

Helsingi, 15. detsember 2011

Dokument: MB/56/2011 lõplik

**EUROOPA KEMIKAALIAMETI
2012. AASTA TÖÖPROGRAMM**

LÄBIVAADATUD VERSIOON

Sisukord

Lühendid

Sissejuhatus

ECHA ülesanded ja peamised eesmärgid 2012. aastal

1. Seadusandlike menetluste rakendamine

1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja teabe levitamine
2. tegevus. Hindamine
3. tegevus. Riskijuhtimine
4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine
5. tegevus. Juhendite ja kasutajatoe kaudu pakutav nõustamine ja abi
6. tegevus. Teaduslikud IT-vahendid
7. tegevus. ELi institutsioonide ja asutuste teaduslik ja tehniline nõustamine

2. ECHA organid ja valdkondadevaheline tegevus

8. tegevus. Komiteed ja foorum
9. tegevus. Apellatsiooninõukogu
10. tegevus. Teabevahetus
11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö

3. Juhtimine, organisatsioon ja vahendid

12. tegevus. Juhtimine
13. tegevus. Finants-, hanke- ja raamatupidamisküsimused
14. tegevus. Personal ja organisatsiooniteenused
15. tegevus. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia

4. 16. tegevus. Biotsiidid

5. 17. tegevus. Teabel põhinev eelnev nõusolek (PIC)

6. Ameti riskid

Lisad

1. lisa. ECHA organisatsioon 2012. aastal
2. lisa. Tööprogrammis kasutatud tegevustasandid
3. lisa. 2012. aastaks prognoositud vahendid
4. lisa. Hankekava

Lühendid

AD	administraator
AST	assistent
C & L	klassifitseerimine ja märgistamine
CA	lepinguline töötaja
Casper	valiku, prioriteetsuse määramise, hindamise ja aruandluse iseloomustav IT-rakendus (<i>IT Characterisation Application for Selection, Prioritisation, Evaluation and Reporting</i>)
CCH	vastavuse kontrollimine
Chesar	kemikaaliohutuse hindamise ja aruandluse vahend
CLH	ühtlustatud klassifitseerimine ja märgistamine
CLP	klassifitseerimine, märgistamine ja pakendamine
CMR	kantserogeenne, mutageenne või reproduktiivtoksiline aine
CoRAP	ühenduse plaan ainete hindamiseks
CSA	kemikaaliohutuse hindamine
CSR	kemikaaliohutuse aruanne
DCG	direktorite kontaktrühm
DG JRC	Euroopa Komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskus
DU	allkasutaja
ECA	Euroopa Kontrollikoda
ECHA	Euroopa Kemikaaliamet
eChemPortal	ülemaailmne kemikaaliteabe portaal
ECM	asutuse keskne sisuhaldus
EFSA	Euroopa Toiduohutusamet
EIES	elektroniline teabevahetussüsteem
EK	Euroopa Komisjon
EL	Euroopa Liit
EMAS	keskkonnajuhtimis- ja auditeerimissüsteem
EMP/EFTA	Euroopa Majanduspiirkond / Euroopa Vabakaubanduse Assotsiatsioon
ES	kokkupuutestsenaariumid
EU-OSHA	Euroopa Tööohutuse ja Töötervishoiu Agentuur
Forum	jõustamisalase teabe vahetamise foorum
HelpNet	REACH- ja CLP-kasutajatugede võrgustik
HR	personaliosakond
HRMS	inimressursside juhtimissüsteem
IDM	identifitseerimise haldussüsteem
IKT	info- ja kommunikatsioonitehnoloogia
IPA	ühinemiseelse abi rahastamisvahend
IQMS	terviklik kvaliteedijuhtimissüsteem
IR	nõutav teave
ISO	Rahvusvaheline Standardiorganisatsioon

IT	infotehnoloogia
IUCLID	rahvusvaheline unifitseeritud kemikaaliteabe andmebaas
IUPACi nimetus	keemilistele ühenditele nimetuse määramise süsteemne viis vastavalt Rahvusvahelise Puhta Keemia ja Rakenduskeemia Liidu (IUPAC) soovitudele
KKK	korduvad küsimused
KOM	Euroopa Komisjon
MB	haldusnõukogu
MS	liikmesriik
MSC	liikmesriikide komitee
MSCA	liikmesriigi pädev asutus
Odyssey	ECHA hindamisülesandeid toetav vahend
OECD	Majanduskoostöö ja Arengu Organisatsioon
PBT	püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline aine
PIC	nõusoleku saamise korda käsitlev Rotterdami konventsioon
PPORD	toote- ja tehnoloogiaalane uurimis- ja arendustegevus
PPP	taimekaitsevahendid
(Q)SAR	struktuuri-aktiivsuse (kvantitatiivne) seos
R4BP	biotsiidide register
RAC	riskihindamise komitee
REACH	kemikaalide registreerimine, hindamine, autoriseerimine ja piiramine
REACH-IT	REACH-määruse rakendamise keskne IT-tugisüsteem
RIPE	REACH-määruse jõustamise teabeportaal
RMO analüüs	parima riskijuhtimisvõimaluse analüüs
SAICM	kemikaalide kasutamise rahvusvaheline strateegiline lähenemisviis
SDS	ohutuskaart
SEAC	sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee
SIEF	andmete jagamise ja aineteabe vahetuse foorum
SNE	riigi lähetatud ekspert
SON	turvaametnike võrgustik
TA	ajutine teenistuja
TAIEX	partnerriikidele suunatud tehnilise abi ja teabevahetuse vahend
TP	katsete läbiviimiseks tehtud ettepanekud
VKE	väikesed ja keskmise suurusega ettevõtjad
VOA	väga ohtlik aine
WP	tööprogramm
ÜRO GHS	ÜRO ühtne ülemaailmne kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteem

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

Euroopa Kemikaaliameti tutvustus

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

REACH-süsteemi eesmärk on tagada inimeste tervise ja keskkonna hea kaitse, soodustada kemikaaliohtude hindamisel loomkatsete asemel alternatiivsete meetodite kasutamist, võimaldada ainete vaba liikumist ühtsel turul ning soodustada konkurentsivõimet ja uuenduslikkust. Praktilisest küljest oodatakse, et uue korra abil täidetakse lüngad teadmistes enne 1981. aastat Euroopas turustatud kemikaalide kohta, kiirendatakse ohutute ja uuenduslike kemikaalide turustamist ning tõhustatakse nende ainetega seotud riskide hindamist, eelkõige riskide tuvastamise ja piiramisega seotud tõendamiskohustuse üleandmisega ametiasutustelt ettevõtjatele. REACH-määruse edukas rakendamine nõuab hästitoimivat kemikaaliametit, kes suudab rangeid õiguspäraseid tähtaegu järgides koostada sõltumatuid ja kvaliteetseid ning teaduslikult põhjendatud arvamusi ning tagada õigusaktidega sätestatud tegevuse sujuvuse. REACH-määruse tõhusale kasutamisele aitavad aga kaasa ka ECHA institutsioonilised partnerid, eelkõige Euroopa Liidu liikmesriigid, Euroopa Parlament ja Euroopa Komisjon.

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

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

ECHA missioon

ECHA on ELi läbimurdelise kemikaaliõiguse rakendamisel regulatiivasutuste hulgas juhtiv jõud, mis teenib inimeste tervise ja keskkonna huve ning parandab innovatsiooni ja konkurentsivõimet.

ECHA aitab ettevõtjatel õigusakte täita, edendab kemikaalide ohutut kasutamist, annab kemikaale puuduvat teavet ning tegeleb probleemsete kemikaalidega.

ECHA visioon

ECHA soovib saada kemikaalide ohutuse alal maailma juhtivaks regulatiivasutuseks.

ECHA väärtused

Läbipaistvus

Kaasame oma tegevustesse aktiivselt regulatiivpartnereid ja sidusrühmi ning oleme otsuste tegemisel läbipaistvad. Oleme kergesti arusaadavad ja kättesaadavad.

Sõltumatus

Me ei sõltu välistest huvidest ning oleme oma otsuste tegemisel erapooletud. Paljude otsuste tegemisel konsulteerime eelnevalt avatuse põhimõttel üldsusega.

Usaldusväärsus

Meie otsused põhinevad teadusel ja on järjepidevad. Kõigi meie tegevuste nurgakivi on vastutus ja konfidentsiaalse teabe turvalisus.

Tõhusus

Oleme suunatud ja pühendunud oma eesmärkidele ning püüame alati kasutada oma ressursse nutikalt. Rakendame kõrgeid kvaliteedistandardeid ja peame kinni tähtaegadest.

Pühendumine heaolule

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

Sissejuhatus

Käesolevas tööprogrammis kirjeldatakse Euroopa Kemikaaliameti eesmärke aastal 2012, mis on ameti viies tegevusaasta. Käesolev tööprogramm põhineb 2012.–2014. aasta mitmeaastasel tööprogrammil, mille ECHA haldusnõukogu võttis pärast avalikku konsultatsiooni vastu 2011. aasta juunis. 17 tegevuseks liigendatud tööprogrammi ülesehituses järgitakse ECHA tegevuspõhise juhtimise meetodit. Iga tegevuse kohta on esitatud nii eesmärgid ja tulemused kui ka tulemuslikkuse näitajad, mille põhjal saavutusi hinnata.

2009. aasta juunis esitas Euroopa Komisjon (edaspidi „komisjon“) ettepaneku võtta vastu praegu Euroopa Parlamendis ja nõukogus teisel lugemisel olev määrus, milles käsitletakse biotsiidide turulelaskmist ja kasutamist¹. Kavandatud määrusega nähakse ECHA jaoks ette lisäülesanded, eeskätt teatavate biotsiidide autoriseerimistaotluste läbivaatamine alates 2013. aastast. Tänu sellele, et ECHA sai selleks juba enne õigusliku aluse jõustumist täiendavaid vahendeid, oli tal 2011. aastal võimalik alustada töötajate töölevõtmise menetlust, uurida oma IT-vahendite muutmist ja koguda määrust käsitlevaid eriteadmisi.

2011. aasta mais tegi komisjon ettepaneku ohtlike kemikaalide ekspordi ja impordi käsitleva PIC-määruse² ümbersõnastamiseks, mille Euroopa Parlament ja nõukogu võtavad eelduste kohaselt vastu esimesel lugemisel. Uuestisõnastatud määruse kohaselt antakse alates 2013. aastast ECHA-le üle Euroopa Komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskuse ülesanded ning seega oodatakse ECHA-lt taotluse korral komisjonile tehniliste ja teaduslike sisendandmete esitamist ja abi pakkumist. Peale selle kavatakse ECHA hakata enne kõnealuse õigusakti jõustumist valmistuma eksporditeatiste töötlemiseks, tingimusel et ta saab selleks vajalikud rahalised vahendid.

Haldusnõukogu võtab ECHA lõpliku eelarve ja ametikohtade loetelu vastu 2011. aasta detsembris pärast seda, kui eelarvepädevad asutused (Euroopa Ülemkogu ja Euroopa Parlament) on võtnud vastu Euroopa Liidu üldeelarve. Käesoleva tööprogrammi koostamise ajal ei olnud selge, kas ECHA-le määratakse 2006. aastal REACH-määruse finantselgituses REACHi ja CLP jaoks ette nähtud 20 uut ametikohta. Tööprogrammis tuginetakse aga eeldusele, et ECHA saab vajaliku personali 10 ajutise teenistuja ning 10 lepingulise töötaja näol. Kõnealuse inimressursiga seotud tegevused on esitatud kursiivis. ECHA lõplik eelarve põhineb aasta jooksul saadava lõivutulu ümberhindamisel. Kui kogutulud või lubatud töötajate arv erinevad märkimisväärselt praegustest hinnangutest, kohandatakse tööprogramm vastavalt sellele.

¹ KOM(2009) 267.

² Komisjoni 5. mai 2011. aasta ettepanek seoses Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 689/2008 (ohtlike kemikaalide ekspordi ja impordi kohta) ümbersõnastamisega.

ECHA 2012. aasta ülesanded ja peamised eesmärgid

Kõnealuse aasta esimene ülesanne on tagada ECHA valmisolek järgmiseks REACH-registreerimistähtajaks (31. mai 2013). See hõlmab ECHA kasutajatoe abi registreerijatele ning keskendumist registreerimisega seotud vajadusi käsitlevate juhiste ajakohastamisele. ECHA toetab juhtregistreerijaid, aidates neil koostada kvaliteetseid tehnilisi toimikuid ja kemikaaliohutuse aruandeid. Toimikute esitamise protsessi ja olemasolevaid vahendeid tuleb tõhustada ning teabevahetust ja teavitustegevust paremini suunata. Esimese registreerimistähtajaga seotud tagasiside näitas, et IT-süsteemid ja muud vahendid, mida ECHA registreerimisel kasutab, peavad valmis olema 2012. aastal, piisavalt varakult enne asjaomast tähtaega 2013. aastal.

Teise ülesandena peab ECHA vastama hindamisega seotud ootustele. Hindamine koos tööstusel lasuva vastutusega peaks tekitama ELi kodanikes kindlustunde, et tööstuse esitatavad registreerimistoimikud on kvaliteetsed ja vastavad nõuetele. Suur töökoormus kaasneb kõikide 2010. aasta faasiainete registreerimisel katsete läbiviimiseks tehtud ettepanekutega, mille hindamine peab olema lõpule viidud 1. detsembriks 2012. Võttes arvesse ECHA täheldatud vajadust parandada toimikute kvaliteeti, tuleb teha suuri edusamme suurtes kogustes toodetavate kemikaalide registreerimistoimikute nõuetele vastavuse kontrollimisel. Peale selle peab toimikute hindamine algama koos ühenduse esimese ainete hindamise plaani vastuvõtmisega ning ECHA peab aitama liikmesriikide pädevatel asutustel teha otsuseid teabe kohta, mida nõutakse esimese hinnatavate ainete rühma puhul.

Kolmas ülesanne on seotud autoriseerimise valdkonnaga, kus esimeste autoriseerimisele kuuluvate ainete loetellu kantud aineid käsitlevate taotluste esitamise lähenevad tähtajad toovad 2012. aastal tõenäoliselt kaasa palju suurema arvu taotlusi. Komisjon on seadnud ka poliitilise eesmärgi koostada aasta lõpuks kandidaatainete loetelu, mis sisaldab 136 väga ohtlikku ainet. Selle eesmärgi saavutamiseks peavad liikmesriigid ja komisjon tegema tihedat koostööd nende ainete identifitseerimiseks, mille puhul on vaja ECHA abi. Pikemas perspektiivis kantakse paljud sellised ained autoriseerimisele kuuluvate ainete loetellu.

ECHA neljas ülesanne on tagada oma valmisolek biotsiide käsitleva uue määruse prognoositud jõustumiseks 2013. aastal. Enne seda peab ECHA looma IT-süsteemid mitmesuguste biotsiide käsitlevate toimikute esitamiseks, moodustama ja rakendama tööle biotsiidide komitee ning võtma tööle ja koolitama teadlasi ja teisi eksperte mitut liiki toimikute töötlemiseks ja hindamiseks. Peale selle peab ECHA ette valmistama nii enda kui ka liikmesriikide kasutajatoed, et need suudaksid vastata tööstuse küsimustele; koostama tööstuse abistamiseks juhiseid, käsiraamatuid ja muid vahendeid ning käivitama teavituskampaania, et juhtida tööstuse, liikmesriikide pädevate asutuste ja muude sidusrühmade tähelepanu uuest õigusaktist tulenevatele kohustustele.

Viies, biotsiidide valdkonnaga sarnanev, ent on sellest vähem mahukas ülesanne, peaks tulenema eelnevalt teatatud nõusolekut käsitleva määruse (PIC-määruse) ümbersõnastamisest, mille kaudu EL rakendab Rotterdami konventsiooni. Ümbersõnastamisega antakse määruse tehnilise rakendamise ülesanded komisjonilt ootuspäraselt üle ECHA-le. Kuigi selle uue määruse mõju ECHA töökoormusele on palju väiksem kui biotsiidide määruisel, kaasnevad sellega siiski sarnased probleemid, sest asjaomase seadusandliku ettepaneku oodatava varasema vastuvõtmise korral on ettevalmistav etapp samuti lühike ning kattub teatud määral biotsiidide määruisega seotud ettevalmistustega.

Peale nimetatud viie prioriteetse valdkonna on ametil täita ka palju muid ülesandeid. Allpool loetletud peamised ülesanded on kas täiesti uued või aitavad tõhustada praegusi tegevusi.

- Viiakse lõpule esimeseks REACH-registreerimistähtjaks esitatud toimikutes sisalduvate kõikide konfidentsiaalsustaotluste läbivaatamine, et veenduda esitatud põhjenduste piisavuses; vastasel korral levitatakse asjaomast teavet võimalikult kiiresti avalikkusele.
- Komisjonile esitatakse arvamused mitme piiranguettepaneku kohta.
- Töötatakse välja üldised kriteeriumid selle kindlakstegemiseks, millal tuleb nõuda tööstuselt registreerimist või toodetes kasutatavate väga ohtlike ainete suhtes riskijuhtimismeetmete kehtestamist.
- Liikmesriike toetatakse väga ohtlike ainete samaväärselt ohtlike ainete (näiteks sisesekreetsioonisüsteemi kahjustavad ained ja PBT-taolised ained ning võimalikud sensibiliseerivate omadustega ained) kindlakstegemisel.
- Komisjonile esitatakse arvamused 2010. ja 2011. aastal saadud arvukate ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikute kohta, millega kaasneb riskihindamise komitee ja ECHA sekretariaadi töökoormuse märkimisväärne kasv seoses nimetatud arvamuste sõnastamisega.
- Ajakohastatakse juhiseid, nt REACHi alusel nõutava teabe ja kemikaaliohutuse hindamise kohta nanomaterjalide puhul.
- Tagatakse, et tööstuse esitatud andmeid sisaldav IT-süsteem on turvaline, tõhus ning võimaldab liikmesriikide pädevatele asutustele ja jõustamisasutustele kasutajasõbralikku juurdepääsu nende õiguslike kohustuste täitmiseks.
- Tehakse tööd esimes(t)e koostöölepingu(te) sõlmimiseks kolmandate riikidega, mis võimaldavad konfidentsiaalse teabe ja terviklike hinnangute vahetamist, et saavutada REACH-määrusega samaväärseid õigusakte rakendavate asutuste vaheline sünergia.
- ECHA annab oma panuse REACH-määruses sätestatud läbivaatamisse, mille komisjon peab lõpule viima 1. juuniks 2012, ning abistab komisjoni seoses võimalike järelmeetmetega.
- ECHA teeb kõik endast oleneva VKEdel võimalikult ulatuslikuks abistamiseks.

2012. aastal muutub ECHA ainulaadseks asutuseks, sest teda rahastatakse mitmest õigusjärgsest allikast. Prognooside kohaselt jõustuvad uued määrused ajal, mil ECHA REACH- ja CLP-määrusest tulenev töökoormus veel kasvab, seega ei saa uute ülesannete täitmiseks vajalikke töötajaid võtta praeguse personali hulgast. See ei vähenda ECHA soovi saavutada mitmesuguste õigusaktide rakendamisel suurim võimalik sünergia, et koormus nii tööstusele kui ka Euroopa maksumaksjale oleks võimalikult väike.

1. REACH- ja CLP-protsesside rakendamine

1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja teabe levitamine

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Registreerimine ja toimikute esitamine

REACH rajaneb põhimõttel, et ainega seotud riskide kindlakstegemise ja ohjamise eest vastutab ettevõtja, kes ainet toodab, impordib, turustab või kasutab. Ettevõtjad, kes toodavad või impordivad ainet vähemalt 1 tonni aastas, peavad selle kohustuse täitmise tõendamiseks esitama ECHA-le registreerimistoimiku. Seejärel kontrollib ECHA esitatud teabe terviklikkust ja registreerimistasu maksmist ning määrab siis registreerimisnumbri.

Registreerimiste arv peaks 2012. aastal kujunema tavapäraseks: prognooside kohaselt esitatakse toimikuid põhiliselt juba toimunud registreerimiste ajakohastamiseks ning vähemal määral faasiainete varaseks registreerimiseks nende ettevõtjate poolt, kelle suhtes kehtis hilisem registreerimistähtaeg (2013 või 2018), ning uute mittefaasiainete registreerimiseks. Ajakohastamine võib arvatavasti toimuda kas äriilistel või teaduslikel põhjustel, näiteks kui on muutunud registreeritud aine kogus või kasutusviis või on saadud uut teavet ainega kaasnevatest riskidest, või regulatiivsetel põhjustel, näiteks kui ECHA taotleb pärast vastavuskontrolli käsitlevat otsust või konfidentsiaalsustaotluse hindamist lisateavet. Peale selle võivad ettevõtjad 2011. aastal tehtud registreerijate nimede avaldamist käsitleva otsuse põhjal nõuda oma nime konfidentsiaalsena hoidmist, mis võib samuti kaasa tuua suure hulga ajakohastamisi, kuigi seda võimalust ei ole veel kvantifitseeritud. Lõpuks võidakse ka avastada, et vaheainetena registreeritud ained ei vasta leebematele teabe esitamise nõuetele, ning seega tuleb vastavaid toimikuid ajakohastada ja kanda neisse terviklikud registreerimisandmeid.

