

2011. aasta tööprogramm

*Tegutsedes kemikaalide
ohutu kasutamise nimel
kogu Euroopa Liidus*



ÕIGUSLIK TEADE

Käesolevas tööprogrammis esitatud arvamused või seisukohad ei kajasta õiguslikult tingimata Euroopa Kemikaaliameti ametlikke seisukohti. Euroopa Kemikaaliamet ei vastuta võimalike vigade ega ebatäpsuste eest.

VASTUTAMATUSESÄTE

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

ECHA viide: ECHA-09-A-02-ET
MB/63/2010 lõplik

Kuupäev: 29.09.2009; täiendatud 17.12.2010

Keel: ET

Sisukord

Lühendid

Sissejuhatus

ECHA 2011. aasta ülesanded ja peamised eesmärgid

1. REACH- ja CLP-protsesside rakendamine

1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja levitamine
2. tegevus. Hindamine
3. tegevus. Autoriseerimine ja piiramine
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 mitmeid valdkondi hõlmav 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. Riskid

Lisad

1. lisa. ECHA organisatsioon 2011
2. lisa. Lähteandmete prognoos
3. lisa. Vahendite jagunemine 2011. aastal
4. lisa. Hankekava

Lühendid

AD	administraator
AST	assistent
C & L	klassifitseerimine ja märgistamine
CA	lepinguline töötaja
CARACAL	REACH- ja CLP-määruse pädevad asutused
CASPER	iseloomustav valiku, prioriteetsuse määramise, hindamise ja aruandluse IT-rakendus (<i>IT Characterisation Application for Selection, Prioritisation, Evaluation and Reporting</i>)
CHESAR	kemikaaliohutuse hindamise ja aruandluse vahend
CLP	klassifitseerimine, märgistamine ja pakendamine
CMR	kantserogeenne, mutageenne või reproduktiivtoksiline aine
KOM	Euroopa Komisjon
CoRAP	ühenduse plaan ainete hindamiseks
CSA	kemikaaliohutuse hindamine
DU	allkasutaja
DCG	direktori kontaktrühm
eChemPortal	ülemaailmne kemikaaliteabe portaal
EA organisatsiooni arhitektuur	
EK	Euroopa Komisjon
EKK	Euroopa Kontrollikoda
ECHA	Euroopa Kemikaaliamet
ECM	Organisatsiooni sisuhaldus
EMP/EFTA	Euroopa majanduspiirkond / Euroopa Vabakaubanduse Assotsiatsioon
EFSA	Euroopa Toiduohutusamet
EMAS	ühenduse keskkonnajuhtimis- ja -auditeerimissüsteem
ERP	ettevõtte vahendite kavandamine
EL	Euroopa Liit
EU-OSHA	Euroopa Tööohutuse ja Töötervishoiu Agentuur
KKK	korduvad küsimused
foorum	jõustamisalase teabe vahetamise foorum
HR	töötajad
IPA	ühinemiseelse abi rahastamisvahend
IQM	terviklik kvaliteedijuhtimine
ISO	Rahvusvaheline Standardiorganisatsioon
IPPC	saastuse kompleksne vältimine ja kontroll
ICT	info- ja sidetehnoloogia
IT	infotehnoloogia
IUCLID	rahvusvaheline unifitseeritud kemikaaliteabe andmebaas
MB	haldusnõukogu
MoU	vastastikuse mõistmise memorandum
MSC	liikmesriikide komitee

