT-beveiliging)	55 000,00	FWC ECHA/2010/93. Lot 4	Q2	Q3
12. Management	12.5 Monitoring, verbeteringsmanagement en rapportage	Certificering volgens ISO 1001 - voorafgaande audit en audit	60 000,00	Onderhandelings procedure van geringe waarde	Q1	Q1
		Totaalbedrag	40 388 440,00			

Het aanbestedingsplan omvat operationele kosten boven de 10 000 EUR door aanbestedingen van het Agentschap die voor 2014 zijn voorzien.

HOE KOM IK AAN EU-PUBLICATIES?**Gratis publicaties:**

- bij de EU Bookshop (<http://bookshop.europa.eu>);
- bij de vertegenwoordigingen en delegaties van de Europese Unie. Ga voor de contactgegevens naar <http://ec.europa.eu> of stuur een fax naar +352 2929-42758.

Betaalde publicaties:

- bij de EU Bookshop (<http://bookshop.europa.eu>).

Betaalde abonnementen (bv. jaarreeksen van het *Publicatieblad van de Europese Unie* en de jurisprudentie van het Hof van Justitie van de Europese Unie):

- via een van de verkoopkantoren van het Bureau voor publicaties van de Europese Unie (http://publications.europa.eu/others/agents/index_nl.htm).

EUROPEES AGENTSCHAP VOOR CHEMISCHE STOFFEN
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, FINLAND
ECHA.EUROPA.EU

ED-AH-13-101-NL-N - ISBN 978-92-9244-424-2 - ISSN: 1831-7421 - doi: 10.2823/81592



Publications Office