Üks oluline ECHA ees seisev ülesanne on valmistuda REACHi registreerimistähtajaks 2013. aastal. Sellega kaasnevad mitmesugused tegevused, sealhulgas kavandamiseks vajaliku turuteabe kogumine, registreerijatele nõu andmine kvaliteetsete tehniliste toimikute ja kemikaaliohutuse aruannete koostamiseks, toimikute esitamise menetluste ja olemasolevate vahendite tõhustamine ning lõpuks teabevahetus ja teavitustegevus.

Pärast 2010. aasta tähtaega täheldati, et komisjoni, ECHA ja tööstusharu organisatsioonide direktoreid koondaval direktorite kontaktrühmal oli edukate tulemuste saavutamisel tähtis roll ning seepärast otsustas direktorite kontaktrühm jätkata oma tegevust ka seoses järgmise tähtajaga. 2012. aastal on kontaktrühma põhiülesanne jälgida ja arutada käimasolevaid ettevalmistusi 2013. aasta tähtajaks ning ettevõtjate valmisolekut, samuti jätkata allkasutajate ning klassifitseerimis- ja märgistusandmikuga seotud tööd. Ühtlasi kinnitab direktorite kontaktrühm tööstuse kavatsused ained registreerida, võimaldades ECHA-l oma inim- ja tehnilisi ressursse paremini kavandada. Peale selle tegeleb direktorite kontaktrühm uute probleemsete küsimustega, kui selleks peaks tekkima vajadus.

2013. aastal prognoositakse väikeste ettevõtjate osakaalu kasvu registreerijate hulgas, kuid praegu ei ole teada, kas VKEdest registreerijate osakaal selle tulemusel 2010. aastaga võrreldes märkimisväärselt muutub. Sellega seoses muudab ECHA registreerimismenetlused ja tugimehhanismid võimalikult optimaalseks ning ajakohastab muu hulgas registreerimisjuhendit. Peale selle peavad 2012. aasta keskpaigaks olema kättesaadavad tööstusele suunatud nõuanded, juhised ja vahendid, eeskätt Chesar, et toetada tööstust ja eriti juhtregistreerijaid teises registreerimislaines kvaliteetsete kemikaaliohutuse aruannete esitamisel. Nimetatud vahendid töötatakse välja

kemikaaliohutuse hindamise täiustamiseks loodud ECHA programmi raames. Kui selleks avaldatakse soovi, on ECHA valmis pakkuma registreerijate abistamiseks ka konkreetset abi näiteks veebiseminaride või juhtregistreerijatele erialase toetuse pakkumise teel.

ECHA hakkab aktiivsemalt sõeluma vaheainete registreerimist, et tagada toimikute vastavus REACH-määruse artiklites 17 või 18 kehtestatud tingimustele. Nõutava teabe hulka vähendatakse üksnes juhul, kui aine kasutusviis on kooskõlas artikli 3 lõikes 15 sätestatud vaheaine kasutamisega ning kui kohaldatakse rangelt kontrollitud tingimusi. Ainete põhjendamatu vaheainena registreerimise tulemusel jääb saamata riskide ohjamiseks vajalik teave. Peale selle võib selle tulemuseks olla aine prioriteetsuse vähenemine väga ohtliku aina kandidaatainete loetelusse kandmisel, kandidaatainete loetellu kuuluvate ainete põhjendamatult madal prioriteetsus seoses täiendava riskijuhtimisega ning XIV lisas sisalduvate ainete kasutusviiside suhtes põhjendamatu erandi tegemine autoriseerimisnõudest. Seepärast kontrollib ECHA, et asjaomast ainet kasutatakse tõepoolest vaheainena või et selle suhtes kohaldatakse rangelt kontrollitud tingimusi. Vajaduse korral palutakse registreerijal esitada olemasolevad andmed tingimuste täitmise tõendamiseks. Liikmesriikide pädevatel asutustel ja jõustamisasutustel palutakse asuda tegevusse juhul, kui selline teabevahetus toimub nende riigis asuvate registreerijatega, et tagada jõustamise meetmete võtmine juhul, kui vaheaineks liigitamise tingimused ei ole täidetud. Kui REACH-määruse artiklis 17 või 18 kehtestatud tingimused ei ole täidetud, saab tugineda ka vastavuskontrolli käsitlevatele otsustele, et tagada toimiku vastavus tavapäraselt nõutavale teabele.

2012. aastal jätkab ECHA kõikide toimikute esitamise menetluste tõhustamist. Täpsemalt kavatakse lisada REACH-IT-i kõik autoriseerimistaotlused ja taotlused alternatiivse keemilise nimetuse kasutamiseks CLP-määruse artikli 24 kohaselt.

Andmete jagamine ja aine identifitseerimine

Mittevajalike loomkatsete vältimiseks ja registreerijate kulude vähendamiseks esitavad sama ainet tootvad või importivad ettevõtjad oma registreerimistoimiku ühiselt, olles eelnevalt jaganud omavahel andmeid ja teinud koos kindlaks vajaduse viia läbi lisakatseid. REACH-määrus võimaldab registreerijatel kasutada ka nn analoogmeetodit, st ennustada oma aine omadusi ja mõju teise samasse rühma kuuluva aine omaduste ja mõju põhjal. Edukas ühine registreerimine, korrektne andmete jagamine ja analoogmeetodi asjakohane kasutamine on võimalik üksnes siis, kui kõik osapooled saavad selgelt aru aine identifitseerimisest REACHi alusel. Tegelikult on aine õige identifitseerimine kõikide REACH- ja CLP-protsesside alus, kuna mõlemad määrused tuginevad aine mõistele.

Ootuste kohaselt jätkub 2012. aastal aktiivne tegevus seoses ainete identifitseerimisega, sest esimeseks tähtjaks registreeritud aineid identifitseerivaid andmeid hakatakse muude REACH-protsesside kaudu kontrollima. Näiteks saab teatava aine suhtes katsete läbiviimiseks tehtud ettepanekuid hinnata üksnes siis, kui aine on registreerimistoimikus identifitseeritud. Ainete identifitseerimise järjepidevuse tagamiseks kõikides REACH- ja CLP-protsessides vaatab ECHA kõik menetlused aine identifitseerimise seisukohalt läbi, dokumenteerib selle lähenemisviisi ning ajakohastab vajaduse korral juhiseid. Kui see on asjakohane, aitab ECHA ettevõtjate ühendusi ja registreerijaid, selgitades nende ainete identifitseerimist seoses 2013. aasta registreerimisega.

Lisaks ainete identifitseerimisele eeldatakse, et oma registreerimistoimikuid 2013. aasta tähtjaks aktiivselt ette valmistavad ettevõtjad tegelevad ka andmete jagamisega ja peavad läbirääkimisi kulude jaotamise üle. ECHA toetab neid protsesse 2010. aastal saadud kogemuste põhjal, et hõlbustada kõikide osapoolte arusaamist REACH-määrusest tulenevatest nõuetest ning edendada parimat tava. See kajastub andmete

jagamise juhiste ajakohastatud versioonis, mis kavatsetakse 2012. aastal välja anda. Konkreetsemalt soovib ECHA tõsta VKEde teadlikkust nende õigustest REACH-määruse raamistikus andmete jagamisel ning tuletada kõikidele ettevõtjatele meelde, et andmete jagamise tingimused, sealhulgas kulud, ei pea olema mitte üksnes õiglased, läbipaistvad ja võrdsed, vaid ka proportsionaalsed teise registreerimistähtajaga kaasneva väiksema teabevajadusega. Eesmärk on tagada, et tegelikke andmete jagamisega seotud vaidlusi esineks võimalikult vähe.

Hoolimata nendest kavandatud jõupingutustest eeldatakse, et teise tähtaja lähenedes kasvab 2012. aastal uute andmete jagamise taotluste ning ECHA-le lahendamiseks suunatud vaidluste arv. ECHA-le on selles protsessis määratud suhteliselt piiratud roll. Kokkuvõtlikult peab ECHA hindama kahe osapoolse vahelist teabevahetust ja otsustama, kumb neist vastutab läbirääkimiste luhtumise eest, sest jättis tegemata mõistlikud jõupingutused positiivse tulemuse saavutamiseks. 2010. aastal saadud kogemuste põhjal vaatab aga amet oma vaidluste lahendamise menetlused läbi, et muuta need kõikide asjaosaliste jaoks võimalikult tõhusaks. Samuti edastab ECHA liikmesriikide pädevatele asutustele teavet nii vaidluste olemuse kui ka nende tulemuste kohta.

Prognooside kohaselt püsib 2012. aastal suhtelist kõrgel tasemel ka andmete jagamine päringumenetluse kaudu, sealhulgas potentsiaalsetele registreerijatele üle 12 aasta vanuste andmete edastamine. 2010. aasta sügisel alguse saanud üllatavalt suure arvu faasiaineid käsitlevate päringute esitamise suundumus paistab jätkuvat ning mida rohkem aineid registreeritakse, seda suurem arv kontakte tuleb pärast päringu saamist luua. ECHA jätkab päringute õigeaegset töötlemist 2011. aastal saavutatud tasemel. Selleks muudab ECHA päringumenetluse veelgi sujuvamaks, et tagada kiire ning suuremal määral tõhusale andmete vahetamisele suunatud menetlus. Lõpuks tuleb ELi turule jätkuvalt ettevõtjaid, kes esmakordselt toodavad või impordivad aastas üle ühe tonni faasiaineid. ECHA võimaldab sellistele ettevõtjatele hilist eelregistreerimist kuni ühe aasta jooksul enne nende registreerimistähtaega ja toetab vajaduse korral (eel-)SIEFIGa seotud tegevust ning eriti vastset moodustatud SIEFe ja uusi juhtregistreerijaid.

Teabe levitamine – üldsuse elektrooniline juurdepääs teabele

Üldsusele tasuta juurdepääsu tagamine kemikaale käsitlevale teabele ECHA veebisaidi kaudu on jätkuvalt üks ECHA prioriteetidest 2012. aastal, sest REACH-määruse selge eesmärk on kodanikke põhjalikumalt teavitada nende kasutuses olevate kemikaalidega seotud potentsiaalsetest riskidest. 2012. aastal tõhustab ECHA oma menetlusi, et levitada kiiremini eri liiki toimikutes kemikaalide kohta sisalduvat teavet. Peale selle täiendab ECHA juba varem avaldatud teavet registreerijate identiteedi ja asjaomastele ainetele määratud registreerimisnumbriga ning lisab andmeid nende omaduste kohta, näiteks PBT hinnangu tulemused. Veel jätkab ECHA levitamiseks kasutataval veebisaidil kuvatud andmete kasutatavuse ja kasutajasõbralikkuse parandamist. Selleks, et teha ECHA levitatavad andmed võimalikult ulatuslikult kättesaadavaks, jätkatakse ka ECHA veebisaidil esitatud teabe õigeaegset sidumist OECD ülemaailmse kemikaalteabe portaaliga eChemPortal.

REACH-määrus võimaldab ettevõtjatel taotleda ärisaladuste kaitsmiseks oma toimikute teatavate elementide konfidentsiaalsust. Toimikutes esitatud konfidentsiaalsustaotlusi hinnatakse kindlaksmääratud läbipaistvate kriteeriumite alusel ja konfidentsiaalseks peetavat teavet ei levitata. Kui konfidentsiaalsust taotletakse IUPACi nimetuse suhtes, kontrollib ECHA peale selle registreerija väljapakutud avalikku nimetust veendumaks, et see kajastab piisavalt aine keemilisi omadusi. 2012. aastal viiakse lõpule kõikide 2010. aasta tähtjaks esitatud konfidentsiaalsustaotluste hindamine, et ECHA saaks levitada üldsusele maksimaalselt palju teavet.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõikide toimikute, päringute ja andmete jagamise vaidluste menetlemine ning konfidentsiaalsustautluste hindamine toimub kooskõlas ECHA kehtestatud tavamenetlustega ja REACH-määruses sätestatud tähtaegade piires. Otsused on hästi põhjendatud ning tehniliselt ja teaduslikult kvaliteetsed.
2. Kõikides registreeritud ainete toimikutes sisalduv teave tehakse mõistliku aja jooksul pärast registreerimist üldsusele lihtsalt kättesaadavaks.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul menetletud registreerimised, PPORD-tegevuse teated ning andmete jagamisega seotud vaidlused (%)	100%	Süsteemi REACH-IT igakuistes aruannetes märgitud aeg
Ettenähtud aja (20 tööpäeva) jooksul töödeldud päringud (%)	80%	Süsteemi REACH-IT igakuistes aruannetes märgitud aeg
2011. aasta lõpuks registreerimisnumbri saanud registreerimistoimikutest tulenevate konfidentsiaalsustautluste hindamise määr	100%	Töövoogude süsteemis registreeritud hindamised. Igakuine kontrollimine
Kõikide ECHA-le alates tema tegevuse alustamisest laekunud registreerimistoimikutest avaldatud avaliku teabe määr	90%	Registreeritud avaldamise määr. Igakuine kontrollimine
Huvitatud isikute rahulolu pakutud teadusliku, tehnilise ja haldusalase toega	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Töödeldakse ligikaudu 5000 registreerimistoimikut ja 200 PPORD-tegevust ning hinnatakse 30 PPORD-tegevust.
- Töödeldakse ligikaudu 1800 päringutoimikut ja lahendatakse 75 andmete jagamisest tulenevat vaidlust.
- Hinnatakse kuni 750 aastatest 2010–2011 pärit konfidentsiaalsustautlust ja vähemalt 160 uut taotlust.
- Registreerimistoimikutes sisalduv teave avaldatakse ECHA veebisaidil ja seotakse OECD portaaliga eChemPortal.
- Koostatud on ajakohased käsiraamatud ja muu vajalik teave.
- Registreerijatele jagatakse praktilisi nõuandeid (sealhulgas seminaridel ja koolitustel) kemikaaliohutuse aruannete ning järgnevale tarneahelale jagatavate kokkupuutestsenaariumite kvaliteedi parandamiseks. See hõlmab kvaliteetsete kemikaaliohutuse aruannete näidiseid.

2. tegevus. Hindamine

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Toimikute hindamine

Toimikute hindamine hõlmab nii katsete läbiviimiseks tehtud ettepanekute hindamist kui ka vastavuskontrolle. Vastavuskontrolli eesmärk on teha kindlaks, kas registreerimistoimik vastab REACH-määruse nõuetele, samas kui katsete läbiviimiseks tehtud ettepanekute kontrollimise eesmärk on tagada, et teatava aine kohta kogutav teave vastab tegelikule teabevajadusele ning et välditakse ebavajalikke loomkatseid. Toimiku hindamisega kaasneb teaduslike otsuste tegemine, milleks kasutatakse mitme teadusvaldkonna eriteadmisi. Nii asjaomased registreerijad kui ka liikmesriigid teostavad ECHA otsuste suhtes teaduslikku ja õiguslikku kontrolli. See omakorda nõuab, et teaduslikud hinnangud, mille põhjal koostatakse õiguslikult korrektseid otsuseid, oleksid nõuetekohaselt põhjendatud. See on ECHA sekretariaadi jaoks mahukas ülesanne, eriti koos nõudega hinnata igal aastal sadu toimikuid ning kasutada liikmesriike kaasavat otsuste tegemise protsessi, mis hõlmab mitut menetluslikku etappi.

ECHA on kohustatud uurima kõiki registreerijate või allkasutajate ettepanekuid katsete läbiviimiseks ning koostama REACH-määruses kehtestatud tähtajaks otsuse eelnõu. 2012. aastal jätkab ECHA 2010. aasta tähtajaks esitatud registreerimistoimikutes sisalduvate katsete läbiviimise ettepanekute kontrollimist, mille kohta peavad otsuse eelnõud olema koostatud 1. detsembriks 2012. Peale selle tuleb kõikide registreeritud mittefaasiainetega seotud katsete läbiviimise ettepanekuid käsitlevate otsuse eelnõu koostada 180 päeva jooksul. Arvestades 2010. aasta registreerimistoimikutes sisalduvate katsete läbiviimise ettepanekute suurt arvu, peab ECHA suunama väga suure osa oma hindamisega seotud ressursidest katsete läbiviimise ettepanekute kontrollimiseks.

Vastavuse kontrollimine on regulatiivne funktsioon, mida ECHA kasutab REACH-määruse põhjenduses 65 sätestatud eesmärkide täitmiseks, täpsemalt selleks, et tagada registreerimiste üldise kvaliteedi usaldusväärsus ja REACH-määruse nõuete järgimine. Kuna ECHA on täheldanud, et registreerimiste üldist kvaliteeti on vaja parandada, on see ülesanne omandanud suurema tähtsuse. ECHA on kohustatud teostama vastavuskontrolli iga kogusevahemiku kohta esitatud registreerimistoimikutest vähemalt 5% suhtes. Esimeseks, 2010. aasta registreerimistähtajaks esitatud toimikute puhul on ECHA võtnud endale kohustuse saavutada 5% eesmärk 2013. aasta lõpuks. Selle kava kohaselt tuleb 2012. aastal teostada 250 vastavuskontrolli. Vastavuskontrolli puhul peetakse muu hulgas prioriteetseteks selliseid aineid käsitlevaid toimikuid, mis on registreeritud nanovormis või mida teadaolevalt kasutatakse nanovormis.

Artikli 117 lõikega 3 ette nähtud ja 2011. aastal avaldatud aruanne alternatiivsete meetodite kasutamise kohta REACH-määruse lisades nõutava teabe esitamiseks näitas, et nõutav teave, mille saamiseks on vaja pikemaajalisi katseid, on sageli esitatud analoogmeetodi põhjal või toodud välja argumendid tavapäraselt nõutava teabe väljajätmiseks. Samal ajal osutavad vastavuskontrolli tulemused, et analoogmeetodi ja uuringutest loobumist käsitlevate argumentide kvaliteet ei ole sageli hea ning need ei ole klassifitseerimiseks ja märgistamiseks ja/või riskide hindamiseks piisavad. Tulevaste vastavuskontrollide prioritseerimisel ja suunamisel võetakse selliseid asjaolusid arvesse. ECHA edendab registreerimistoimikute kõrgemat kvaliteeti ning pöörab 2013. aasta registreerimisel eritähelepanu registreerimistoimikute (st kokkupuute põhjal katsete ärajätmise ja alternatiivsete meetodite kasutamise põhjenduste) kvaliteedile, mille puhul registreerijad ei vasta sageli ootustele, ning kutsub registreerijaid jätkuvalt üles oma registreerimistoimikuid ennetavalt ajakohastama.

Jätkuvalt tuleb tõsta ECHA töötajate teadus- ja haldussuutlikkust, sest kõik 1. detsembriks 2010 registreeritud suure tootmismahuga faasiainete toimikud sisaldavad suurt hulka teavet. ECHA senised kogemused on näidanud, et suure osa sellise teabe saamisel ei ole kasutatud kehtivatele standarditele vastavaid ja tagatud kvaliteediga katsemeetodeid. Peale selle näitas artikli 117 lõike 3 kohane alternatiivsete meetodite kasutamist käsitlev aruanne, et keerulisemate ohunäitajate kohta nõutava teabe saamiseks on registreerijad ulatuslikult kasutanud analoogmeetodit ja ainete rühmitamist, kui tavapäraselt nõutava teabe esitamiseks oleks tulnud teha suuri kulutusi ja loomkatseid. See teeb toimikute hindamise paratamatult raskemaks ning tõstatab keerulisi ja teaduslikult probleemseid küsimusi. ECHA loodab, et praegu kavandatud ressursidega ja praeguste eelduste kohaselt suudab ta igal aastal hinnata paralleelselt ligikaudu 600 toimikut.

2011. aastal läbiviidud hindamismenetluste üldised tulemused esitatakse iga-aastaselt eduaruandes, mille ECHA avaldab 2012. aasta veebruari lõpus. Kõnealune aruanne sisaldab soovitusi potentsiaalsetele registreerijatele tulevaste registreerimistoimikute kvaliteedi parandamiseks, sealhulgas tagasisidet loomkatsete asemel alternatiivsete meetodite ja hindamissüsteemide optimaalseks kasutamiseks. ECHA koostab ja edastab asjaomase teabe, et anda oma panus REACH-määruse üldise edu tagamiseks ja ainete ohutuks kasutamiseks terves tarneahelas. ECHA kasutab mitut teavitamisvahendit ja – kanalit, nagu sidusrühmadele korraldatavad üritused, seminarid ja teabelehed, tagamaks, et tööstus mõistab toimikute hindamist õigesti ning saab selle kohta tagasisidet. Kui see on asjakohane, edastab ECHA toimikute hindamise raames tööstusele tervikuna teavet ka oma järeldustest ja soovitustest seoses kemikaaliohutuse aruannete ja kokkupuutestsenaariumide kvaliteedi parandamisega.

Järgmiseks registreerimistähtajaks 2013. aasta mais tuleb suurendada teabevahetust ja suhtlemist tööstusega (tööstusharudega), et parandada esimese registreerimistähtajaga seoses saadud kogemuste põhjal registreerimistoimikute kvaliteeti. Samuti on vaja jätkata teabevahetust muude sidusrühmadega, eeskätt seoses katsete läbiviimiseks tehtud ettepanekute käimasoleva hindamise ja võimalike otsustega, millega nõutakse *in vivo* loomkatseid. Mõlemat liiki sidusrühmade jaoks koostatakse sihtotstarbelised strateegiad.