MSCA	liikmesriigi pädev asutus
OECD	Majanduskoostöö ja Arengu Organisatsioon
Odyssey	ECHA hindamisvahend
PBT	püsiv, bioakumuleeruv ja toksiline aine
PIC	teatavate ohtlike kemikaalide ja pestitsiididega rahvusvaheliseks kauplemiseks nõusoleku saamise korda käsitlev Rotterdami konventsioon
PPORD	toote- ja tehnoloogiaalane uurimis- ja arendustegevus
PPP	taimekaitsevahendid
(Q)SAR	struktuuri-aktiivsuse (kvantitatiivne) seos
RAC	riskihindamise komitee
REACH	kemikaalide registreerimine, hindamine, autoriseerimine ja piiramine
REACH-IT	REACH-määruse rakendamise keskne IT-tugisüsteem
RIPE	REACHi jõustamise teabeportaal
SAICM	kemikaalide rahvusvahelise kasutamise strateegiline lähenemisviis
SEAC	sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee
SLA	teenustaseme kokkulepe
VKE	väikesed ja keskmise suurusega ettevõtjad
SIEF	andmete jagamise ja aineteabe vahetuse foorum
VOA	väga ohtlik aine
AT	ajutine teenistuja
UN GHS	ÜRO Euroopa Majanduskomisjoni kemikaalide klassifitseerimise ja märgistamise ühtlustatud süsteem
vPvB	väga püsiv ja väga bioakumuleeruv aine
WFD	vee raamdirektiiv
WP	tööprogramm

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 üle võtta riiklikkusse õigusesse.

REACHi süsteemi eesmärk on tagada inimeste ja keskkonna hea kaitse, soodustada kemikaaliohtude hindamisel loomkatsete asemel alternatiivsete meetodite kasutamist, võimaldada ainete vaba liikumist ühtsel turul ning soodustada konkurentsivõimet ja uuenduslikkust. Praktilisest küljest oodatakse, et uue korraga täidetakse teadmistelüngad enne 1981. aastat Euroopas turustatud kemikaalide osas, kiirendatakse ohutute ja uuenduslike kemikaalide turustamist ning tõhustatakse nende ainete seotud riskide hindamist, eelkõige andes riskide tuvastamise ja piiramisega seotud tõendamiskohustuse ametiasutustelt üle ettevõtetele. REACHi edukas rakendamine nõuab hästtöötavat kemikaaliametit, kes suudab rangeid õiguspäraseid tähtaegu järgides koostada sõltumatuid ja kvaliteetseid teaduslikult põhjendatud arvamusi ning tagada õigusaktidega sätestatud tegevuse sujuvuse. REACHi tõhusale kasutamisele aitavad kaasa ka ECHA institutsioonilised partnerid, eelkõige Euroopa Liidu liikmesriigid, Euroopa Parlament ja Euroopa Komisjon.

CLP-määruse eesmärk on tagada inimeste ja keskkonna hea kaitse ning ainete, segude ja teatud toodete vaba liikumine, ühtlustades ainete ja segude klassifitseerimise kriteeriumid ning märgistamise ja pakendamise eeskirjad. Kemikaalide ohtlikud omadused hõlmavad nii füüsikalisi ohte kui ka ohte 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 missioon on

- täita kõiki REACH- ja CLP-määrusega sätestatud ülesandeid, sooritades või koordineerides vajalikku tegevust, et tagada määruste järjepidev rakendamine ELi tasandil;
- pakkuda ECHA liikmesriikidele ja Euroopa institutsioonidele parimaid võimalikke teaduslikke nõuandeid kemikaalide kasutamise ohutuse ja sotsiaalmajanduslike tahkudega seotud küsimustes.

Selle saavutamiseks tuleb tagada usaldusväärne otsustamisprotsess, tuginedes parimale võimalikule teaduslikule, tehnilisele ja regulatiivsele pädevusele, et saavutada vastavus REACH- ja CLP-määrustele.

ECHA eesmärk

ECHA eesmärk on saada peamiseks rahvusvaheliselt tunnustatud ametiks mis tahes tööstuskemikaalide ohutusega seotud küsimustes ning usaldusväärse ja kvaliteetse kemikaaliteabe allikaks, mis teeniks kõikide kodanike huve.

ECHA eesmärk on olla peamine reguleeriv asutus, kes suudab nüüdisaegseimate haldustavade ja personalipoliitika rakendamise kaudu tööle võtta motiveeritud ja andekaid töötajaid. Tööstuskasutajad peaks nägema ECHAs usaldusväärset partnerit, kellelt saab vajalikku nõu ja abi.

ECHA väärtused

Kaasaegse avaliku haldusasutuseks on ECHA väärtusteks läbipaistvus, erapooletus, vastutus ja tõhusus ning ta juhib REACH- and CLP-määruste täitmisega seotud toiminguid turvalisel, professionaalsel ja teadusel põhineval viisil.

ECHA peab oluliseks sõltumatust mis tahes välistest huvidest, tehes samal ajal tihedat koostööd kõikide huvirühmade, Euroopa institutsioonide ja liikmesriikidega. Amet järgib rangelt võrdsete võimaluste ja keskkonnasõbralikkuse põhimõtteid.

Sissejuhatus

Käesolevas tööprogrammis kirjeldatakse Euroopa Kemikaaliameti eesmärke aastal 2011, mis on ameti neljas tegevusaasta. Käesoleva aasta tööprogramm põhineb 2011.–2013. aasta mitmeaastasel tööprogrammil, mille ECHA haldusnõukogu võttis vastu 2010. aasta juunis pärast üldsusega konsulteerimist. Tööprogrammi liigendus järgib ECHA tegevusel põhineva juhtimise lähenemisviisi ning on liigendatud 15 tegevuseks. Igal tegevusel on oma eesmärgid, tulemused ja näitajad, mille põhjal on võimalik saavutusi hinnata.

REACH-määruses kehtestatud ajaliste piirangute tõttu võeti käesolev tööprogramm kõigepealt vastu septembris 2010 ehk ajal, kui REACHis ette nähtud esimese registreerimise lõpptähtajani, 2010. aasta lõpuni, olid jäänud veel mõned kuud. Kuna registreerimise lõpptulemusena esitatud toimikute, katsetamisettepanekute ja konfidentsiaalsusnõuete arv oli ECHA töökoormuse ja 2011. aasta rahastamise seisukohalt otsustava tähtsusega, siis vaadati tööprogramm 2010. aasta detsembris uuesti läbi. Tuleks siiski rõhutada, et muude tegevustega, eelkõige autoriseerimise, piirangute ja edasikaebustega seotud lähteandmed on siiani ülimalt ebamäärased.

Haldusnõukogu võttis 2010. aasta detsembris vastu eelarve ja ametikohtade loetelu, millele toetub 3. lisas esitatud tegevustel põhinev vahendite jaotamise kava. Lõpliku eelarve saab siiski vastu võtta alles pärast Euroopa Liidu üldise eelarve vastuvõtmist. Lisaks sellele tuleb eelarvepädevatel asutustel, kelleks on Euroopa Parlament ja nõukogu, vastu võtta ka ametikohtade loetelu.

ECHA 2011. aasta ülesanded ja peamised eesmärgid

ECHA esimene ülesanne 2011. aastal on lõpetada edukalt esimeseks REACHi registreerimistähtajaks ehk 30. novembriks 2010 laekunud registreerimistoimikute menetlemine.

Eeldatavasti on registreeritud kemikaalide kohta tasuta teabe avaldamisel positiivne mõju tervise- ja keskkonnakaitsele Euroopas ja kogu maailmas. Seetõttu on 2011. aasta peamiseks tegevuseks 2010. aastal registreeritud aineid käsitleva teabe menetlemine, hinnangu andmine selle kohta, kas registreerijate esitatud konfidentsiaalsusnõuded oma toimikute teatavate osade kohta on põhjendatud, ning registreerimistoimikute mittekonfidentsiaalsete osade avaldamine ECHA veebisaidil.

Pärast 2010. aasta novembri registreerimistähtaja möödumist on ECHA peamine ülesanne registreeritud toimikute hindamine. Suurtes kogustes toodetavad faasiained, mis registreeritakse esimeseks tähtajaks, sisaldavad kõige rohkem teavet iga toimiku kohta ning hulgaliselt katsetamisettepanekuid. Kuna selliste hinnangute andmise tähtajad on kindlaks määratud, peab ECHA suunama oma hindamissuutlikkuse 2011. aastal eelkõige katsetamisettepanekutele. Lisaks sellele tagab ECHA, et ühenduse plaan ainete hindamiseks saaks esitatud aegsasti enne 2011. aasta lõppu.