Ainete hindamine

Ainete hindamise eesmärk on teha kindlaks, kas aine kujutab ohtu inimeste tervisele või keskkonnale. Ainete hindamist teostavad liikmesriikide pädevad asutused ning see hõlmab kogu olemasoleva teabe analüüsimist ja vajaduse korral registreerijailt täiendava teabe küsimist. Ainete hindamise käigus kogutud ja saadud teave ja tehtud järeldused tehakse kättesaadavaks ning neile tuginetakse teiste REACH- ja CLP-protsesside või muude õiguslike raamistike alusel võetavates meetmetes.

Ühenduse plaan ainete hindamiseks

ECHA-l on hinnatavaid aineid käsitleva ühenduse hindamisplaani (CoRAP) loomisel ja ajakohastamisel keskne roll. Ühenduse esimene hindamisplaani võetakse vastu 28. veebruariks 2012 ning see sisaldab ainete ja neid vastavalt hindavate liikmesriikide loetelu aastaks 2012 ning võimalikult suurel määral ka aastateks 2013 ja 2014. Hindamisplaani ajakohastatakse iga aasta 28. veebruariks – esimene iga-aastane ajakohastamine on kavandatud 28. veebruariks 2013.

ECHA kasutab kõikide iga-aastaste ajakohastamiste puhul samm-sammulist valiku- ja pingerea koostamise menetlust. 2012. aastal on esmatähtis 2011. aastal vastuvõetud hindamisplaani valikukriteeriumide täiendav täpsustamine ja rakendamine. Võimalike hindamisplaani lisatavate ainete valimisel kasutatakse prioritseerimist võimaldavaid IT-vahendeid, mida 2012. aastal pidevalt täiustatakse. Nii ainete valimine kui ka pingerea

koostamine nõuab IT-vahendite abil väljavalitud registreerimistoimikute mahukat käsitsi kontrollimist ekspertide poolt. Sarnaseid eksperditeadmisi on vaja ka tõendavate dokumentide koostamiseks, millega põhjendatakse võimalike hindamisplaani lisatavate uute ainete valikut. Ühtlasi tagab ECHA, et hindamisplaani üldine väljatöötamine on piisavalt seotud muude menetlustega, mille tulemusel võidakse kehtestada (tervet ühendust hõlmavad) riskijuhtimismeetmed (autoriseerimine, piiramine, klassifitseerimine ja märgistamine).

Hindamisplaani iga-aastasel ajakohastamisel liikmesriikidega tehtava koostöö raames suheldakse liikmesriikide pädevate asutustega, et saavutada valiku- ja pingerea koostamise menetlustes vajalik sünergia.

Ainete hindamise menetlus

Peale selle tegutseb ECHA ainete hindamise üldise menetluse koordineerijana. Pärast ühenduse ainete hindamise esimese plaani avaldamist 28. veebruaril 2012 alustavad liikmesriikide pädevad asutused oma hindamisalast tööd. Kuna seda menetlust rakendatakse esmakordselt, võivad liikmesriikide pädevad asutused soovida abi ja koolitust oma töö teostamiseks. 2012. aastal jätkab ECHA kõnealuse menetlusega seotud konkreetse toetuse pakkumist. Koos liikmesriikide pädevate asutustega määratleb ECHA menetluse asjakohased etapid ja teeb kättesaadavaks nii vajalikud mallid töö dokumenteerimiseks kui ka juhised. 2012. aastal võetakse ainete hindamise menetlus praktikas täielikult kasutusele ning koos liikmesriikide pädevate asutustega määratakse pragmaatilise ja tõhusa dialoogi teel kindlaks menetluse edasine arendamine. 2011. aastal kirjeldatud liikmesriikide pädevate asutuste suutlikkuse põhjal prognoositakse 2012. aastal ligikaudu 40 aine hindamist. 2011. aasta mais ECHA korraldatud ainete hindamise seminaril väljendasid liikmesriikide pädevad asutused soovi saada nende töötajatele suunatud eriseminaride ja koolitusürituste kaudu õiguslast ja tehnilist toetust, eriti 2012. aastal, mil kõnealust uut protsessi esmakordselt rakendatakse.

Liikmesriikide pädevad asutused võivad ainete hindamise tulemusel teha ettepaneku otsuse eelnõu kohta, millega nõutakse teavet tuvastatud probleemi selgitamiseks. Nagu toimikute hindamise puhulgi, hõlmab otsustamisprotsess kõiki 27 liikmesriiki ning ka liikmesriikide komiteed, juhul kui liikmesriigid teevad ettepaneku aruande koostanud liikmesriigi otsuse eelnõu muutmiseks. Ent kui liikmesriigid ei jõua ühisele kokkuleppele, teeb lõppkokkuvõttes otsuse ECHA. Seepärast püüab ECHA tagada, et nõutavat teavet käsitlevate otsuste eelnõud koostatakse õigusaktides sätestatud ajaks ning et need on teaduslikult järjepidevad ja õiguslikult korrektsed. Esimese 40 aine puhul, mida liikmesriikide pädevad asutused võivad töödelda, toimib ECHA menetluse kiirendajana. Eelduste kohaselt koostatakse selle tulemusel kuni 40 aruannet ja 30 otsuse eelnõu, mida ECHA töötajad peavad õigusliku ja teadusliku järjepidevuse tagamiseks kontrollima.

Peale selle kooskõlastab ECHA ainete hindamise menetluse halduslikku külge. Muu hulgas hõlmab see ECHA ja üksikute liikmesriikide pädevate asutuste vaheliste eraldi teenuslepingute sõlmimist (kehtiva raamlepingu raames), ainete hindamisega seotud ülesannete määramist, mida liikmesriikide pädevad asutused peavad teostama ja dokumenteerima, ning ECHA-le saadetud arvete töötlemist. Teatavatel juhtudel nähakse ette kogusummast 25% suuruse ettemakse tegemine pärast teenuslepingu sõlmimist.

ECHA vastutusalasse kuulub ka registreerijate ja laiema avalikkuse teavitamine ainete hindamise tulemustest. 2012. aastal avaldatakse ühenduse ainete hindamise plaani lisatavate ainete valikukriteeriumid ja hindamisplaani vastuvõetud nimekiri.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Toimikute hindamise kohta koostatakse teaduslikult usaldusväärsed ja õiguslikult korrektsed otsuse-eelnõud, mis on kooskõlas õiguslike nõuete ja mitmeaastase kavandamisega.
2. ECHA tagab ainete hindamise tõhusa alustamise, avaldades ühenduse esimese ainete hindamise plaani, ning piisava kooskõlastamise hindamist tegelikult teostavate liikmesriikide pädevate asutustega ja nende toetamise.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul läbi viidud vastavuskontrollid (%)	100%	Ametisisene igakuine aruanne
Õiguspärase aja jooksul kontrollitud katsete tegemise ettepanekud (%)	100%	Ametisisene igakuine aruanne
Suurima kogusevahemiku kohta 2010. aasta tähtjaks esitatud toimikute lõpuleviidud vastavushindamiste osakaal 5% eesmärgi saavutamiseks	35%	Ametisisene kvartaliaruanne
Liikmesriikide komitee poolt ühehäälselt heakskiidetud otsuse-eelnõud	90%	Ametisisene igakuine aruanne
Liikmesriikide pädevate asutuste rahulolu ECHA toega ainete hindamisel	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Kontrollitakse 360 katsete tegemise ettepanekut ja koostatakse vastavad otsuse-eelnõud.
- Lõpule viiakse 250 vastavuskontrolli.
- 28. veebruariks 2012 avaldatakse ühenduse ainete hindamise esimene plaan.
- Liikmesriigid alustavad vastavalt ühenduse hindamisplaanile kuni 40 aine hindamist, et hindamise saaks õiguspäraseks tähtjaks (veebruar 2013) lõpule viia, ning ECHA tagab selle protsessi eduka juhtimise ja kooskõlastamise.
- REACH-määruse artikli 54 kohane hindamisaruanne avaldatakse 28. veebruariks 2012.
- Toimub teabevahetus ja suhtlemine tööstusega, et valmistuda järgmiseks registreerimistähtjaks.

3. tegevus. Riskijuhtimine

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Autoriseerimine

REACH-määruse alusel toimuva autoriseerimismenetluse eesmärk on võimaldada siseturu tõhusat toimimist, tagades samas väga ohtlikest ainetest tulenevate riskide nõuetekohase kontrollimise ja selliste ainete järk-järgulise asendamise alternatiivsete ainetega, kui see on majanduslikult ja tehniliselt mõistlik.

Väga ohtlike ainete identifitseerimine ja XIV lisa soovitus

Selleks, et täita poliitiline eesmärk, mille Euroopa Komisjoni asepresident ning ettevõtluse ja tööstuse volinik Antonio Tajani ja keskkonnavolinik Janez Potočnik 2010. aasta märtsis ECHAT külastades sõnastasid, peab ECHA 2012. aastal laekuma rohkem kui 60³ väga ohtlike aineid käsitlevat toimikut. ECHA täidab jätkuvalt oma ülesannet toetada komisjoni parimate võimalike kandidaatainete kindlakstegemisel ja koostada vähemalt viis toimikut.

Väga ohtlike ainete toimikute töötlemise tulemusel ajakohastatakse aasta keskpaigas ja vahetult enne aasta lõppu kandidaatainete loetelu. Samuti pakub ECHA liikmesriikidele jätkuvalt vahendeid väga ohtlike ainetega seotud töö kooskõlastamiseks ning koolitust ja muud toetust väga ohtlike ainete kohta XV lisa kohaste toimikute koostamiseks, et aidata võimalikult paljudel liikmesriikidel esitada kvaliteetseid toimikuid. Peale selle toetab ECHA liikmesriike väga ohtlike ainetega samaväärselt ohtlike ainete (näiteks sisesekreetsioonisüsteemi kahjustavad ained ja PBT-taolised ained ning võimalikud sensibiliseerivate omadustega ained) identifitseerimisel.

2012. aastal alustab ECHA uue prioritseerimisprotsessiga, mille tulemusel esitatakse lõpuks soovitus ainete kandmiseks REACH-määruse XIV lissasse (autoriseerimisele kuuluvate ainete loetelu ehk autoriseerimisloetelu), mis esitatakse komisjonile 2012. aasta lõpuks.

Autoriseerimistaotlused

Arvestades asjaolu, et esimese viie autoriseerimisloetelus oleva aine puhul on taotluse esitamise viimane tähtaeg 2013. aasta veebruarist kuni augustini, prognoosib ECHA, et 2012. aastal esitatakse kuni 30 autoriseerimistaotlust. Kuigi ECHA on nende taotluste saamiseks valmistunud, on selge, et nagu ainete esmakordse registreerimise puhul, omandavad nii taotlejad, ECHA kui ka sidusrühmad kogemusi alles töö käigus. Seepärast kavatab ECHA pakkuda taotlejate teadete põhjal neile võimaluse paluda teabeürituse korraldamist, et saada selgitusi võimalike tehniliste küsimuste kohta seoses oma taotluste koostamise ja esitamisega. Eelkõige tuleb olla valmis toimetulekuks taotluste arvu kasvamisega alates 2013. aastast ja ehitada järk-järgult üles (töövooge käsitlev) IT-süsteem. Üldiselt on ECHA ja tema komiteede jaoks peamine ülesanne tulla edukalt toime kõnealuste taotlustega ning koostada taotluste kohta kvaliteetseid arvamusi, mis toetaksid komisjoni otsuseid autoriseerimise lubamist või keelamist käsitlevate otsuste tegemisel.

³ See arv kinnitatakse pärast ainete kandidaatainete loetelusse kandmist käsitleva lõpliku otsuse tegemist detsembris.

Piiramine

REACH-määrusega nähakse ette piiramismenetlus teatavate ainete tootmise, turuleviimise või kasutamise reguleerimiseks, kui need kujutavad lubamatut riski tervisele või keskkonnale. Piirangud kujutavad omamoodi kaitsemeedet selliste riskide juhtimiseks, mida tööstus juba piisavalt ei kontrolli või mida ei ole käsitletud muudes REACH-protsessides.

Taotluse korral pakub ECHA komisjonile tehnilist tuge nelja esimest piirangute toimikut käsitleva otsuse vastuvõtmisel;⁴ 2011. aastal edastati komisjonile riskihindamise komitee ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee vastavasisulised arvamused.

ECHA toetab komisjoni kõige sobilikumate ainete kindlakstegemisel, mille kohta ECHA koostab piirangute toimikud. Komisjoni taotlusel koostab või lõpetab ECHA 2012. aastal vähemalt ühe XV lisa kohase piirangute toimiku.

ECHA kavatses töötada kahe kuni nelja XV lisa sätetatud piirangute toimikut käsitleva arvamusega. Need esitatakse komisjonile 2012. ja 2013. aastal. See sõltub aga 2011. aastal laekunud XV lisa kohaste toimikute arvust⁵. ECHA sekretariaat jätkab riskihindamise komitee ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee kvaliteetset ja õigeaegset toetamist kõnealuste arvamuste väljatöötamisel.

Muu riskijuhtimisega seotud tegevus

ECHA jätkab teadmiste kogumist sotsiaalmajandusliku analüüsi praktilise kohaldamise kohta. 2011. aastal alanud projektide tulemused, mis käsitlevad valmisolekut maksta ja alternatiivsete ainete kasutamise kulusid, aga ka eluaastate prognoose (võttes arvesse elukvaliteeti ja tervist), tehakse kättesaadavaks ning neid jagatakse ja arutatakse asjakohaste sidusrühmadega. Peale selle toetab ECHA täiendavalt parimate riskijuhtimise võimaluste valimist seoses väga ohtlike ainete ja muude ainetega, mille puhul peetakse vajalikuks riskijuhtimist.

ECHA töötab jätkuvalt välja REACH-protsesside tulemusel kogutud teabe sõelumise meetodeid, et tuvastada võimalikud probleemid ja täiendava riskijuhtimise vajadus. See hõlmab toodetes sisalduvaid aineid käsitleva asjakohase teabe sõelumist ja üldiste kriteeriumite väljatöötamist, mille põhjal teha kindlaks, kas (imporditud) toodetes kasutatavate väga ohtlike ainete (XIV lisa) suhtes tuleks võtta täiendavaid riskijuhtimismeetmeid. 2011. aastal alustatud tööle tuginedes jätkab ECHA piirangutega seotud vajaduste või muude riskijuhtimismeetmete tuvastamise raamistiku väljatöötamist, et arutada seda liikmesriikide ja komisjoniga 2012. aasta esimeses kvartalis.

2012. aastal toetab ECHA jätkuvalt tööstust (nii registreerijaid kui ka allkasutajaid), et suurendada nende suutlikkust koostada kvaliteetseid kokkupuutetsenaariume, mis lisatakse kemikaaliohutuse aruannetesse ja ohutuskartidele, mida saab praktikas kasutada kemikaalide ohutu kasutamise tagamiseks. Eeskätt tehakse tööd selle nimel, et luua stabiilsed meetodid ja näited seoses segudes ja tarbekaupades kasutatavate ainete

⁴ Nimetatud ettepanekud käsitlevad 1) dimetüülfumaraadi kasutamist töödeldud toodetes, 2) plii ja selle ühendite kasutamist ehetes, 3) fenüülelavhõbeda ühendite tootmist, turuleviimist ja kasutamist, 4) elavhõbeda turuleviimist ja kasutamist sfügmomanomeetrites ning muudes tervishoius ja teistel kutsealadel ja tööstuslikult kasutatavates mõõtevahendites.

⁵ Käesoleva dokumendi kirjutamise ajaks oli Taani esitanud XV lisa kohase piiranguid käsitleva aruande nelja klassifitseeritud ftalaadi kohta ning komisjon on viidanud, et ta palub ECHA-l koostada XV lisa kohase piiranguid käsitleva aruande kolme aine kohta.

ning nende olulusringi kasutuskölbliku ja jäätmete etapiga. Kemikaaliohutuse aruannete ja ohutuskaartide korrapärasema läbivaatamise teel töötab ECHA välja või täiustab oma tõendibaasi, millele tööstuse (nii registreerijate kui ka allkasutajate) toetamisel tugineda.

ECHA edendab selliseid algatusi nagu seminarid ja koolitused, et tõsta sidusrühmade teadlikkust ja suutlikkust kokkupuutestsenaariumidega seotud küsimustes ning edendada kokkupuutestsenaariumide aluseks olevate põhimõtete tõhusa rakendamist käsitlevat teabevahetust ja teabe jagamist tööstuse ja ametiasutuste vahel. Sellega seoses on võtmeroll 2011. aastal loodud ECHA sidusrühmade kokkupuutestsenaariumite teabevahetusvõrgustikul.

ECHA uurib võimalusi koostööks muude organisatsioonide ja komiteedega, et teha kindlaks REACH-määruse kokkupuutestsenaariumi tõhusa rakendamise võimalused muudes õigusraamistikes, täpsemalt töötajate, tarbijate ja keskkonna kaitse valdkonnas ning teatavates tööstusharudes.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

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

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul töödeldud väga ohtlike ainete toimikud (%)	100%	Ametisisene igakuine aruanne
Õiguspärase aja jooksul töödeldud piirangute toimikud (%)	100%	Ametisisene igakuine aruanne
Õiguspärase aja jooksul töödeldud autoriseerimistaotlused (%)	100%	Ametisisene igakuine aruanne
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste, ECHA komiteede ja teiste sidusrühmade rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoega	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Avaldatakse kandidaatainete loetelu kaks ajakohastatud versiooni.
- Ainete kohta kättesaadava teabe sõelumise põhjal identifitseeritakse täiendavat riskijuhtimist vajavad ained ning valitud ainete suhtes viiakse lõpule parima riskijuhtimisvõimaluse analüüs.

- Komisjoni taotlusel koostatakse viis XV lisa kohast väga ohtlikke aineid käsitlevat toimikut.
- Töötatakse välja uus soovitus väga ohtlike ainete autoriseerimisloetelusse (XIV lisa) kandmise kohta.
- Komisjoni taotlusel koostatakse vähemalt üks XV lisa kohane registreerimistoimik ning esitatakse see komiteedele arvamuse sõnastamiseks.
- Töötatakse välja kriteeriumid, mille põhjal toodete tootjatelt ja importijatelt nõutakse toodetes sisalduvate ainete registreerimist, ning meetod otsustamiseks, kas toodetes sisalduvad XIV lisa ained kujutavad lubamatut riski.
- Luuakse andmebaas või kogutakse muus vormis teavet alternatiivsete ainete kasutamise kulude kohta.
- Liikmesriikidele pakutakse koolitusüritusi, seminare ja nõuandeid, et aidata neil täita oma ülesandeid seoses XV lisa kohaste toimikute koostamise ja avalike konsultatsioonide käigus esitatud märkustele vastamisega.
- Koostatakse praktilised näidised kokkupuutestsenaariumite kohta seoses i) ainetega kõikidel nende olelusringi etappidel ja ii) tarbijate poolt ja segudes kasutatavate ainetega, sealhulgas soovitud allkasutajate konkreetsete vajaduste täitmiseks.
- Peetakse kaks kuni kolm ECHA sidusrühmade kokkupuutestsenaariumite teabevahetusvõrgustiku koosolekut.

4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekute töötlemine

Ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistamise protsessiga tagatakse, et teatavate ainete klassifitseerimine ja märgistus on nõuetekohane ning ELi tasandil ühtlustatud. Liikmesriikide pädevad asutused võivad esitada ettepanekuid kantserogeensete, mutageensete või reproduktiivtoksiliste ainete, hingamiselundite sensibilisaatorite ja (iga juhtumi puhul eraldi) muu ohtliku mõjuga ainete ühtlustatud klassifitseerimiseks ja märgistamiseks (ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekud) koos põhjendusega tervet ühendust hõlmavate meetmete võtmiseks. Peale selle võivad allkasutajad esitada ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekuid liikmesriikide pädevatele asutustele selliste ainete ohuklasside kohta, mille puhul ühtlustatud kanded puuduvad. Tööstus esitas ECHA-le esimese sellise ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepaneku 2010. aastal.

Taimekaitsevahendites ja biotsiidides sisalduvate toimeainete puhul nõutakse klassifitseerimise ja märgistuse täielikku ühtlustamist. ECHA jätkab oma koostööd Euroopa Toiduohutusameti (EFSA), komisjoni ja liikmesriikide pädevate asutustega ning tööd taimekaitsevahendites sisalduvate toimeainete autoriseerimismenetluse kooskõlastamiseks klassifitseerimise ja märgistuse ühtlustamise menetlusega.

ECHA eelduste kohaselt laekub igal aastal ligikaudu 60 ettepanekut. Kuna menetluse lõpuleviimiseks kulub sageli üle 18 kuu, on mitmesugustes etappides menetletavaid ettepanekuid kokku ligikaudu 150. Ootuspäraselt jõutakse sellise koguseni esmakordselt 2012. aastal. Kasvava töökoormusega toimetulekuks on vaja nii praeguste ressursside märkimisväärset suurendamist kui ka tõhususe olulist paranemist.

Klassifitseerimis- ja märgistusandmik

Klassifitseerimis- ja märgistusandmiku põhieesmärk on edendada ettevõtetevahelisi kokkuleppeid oma ainete piisava klassifitseerimise ja märgistuse kohta. Klassifitseerimis- ja märgistusandmik sisaldab ELi turule viidud ohtlike aineid käsitlevat teavet. Sellesse on koondatud nii tootjate ja importijate endi klassifitseeritud ained kui ka sellised ained, mille puhul on olemas ühtlustatud (õiguslikult siduv) klassifikatsioon (CLP-määruse VI lisa). Andmikusse kantakse ka juhtumid, kui ühe aine kohta on esitatud erinevaid klassifikatsioone. CLP-määruses nõutakse tootjatelt ja importijatelt andmikusse tehtava kande suhtes kokkuleppele jõudmist, kui teistsuguseks klassifitseerimiseks ei ole mõjuvat põhjust.

2011. aastal avaldab ECHA avaliku andmiku esimese versiooni. Andmeid avaldades ei saa ECHA konfidentsiaalsuspiirangute tõttu avalikustada tootjate ja importijate identiteeti käsitlevaid andmed. Seepärast peab ECHA looma teistsugused mehhanismid, mis võimaldavad tootjatel ja importijatel omavahel ühendust võtta ning klassifitseerimise osas kokkuleppele jõuda. 2011. aastal analüüsib ECHA probleemi ulatust ja hakkab võimaluse korral rakendama leevendusmeetmeid. See töö jätkub ka 2012. aastal.

2012. aastal ajakohastatakse ja täiendatakse klassifitseerimis- ja märgistusandmiku veelgi. Kuigi selleks ajaks on laekunud suurem osa teateid, oodatakse andmiku kasvamist mitme tuhande uue teate võrra igal aastal. Andmiku käimashoidmine ja ajakohastamine on pidev ülesanne.

Alternatiivse keemilise nimetuse kasutamise taotluste hindamine

Teatavatel tingimustel võivad ettevõtjad konfidentsiaalse äriteabe kaitsmiseks taotleda segus sisalduva aine alternatiivse keemilise nimetuse kasutamist märgistusel ja ohutuskaardil. ECHA vastutab selliste taotluste kohta otsuse tegemise eest, kui segusid klassifitseeritakse, märgistatakse ja pakendatakse CLP-määruse kohaselt. Kõiki taotlusi tuleb hinnata ja teha nende kohta otsus kuue nädala jooksul.

ECHA alustas selle menetlusega 2011. aastal ning käesoleva tööprogrammi koostamise ajal puuduvad kogemused, mis võimaldaksid esitada täpseid hinnanguid ECHA-le aastas laekuvate taotluste arvu kohta. Peale selle on taotlejatel valida, kas nad esitavad taotluse ECHA-le või liikmesriikide pädevatele asutustele, juhul kui nad soovivad kasutada varasemat ohtlike valmististe direktiivi kohast klassifikatsiooni, mis muudab olukorra veelgi ebakindlamaks. Kavandamise eesmärkidel eeldab ECHA, et 2012. aastal tehakse ligikaudu 50 otsust.

Liikmesriikide pädevate asutuste ja sidusrühmadega konsulteerides korraldab ECHA uuringu, milles käsitletakse üldsusele teabe jagamist ainete ja segude ohutu kasutamise kohta ning võimalikku vajadust esitada märgistusel lisateavet.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõiki ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse menetlusega seotud toimikuid töödeldakse teaduslikult, tehniliselt ja õiguslikult kvaliteetselt, kooskõlas ECHA vastuvõetud standardlähenedemiste ja -menetlustega ning õiguspäraselt kehtestatud tähtaegade jooksul.
2. Kõiki alternatiivse keemilise nimetuse kasutamise taotlusi töödeldakse õiguspärase aja jooksul.
3. Klassifitseerimis- ja märgistustasandmisse hoitakse kasutuses ja ajakohastatakse.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul töödeldud ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekud (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Õiguspärase aja jooksul töödeldud alternatiivse keemilise nimetuse kasutamise taotlused (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Huvitatud isikute rahulolu klassifitseerimis- ja märgistusandmikuga	Suur	Iga-aastane uuring
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste ja riskihindamise komitee rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Nii ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse ettepanekute esitajatele kui ka riskihindamise komiteele ja tema ettekandjatele arvamuste koostamiseks õigeaegse teaduslikult kvaliteetse toetuse pakkumine ning selliste ettepanekute jaoks teaduslike taustadokumentide esitamine.
- Klassifitseerimis- ja märgistusandmiku täiustatud ja ajakohastatud versioonide avaldamine.
- Ühest ja samast ainest teatajatele ja registreerijatele mõeldud teabeplatvormi kasutuselevõtmine asjaomase aine klassifitseerimise ja märgistuse ühtlustamiseks.
- 50 otsust alternatiivse keemilise nimetuse kasutamise taotluste kohta.
- Aruanne uuringu kohta, milles käsitletakse üldsusele teabe jagamist ainete ja segude ohutu kasutamise kohta ning võimalikku vajadust esitada märgistusel lisateavet.

5. tegevus. Juhendite ja kasutajatoe kaudu pakutav nõustamine ja abi

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Kasutajatugi

ECHA kasutajatugi pakub usaldusväärset nõu REACH- ja CLP-määruste alusel kohustusi omavatele isikutele. See hõlmab nõuandeid REACH- ja CLP-määrustest tulenevate kohustuste kohta, ECHA IT-vahendite (nagu IUCLID ja REACH-IT) kasutajate toetamist ning teavet seoses ECHA-le esitatavate individuaalsete toimikutega.

ECHA tagab REACH- ja CLP-kasutajatoe võrgustiku (HelpNet) sekretariaaditeenused. HelpNet toetab riikide REACH- ja CLP-kasutajatugesid, et vahetada parimat tava seoses kasutajatoe toimimisega, jõuda ühisele arusaamisele REACH- ja CLP-määruse rakendamises ning tutvuda tööstusega seotud kasutajatele suunatud ECHA IT-vahenditega. HelpNeti eesmärk on ühtlustada ettevõtetele esitatavad vastused, pakkudes ajakohast teavet REACH- ja CLP-määruse rakendamise kohta, arutada HelpNeti aruteluforumis keerulisi küsimusi ning jõuda kokkuleppele ECHA veebisaidil avaldatavate REACH- ja CLP-määrustega seotud korduvate küsimuste suhtes.

2012. aastal aitab ECHA kasutajatugi ECHA-l 2013. aasta registreerimistähtjaks valmistuda, kuid toetab ka riikide kasutajatugede tegevust, et tõsta teadlikkust peatsetest REACH- ja CLP-määrusest tulenevatest kohustustest. HelpNeti sekretariaat korraldab 2012. aastal kaks HelpNeti juhtrühma koosolekut, millest üks hõlmab ka ECHA IT-vahendite praktilise kasutamise seminari, ja mitu koolitusosalast veebiseminari.

Arvestades seda, et autoriseerimistaotluste esitamise tähtaeg jääb 2013. aasta algusesse, ootab ECHA kasutajatugi 2012. aastal individuaalseid keerulisi küsimusi autoriseerimise kohta.

Samuti eeldatakse avalikus klassifitseerimis- ja märgistusandmikus sisalduvate andmete levitamist käsitlevate küsimuste laekumist. Ainete ümbermärgistamise ja ümberpakendamise tähtaeg on 1. detsembril 2012 ning ootuspäraselt esitatakse ECHA kasutajatoele küsimusi ohutuskaartide ajakohastamise kohta. Oluline ülesanne on ka IUCLIDI toetamine, sest aasta jooksul kavatakse teha kättesaadavaks selle uued versioonid (5.4 esimeses ja 5.5 teises kvartalis) koos pistikprogrammide asjakohaste uuendustega. Peale selle ajakohastatakse pärast IUCLIDI uute versioonide avaldamist REACH-ITi ning lisatakse uued toimikute esitamise võimalused tööstusega seotud kasutajatele ja liikmesriikide pädevatele asutustele. Liikmesriikide pädevate asutuste jaoks tehakse kättesaadavaks ka uued funktsioonid.

Juhendid

ECHA aitab tööstusel ja liikmesriikide pädevatel asutustel täita oma REACH- ja CLP-määrusest tulenevaid kohustusi ning tagada kemikaalide ohutu kasutamine. Selleks loob ta oma juhenditega täpse ja usaldusväärse võrdlusraamistiku.

2012. aasta põhiülesanne on konsolideerida 2011. aastal alustatud tööd, mis tuleb lõpule viia REACHi 2013. aasta registreerimistähtjaks, et sellest saaksid kasu kõik registreerijad üldiselt ja eriti VKEd.

Selleks, et kohustusi omavad isikud saaksid 2013. aasta tähtaja puhul tugineda stabiilsetele juhenditele, on ECHA eesmärk lõpetada registreerimise, ainete identifitseerimisega seotud andmete jagamise ja CLP-määrust käsitlevate juhendite täiustamine vähemalt kuus kuud enne asjaomast tähtaega. Peale selle viiakse teabele

esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhend kooskõlla IT-vahendi Chesar arengutega ning REACH- ja CLP-määruste muudatustega.

Pidevalt parandatakse asjaomastelt sidusrühmadelt ja juhendite kasutajatelt tagasiside kogumise menetlusi, et lähtuda juhendite ajakohastamisel või uute juhendite väljatöötamisel põhjalikumast materjalist.

Olemasolevaid juhendeid kooskõlastatakse ka nanomaterjalide hindamisel tehtavate edusammude ja muude asjakohaste arengutega. Tuginedes REACHi rakendusprojektide tulemustele, olulistele teadusprojektidele, komisjoni töö tulemusel toimuvale piisavalt kasulikule ja kvaliteetsele rahvusvahelisele koostööle ning muudele asjakohastele arengutele nanomaterjalide valdkonnas, ajakohastab ECHA vastavaid juhendeid, nt seoses nõutava teabe ja nanomaterjalide kemikaaliohutuse hindamisega.

Mis puudutab nõutavat teavet, siis järgitakse ECHA suunistes õigusaktides kehtestatud tasakaalu, mille eesmärk on saada usaldusväärset ja kvaliteetset teavet ainete ohutu kasutamise tagamiseks, minimeerides samas vajadust täiendavate loomkatsete järele. Asjaomaste juhendite muutmisega parandatakse sellist tasakaalu veelgi.

2012. aastal otsib ECHA täiendavaid võimalusi, et parandada juhendite kättesaadavust kõikidele sidusrühmadele, viies lõpule juhendeid sisaldava veebisaidi ümberkorraldamise ja lihtsustades juhiseid, kui see on asjakohane. ECHA pakub jätkuvalt nn juhendilaadseid materjale (sealhulgas korduvad küsimused, teabelehed, lühiülevaated, praktilised juhendid ning uued konkreetsetele REACH- ja CLP-protsessidele pühendatud internetileheküljed), REACHi Navigaatorit ja REACHi terminibaasi (ECHAterm) 22 ühenduse keeles.

REACH-koolitus

ECHA väliskoolituse kaudu püütakse pakkuda riikide REACH- ja CLP-kasutajatugedele kvaliteetset koolitust, et nad suudaksid vastata küsimustele ning edendada ühtset arusaamist REACH- ja CLP-määrusest. Koolitusega toetatakse liikmesriikide pädevaid asutusi eeskätt seoses ECHA IT-vahendite, näiteks REACH-ITi ja IUCLIDi kasutamisega. Peale selle aidatakse koolitusega liikmesriikide jõustamisasutuste ametnikel kasutada REACHi jõustamisteabe foorumit. Koolitust pakutakse ka kolmandatele riikidele ja kolmandates riikides, tagades samas, et vastavasisuliste taotluste hindamine toimub õiglaselt ja läbipaistvalt.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

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

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Kasutajatoele esitatud küsimused (%), mis lahendatakse ettenähtud aja jooksul (15 tööpäeva)	80%	Tegevuseesmärgil põhinev aruanne / igakuine

Rahulolu huvitatud isikutele osutatud kasutajatoe teenustega	Suur	Iga-aastane uuring
HelpNetiga kokkulepitud ja veebis avaldatud korduvate küsimuste ajakohastamised	Vähemalt 3	Aastaaruanne
Küsimuse esitaja määratud aja jooksul ECHA poolt riikide kasutajatugede HelpExile esitatud küsimustele antud tagasiside osakaal	80%	Tegevuseesmärgil põhinev aruanne / igakuine
Kava kohaselt veebis avaldatud juhendid (%)	80%	Aastaaruanne
Rahulolu juhiste kasutajate tagasiside põhjal	Suur	Iga-aastane uuring
Rahulolu REACH-koolitusürituste kvaliteediga	Suur	Osalejate iga-aastane tagasiside

3. Peamised tulemused

Kasutajatugi

- 7000 individuaalset ja ühist vastust tööstuse ja riikide kasutajatugede esitatud küsimustele.
- Kaks HelpNeti juhtrühma koosolekut.
- Kaks koolitust riikide REACH- ja CLP-kasutajatugedele.
- REACHi ja CLPd käsitlevate korduvate küsimuste kolm ajakohastamist.

Juhendid

- 2011. aastal alustatud tegevuse lõpuleviimine juhendite valdkonnas:
 - teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhend (sealhulgas peatükid R.7 ja R.9 ning E osa) (seoses autoriseerimistaotlustega)
 - registreerimisjuhend
 - andmete jagamise juhend
 - toimikute ja ainete hindamise juhend
 - ainete identifitseerimise ja neile nimetuse andmise juhend (seoses autoriseerimistaotlustega).
- 2012. aastal algatatavad juhendite ajakohastamise projektid:
 - teabele esitatavate nõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhend (sealhulgas nanomaterjale käsitlev peatükk R.6)
 - CLP kriteeriumite kohaldamise juhend (sensibiliseerimisega seotud ohud)
 - ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikute juhend (täpsustused tööstusega seotud toimikute esitajatele).

REACH- ja CLP-koolitus

- REACHi ja CLP väliskoolituse iga-aastane tööprogramm.
- Riiklike kasutajatugede, liikmesriikide pädevate asutuste, jõustamisasutuste ja asutuseväliste sidusrühmade koolitamine vastavalt REACHi ja CLP väliskoolituse iga-aastasele tööprogrammile.

6. tegevus. Teaduslikud IT-vahendid

1. 2012. aasta peamised ülesanded

REACH- ja CLP-määrused mõjutavad suurt arvu ettevõtjaid – REACH-ITis on registreeritud üle 70 000 juriidilise isiku – ning nõuavad tohtul hulgal teabe esitamist, töötlemist ja jagamist tööstuse ja ametiasutuste vahel väga lühikese aja jooksul. Seepärast peab ECHA olema IT-põhine amet, mille edukuse võti on täielikult toimivate IT-süsteemide pakkumine tööstusele, liikmesriikidele ja ametisiseseks kasutuseks.

2012. aastal on põhiülesanne veenduda, et nii tööstusel kui ka ECHA-l oleks 2013. aasta registreerimistähtjaks loodud parimad võimalikud funktsionaalsused. See tähendab REACH-ITi, IUCLIDI ja Chesari edasiarendamist 2012. aastal. Peamine ameti kasutatav rakendus on jätkuvalt REACH-IT, mida on vaja pidevalt tõhustada. Kõik 2013. aasta registreerimistähtjaga seotud olulised muudatused tuleb REACH-ITis kehtestada enne 2012. aasta lõppu, et pakkuda tööstusele stabiilset süsteemi ja võimalust end sellega kurssi viia.

Samaaegselt kujundatakse REACH-ITist ainuke rakendus, mille kaudu ECHA-le toimikuid esitada. Teiste sõnadega on ECHA eesmärk, et 2012. aasta lõpuks esitataks ametile REACH-ITi kaudu kõik toimikud, muu hulgas liikmesriikide ettepanekud väga ohtlike ainete, piirangute või ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse kohta; tööstuse autoriseerimistaotlused ja allkasutajate autoriseeritud kasutamist käsitlevad teated. See tähendab, et kõnealusest rakendusest saab ameti ainus keskpunkt teabevahetuseks ja ka lõivude haldamiseks.

Ühtlasi arendab ECHA REACH-ITi funktsioone, et pakkuda liikmesriikidele, komisjonile ning väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele paremaid teenuseid. Täpsemalt tõhustatakse liikmesriikide ettevalmistusi seoses ainete hindamise, XV lisa ning ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikutega, pakkudes neile täiustatud andmekogumise funktsioone ning mitut andmete elektroonilise esitamise võimalust, nt avaldatakse VKEde jaoks allkasutajate aruanded või teated toodetes sisalduvate ainete kohta, et neil oleks lihtne oma õiguslikke kohustusi täita.

IUCLIDI tuleb käigus hoida ja edasi arendada, et vastata kasutajate üha kasvavatele nõudmistele mitte üksnes seoses REACH- ja CLP-määrusega, vaid ka muude kemikaalide valdkonda käsitlevate määrustega, nagu tulevane biotsiide käsitlev määrus. ECHA kavatab süsteemi osaliselt ümber kujundada, et suurendada selle talitlusvõimet, kasutatavust ja turvalisust ning võimalusi seda teiste süsteemidega integreerida. Kuna IUCLID on põhiline süsteem, mida registreerijad toimikute koostamisel kasutavad, ei viida pärast 2012. aasta juunit selles sisse ühtegi muudatust, mis tööstust registreerimisel mõjutaks.

2012. aasta alguses arendatakse põhjalikult edasi kemikaaliohutuse hindamise ja aruandluse vahendit Chesar, tuginedes REACHi eelmise registreerimistähtjaga seoses saadud kogemustele ja tagasisidele. Eesmärk on veelgi edendada Chesari kasutamist, et sellest saaks tööstuse eelistatud standard. Ulatuslikuma standardimise tagamine tõstab kemikaaliohutuse hindamise ja kemikaaliohutuse aruannete kvaliteeti ning muudab tõhusamaks nii tööstuse kui ka ametiasutuste, sealhulgas ECHA tegevuse. Seepärast peaks Chesari läbivaadatud versioon olema ettevõtjatele kemikaaliohutuse hindamisel ja tarneahelas teabe vahetamisel (kokkupuutestsenaariumite koostamisel) veelgi suuremaks abiks.

Jätkuvalt hoitakse käigus teabe levitamise portaali, avaldades veebisaidil kiiresti ainete kohta laekunud andmed. Täpsemalt algatab ECHA teabe levitamise veebisaidi

väljatöötamise, et luua iga aine kohta mitmesuguste regulatiivsete menetluste lõikes üks juurdepääsupunkt. Selleks tuleb ulatuslikult arendada selles kasutatavat infotehnoloogiat, mida hakatakse analüüsima 2012. aastal.

2012. aastal kogub ECHA esialgseid kogemusi REACHi jõustamisteabe foorumi ehk jõustamisasutustele mõeldud registreerimisteabe portaali kasutajatelt ning kavandab asjaomase vahendi edasist arendamist.

Hindamisülesannetega seotud ülesandeid toetavat vahendit Odyssey hoitakse käigus või arendatakse edasi.

ECHA andmebaasides sisalduva väärtusliku teabe kasutamiseks loodi mõne aasta eest andmete analüüsimise ja äriteabe süsteem Casper. Ameti ja sidusrühmade teabevajaduse täitmiseks arendatakse jätkuvalt edasi analüüsi- ja aruandlusfunktsioone.

Samuti järgib ECHA jätkuvalt asutuse ülesehitust käsitleva uuringu tulemusi, mis tõid esile vajaduse paljusid kasutatavaid süsteeme ja nende andmemudeleid tehniliselt muuta. Asjaomasest investeeringust saadav kasu on järgmine:

- i) terviklik ja ajakohane ülevaade kogu teabest ainete kohta, mis on praegu hajutatud mitme süsteemi ja andmebaasi vahel;
- ii) suutlikkus pakkuda sellist järjepidevat ülevaadet nii asutusesisestele kui ka välistele kasutajatele ühtse veebiportaali kaudu, kuhu koondatakse ka praegused juurdepääsupunktid;
- iii) süsteemide hõlpsam käigushoidmine ja suurem kontroll nendevaheliste seoste üle.