Kuna 2011. aasta alguses peaks komisjon vastu võtma ja avaldama REACH-määruse XIV lisa, millega nähakse ette autoriseerimisele kuuluvate ainete loetelu, siis tagab ECHA valmisoleku tööstuskasutajatelt laekuvate autoriseerimistaotluste vastuvõtmiseks ja menetlemiseks.

Teine ülesanne on seotud klassifitseerimis- ja märgistamisteade esitamise tähtpäevaga 3. jaanuaril 2011. Pärast tähtpäeva saabumist hakkab ECHA pidama klassifitseerimis- ja märgistusandmikki, arendab seda edasi ning avaldab selle mittekonfidentsiaalse versiooni ECHA veebisaidil.

Tulenevalt poliitilisest eesmärgist, mille komisjon püstitas 2010. aasta alguses, on oodata väga ohtlike ainetena määratlemise ettepanekute arvu suurenemist. See tähendab, et koos suurema hulga piiramisettepanekute ja tööstuskasutajatelt laekuvate esimeste autoriseerimistaotlustega, tuleb sekretariaadil ja ECHA teaduskomiteedel 2011. aastal hakkama saada suurenenud töökoormusega.

2011. aastal tõhustab ECHA teaduslike ja tehniliste nõuannete andmist komisjonile ja liikmesriikidele, kasutades täielikult ära oma teaduslike platvorme ja oma hindamise ja riskijuhtimise alal tehtavat tööd. See käib eelkõige küsimuste kohta, mis on seotud nanomaterjalide ja sisesekretsioonisüsteemi kahjustajatega.

Tööstusharu teaduslikuks ja tehniliseks nõustamiseks juhendite ja kasutajate kaudu pannakse erilist rõhku väikese ja keskmise suurusega ettevõtjate abistamisele 2013. aastaks määratud teiseks registreerimistähtpäevaks valmistumisel. Teadlikkuse suurendamine ja kohustustest teavitamine on olulised aspektid, mis aitavad ettevõtetel registreerimiseks korralikult valmistuda. Esimeste registreerimis- ja teatamistähtaegadega seoses saadud kogemused aitavad ECHA-l edaspidi arendada oma nõustamissuutlikkust, eelkõige selleks, et vältida tarbetuid loomakatseid ja lihtsustada juhendeid. Jätkuvalt pannakse rõhku VKE-dele ja üldsusele suunatud juhendite ja muude dokumentide tõlkimisele.

Võttes arvesse, et REACH- ja CLP-määruste edukus sõltub ka harmoneeritud ja tõhusast jõustamisest, on tööprogrammis jätkuvalt olulisel kohal abi, mida ECHA sekretariaat pakutab foorumile.

REACH- ja CLP-määruste rakendamiseks ja jõustamiseks on tarvis mitmesuguste IT-süsteemide kasutamist; nende edasine arendamine ja pidamine on jätkuvalt ka ECHA tegemistes üliolulisel kohal. 2010. aastal saadud kogemuste põhjal on ECHA võimeline olemasolevaid süsteeme intensiivselt arendama ja/või vajadusel ümber seadistama, et muuta need tõhusamaks ja kasutajasõbralikumaks, kusjuures ameti peamisteks rakendusteks jäävad ka edaspidi REACH-IT ja IUCLID 5.

REACH-määruses kehtestatud aruandluskohustusest lähtudes koostab ECHA komisjonile aruande REACH-määruse toimimise esimese viie aasta kohta ja teeb sellest lähtudes ka ettepanekuid määruse toimimise parandamiseks. Lisaks sellele koostab ECHA komisjonile kolme aastat hõlmava esimese aruande rakendamise hetkeseisu kohta ja selliste katsemeetodite ja -strateegiate kohta, mille puhul ei kasutata loomi.