Tuginedes 2011. aasta lõpus valmiva VKEd ja ameti teabevahetuse edendamise viise käsitleva vajaduste ja teostatavuse uuringu tulemustele ning analüüsile võimaluste kohta aidata VKEdel nende õiguslikke kohustusi täita, parandab ECHA REACH-ITi kasutatavust ja võib lisada sellesse täiendavaid mitmekeelseid kasutajaliidese elemente.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA võtab vastu ja töötleb kõiki toimikuid ja teateid ning levitab avalikku teavet kooskõlas õigusaktidega, kasutades selleks hästitoimivaid IT-vahendeid.
2. Spetsiaalsed IT-vahendid ja sihtotstarbelised kasutusjuhendid on sidusrühmadele tõhusaks abiks nende õiguspäraste kohustuste täitmisel.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Projektide edukuse määr aja, eelarve ja ulatuse seisukohast	80%	Iga projekti hinnatakse selle lõpetamisega seotud tegevuse käigus. Järelemeetmete võtmiseks koostatakse korra kvartalis kokkuvõtlik aruanne

Asutuseväliste kasutajate rahulolu IT-vahenditega (IUCLID, REACH-IT, Chesar ja RIPE).	Suur	Iga-aastane uuring
---	------	--------------------

3. Peamised tulemused

- Parandatakse REACH-ITi kasutatavust ja kasutajasõbralikkust, pöörates tähelepanu eeskätt VKEde vajadustele.
- REACH-ITi muudatused 2012. aasta tähtajaks rakendatakse ja avaldatakse vähemalt kuus kuud enne REACHi registreerimistähtaega.
- IUCLIDI versioon avaldatakse 2012. aasta suvel, et anda registreerijatele piisavalt aega valmistuda 2013. aasta tähtajaks.
- Chesari versioon avaldatakse 2012. aasta suvel, et võimaldada registreerijatel valmistada ette oma ohutushinnangud ja esitada kemikaaliohutuse aruanded 2013. aasta tähtajaks.
- Järk-järgult luuakse IT-lahendused, mille kaudu liikmesriigid saavad juurdepääsu toimikutele ja aineid käsitlevatele andmetele.
- Arendamisel olevaid rakendusi toetatakse ja hooldatakse õigeaegselt.

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

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Tänu mahukale teabele, mis on jõudnud pärast REACHi esimest registreerimistähtaega ECHA käsutusse, paranevad märkimisväärselt ameti teadmised kemikaalidest, mis võimaldab tal ELi institutsioonide tõstatatud küsimustele paremini vastata.

Kui ressursid seda lubavad, annab ECHA jätkuvalt oma panuse OECD katsesuuniste programmi ning toetab alternatiivsete katsemeetodite väljatöötamist nii ELi kui ka rahvusvahelisel tasandil, et parandada selliste meetodite kättesaadavust 2013. aasta tähtajaks ja pärast seda, sest andmetes on oodata rohkem lünki kui suurtes kogustes toodetavate kemikaalide puhul, mille suhtes kehtis esimene registreerimistähtaeg. ECHA soovib edendada 2010. aasta tähtajaks registreeritud ainete kohta kättesaadavaid andmeid ebavajalike (loom)katsete vältimiseks 2013. ja 2018. aasta registreerimistähtaegade puhul, rakendades alternatiivseid meetodeid. Peale QSARi pööratakse eritählepanu analoogmeetodi ja ainete rühmitamise kasutamisele. Samuti moodustab ECHA katseid mittehõlmavate meetodite kohta eriteadmisi omava põhimeeskonna ja töötab välja spetsiaalse tarkvara, mis on mõeldud selliste ECHA protsesside toetamiseks nagu hindamine ja riskijuhtimine. Tarkvara puhul kasutatakse esimese registreerimistähtajaga seoses saadud teavet, et hõlbustada kemikaalide omaduste tulevast hindamist.

ECHA täiendab oma teadmisi nanomaterjalidega seotud ohtude, kokkupuute ja riskide hindamise, aga ka selliste riskide juhtimise ja maandamise valdkonnas, jälgides hoolikalt kõiki ELi ja rahvusvaheliste programmide arenguid ja tulemusi, et ta saaks toimikute hindamise raames tõhusalt alustada nanovormis esinevate ainete toimikute hindamist ning ajakohastada aegsasti enne 2013. aasta registreerimistähtaega asjakohased nanomaterjale käsitlevad juhised, tagada REACH- ja CLP-määruse rakendamise osana sidus lähenemine teatavatele nanomaterjale käsitlevatele aspektidele ning toetada REACH-määruse võimalikku läbivaatamist seoses nanomaterjalidega.

ECHA teeb veelgi suuremaid jõupingutusi sisesekretsioonisüsteemi kahjustavate ainete tõhusaks haldamiseks REACH- ja CLP-määruse alusel. Selleks investeerib ECHA nii oma suutlikkuse suurendamisse kui ka aktiivsemasse osalemisse sisesekretsioonisüsteemi kahjustavate ainete seotud teaduslikesse arengutesse, sealhulgas nende identifitseerimise või prioritseerimise kriteeriumite väljatöötamisse asjakohaste REACH- ja CLP-protsesside alusel.

ECHA jätkab oma 2011. aastal käivitatud kemikaaliohutuse hindamise programmi elluviimist. REACHi esimeseks registreerimistähtajaks esitatud registreerijate analüüside põhjal keskendub ECHA täiendavate kokkupuute hindamise meetodite ja vahendite arendamisele valdkondades, kus esineb suuri lünki. Kõnealuse arendamise käigus pööratakse tähelepanu ka ainete hindamise, autoriseerimise ja piiramise analüüsimisega seotud probleemidele. Ühtlasi selgitab ECHA allkasutajate suhtes kehtivaid teavitamiskohustusi ja edendab parimat tava nende rakendamiseks. Allkasutajate jaoks töötatakse välja praktilised nõuanded kemikaaliohutuse hindamise teostamiseks.

ECHA panustab jätkuvalt ameti tegevuse esimesse läbivaatamisse, mis peab olema lõpule viidud 2012. aasta juuniks. Peale selle valmistab ECHA komisjoni taotlusel ette oma panuse, et toetada komisjoni REACHiga seotud läbivaatamise teostamisel vastavalt määruse artiklile 138.

2012. aastal jätkab ECHA aktiivset koostööd Euroopa Parlamendi ja komisjoniga, mis muu hulgas hõlmab institutsioonide korrapärasest teavitamist oma tegevusest ning

koosolekuid Helsingis ja institutsioonide tegevuskohas. Teabevahetuse ja külastuste kaudu jätkub koostöö ka muude Euroopa ametite ja teaduskomiteedega ning vajaduse korral võib ECHA ja asjaomaste ametite vahelisele koostööle ja kooskõlastamisele ametlikuma raamistiku loomiseks koostada vastastikuse mõistmise memorandumid. Vastastikuse mõistmise memorandumid on juba sõlmitud EFSA ja EU-OSHaga.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

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

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Rahulolu komisjonile ja liikmesriikide pädevatele asutustele pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Olemasolevaid kokkupuute hindamise vahendeid analüüsitakse ja arendatakse edasi, et toetada REACH-määruse alusel teostatavaid ohutushinnanguid. Täiustatakse toodetes sisalduvate ainetega nende olulusringi jooksul toimuva kokkupuute hindamise meetodeid. Töötatakse välja praktilised meetodid kasutamisel reageerivate ainete muundumise saaduste arvessevõtmiseks kemikaaliohutuse hindamisel.
- Registreerimistoimikutes sisalduva teave põhjal edendatakse (Q)SARi ning ainete rühmitamise ja analoogmeetodi kasutamist.
- Tavalistes tööprotsessides võetakse kasutusele arvutusmeetodid, et tõhusalt toetada ECHA REACH-määrusest tulenevaid ülesandeid.
- Hangitakse katseid mitte hõlmavate meetoditega seotud tarkvara, võttes arvesse teaduse arengut, ning kogutakse vajalikud eriteadmised koolituste, praktiliste kogemuste ja aktiivse teabevahetuse kaudu ECHA-väliste ekspertidega.
- Suurendatakse panust teaduslikesse ja regulatiivsetesse arengutesse sisesekretsioonisüsteemi kahjustavate kemikaalide valdkonnas.
- Parandatakse suutlikkust käsitleda REACH- ja CLP-protsesside raames nanomaterjale.
- Antakse oma panus ameti tegevuse läbivaatamisse ning mitmesuguste REACH-määruse sätete läbivaatamisse määruse artikli 138 alusel.

2. ECHA organid ja valdkondadevaheline tegevus

8. tegevus. Komiteed ja foorum

1. 2012. aasta peamised ülesanded

2012. aastal komiteede töökoormus üha kasvab. Toimetulek lühikeste õiguslike tähtaegadega, teadusliku ja tehnilise kvaliteedi säilitamine ning tagamine, et komisjon saaks komiteede esitatud nõuannete põhjal tõhusalt otsuseid teha, on peamisteks proovikivideks. Komiteede tegevus peab jätkuvalt olema äärmiselt läbipaistev, tagades samas nõutava konfidentsiaalsuse. Sekretariaadi toetusel aitab foorum suurendada liikmesriikide jõupingutusi REACH- ja CLP-määruse tõhusal jõustamisel, kasutades uusi vahendeid ja projekte.

Liikmesriikide komitee

2012. aastal hakatakse maksimumtasemel teostama kõiki liikmesriikide komitee menetlusi (st väga ohtlike ainete identifitseerimine, arvamused XIV lisa käsitlevate ECHA soovitude eelnõude kohta, toimikute hindamine, ainete hindamine). Ainete hindamine algab ühenduse esimese ainete hindamise plaani vastuvõtmisega, mis on kavandatud 2012. aasta veebruari lõppu. ECHA nõustamiseks võtab liikmesriikide komitee liikmesriikide ettepanekute põhjal vastu arvamuse hindamisplaani esimese eelnõu kohta. ECHA ja otsuse eelnõu eest vastutavate liikmesriikide tiheda koostööga tagatakse ühtlustatud lähenemisviisi otsuste tegemisele ja otsuste stabiilsus.

Riskihindamise komitee ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee

Komiteed peavad tulema toime üha kasvava arvu toimikute, sealhulgas eelmisel aastal lõpetamata toimikutega (ühtlustatud klassifitseerimine ja märgistamine, piirangute ettepanekud, autoriseerimistaotlused ja tegevdirektori eritaotlused), ning tagama samas sekretariaadi toetuse ettekandjatele. Tõenäoliselt esitatakse väga suuri nõudmisi eeskätt riskihindamise komiteele, kes peab selliste nõudmiste täitmiseks valmistuma, muutes oma menetlused ja töökorralduse järjepidevamaks ning saades liikmesriikide pädevatelt asutustelt ja ECHA sekretariaadilt vajalikku toetust. Seepärast jätkab riskihindamise komitee 2011. aastal alustatud tööd oma menetluste täiustamiseks ja sujuvamaks muutmiseks.

Komiteede arvamustes ja muudes dokumentides esitatud järeldusi ja soovitusi tuleks kõikide asjakohaste osalejate ja huvitatud isikute hulgas laialdaselt levitada.

REACH-protsesside tõhusa toimimise tagamiseks peab riskihindamise komitee ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee lävimine ja koostöö jätkuma ning veelgi paranema, võttes arvesse piirangute ja autoriseerimistaotlustega seoses saadud kogemusi ning eelkõige riskidest ja ebamäärastest küsimustest teavitamise parimaid viise, et hõlbustada sotsiaalmajandusliku analüüsi koostamist.

ECHA tõhustab veelgi koostööd ELi muude riskihindamise teaduskomiteede ja rühmadega, et vältida ja lahendada võimalikke lahknevusi oma arvamustes.

Jõustamisteabe vahetamise foorum

Foorum on ECHA lahutamatu osa, millel on ülioluline roll ühtlustatud jõustamise tagamisel. Foorum toimib liikmesriikide vahelise teabevahetuse ning jõustamisalase tegevuse kooskõlastamise ja arendamise platvormina.

2012. aastal viib foorum lõpule oma teise kooskõlastatud jõustamisprojekti, mis on seotud allkasutajate, eelkõige segude tootjate kohustustega. Nimetatud projekti tulemuste põhjal esitatakse täiendavaid soovitusi.

2012. aastal käivitatakse koostöös tolliasutustega foorumi kolmas REACHi jõustamise projekt. Selle eesmärk on tagada ühine arusaamine, et pakkuda inspektoritele ühtlustatud jõustamisalaseid juhiseid ja koolitusmaterjale, aga ka koolitust riikide koordinaatoritele.

Jõustamise ühtlustamise tõhususe suurendamiseks jätkab foorum REACHi jõustamisteabe foorumi portaali RIPE ja elektroonilise teabevahetuse süsteemi EIES arendamist, et hõlbustada jõustamisasutuste vahelist teabevahetust. 2012. aastal võetakse kasutusele portaali RIPE uus lisafunktsioonidega versioon.

2012. aastal toimub esimene kooskõlastatud inspektorite vahetus ning sellest aastast alates sagenevad ka õppekülastused. Parima tava vahetamiseks ja jagamiseks kogub ja uurib foorum inspektorite koolitusprogrammi käsitlevaid ettepanekuid. See annab foorumi tööks väärtuslikku materjali. 2012. aastal jätkab foorum oma töös saavutatud edu tõhusat mõõtmist võimaldavate näitajate väljatöötamist ja rakendamist.

Foorumi ülesannete tõhusaks täitmiseks vajaliku kooskõlastamise, koostöö ja teabevahetuse tagamiseks ja parandamiseks mitmesuguste osalejate vahel töötab foorum täiendavalt välja ja rakendab parimaid võimalikke viise oma tegevuse sidumiseks ECHA sekretariaadi, liikmesriikide pädevate asutuste ja riikide jõustamisasutuste tegevusega. Foorum koostab oma seisukohti kajastava dokumendi, milles kaalutakse kõige tõhusamaid võimalusi ECHA ja liikmesriikide vaheliseks teabevahetuseks, võttes nõuetekohaselt arvesse asjakohaseid REACH- ja CLP-protseesse.

Foorum jätkab koostööd liikmesriikide komitee ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komiteega, et anda nõu ainete kavandatud piirangute jõustatavuse küsimustes. Foorumi tegevus piiranguettepanekute käsitlemisel on hästi kooskõlastatud ja selles arvestatakse dialoogi komiteede liikmetega ning riskihindamise komitee ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee küsimusi ja arvamusi.

2012. aastal esitavad liikmesriigid ametile CLP-määruse artikli 46 lõike 2 kohase aruande, võttes kokku ametlike kontrollide ja muude täitmise tagamise meetmete tulemused ning ECHA esitab aruannete kokkuvõtte komisjonile. ECHA sekretariaat suunab üha enam tähelepanu ja jõupingutusi jõustamise edendamisele, osaledes sellistel üritustel nagu Euroopa Komisjoni korraldatav jõustamisalane konverents.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Sekretariaat toetab tõhusalt ja tulemuslikult komiteede tööd, et neil oleks võimalik:
 - järgida õiguspäraseid tähtaegu ja
 - esitada kvaliteetseid teaduslikke ja tehnilisi arvamusi ja kokkuleppeid, mis toetavad lõplike otsuste tegemist, tehes seda läbipaistvalt ja tagades nõutava konfidentsiaalsuse.

2. Sekretariaat toetab tõhusalt ja tulemuslikult foorumi tööd, et sel oleks võimalik tugevdada ja ühtlustada REACH- ja CLP-määruse jõustamist ELi/EMP liikmesriikides, tehes seda läbipaistvalt ja tagades nõutava konfidentsiaalsuse.
3. Teabe jagamise ning vastastikust huvi pakkuva tegevuse kooskõlastamise teel välditakse vastuolusid teaduskomiteede või muude ühenduse organite arvamustega.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul esitatud arvamused/kokkulepped	100%	Ametisisene aastaaruanne
Liikmesriikide komitee ühehäälsed kokkulepped (%)	80%	Ametisisene aastaaruanne
Konsensuse teel vastuvõetud komiteede arvamused (%)	80%	Ametisisene aastaaruanne
Komisjoni lõplikes otsustes kasutatud komiteede arvamuste osa	Suur	Ametisisene aastaaruanne
ECHA sidusrühmade rahulolu foorumi tegevuse lisandväärtusega	Suur	Iga-aastane uuring
Liikmete ja muude osalejate rahulolu ECHA toetusega (sh koolitus ja juhatamine) komiteedele ja foorumile	Suur	Uuring
Sidusrühmade, pädevate asutuste ja komiteede liikmete rahulolu komiteemenetluste ja foorumi tegevuse läbipaistvuse ja tulemuste avaldamisega	Suur	Uuring
Vastuolud teaduskomiteede ja muude ELi organite avamustega	Ainult hästi põhjendatud juhtudel	Ametisisene hindamisaruanne

3. Peamised tulemused

Liikmesriikide komitee

- Liikmesriikide komitee ühehäälsed kokkulepped (või arvamused) kuni 40 väga ohtlike ainete identifitseerimist käsitleva ettepaneku kohta.
- Kuni 130 liikmesriikide komitee ühehäälsel kokkulepet katsete läbiviimise ettepanekute ja vastavuskontrolli kohta.
- Ühehäälsel kokkuleppe ettevalmistamine ainete hindamise toimikute projektide kohta (praegu on esimeste otsuste tegemise aeg veel lahtine).
- Arvamus XIV lisa käsitleva ECHA soovitusel eelnõu kohta.
- Arvamus ühenduse ainete hindamise plaani eelnõu kohta.
- Otsuste käsiraamatu ajakohastamine.
- Eespool kirjeldatud ülesannete täitmine toimub järgmiselt:
 - kuus täiskogu istungit;
 - kaks töörühmade koosolekut (arvamuse koostamine XIV lisa käsitleva soovitusel eelnõu kohta);
 - kaks töörühmade koosolekut (arvamuse koostamine ühenduse ainete hindamise plaani eelnõu kohta);
 - osalemine kahel toimikute/ainete hindamist käsitleval seminaril.

Riskihindamise komitee

- Kuni 70 riskihindamise komitee arvamust ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikute kohta (prognooside kohaselt esitatakse igal aastal 60 ühtlustatud klassifitseerimise ja märgistuse toimikut).
- Kuni neli riskihindamise komitee arvamust piiranguid käsitlevate ettepanekute kohta.
- Riskihindamise komitee järelduste ja soovitude käsiraamatu ajakohastamine.
- Eespool kirjeldatud ülesanded täidetakse kuni seitsmel täiskogu istungil.

Sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee

- Kuni neli sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee arvamust piiranguid käsitlevate ettepanekute kohta.
- Sotsiaalmajandusliku komitee järelduste ja soovitude käsiraamatu ajakohastamine.
- Eespool kirjeldatud ülesanded täidetakse neljal täiskogu istungil.

Foorum

- Aruanne foorumi teise jõustamisprojekti kohta.
- REACHi jõustamisteabe foorumi ja elektrooniline teabevahetuse süsteemi ajakohastamine.
- Riikide koordinaatorite koolitamine REACHi kolmandaks jõustamisprojektiks.
- ECHA, liikmesriikide pädevate asutuste ja riikide jõustamisasutuste tegevuse sidumine.
- Koolitusüritus jõustamisvaldkonna koolitajatele.
- Eespool kirjeldatud ülesanded täidetakse foorumi täiskogu kolmel istungil.

9. tegevus. Apellatsiooninõukogu

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Apellatsiooninõukogu moodustati selleks, et tagada õiguskaitsevahendite kasutamine, tehes otsuseid edasikaebuste kohta, mille on esitanud mis tahes ameti REACH-määruse artiklis 91 osutatud otsustest mõjutatud füüsilised või juriidilised isikud.

2012. aasta jooksul tuleb uurida 2011. aastal esitatud lahendamata edasikaebusi ja teha nende kohta otsus. Esimesele registreerimistähtajale järgnenud toimikute hindamisega seotud tööst tulenevalt on oodata üha arvukamaid hindamisega seotud edasikaebusi, mille menetlemine on teaduslikult keerulisem.

Ootuste kohaselt tegelevad kemikaalide reguleerimise valdkonnas vähem kogemusi ja eriteadmisi omavad ettevõtted 2013. aasta registreerimistähtjaks valmistumisega. Samuti prognoositakse, et 2013. aasta registreerimise puhul on uute andmete kogumise vajadus suurem kui 2010. aasta registreerimistähtaja puhul. Selle tulemusel võib kasvada nii potentsiaalsete registreerijate vahelise andmete jagamisega seotud vaidluste arv kui ka registreerimistoimikute nõuetele vastavust käsitlevate küsimuste arv, mis tähendab edasikaebuste esitamist tulevikus.

Kui töökoormus seda nõuab, teeb apellatsiooninõukogu tõhusat ja tulemuslikku tööd asendus- ja lisaliikmetega.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Nõukogu võtab põhjendamatute viivitusteta vastu kvaliteetseid otsuseid.
2. Õiguskaitse kättesaadavust käsitlevad REACHi sätted on sidusrühmade silmis usaldusväärsed.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Iga edasikaebuste liigi suhtes eesmärgiks seatud aja jooksul ⁶ lõpuni viidud juhtumid (%)	90%	Nõukogu aastaaruanne
Üldkohtule edasi kaevatud apellatsiooninõukogu otsused (%)	Alla 20%	Nõukogu aastaaruanne
Sidusrühmade apellatsioonimenetluse vastu usaldus	Suur	Sidusrühmade hulgas korraldatav uuring

⁶ Eesmärgiks seatud aeg on määratletud ajana, mille jooksul on varem lõpule viidud 75% sarnast liiki edasikaebuste menetlemine (eesmärgiks seatud aega määratletakse vähemalt 10 lõpetatud juhtumi põhjal).

3. Peamised tulemused

- Vastuvõetud otsused (sõltuvalt esitatud edasikaebuste arvust).
- REACH-määrusest tulenevate konkreetsete õigusküsimustega seotud kvaliteetsete otsuste usaldusväärse kogumi elektrooniline avaldamine.
- Tõhus teabevahetus (potentsiaalsete) apellatsiooniprotsessis osalejatega (sõltuvalt esitatud päringute arvust ja liigist).