Ameti töötajate arvu kõige kiirem suurenemine on 2011. aasta alguseks toimunud. Nõuetekohase ja järjepideva otsustamise tagamiseks toimub aasta alguses ulatuslik reorganiseerimine. Selle ülesande tõrgeteta läbiviimine on oluline juhtimisülesanne, mida tuleb teha eelkõige juhtimisprotsesside kohandamise kaudu detsentraliseerituma organisatsioonilise struktuuriga ja tagades nende tõhusa koordineerimise ja rakendamise. Finantsvaldkonnas on ECHA juhtkonna peamine tähelepanu suunatud tõhusale likviidsuse haldamisele ja rangele eelarvedistsipliinile, sest amet peab ennast seoses REACH- ja CLP-määrustest tuleneva tegevusega ajavahemikus 2011–2013 saadavate lõivude ja tasude kaudu täielikult ise majandama ning samal ajal tuleb ametil tagasi maksta 2010. aastal saadud ELi toetus. Personalijuhtimise valdkonnas liigub rõhk varasemate aastate massiliselt töölevõtmiselt töötajate töö hoidmisele, samuti pööratakse rohkem tähelepanu õppimisele ja arengule, organisatsioonilise arengu uuenduslikele strateegiatele ja hoolitsemisele töötajate heaolu eest.

1. REACH- ja CLP-protsesside rakendamine



1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja levitamine

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Registreerimine

REACH rajaneb põhimõttel, et ettevõtted, kes toodavad, impordivad, turustavad või kasutavad kemikaale, peavad tuvastama nende ainete seotud riskid ning neid ohjama. Ettevõtted, kes toodavad või impordivad vähemalt 1 tonni aineid aastas, peavad riskide tuvastamist ja ohjamist tõendama ametile esitatava registreerimistoimikuga. Enne registreerimisnumbri andmist kontrollib amet, kas esitatud teave on terviklik ja kas määrusest tulenev lõiv on tasutud.

REACH-määruse esimene registreerimistähtaeg 30. novembril 2010 on ette nähtud suures koguses, st koguses vähemalt 1000 tonni aastas toodetavate või turustatavate ainete ning teatavat liiki ohtlike ainete registreerimiseks. Nimetatud kuupäevaks laekus ECHA-le peaaegu 25 000 registreerimistoimikut, mis vastas komisjoni esialgselt prognoositud arvule ja ECHA koostatud lähtestsenaariumile. ECHA-l on aega neid toimikuid menetleda kuni 28. veebruarini 2011, kuid tänu toimikute menetlemise mõningate olulisemate etappide automatiseerimisele täidetakse see ülesanne varem. Eeldatakse, et uuesti esitamisele kuuluvaid toimikuid on vähe, sest väga väike hulk registreerimistoimikutest ei pääse läbi terviklikkuse kontrollist ja seda tänu abivahendile, mida ECHA pakub tööstusele terviklikkuse kontrollimiseks enne toimiku esitamist. Koostöös partneritega, sealhulgas direktori kontaktrühma¹ kaudu jätkab ECHA isegi pärast esimese registreerimistähtaja möödumist registreerijate ja allkasutajate jaoks registreerimisega seotud oluliste küsimuste jälgimist. Uute ainete registreerimise ja toimikute uuendamiste täpne arv peaks selguma 2011. aasta jooksul.

Teave registreerimise esimese laine kohta, sealhulgas hinnangu andmine ühisele esitamisprotsessile ja teabe eraldi esitamise põhjustele, moodustab osa esimesest aruandest, mille ECHA peab REACH-määruse toimimise kohta komisjonile esitama 1. juuniks 2011². Lisaks sellele vaadatakse saadud õppetundide valguses (sealhulgas edasikaebused) koos direktori kontaktrühmaga läbi registreerimisprotsess ja sellega seotud andmete jagamise protsessid, et valmistuda järgmiseks registreerimistähtajaks 2013. aastal.