10. tegevus. Teabevahetus

1. 2012. aasta peamised ülesanded

2012. aastal pöörduvad amet ettevõtjate poole, kes peavad registreerima ained 2013. aastal, ning veendub, et nad on teadlikud asjakohastest juhistest ja vahenditest, mis aitavad neil seadusest tulenevaid kohustusi täita. Juhtregistreerijate põhjalikuma toetamisega, muu hulgas juhtregistreerijatele ettenähtud uue seminari kaudu, soovib ECHA aktiivselt panustada sellesse, et teiseks registreerimistähtajaks koostatakse kvaliteetsed toimetused. Teine oluline ülesanne teabevahetuse valdkonnas on tõsta ettevõtjate teadlikkust nende autoriseerimis- ja piiramismenetluste järgsetest kohustustest ning juhtida tähelepanu avalikele konsultatsioonidele, et osalemise määr oleks maksimaalselt suur. ECHA jätkab koostööd muuda asjakohaste osalejatega ja eelkõige Euroopa Komisjoniga.

2011. aasta lõpu paiku käivitab amet täielikult uuendatud veebisaidi, mis pakub paremat juurdepääsu kõikidele ECHA avaldatud veebipõhiste toodetele. Pärast veebisaidi käivitamist on 2012. aastal oluline ülesanne juhtida veebikasutajad abimaterjali kaudu kättesaadava teabe ja veebisaidi pakutavate uute võimaluste juurde.

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

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA välissuhtlus toimib tõhusalt, vajaduse korral ELi 22 keeles, ning ECHA meediakajastus on täpne ja proportsionaalne.
2. Sidusrühmad on kaasatud ECHA töösse ning rahul viisiga, kuidas nende seisukohti ära kuulatakse ja arvestatakse.
3. ECHA töötajad on hästi informeeritud ning tunnetavad ameti meeskonnavaimu ja ühiseid püüdlusi.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Veebisaidi kasutajate rahulolu	Suur	Iga-aastane kasutajauuring, kord kvartalis koostatav veebistatistika
Töötajate rahulolu ametisisesega teabevahetusega	Suur	Iga-aastane personaliuuring
Lugejaskonna rahulolu avaldatud materjaliga	Suur	Iga-aastane kliendi uuring
Sidusrühmade rahulolu oma kaasatusega	Suur	Sidusrühmade päevade raames läbiviidav uuring

		ja iga-aastane sidusrühmade uuring
Väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele või laiemale avalikkusele suunatud uute dokumentide tõlgete avaldamine (keskmiselt kolme kuu jooksul pärast originaaldokumendi avaldamist, kinnitamist arvestamata)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne

3. Peamised tulemused

- Korraldatakse teabekampaaniaid (nt autoriseerimisnõuete ja -menetluste ning SIEFide moodustamise kohta 2013. aasta tähtajaks), sealhulgas tööstusele ja laiemale avalikkusele suunatud tegevusi.
- Kõik VKEdele või laiemale avalikkusele suunatud materjalid (nii elektroonilised kui ka muud) avaldatakse ELi 22 keeles.
- Sisevõrgus ja ametisisestel teabekraanidel jagatakse igapäevaselt ametisisest teavet. Avaldatakse ametisisesed iganädalased põhisündmused (ECHANet Exchange) ja antakse välja regulaarset ametisisest uudiskirja (ECHO). Korraldatakse iga-aastane asutuse päev ja igakuised personalikoosolekud.
- Avaldatakse pressiteateid multimeedias ja iga-nädalasi elektroonilisi uudisnuppe, korraldatakse kaks pressikonverentsi, liikmesriikides luuakse pressiametnike võrgustik.
- Korraldatakse sidusrühmade päev ja sihtotstarbelisi üritusi sidusrühmadele.
- Kehtestatakse avalike päringute käsitlemise menetlus.
- Täiustatakse ECHA uut veebisaiti.
- Täiustatakse ECHANeti (ECHA sisevõrku).
- Rakendatakse kriisiolukorra teabevahetusstrateegia.

11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Arvestades kandidaatriikide (kellest vähemalt ühe puhul on liitumisläbirääkimised lõpule jõudmas) kasvavat huvi ELi kemikaalialaste õigusaktide rakendamise vastu ning osalemist IPA (ühinemiseelse abi rahastamisvahendi) ja TAiEXi raames toimivas tegevuses, peab ECHA oma kasutatavate ressursside piires jätkuvalt vastama asjaomaste riikide suutlikkuse suurendamisega seotud vajadustele, et tutvustada neile nii ECHA mitmesuguste organite toimimist kui ka teaduslikku tööd. Vähemal määral esineb sarnaseid vajadusi ka potentsiaalsete kandidaatriikide puhul.

Amet jätkab koostöölepingute kaudu kahepoolset koostööd kolmandate riikide reguleerivate asutustega, toetades muu hulgas esimeste konfidentsiaalse teabe vahetamist lubavate kahepoolsete kokkulepete sõlmimist võimaldavaid meetmeid. ECHA annab oma panuse ka kemikaaliandmetega seotud teadmiste vahetamisse ECHA ja muude reguleerivate asutuste vahel. See edendab järjepidevate rahvusvaheliste otsuste tegemist ja muudab REACH-protseesseid tõhusamaks.

ECHA panustab jätkuvalt kemikaalide kohta struktureeritud teabe kogumise ja vahetamise ühtlustamisse OECD tasandil, võttes arvesse eelkõige teist registreerimistähtaega, ning sellele järgnevasse IUCLIDi rakendamisse. Praegu kasutatavaid vorme võib olla vaja ajakohastada ja lisada uusi vorme, näiteks seoses nanomaterjalidega.

Peale selle jätkab ECHA koostööd OECDga kahes suurprojekti – ülemaailmne kemikaaliteabe portaal (eChemPortal) ja rakenduskogumi QSAR Application Toolbox –, rahastades nende arendamist ja majutades portaali eChemPortal. 2012. aastal täiustatakse portaali teabega käimasoleva ja kavandatud hindamisalase töö kohta, et vältida riikide/piirkondade tegevuse dubleerimist ning muuta see võimaluse korral tõhusamaks. Selleks, et tagada registreerijatele piisav toetus seoses lähenevate tähtaegade, tuleb täiustada nii QSAR Toolbox'i usaldusvärsust kui ka funktsionaalsust.

ECHA on ressursside olemasolu korral komisjoni talitustele endiselt kättesaadav, et pakkuda tehnilist ja teaduslikku abi ELi mitmepoolsetes suhetes, eeskätt asjaomaste rahvusvaheliste konventsioonide alusel.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Komisjonile pakutakse tema rahvusvahelises tegevuses, eelkõige mitmepoolsetes organites kõrgetasemelist teaduslikku ja tehnilist toetust.
2. ECHA loob ja säilitab oma vastutusallas kahepoolsed suhted teadusliku ja tehnilise koostöö tegemiseks selliste kolmandate riikide reguleerivate asutustega, kes on abiks REACH- ja CLP-määruse rakendamisel, ning toetab IPA raamistikus tõhusalt ja tulemuslikult ELi kandidaatriike ja potentsiaalseid kandidaatriike.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Komisjoni rahulolu ECHA toetusega tema rahvusvahelisele tegevusele	Keskmine	Iga-aastane uuring
Portaali eChemPortal külastatavuse kasv võrreldes eelmise aastaga	20%	Ametisisene aastaaruanne
Rakenduse QSAR Toolbox iga-aastaselt kavandatud moodulite rakendamise määr	90%	Ametisisene aastaaruanne

3. Peamised tulemused

- Komisjoni teaduslik ja tehniline toetamine vastavalt ECHA 2012. aasta rahvusvahelise tegevuse töökavale.
- Kahepoolsed koostöökokkulepped huvitatud kolmandate riikide reguleerivate asutustega ning koostöö jätkamine selliste asutustega, kellega ECHA on juba asjaomased kokkulepped sõlminud.
- Portaali eChemPortal ja rakenduse QSAR Toolbox toimimine.
- Komisjoni teaduslikult ja tehniliselt kvaliteetne toetamine seoses ülemaailmse kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise süsteemi ning CLP-määruse muutmise ja kohandamisega, sealhulgas osalemine ja panustamine OECD töösse ÜRO tasandil.
- Teadusliku ja tehnilise koostöö jätkamine OECDga:
 - osalemine OECD portaali eChemPortal juhtrühmas (kasutajate uute vajaduste läbivaatamine ja prioritseerimine portaali võimalikuks edasiarendamiseks);
 - osalemine OECD QSAR Toolbox juhtimisrühmas ning QSAR Toolbox kolmanda versiooni tarkvaramoodulite väljatöötamine ja kasutuselevõtmine;
 - IUCLIDI kasutajarühma eksperdikogu juhatamine, et prioritseerida kasutajate vajadused IUCLIDis rakendamiseks. Osalemine IUCLIDI tegevusega seotud OECD rühmades: pestitsiide käsitlevate andmete elektroonilise vahetamise eksperdirühm, nimetatud OECD rühma transpordi allrühm, uuringu kokkuvõtete tulemuste edastamise ühtlustatud mallide rühm;
 - ohtude hindamise töökond;
 - kokkupuute hindamise töökond;
 - toodetavate nanomaterjalide töörühm.
- ELi kandidaatriikidele ja potentsiaalsetele kandidaatriikidele suunatud suutlikkuse suurendamise alane tegevus IPA projekti alusel, kui seda jätkatakse.
- Esitlused kolmandates riikides korraldatud seminaridel/konverentsidel ja nendepoolsete külastuste raames.

3. Juhtimine, organisatsioon ja vahendid

12. tegevus. Juhtimine

1. 2012. aasta peamised ülesanded

ECHA kõrgeim otsuseid tegev organ on 35-liikmeline⁷ haldusnõukogu. Seda abistab tegevdirektori juhitud sekretariaat. Haldusnõukogu vastutab eelkõige ameti mitmeaastase ja iga-aastase tööprogrammi, eelarve ja aastaaruande vastuvõtmise ning ameti siseeeskirjade vastuvõtmise ja läbivaatamise eest. Ühtlasi nimetab haldusnõukogu ametisse tegevdirektori, apellatsiooninõukogu esimehe ja liikmed ning riskihindamise komitee ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee liikmed. Haldusnõukogu on moodustanud sihtotstarbelised töörühmad, näiteks planeerimise ja aruandluse ning lõivude ülekandmise ja auditi töörühmad, mis aitavad haldusnõukogul otsuseid teha. Haldusnõukogu jälgib tähelepanelikult ameti tegevust tegevdirektori regulaarsete aruannete ja sekretariaadi konkreetsetel teemadel koostatud aruannete põhjal. Kõnealuseks aastaks on planeeritud neli täiskogu istungit ning mitmeid töörühmade koosolekuid.

Üks ECHA eesmärke on aidata liikmesriikidel REACH- ja CLP-määrust järjepidevalt rakendada. ECHA tugevdab sidemeid liikmesriikide pädevate asutustega ning parandab teabevahetust, mis toimub kirjavahetuse, külastuste ja pädevate asutuste direktorite iga-aastase kavandamiskoosoleku vormis.

ECHA organisatsiooniline struktuur muutus 2011. aastal oluliselt seoses üleminekuga ettevalmistavalt tegevuselt mitmesuguste teaduspõhiste otsuste ja arvamuste koostamisele. Edaspidi on vaja jätkata tööd juhtimisprotsesside kohandamiseks suuremaks kasvanud organisatsiooni vajadustega ning direktoraatide tegevuse tõhusaks koordineerimiseks. Lisaks muule vajab see ka tegevuse kaalutletud planeerimist organisatsiooni igal tasandil. Uutest õigusaktidest tulenevad ülesanded lisavad juhtimiskoormust.

Kogu Euroopa Liidu keemiatööstus on usaldanud ECHA kätte suure hulga teavet. Osa sellest teabest on oma olemuselt ülimalt konfidentsiaalne (eelkõige seetõttu, et kõnealused andmed sisaldavad konfidentsiaalset äriteavet). Seetõttu on ka edaspidi prioriteediks nii infoturbe kui ka töötajate ja ruumide turvalisuse tagamine. Arendatakse edasi kasutusel olevat julgeoleku haldamise süsteemi. Lisaks sellele jätkab ECHA julgeolekuametnike võrgustiku koosolekute korraldamist, mille eesmärk on toetada liikmesriikide pädevate asutuste, volitatud riiklike institutsioonide, komisjoni ja liikmesriikide jõustamisasutuste turvalist juurdepääsu konfidentsiaalsele äriteabele.

2011. aastal koostatud talituspidevuse kavasad katsetatakse ja täiustatakse 2012. aastal, et tagada 2013. aastaks seatud tähtajaks ECHA varade parem kaitse ja ECHA protsesside tõrgeteta toimimine kriisiolukorras.

Lisaks sellele viiakse lõpule ECHA teabehalduse juhendite koostamine ja alustatakse teadmishalduse projekte.

ECHA andmekaitseametnik püüdleb ka edaspidi selle poole, et amet täidaks kõiki talle seadusega määratud kohustusi, mille eesmärk on kaitsta üksikisikuid isikuandmete töötlemisel. Töötajaid koolitatakse ja teavitatakse regulaarselt.

⁷ Liikmeskond koosneb ELi 27 liikmesriigist, 6 Euroopa Komisjoni määratud esindajast, sealhulgas 3 huvitatud isikute esindajast ja 2 Euroopa Parlamendi määratud esindajast. Peale selle osalevad Islandi ja Norra kui EMP/EFTA riikide vaatlejad.

2011. aastal toimunud tervikliku kvaliteedijuhtimissüsteemi asjakohasuse ja nõuetele vastavuse hindamine ergutab ka edaspidi süsteemi optimeerima ja pidevalt täiustama. Koostatakse tegevuskava standardile ISO 9001 vastava sertifitseerimise läbiviimiseks. Lisaks sellele hakatakse rakendama ühenduse keskkonnajuhtimis- ja auditeerimissüsteemi (EMAS).

Õiguslaste teadmiste jätkuva tugevdamisega tagatakse ECHA otsuste ja lepingute üha suurenev hulga õiguspärasus ja tõhus kaitse võimaliku edasikaebamise ja menetlemise korral kohtus, sealhulgas ka siis, kui on tegemist ECHA intellektuaalomandit käsitlevate juhtumitega.

Üldise riskijuhtimise osana jälgib ECHA oma riskide vähendamise kava rakendamist ning jätkab kriisilukordadega toimetulemise suutlikkuse ja talituspidevuse strateegia rakendamise parandamist.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

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

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul haldusnõukogule esitatud põhikirjajärgsed dokumendid (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Iga-aastase kava kohaselt koostatud kvaliteedidokumendid (%)	80%	Kvaliteedijuhi aastaaruanne
Audiitorite tehtud olulised negatiivsed tähelepanekud kehtiva sisekontrollisüsteemi kohta	0	Siseaudiitori aastaaruanne
Tähtaja jooksul täidetud auditisoovitused (%)	100%	Siseaudiitori aastaaruanne
Turvaintsidendid, mille uurimisel avastas ECHA turvateenistus konfidentsiaalse teabe lekke	0	Ametisisesed aruanded

3. Peamised tulemused

- Korraldatakse 4 haldusnõukogu koosolekut ja moodustatakse vastavad töörühmad, mis aitavad haldusnõukogu kõikide vajalike otsuste tegemisel.
- Korraldatakse 1 ametisisesse võrgustiku koosolek (asutuste juhid ja haldusjuhid).
- Korraldatakse 1 liikmesriikide pädevate asutuste direktorite kavandamiskoosolek.
- Pakutakse õigustuge ECHA otsustele ja tõhusat kaitset edasikaebuste korral.
- Katsetatakse talituspidevuse kavasad.
- Tegevuskava standardile ISO 9001 vastava sertifitseerimise läbiviimiseks.
- Korraldatakse 1 julgeolekuametnike võrgustiku koosolek.
- Menetletakse 300 dokumentidele juurdepääsu taotlust.

13. tegevus. Finants-, hanke- ja raamatupidamisküsimused

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Finantsvaldkonnas keskendub amet ka 2012. aastal peamiselt tõhusale rahavoogude haldamisele ja range finantsdistsipliini tagamisele. 2012. aastal jätkab amet REACH- ja CLP-määrusest tulenevate tegevuste täieliku omafinantseerimise põhimõtte kohaldamist, rahastades neid tegevusi peamiselt varudest, mille moodustavad lõivud ja tasud, mis on seotud REACHi esimese registreerimistähtajaga 2010. aastal. Muudeks tuluallikateks on autoriseerimistaotluste eest makstavad lõivud, tulevaste registreerimistähtaegade seotud lõivud ning intressitulu. Kehtestatud rahaliste investeeringute poliitika rakendamist ja üldist likviidsust tuleb hoolikalt jälgida. Biotsiidide ja PIC-määrusest tulenevate tegevuste rahastamisel eeldatakse, et Euroopa Liidu toetus katab vastavate õigusaktide prognoositud kasutuselevõtu ettevalmistamisega seotud kulud.

Amet peab kohandama oma eelarvestamise, raamatupidamise ja aruandluse süsteeme selliselt, et kahest uuest õigusaktist, st biotsiidide määrusest ja PIC-määrusest tulenevad vahendid oleksid teineteisest täielikult eraldatud. Lisaks sellele kavatsetakse alustada kogu ametit hõlmava kuluarvestussüsteemi rakendamist, mis võimaldab jälgida iga tegevusega kaasnevaid kulusid. Finantstehingute mahuga seoses prognoositakse, et laekuvate lõivumaksete arv jääb 2012. aastal küllaltki tagasihoidlikuks, samas peab amet oma tegevuse tulemusel võtma ligikaudu 500 kulukohustust ja tegema ligikaudu 4500 väljamakset. Lisaks sellele peab amet koostama ajakohastatud hinnangud 2013. aasta registreerimistähtaja ja muude allikatega seotud prognoositava tulu kohta.

2012. aastal jätkab amet kontrollimist, kas äriühingud on registreerimisel oma suuruse õigesti teatanud ja maksnud lõivu vastavalt oma tegelikule suurusele. Kuna kõige väiksemate äriühingute rühmas võidakse lõivu vähendada kuni 90%, on oluline, et vähendamine toimuks õiguspärastel alustel – see kindlustab ameti piisava rahastamise ja tagab äriühingute õiglase ja võrdse kohtlemise.

Prognooside kohaselt keskendutakse 2012. aasta hanketegevuses eelkõige IT-süsteemide arendamisele, mis toob kaasa uue põlvkonna IT-raamlepingute sõlmimise. Kuulutatakse uuesti välja hankekonkurss teadusteenuste hankimiseks uue raamlepingu raames ning haldusteenuste valdkonnas algatatakse uusi hankemenetlusi näiteks julgeolekualaste raamlepingute sõlmimiseks. 2012. aasta hankekava on lisatud käesolevale dokumendile.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametil on usaldusväärne ja tõhus finantsjuhtimine
2. Kassareservi hallatakse korrektselt.
3. Ametil on olemas tõhusad finantsüsteemid mitme omavahel finantsaspektist eraldatud õigusliku aluse haldamiseks ja nende kohta aruandluse esitamiseks.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Euroopa Kontrollikoja aruandes sisalduvad reservatsioonid	0	Euroopa Kontrollikoja igaaastased aruanded
Kohustuste määr (%)	95%	Igakuine/igaaastane finantsaruanne
Maksete määr (%)	75%	Igakuine/igaaastane finantsaruanne
Ülekantud summade määr (eraldatud vahenditest)	Alla 20%	Ametisisene aastaaruanne
ECHA hankemenetluste kohta tehtud Euroopa Kohtu otsused	0	Ametisisene aastaaruanne
Haldusnõukogu koostatud kassareservi käsitleva juhendi (MB/62/2010 lõplik) täitmine	100%	Ametisisene kvartaliaruanne

3. Peamised tulemused

- Eelarve ja likviidsuse range haldamine.
- Ameti kassareservi haldamise ja investeerimise mehhanism on kasutusel ja hoolsa järelevalve all.
- Kehtestatud on aruandlus, mis tagab erinevatest õigusaktidest tulenevate vahendite eraldamise.
- Jätkatakse registreerijate VKE staatuse kontrollimist ning ebaõigeid deklaratsioone esitanud äriühingutelt nõutakse sisse ettenähtud tulu.
- Tegevuspõhise kuluarvestuse süsteem on kasutusele võetud.
- Eelarve täitmine ja järelmeetmed, et kulukohustuste määr oleks 95%.
- 2011. aasta raamatupidamisaruanded.

14. tegevus. Personal ja organisatsiooniteenused

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Personal

Läbinud edukalt REACH- ja CLP-määrusest tulenevate tegevuste algse kasvu- ja arendusfaasi, keskendub amet 2012. aastal pideva enesetäiendamise ja arendamise harjumuse kujundamisele personali hulgas. Nende jõupingutustega edendatakse kõikide töötajate karjäärivõimalusi ja tugevdatakse ameti pikaajalise pädevuse alustalasid.

Pärast ameti kiiret kasvu viimastel aastatel on hakatud pöörama erilist tähelepanu organisatsiooni strateegilisele arendamisele ja ameti haldussuutlikkuse tugevdamisele. See tegevus hõlmab asjakohast tuge juhtkonnale, et varustada neid vahenditega, mis aitavad neil täita inimeste juhtimisega seotud kohustusi ja panustada ECHA organisatsioonilisse arengusse.

2012. aastal lõpeb paljude ajutiste teenistujate viieaastane teenistusaeg ECHAs. Personaliüksus juhib asjakohase lepingute uuendamise poliitika väljatöötamist.

Jätkuvalt tehakse suuri jõupingutusi töötajate ja nende perede heaolu edendamiseks, et hõlbustada sobiva tasakaalu loomist töö- ja eraelu vahel.

Euroopa Liidu kemikaalipoliitika valdkonnas arendab ECHA edasi oma uut kõrgkooli lõpetajatele ettenähtud süsteemi, mis aitab neil kavandada karjääri ning leida koolitus- ja kutsealase täiendamise võimalusi, et paremini kvalifitseeruda REACHi ja CLPga seotud regulatiivtegevuse spetsialistide vabadele töökohtadele.

2012. aastal kavatakse alustada kahest uuest määrusest, st biotsiidide ja PIC-määrusest tulenevaid tegevusi. See nõuab täiendava personali töölevõtmist, suutlikkuse suurendamist ja personali pädevuse edasist arendamist.

2011. aastal alanud personali IT-süsteemi loomine jõuab 2012. aastal arendusfaasi. See nõuab pidevat keskendumist projekti rakendamisele, ülemineku haldamisele, süsteemide katsetamisele ning personali ja süsteemi lõppkasutajate koolitamisele.

Organisatsiooniteenused

Organisatsiooniteenused hõlmavad ameti hoone ja kontoriruumide infrastruktuuri, füüsilist julgeolekut, reisimise ja kohtumiste korraldamist ning haldusteenuste pakkumist, sealhulgas postisaadetiste registreerimist, kontoritarvetega varustamist, archiveerimist ja raamatukogu haldust.

Seoses organisatsioonilise struktuuri muudatuse käsitlevate otsustega, mis võeti vastu 2011. aastal, on tarvis ametile kuuluvate ruumide uuendamist ja 2012. aastal kavatakse seda teha. Ruumide toimivuse tagamiseks tuleb veelgi täiustada ka tehnilist infrastruktuuri.

Euroopa Parlamendi palvel on ECHA ja majaomaniku vahel sõlmitud üürilepingusse lisatud ka hoone ostmise võimalus. 2012. aastal uurib ECHA koos eelarvapädevate institutsioonidega, kas nimetatud sätte rakendamist tasuks edaspidi kaaluda.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

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

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Ametikohtade loetelus aasta lõpuks täidetud töökohad	95%	Ametisisene aastaaruanne
Aasta lõpuks lõpetatud valikumenetlused	90%	Ametisisene aastaaruanne
Ajutiste töötajate voolavus	Alla 5%	Ametisisene aastaaruanne
Keskmine koolitus- ja arenduspäevade arv töötaja kohta	10	Ametisisene aastaaruanne
Komiteede, foorumi ja haldusnõukogu liikmete rahulolu konverentsikeskuse toimimisega	Suur	Iga-aastane uuring
Töötajate rahulolu kontoriruumide ja logistiliste teenustega	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

Personal

- Palgafond ja muud väljamaksed töötajatele, riigi lähetatud ekspertidele ja praktikantidele, mis teeb kokku ligikaudu 600 inimest.
- Algatatakse hinnanguliselt 10 valikumenetlust.
- Tööle võetakse hinnanguliselt 60 töötajat.
- Keskmiselt 10 koolituspäeva töötaja kohta.
- Ligikaudu 500 töötaja tulemuslikkuse kontroll ja atesteerimine.
- Töötajate ja juhtkonna nõustamine ja abistamine personaliga seotud küsimustes, eelkõige üksikisiku õiguste ja heaolu valdkonnas.
- Personaliuuringute tulemused ja järelmeetmete kavad.
- Inimeste ja tulemuslikkuse juhtimise protsesside ja meetodite aktiivne arendamine.

Organisatsiooniteenused

- Asjakohaste hankemenetluste kaudu hangitakse õigeaegselt seadmed, materjalid ja teenused.
- Päevarahad ja reisikulud arvutatakse välja ja hüvitatakse õigeaegselt.
- Tagatakse kontoriruumide turvalisus.
- Koosolekute ja konverentside pidamisele pakutakse tõhusat tuge.

- Tagatakse hästi funktsioneerivad audiovisuaalseadmed koos tõhusate tugiteenustega.
- Tõhus postiteenistus.
- Hästi organiseeritud ja korralikult juhitud raamatukogu ja arhiiv.
- Ajakohane ja korralik kontoriinventar.

15. tegevus. Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia

1. 2012. aasta peamised ülesanded

2012. aastal jätkab ECHA oma IT-tegevuse edendamist, hakates ostma IKT infrastruktuuri majutusteenust väljastpoolt; selle sammu peamine eesmärk on tegevuseks hädavajalike IT-teenuste talitluspidevuse järkjärguline parandamine. 2012. aastal on prioriteetideks REACH-IT, ECHA veebisait, e-posti süsteem ja internetiühendus, kuna need on 2013. aasta REACHi registreerimistähtaja jaoks katkematu teenuse tagamisel väga olulised. Ka loovad väljastpoolt ostetud teenused uue ja turvalisema säilituskoha teabe regulaarseks varundamiseks väljaspool ametit.

Et leevendada välisohtusid ja aidata ECHA-l toime tulla keerukate konfidentsiaalsuskohustuste täitmisega olukorras, kus infosüsteemid pidevalt arenevad, parandatakse ja täiustatakse jätkuvalt IT-julgeoleku haldamise neid aspekte, mis on seotud võrguühenduste, andmetele juurdepääsu, järelevalve, intsidentide haldamise ja turvalise tarkvara kavandamisega.

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

- võetakse kasutusele personalijuhtimise süsteem, mille väljatöötamist alustati 2011. aastal;
- arendatakse ajajuhtimise süsteemi;
- viiakse lõpule 2011. aastal alustatud identifitseerimise haldussüsteemi rakendamine – see süsteem on ette nähtud kasutajate mandaadi, rühmade ja levitamise loendite tsentraalseks haldamiseks ning kasutajakontode avamiseks ja sulgemiseks; ühtlustatakse kasutajate haldust olemasolevate rakenduste piires, muutes kasutusel olevad rakendusspetsiifilised lahendused ühtsemaks;
- toetudes 2011. aasta kuluarvestusele, töö kavandamisele ja ajajuhtimisele loodud alusele ning olemasolevatele asjakohastele aruandlusvahenditele, uurib ECHA kavandamise ja aruandluse ühtset organisatsioonimudelit, mida saaks infosüsteemidega toetada.

2011. aastal koostas ECHA asutuse keske sisuhalduse programmi arendamiseks täpse alltöövõtustrateegia; 2012. aastal tuleb asutuse keske sisuhalduse põhiskeemi kiiremaks ja tõhusamaks rakendamiseks tegevust laiendada. Lisaks 2011. aastal alustatud hindamisprotsesside töövoo toetamise lõpuleviimisele hakkab ECHA tegelema kahe täiendava valdkonnaga, keskendudes eelkõige väliskoostöö protsessidele (st komiteede tegevusega seotud protsessid), et saaks alustada siiani CIRCA-süsteemis toimunud IT-funktsioonide järkjärgulist asendamist.

Keerulisele ja kaasaegsele haldustegevusele kvaliteetse IT-toe pakkumine nõuab IKT protsesside ja teenuste pidevat tehnilist arendamist.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Tagatakse ameti IKT tehnilise infrastruktuuri teenuste kõrge tase ja kõikide toetatud tegevuste maksimaalne järjepidevus, tõhusus ja turvalisus.

2. Tagatakse järjepidev ja ühtne organisatsiooni arhitektuurist lähtuv lähenemine ning aidatakse kaasa parimate juhtimistavade ja IT-projektide juhtimisviiside kasutamisele ning tagatakse professionaalne, pädev ja õigeaegne reageerimine kõikidele kavandatud või korduvatele toimingutele.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Tegevuse jaoks hädavajalike süsteemide kättesaadavus ametivälistele klientidele (st töövõimeaeg teenindusaja jooksul)	99%	Andmekeskuse statistika
Ametisestest kasutajate IT-teenustega rahulolu tase personali ja toetuse suhte põhjal	Suur	Iga-aastane kliendiuuring ja täiendav tagasiside
Tegevuse jaoks hädavajalike süsteemide seotus talitluspidevust tagavate lahendustega, millesse on kaasatud ametivälised andmekeskused	Hõlmatud on REACH-IT, ECHA veebisait, e-posti süsteem ja internetiühendus	Ametisene aastaaruanne

3. Peamised tulemused

- Osutatakse teenuseid, mis hoiavad IKT infrastruktuuri ja ressursid töökorras ja nende tulemuslikkuse asjakohasel tasemel.
- Võetakse kasutusele IT-julgeoleku haldamise funktsioon.
- Võetakse kasutusele tegevuse jaoks hädavajalike IT-süsteemide talitluspidevust tagav lahendus, mida võimendatakse hostimisteenuse ostmisega väljastpoolt (esmatähtsaks peetakse süsteeme, mis on olulised seoses REACHi registreerimistähtajaga 2013. aastal).
- Asutuse keske sisuhaldusprogrammiga hõlmatakse uusi tegevus- ja haldusprotsesside töövoogusid.
- Hoitakse käigus projektiportfelli büroo.
- Rakendatakse personalijuhtimise infosüsteem.
- Arendatakse edasi töötaja arvestamise süsteemi.
- Rakendatakse lõplikult identifitseerimise haldussüsteem.
- Uuele alltöövõtu strateegiale vastav asutuse keske sisuhaldus on täies mahus kasutatav ning asutuse keske sisuhalduse programmi põhiskeemiga hõlmatakse kaks uut valdkonda.
- Määratakse kindlaks väliskoostöö protsesside (st komiteede tegevusega seotud protsessid) toetamiseks rakendatav lahendus, et saaks alustada siiani kasutatud CIRCA-süsteemi IT-funktsioonide järkjärgulist asendamist.

4. 16. tegevus. Biotsiidid

1. 2012. aasta peamised ülesanded

Eelduste kohaselt võetakse uus biotsiide käsitlev määrus vastu 2012. aasta keskel ja see jõustub 2013. aasta septembris⁸. Nimetatud määrus laiendab oluliselt ECHA reguleerimispädevust seoses määruse rakendamisega seotud tehniliste ja teaduslike ülesannetega. ECHA jaoks on olukord keeruline, sest kavandatud ülesannete täitmiseks valmistumiseks on tal ajakava kohaselt aega vaid kakskümmend kuud.

2012. aastal peab ECHA üle minema seni väga piiratud ulatusega eeltöödelt ettevalmistuste täisprogrammile, nii et see ei tekitaks mingeid kahjulikke mõjusid REACH- ja CLP-määruse rakendamisele. See hõlmab järgmisi põhiülesandeid:

- Tagada ECHA õigeaegne valmisolek toimeainete kohta esitatud taotluste vastuvõtuks ja käsitlemiseks, võtta üle Euroopa Komisjoni läbivaatamise programm ja Euroopa Liidu biotsiidide autoriseerimisprotsess, pidades kinni määruses sätestatud tähtaegadest ja üleminekuperioodidest.
- Biotsiidiregistri (R4BP) loomiseks ja selle rakendamise esimese etapi alustamiseks tuleb lõpule viia REACH-ITi ja IUCLIDi biotsiidide vajadustega kohandamise analüüs.
- Biotsiide käsitlevate juhendite ja käsiraamatute koostamine peab edenema väga kiiresti, et äriühingutel oleksid varakult enne uute sätete kehtima hakkamist peamised juhised juba käes.
- ECHA peab toetama komisjoni ka mitmete rakendusaktide ja delegeeritud õigusaktide, sealhulgas uue biotsiidilõivu käsitleva määruse väljaandmisel.
- ECHA peab tegema ettevalmistusi muude biotsiididega seotud ülesannete täitmiseks, mis hõlmavad eelkõige andmete jagamist, teiste vastutulelikkuse ärakasutajaid ja tehnilise ekvivalentsuse kehtestamist ning sellega seotud vaidlustamismenetlust. Nende ülesannete täitmiseks on vaja välja arendada teavitamiskanalid.
- Tuleb luua biotsiidide komitee ja koostada toimivad ning asjakohased eeskirjad ja menetlused, mis võimaldaksid komiteel alustada plaanilist tööd alates 1. septembrist 2013. 2012. aasta teisel poolel võib tekkida vajadus korraldada üks või mitu mitteametlikku ettevalmistavat koosolekut. Ühtlasi tuleb ECHA-l koordineerimisrühma jaoks sekretariaat luua.
- Äriühingute ja sidusrühmade teadlikkuse tõstmiseks oma uutest kohustustest tuleb koostada teabevahetuskava ja hakata seda ellu viima. Kavas keskendutakse äriühingute uutele kohustustele praeguse biotsiidide direktiiviga võrreldes (nn teiste ärakasutajad, tehniline ekvivalentsus ja Euroopa Liidu autoriseerimine). Teabevahetuse korraldamisel on keskne roll biotsiidide veebisaidi loomisel ja sellele Teadusuuringute Ühiskeskuse asjakohaste veebirubiikide ülekanndmisel, mis peab algama 2012. aastal.

Biotsiididega seotud ülesannete täitmise tõhusa alustamise võtmeküsimuseks on uute töötajate kiire töölevõtmine ning nende tööga kurssiviimine ja koolitamine.

⁸ Ettepanekus määrati määruse kohaldamise kuupäevaks algselt 1. jaanuar 2013. Kuid oma teatises nõukogu seisukoha kohta esimesel lugemisel tegi komisjon ettepaneku lükata kohaldamise kuupäev edasi 1. septembrile 2013.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Tagatakse ECHA valmisolek biotsiididega seotud uute tegevuste tõhusaks ja edukaks alustamiseks määruse kohaldamise alguskuupäevast alates.
2. Uute menetluste, vahendite ja organisatsiooniliste struktuuride loomine ning uute biotsiidiekspertide valik ja nende suutlikkuse suurendamine.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
2012. aastal ei kohaldata.		

3. Peamised tulemused

- Biotsiidiregistri (R4BP) analüüs ja kavandamine on lõpetatud ning algab selle kasutuselevõtt.
- Biotsiidide omaduste lisamine tarkvaratoote versiooni IUCLID5 selle kavandatud kasutuselevõtul, sealhulgas kasutajate täiendavate nõudmiste loend IUCLID6 jaoks.
- Töötatakse välja esimesed juhenddokumentide kavandid ja koostatakse biotsiide käsitlevate muude juhendite koostamise terviklik kava.
- Töötatakse välja menetluste eelnõud ja vajalik dokumentatsioon, et ECHA sekretariaat saaks täita taotluste käsitlemisega seotud ülesandeid, mis hõlmavad ka koostööd liikmesriikide ja tööstusega.
- Töötatakse välja menetluste eelnõud ja dokumentatsioon, mis on vajalikud andmete jagamise, nn teiste ärakasutajate avastamise ja tehnilise ekvivalentsusega seotud ülesannete täitmiseks.
- Nimetatakse biotsiidide komitee liikmed, määratakse ametisse esimees ja sekretariaat ning vajaduse korral korraldatakse esimene(esimesed) mitteametlik(ud) koosolek(ud). ECHA loob koordineerimisrühma jaoks sekretariaadi.
- Esialgne töökava ja biotsiidide komitee tööd reguleerivad sise-eeskirjad.
- Koostatakse koolitusprogramm biotsiididega tegelevate uute töötajate jaoks ja hakatakse seda ellu viima.
- Arendatakse edasi personalimudelit, sealhulgas biotsiididega seotud tegevuse organisatsioonilist korraldust ECHAs.

5. 17. tegevus. Teabel põhinev eelnev nõusolek (PIC)

1. 2012. aasta peamised ülesanded

2011. aasta mais võttis Euroopa Komisjon vastu ohtlike kemikaalide ekspordi ja importi käsitleva määruse ümbersõnastamise ettepaneku (määrus nr 689/2008, nn PIC-määrus). Ettepaneku oluline element on määruse rakendamise seotud tehniliste ja teaduslike aspektide üleandmine Euroopa Komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskuselt ECHA-le. Määrus kavatakse vastu võtta 2012. aastal ja see jõustub eelduste kohaselt 2013. aastal.

Uue regulatiivse ülesande edukaks täitmiseks peab ECHA tegema ettevalmistusi, mis aitaksid vältida mis tahes kahjulikku mõju REACH- ja CLP-määruse rakendamisele. Neist ülesannetest kõige kiireloomulisem ja ulatuslikum on analüüsi tegemine koostöös riikide määratud asutustega ning uute IT-funktsioonide rakendamise alustamine, et oleks võimalik tõhusalt töödelda eksporditeatise, võttes seejuures arvesse õigusaktides rangelt sätestatud tähtaegu. Peale selle peab ECHA koostama uued juhendid ja käsiraamatud ning algatama uute õiguslike kohustuste ja ECHA uue rolli tutvustamiseks teadlikkust tõstavaid ja teabevahetust edendavaid kampaaniaid.

Et amet suudaks oma uute ülesannetega toime tulla, peab ECHA kiiresti tööle võtma ja koolitama uusi töötajaid. See on vajalik uute operatiivülesannete täitmiseks ning komisjonile teadusliku ja tehnilise nõustamise tagamiseks Rotterdami konventsiooni rakendamisel. ECHA alustab koos liikmesriikide määratud asutuste ja kolmandate riikidega võrgustiku loomist, mis aitaksid kokku leppida koostöö põhimõtetes ja viisides.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Tehakse ettevalmistusi uute PIC-määrusest tulenevate ülesannete tõhusa ja eduka rakendamise alustamiseks.
2. Tagatakse uute menetluste ja abivahendite kasutuselevõtt ning uusi tööülesandeid täitvate töötajate suutlikkuse suurendamine.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2012. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
2012. aastal ei kohaldata.		

3. Peamised tulemused

- Koostöös riikide määratud asutustega saavutatakse märkimisväärset edu eksporditeatiste esitamise menetluste, IT-vahendite ja eksporditeatistega seotud menetlusi käsitlevate juhendite väljatöötamisel.
- Saavutatakse märkimisväärset edu importivalt riigilt selgesõnalise nõusoleku saamise menetluse väljatöötamisel.
- Luuakse vajalikud kontaktid liikmesriikide ja kolmandate riikidega.
- Algab uute töötajate töölevõtmine, koostatakse suutlikkuse suurendamise kava.

6. Ameti riskid

ECHA viib igal aastal läbi riskihindamise, et teha kindlaks, hinnata ja tegeleda võimalike sündmustega, mis võivad seada ohtu tööprogrammis määratletud eesmärkide saavutamise. Nimetatud hindamise põhjal on ECHA juhtkond teinud kindlaks järgmised peamised riskid.

ECHA-le suunatud ootused ja väljastpoolt avaldatav tugev surve võivad sundida ametit oma prioriteete muutma või olemasolevatele prioriteetidele uusi lisama. See võib põhjustada vahendite ebatõhusat kasutamist või tekitada viivitusi eesmärkide saavutamisel. Leevendusmeetmeks on prioriteetide muutmise või uutest ülesannetest ressurssidele tuleneva mõju hoolikas väljaarvutamine enne nende heakskiitmist.

Ka 2012. aastal tuleb läbi vaadata rekordiarv katsete läbiviimiseks tehtud ettepanekuid ja viia läbi märkimisväärne hulk vastavuskontrolle. Käesoleva tööprogrammi ettevalmistamise ajal on protsessi tõhusus ikka veel riskiks. Seetõttu tuleks eelkõige keskenduda toimikute hindamise protsessi seirele ja vajalike parandusmeetmete võtmisele.

Mitmed tööprogrammi eesmärgid on otseselt seotud ECHA komiteede jõudlusega. Kuna komiteede töökoormus kasvab kiiresti, tekib oht, et nad ei suuda kavandatud tulemusi saavutada, kui komiteede liikmed ei saa liikmesriikide pädevatelt asutustelt piisavat toetust, mis on neile REACH-määrusega ette nähtud. Seetõttu tugevdab ECHA liikmesriikidega peetavat dialoogi, pöörates eelkõige tähelepanu liikmesriikide pädevate asutuste panusele ja toetusele, mis on vajalik tööprogrammi rakendamiseks.

Käesolev tööprogramm ja ECHA pikaajaline planeerimine põhinevad nn lähteandmetel, mis on esitatud 2. lisas. Need andmed on tuletatud komisjoni algse prognoosi põhjal, mis koostati REACH-määruse ettevalmistamise ajal, ning arvesse on võetud ka prognoosi hilisemat ajakohastatud varianti, mille ECHA koostas koostöös tööstuse ja muude sidusrühmadega. Kuna kindlus nende andmete suhtes puudub, on personali planeerimise kvantitatiivne ja kvalitatiivne aspekt ECHA jaoks ka edaspidi oluline risk. 2011. aastal välja töötatud usaldusväärset personalimudelit rakendades kasutab ECHA parimal võimalikul moel oma kättesaadavaid vahendeid. Ainus viis, kuidas ECHA saab end ette valmistada kahest uuest õigusaktist (biotsiidide ja PIC-määrus) tulenevate uute ülesannete täitmiseks, on viivituste ärahoidmine uute töötajate töölevõtmisel.