Alates 1. juunist 2011 hakkab ECHA menetlema teateid selliste toodetes sisalduvate ainete kohta,³ mis on arvatud kandidaatainete loetellu ja mis vastavad õigusaktides kehtestatud kriteeriumitele. ECHA valmistab nende teadete hindamiseks ette põhimõtted ja menetlused, mille abil sellised ained kindlaks teha, kui riskijuhtimise tõhustamiseks nõutakse täielikku registreerimist. Allkasutajate aruannete haldamisega tehakse samuti algust 2011. aastal. Allkasutajad peavad teatama selliste ainete kasutamisest, mida nende tarnija ei ole registreerinud ja mille puhul on nõutav kemikaaliohutuse aruande esitamine või mille puhul toetub allkasutaja konkreetsele erandile. Eeldatavasti esitatakse selliseid aruandeid väga suurel hulgal (esialgne prognoos: 45 000). Arvatavasti jääb PPORD-teadetega seotud töö maht 2011. aastal samale tasemele nagu 2010. aastal.

Andmete jagamine

Samu aineid tootvad või importivad ettevõtted esitavad ühise registreerimistaotluse pärast omavahelist andmete jagamist ja ühist otsust, milliseid täiendavaid katseid vajatakse, et aidata vältida mittevajalikke loomkatseid ja vähendada registreerijate kulutusi. Edukas

¹ Direktori kontaktrühm koosneb Euroopa Komisjoni, ECHA ja ametiliitude esindajatest. Rühma eesmärk on praktiliste lahenduste leidmine probleemidele, mis takistavad registreerimist.

² REACH-määruse artikli 117 lõige 2.

³ Kui nende kogus kokku ületab ühe tonni aastas tootja või importija kohta ning kui eespool mainitud kaupades ületab nende kontsentratsioon 0,1% (w/w).

andmete jagamine ja seega ka REACH-määruse edukus sõltub väga suures ulatuses sellest, kui selgelt mõistetakse aine olemust. Nn samade ainete andmeid võib jagada, kuid erinevate ainete andmetega seda teha ei saa. Samas võimaldab teave aine olemuse kohta tulemusi üle kanda, aineid rühmitada ja kasutada (Q)SARe ((kvantitatiivseid) struktuuri ja aktiivsuse seoseid), mis kõik annavad võimaluse ühe aine (või ainerühma) kohta saadaval oleva teabe kasutamiseks, et täita andmelüngad mõne teise aine kohta, ilma selgroogsete loomadega lisakatseid tegemata. 2011. aastal on oodata, et suureneb vajadus nõustada ja toetada tööstuskasutajaid ainete olemuse valdkonnas ning seoses võimalusega andmete jagamise teel katsetulemusi üle kanda, sest üha rohkem registreerijaid, kelle andmekogud on sageli piiratud, kavandavad ainete registreerimist hilisematel tähtpäevadel.

Andmete jagamise nõuded ja vaidlused (kui neid peaks tekkima) võib jaotada sellisteks, mis tulenevad mittefaasiainete kohta esitatud päringutest, ja sellisteks, mis lähtuvad andmete jagamise ja aineteabe vahetuse foorumi raames tekkinud lahkarvamustest. 2010. aasta kolme viimase kuu jooksul kasvas ootamatult päringute arv, peamiselt seoses päringutega faasiainete kohta. Hoolimata meetmetest, mis on võetud päringute menetlemise optimeerimiseks, on oodata, et teatud osa päringute menetlemine lükkub 2011. aastasse. Ühtlasi näib mõistlik eeldada, et päringute arv jääb suhteliselt suureks ka 2011. aastal, võttes arvesse, et paljud neist tuleb esialgselt esitatute madala kvaliteedi tõttu uuesti esitada.