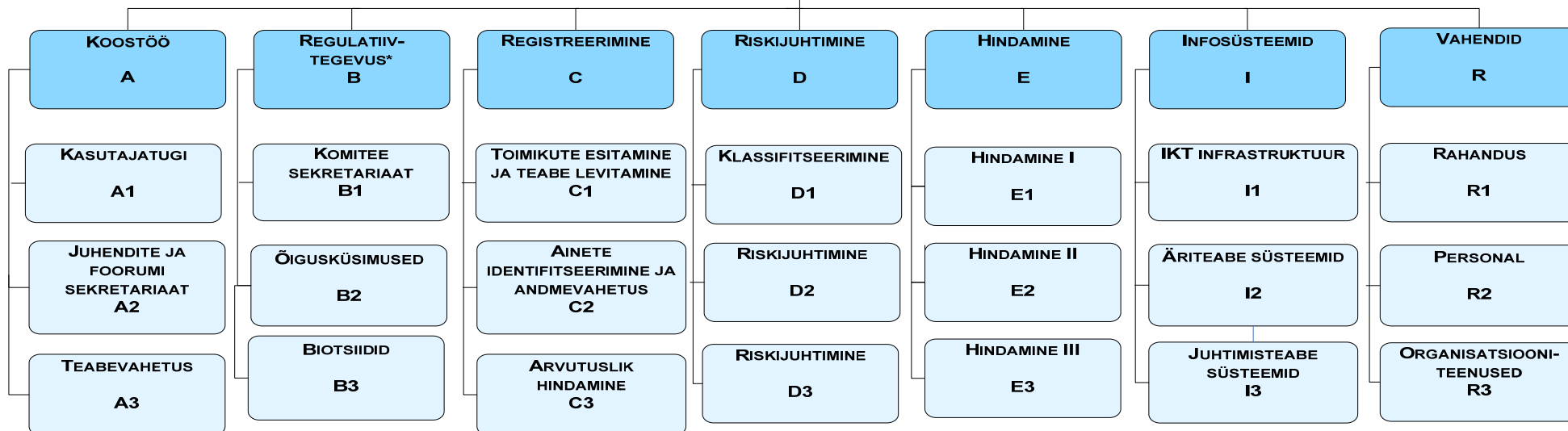
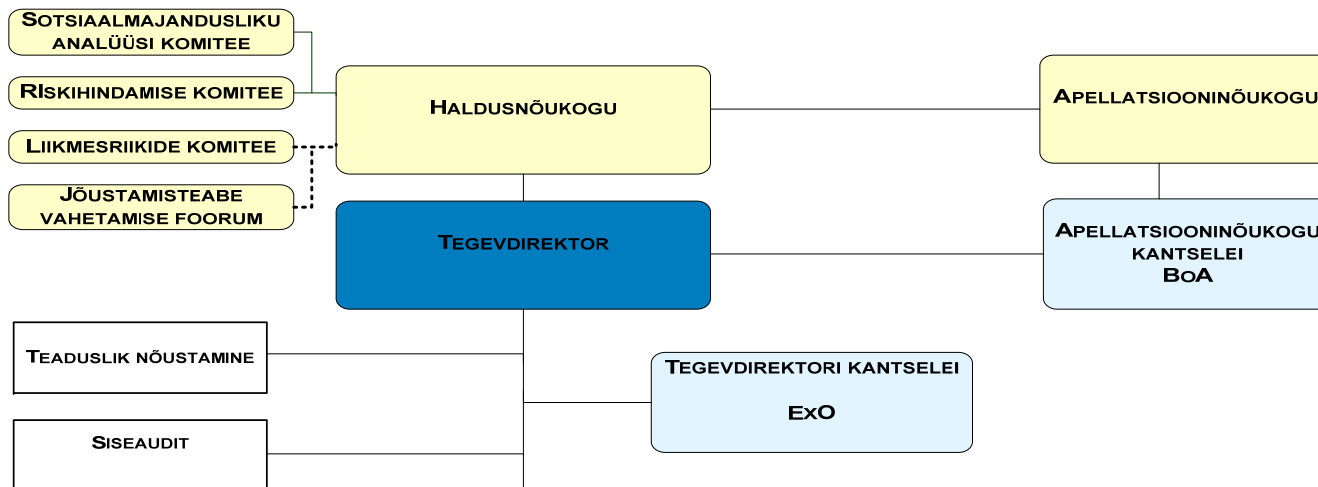
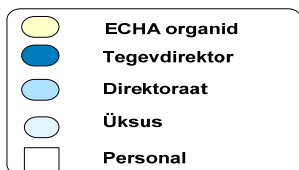
ECHA tegevust toetavad tõhusad IT-süsteemid, mille abil menetletakse ametile esitatud erinevat tüüpi toimikuid. Mis tahes probleemid või viivitused infotehnoloogia arendamisel võivad ohustada kavandatud eesmärkide saavutamist. Selle riski leevendamiseks koostas ECHA 2011. aastal pikaajalise IT-arendamise programmi, mis hõlmab ka vahendite kava. Risk jääb siiski alles ja on eelkõige seotud IT-vahendite eeldatava tõhususega.

Täiendav personaliga seotud risk, mille ECHA on kindlaks teinud, on seotud tema pikaajalise teadusalase suutlikkuse säilitamisega. Käesoleva dokumendi koostamise ajal kasvab ECHA personal veel kiiresti, kuid alates 2012. aastast väheneb töölevõtmiste arv märgatavalt. Paratamatult hakkavad mõned töötajad pärast mitmeid aastaid ametis töötamist kaaluma alternatiivseid võimalusi. Seetõttu kavatakse ECHA panna rõhku sellise strateegia väljatöötamisele, mis aitaks tal säilitada kõrget teadusalast suutlikkust ka edaspidi.

Pikemaajalised riskid on seotud vahenditega, mis hakkavad olema ECHA käsutuses pärast 2013. aastat. Prognooside kohaselt vajab ECHA pärast 2013. aastat Euroopa Liidu

toetust ning ameti vajadustega tuleks arvestada läbirääkimistes ELi finantsperspektiivi üle ajavahemikuks 2014–2020.

1. LISA. ECHA organisatsioon 2012. aastal



* SH REGULATIIVASUTUSTE JA ARVAMUSTE KOORDINEERIMINE

2.LISA. Tööprogrammis kasutatud tegevustasandid

2012. aasta lähteandmed

Peamised ECHA tegevust mõjutavad tegurid	2012. aasta prognoos
2012. aastal esitatavad toimikud	
Registreerimistoimikud (sh ajakohastatud toimikud)	5100
Katsete läbiviimiseks tehtud ettepanekud	10
Konfidentsiaalsustaotlused	320
Juurdepääs rohkem kui 12 aastat vanadele andmetele	120
PPORD-teated	200
Päringud	1800
Vastavalt artikli 7 lõikele 2 esitatud teadete arv	70
Vastavalt REACH-määruse artiklile 38 esitatud raportite ja teadete arv	11 700
Piiramisettepanekud (XV lisa)	10
ECHA koostatud piiramisettepanekud	≥ 1
Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekud (CLP-määruse VI lisa)	60
Ettepanekud aine identifitseerimiseks väga ohtliku ainenähtena (XV lisa)	40
ECHA koostatud ettepanekud väga ohtlike ainete kohta	5
Autoriseerimistaotlused	30
Alternatiivsete nimetuste kasutamise taotlused	50
Ühenduse ainete hindamise plaanis sisalduvad ained, mida hindavad liikmesriigid	40
ECHA otsused 2012. aastal	
Toimikute hindamise otsused	
- katsete läbiviimiseks tehtud ettepanekute kohta tehtud otsuste arv	360
- lõpetatud vastavuskontrollide arv	250
o millest vastavuskontrolli otsuseid (30 %)	75
Andmete jagamise otsused	10
Andmete terviklikkuse kontrolli otsused (negatiivsed ehk tagasi lükatud)	10

Otsused dokumentidele juurdepääsu võimaldamise taotluste kohta	300
Otsused konfidentsiaalsustaotluste kohta (negatiivsed)	30
2012. aastal esitatud edasikaebused	20
Muud	
Esialgne ühenduse plaan ainete hindamiseks	1
Komisjonile autoriseerimisloetelu kohta antavad soovitusel	1
Vastamist vajavad küsimused/ühtlustatud vastused (REACHi nõuanded, REACH-IT, IUCLID 5, muud)	7000
Kontrollitud VKEd	300
Haldusnõukogu koosolekud	4
Liikmesriikide komitee koosolekud	6
Riskihindamise komitee koosolekud	7
Sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee koosolekud	4
Jõustamisteadete vahetamise foorumi koosolekud	3
REACH- ja CLP-määrusest tulenevad uued lepinguliste töötajate töökohad	17
Töölevõtmised personali volavuse tõttu	25
Biotsiidide määrusest tulenevad uued ajutiste ja lepinguliste töötajate töökohad	19
PICist tulenevad uued ajutiste ja lepinguliste töötajate töökohad	4

3. LISA. 2012. aastaks prognoositud vahendid

	Töötajad. Tööprogramm 2011			Lõplik eelarve 2012	Töötajad. Tööprogramm 2012			Eelarve 2012
	AD	AST	CA		AD	AST	CA	
Alljärgnev nummerdus on 2012. aasta tööprogrammis, mitte eelarves kasutatav nummerdus								
Seadusandlike menetluste rakendamine (tegevuseelarve)								
1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja levitamine	34	11	7	1 151 289,00	33	11	8	1 035 200
2. tegevus. Hindamine	81	13	2	440 198,00	85	13	4	2 652 150
3. tegevus. Riskijuhtimine	32	7	2	1 496 675,00	35	7	7	975 700
4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine	13	3	2	230 258,00	14	3	4	223 500
5. tegevus. Juhendite ja kasutajatoe kaudu pakutav nõustamine ja abi	26	11	5	967 469,00	22	11	7	475 560
6. tegevus. Tegevuste IT-tugi	28	8	0	12 793 811,00	27	9	2	11 561 650
7. tegevus. ELi asutuste ja institutsioonide teaduslik ja tehniline nõustamine	5	0	1	308 623,00	7	0	3	589 700
ECHA organid ja tugitegevus								
8. tegevus. Komiteed ja foorum	21	8	3	1 868 183,00	21	8	4	1 870 120
9. tegevus. Apellatsiooninõukogu	9	6	5	362 801,00	6	4	2	80 000
10. tegevus. Teabevahetus	10	9	8	7 739 753,00	9	9	8	6 040 280
11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö	4	0	0	777 845,00	4	0	0	655 640
Juhtimine, organisatsioon ja vahendid								
12. tegevus. Juhtimine	24	14	3	1 603 095,00	24	15	4	1 971 100,00
REACH ja CLP kokku	287	90	38	29 740 000,00	287	90	53	28 130 600
Tegevused 13–15. Organisatsioon ja vahendid (II jaotis. Infrastruktuur)	24	55	28	15 587 000,00	24	55	30	14 619 700
I jaotis (personalikulu)				54 473 000,00				59 915 700
Kokku	311	145	66	99 800 000,00	311	145	83	102 666 000
Ametikohtade loetelus:	456				456			
16. tegevus. Biotsiidid	Ei kohaldata		Ei kohaldata	Ei kohaldata	11	0	8	3 256 500
17. tegevus. PIC	Ei kohaldata		Ei kohaldata	Ei kohaldata	1	2	1	1 470 300

4. LISA. Hankekava

Tööprogrammi tegevus	Alltegevus (kui on asjakohane)	Üksus	Lepingu subjekt	Kavandatav eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
1.0: Registreerimine, eelregistreerimine ja andmete jagamine	1.2 Päring	C2	Konsulteerimine ekspertidega toimikute hindamise SID-toiminguid ja mis tahes REACH-protsesse käsitlevates küsimustes	100 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	I kv	IV kv
2.0: Hindamine	2.1 Toimikute hindamine	E21/E2/E3	Teenused (seminarid ja teadusteenused) seoses hindamise konkreetsete küsimustega, mida koordineerivad hindamisfoorumid ja/või mis on seotud keskkonda ja inimese tervist käsitlevate teemadega	150 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	I kv	IV kv
3.0: Riskijuhtimine	3.3 Soovitused XIV lisa	D2	Teenused, mis toetavad XV lisa väga ohtlike ainete toimikute koostamist Euroopa Liidu Komisjoni taotlusel	200 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	I kv	II kv
3.0: Riskijuhtimine	3.4 Autoriseerimistaotlused	D2	Teenused, mis toetavad andmete kogumist autoriseerimisprioriteetide seadmiseks (sh väljavõtete tegemine registreerimistoimikutest)	150 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	II–III kv	III–IV kv
3.0: Riskijuhtimine	3.5 Piiramine	D3	Teenused, mis toetavad komisjoni piiramisettepanekute väljatöötamisel	200 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	I kv	III kv

3.1 Riskijuhtimise ettevalmistamine	3.5 Piiramine	D3	Vähendamise kulud	100 000,00	Avatud pakkumismenetlus või raamleping/ 2011/01	III–IV kv	IV kv
3.0: Riskijuhtimine	3.6 Horisontaalne riskijuhtimine	D2	Toetus lähenemisviisi väljatöötamiseks artikli 57 punktis f käsitletud identifitseerimise jaoks	150 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	II–III kv	III–IV kv
3.0: Riskijuhtimine	3.6 Horisontaalne riskijuhtimine	D2	Teenused, mis toetavad CSA/ES meetodite ja näidete edasist väljatöötamist	100 000,00	Avatud hanked või raamleping ECHA/2011/01	II kv	III kv
4.0: Klassifitseerimine ja märgistamine	4.2 Klassifitseerimise ja märgistamise teated ja andmik	D1	Klassifitseerimis- ja märgistamisandmiku eelanalüüs	150 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	III kv	IV kv
5.0: Juhendite ja kasutajatoe kaudu pakutav nõustamine ja abi	5.3 Juhendamise arendamine ja ajakohastamine	A2	Kaupades sisalduvad ained: kaupade väga ohtlikke aineid käsitlevad strateegiad, soovitusel ametiasutustele	80 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	I kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.8 Asutuse keske sisuhalduse töölerakendamine	I2	Documentumi litsentside haldamine ja EMC Documentumi uute moodulite ostmise	450 000,00	SACHA II raamleping	III–IV kv	III–IV kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.3 Tarkvaratehnika	I2	ORACLE tarkvara haldamine	450 000,00	Raamleping ECHA/2010/42	I–IV kv	I–IV kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.3 Tarkvaratehnika	I3	Business Objects – konsulteerimine	155 000,00	Hansel	I kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.3 Tarkvaratehnika	I3	Remedy – konsulteerimine	100 000,00	SACHA II raamleping	I kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.1 REACH-IT	I2	REACH-ITi edasiarendamine ja haldus	1 550 000,00	Raamleping ECHA/2011/103	I kv	II kv

6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.2 IUCLID 5/6	I2	IUCLIDi edasiarendamine ja haldus	1 200 000,00	Raamleping ECHA/2011/103	I kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.3 RIPE	I2	RIPE'i edasiarendamine ja haldus	600 000,00	Raamleping ECHA/2011/103	I kv	III kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.3 RIPE	I2	RSA turvakoodid kasutajate autentimiseks	60 000,00	NATACHA II raamleping	I–IV kv	I–IV kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.4 CHESAR	I2	CHESARi edasiarendamine ja haldus	858 000,00	Raamleping ECHA/2011/103	I kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.4 CHESAR	C3	Konsulteerimistugi CHESARile, IUCLIDile ja CASPERile (mitte IT-alane)	170 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	I–II kv	III–IV kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.5 CASPER	I2	CASPERi edasiarendamine ja haldus	897 950,00	HANSEL, raamleping ECHA/2009/40, ORACLE raamleping ECHA/2010/42	I kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.5 CASPER	I2	Tarkvara litsentsid: ORACLE andmehoidla arendusvahendid	150 000,00	Raamleping ECHA/2010/42	II kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.6 Odyssey	I2	Odyssey edasiarendamine ja haldus	850 000,00	Raamleping 2009/103	I kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.7 Teabe levitamine	I2	Konsulteerimine	600 000,00	HANSEL, raamleping ECHA/2009/40, ECHA/2010/124	II kv	II kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.1.8 Asutuse keskse sisuhalduse töölerakendamine	I3	Tarkvara arendamise teenused	2 133 000,00	Raamleping ECHA/2011/66	I–IV kv	I–IV kv
6.0: Tegevuste IT-tugi	6.2.10 SciSoft	I2	Tarkvara litsents: SciSoft	450 000,00	SACHA II raamleping	I–IV kv	I–IV kv

6.0: Tegevuste IT-tugi	6.3 Tarkvaratehnika	I2	Tarkvara katsetamise teenused	800 000,00	Raamleping ECHA /2009/40	I–II kv	II–III kv
7.0: Teaduslikud ja praktilised nõuanded õigusaktide edasiarendamiseks	7.2 Katsemeetodid ja 7.3 Nanomaterjalid	B0	Nanomaterjalid ja katsemeetodid – 2 kuni 3 projekti, millest igaühe maksumus on 100 000 eurot	200 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	I–IV kv	I–IV kv
7.0: Teaduslikud ja praktilised nõuanded õigusaktide edasiarendamiseks	7.5 Ühenduse plaan ainete hindamiseks	C3	Kokkupuute hindamise vahendite teaduslik analüüs	360 000,00	Raamleping ECHA/2011/01	I–IV kv	I–IV kv
7.0: Teaduslikud ja praktilised nõuanded õigusaktide edasiarendamiseks	7.5 Ühenduse plaan ainete hindamiseks	C3	CHESARi abil kemikaaliohutuse aruande elementide näitlik selgitamine (ka koolitusotstarbel)	100 000,00	Raamleping ECHA /2011/01	I–IV kv	I–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.2.1 ECHA veebisait	A3	ECHA veebisaidi edasiarendamine	500 000,00	Raamleping ECHA/2010/124	I–IV kv	I–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.2.2 ECHA võrgustik	A3	Arendaja	60 000,00	Raamleping ECHA /2010/124	I–IV kv	I–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.2.4 Audiovisuaalteenused	A3	Organisatsiooni video	150 000,00	Raamleping ECHA /2011/111	I–IV kv	I–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.3.2 Ametisisesed teabevahetusprojektid	A3	Organisatsiooni päev/ 5. aastapäev	100 000,00	HANSEL	I kv	I kv
10.0: Teabevahetus	10.4.1 ECHA väljaanded ja materjalid	A3	Veebipõhiste väljaannete voog	100 000,00	Raamleping ECHA /2010/124	II kv	III kv
10.0: Teabevahetus	10.4.1 ECHA väljaanded ja materjalid	A3	Trükkimine ja kujundus	230 000,00	Raamleping ECHA/2011/183	II–III kv	II–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.4.5 Ametivälised teabevahetusprojektid	A3	2013. aasta tähtajaga seotud teadlikkuse tõstmine jms	200 000,00	Uued produtsendid	II kv	III kv

10.0: Teabevahetus	10.5.3 Meedia analüüs	A3	Meedia seire	250 000,00	Raamleping ECHA/2011/278	II–III kv	II–IV kv
10.0: Teabevahetus	10.6.2 Sidusrühmade tegevus	A3	Sidusrühmade seminarid (kaks 2012. aastal)	160 000,00	HANSEL	II–III kv	II–IV kv
11.0: Rahvusvaheline koostöö	11.3 Osalemine OECD tegevuses	C3	Ontoloogiaalane konsulteerimine	240 000,00	Raamleping ECHA/2011/25	I kv	II kv
11.0: Rahvusvaheline koostöö	11.3 Osalemine OECD tegevuses	C3	Muu rahvusvaheline tegevus, mis on seotud QSARi, ülemaailmse portaali, IUCLIDi, ühtlustatud mallidega jms	100 000,00	Raamleping ECHA /2011/01	I–II kv	III–IV kv
12.0: Juhtimine	12.12 Planeerimine, järelevalve ja läbivaatamine	ExO	Konsulteerimine konkreetsetes küsimustes (sh PM-süsteemi spetsifikatsioon)	66 000,00	Raamleping ECHA/2011/93	I kv	I kv
12.0: Juhtimine	12.5 Kvaliteedijuhtimine	ExO	Kvaliteedijuhtimissüsteemi dokumentatsiooni koostamine, direktoraatide praktiline abistamine 2. ja 3. taseme dokumentatsiooni koostamisel	440 000,00	Raamleping ECHA/2010/93	I kv	I kv
12.0: Juhtimine	12.6 Julgeolek	ExO	Nõuandev audit : ISO 27001 nõuete välishindamine	66 000,00	Raamleping ECHA/2010/93	I kv	I kv
12.0: Juhtimine	12.9 Siseaudit	ExO	IT Audit konsulteerimine	77 000,00	Raamleping ECHA/2010/93	I kv	I kv
			Kogusumma	16 252 950,00			
Käesolev hankekava sisaldab tegevuskulusid rohkem kui 60 000 euro väärtuses ameti hanketegevuseks 2012. aastal							