Andmete esitamine andmete jagamise ja aineteabe vahetuse foorumi raames toimub teisiti. Alates 2011. aastast suurendatakse ECHA toetust andmete jagamisele: eelkõige selleks, et aidata 2013. aasta tähtajaks valmistuvatel ettevõtetel, kes soovivad osaleda ühisregistreerimises, kontakteeruda varasemate registreerijatega. Andmete jagamise päringute arv võib suureneeda enne või pärast aine registreerimistaotluse esitamist. 2011. aastal muutub nimetatud suundumus valdavaks, sest need SIEFi liikmed, kes toodavad või impordivad vähem kui 1000 tonni aastas, taotlevad registreerimist, kui juhtregistreerija on esitanud taotluse enne 2010. aasta tähtpäeva. Lahkarvamuste korral võivad ettevõtted taotleda ECHA sekkumist. Kui ei suudeta saavutada kokkulepet selgroogseid loomi hõlmavaid katseid nõudvate uuringute jagamise suhtes, võib ECHA võtta teatavatel juhtudel vastu asjakohase otsuse või lubada viidata juba esitatud teabele. Kõige tõenäolisemalt on VKE-d peamised väiksema mahuga registreerijad. Milline iganes oleks ECHA otsus, võib oodata, et teine osapool esitab edasikaebuse ning ECHA õigusliku kaitse ettevalmistamine võib kaasa tuua märkimisväärselt suure töökoormuse. Olemasolevad IT-süsteemid ja menetlused vaadatakse üle, et leida võimalusi nende parandamiseks, lähtudes 2008. aasta eelregistreerimise ja 2010. aasta registreerimise käigus saadud kogemustest.

Levitamine

Eeldatavasti on registreeritud kemikaalide kohta tasuta teabe avaldamisel positiivne mõju tervise- ja keskkonnakaitsele Euroopas ja kogu maailmas. Seetõttu on 2011. aasta peamiseks tegevuseks 2010. aastal registreeritud aineid käsitleva teabe menetlemine, hinnangu andmine selle kohta, kas registreerijate esitatud konfidentsiaalsusnõuded oma toimikute teatavate osade kohta on põhjendatud, ning registreerimistoimikute mittekonfidentsiaalsete osade avaldamine ECHA veebisaidil. Registreerimistoimikute põhjal, millele ECHA on juba andnud registreerimisnumbrid, võib järeldada, et 2% faasiainete registreeringutest ja 35% mittefaasiainete registreeringutest sisaldavad konfidentsiaalsustaotlusi. 30. novembriks 2010 esitatud konfidentsiaalsusnõuete hindamine viiakse seega 2011. aastal peaaegu lõpule. Igal juhul suunatakse peatähelepanu toimikutele, mis sisaldavad katsetamissettepanekuid või mille suhtes tuleb läbi viia vastavuskontroll. Lisaks sellele lihtsustab ECHA seoses oma veebisaidi uuendamisega mittekonfidentsiaalse teabe automaatset väljavõtmist registreerimistoimikutest, samuti uuendatakse teabe levitamise veebisaiti, et muuta saidi kasutamine märkimisväärselt lihtsamaks ja kasutajasõbralikumaks.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõiki toimikuid ja andmete jagamise vaidlusi töödeldakse ning PPORD-tegevuse teateid ning konfidentsiaalsusnõudeid hinnatakse kooskõlas ECHA tavapäraste menetlustega ja REACH-määruses kehtestatud tähtaegade piires.
2. Päringuid töödeldakse vastavalt ECHA tavapärastele menetlustele, eesmärk on, et see toimub 20 tööpäeva jooksul.
3. Otsused registreerimiste ning PPORD-tegevuse teadete kohta on tehniliselt ja teaduslikult kvaliteetsed.
4. Avalik teave, mis pärineb kõikidest enne esimest registreerimistähtaega registreeritud ainete toimikutest, avaldatakse ECHA veebisaidil.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Registreerimisi, PPORD-tegevuse teateid ning andmete jagamisega seotud vaidlusi, mida töödeldakse õigusaktides ette nähtud aja jooksul (%)	100%	Süsteemi REACH-IT igakuistes aruannetes märgitud aeg
Ettenähtud aja (20 tööpäeva) jooksul töödeldud päringuid (%)	≥ 90%	Süsteemi REACH-IT igakuistes aruannetes märgitud aeg
2010. aasta registreerimistähtajaks esitatud registreerimistoimikutes sisalduvate konfidentsiaalsustaotluste hindamisi (%)	≥ 90%	REACH-IT-is registreeritud, aruandlus kord kvartalis
ECHA veebisaidil avaldatud registreerimistoimikuid (mitte-konfidentsiaalne teave) (%)	≥ 80%	Ametisisene aastaaruanne
Registreerijate ja teadete esitajate edasikaevatud otsuste arv	≤ 10% otsustest	Otsuste kohta saadetud vastuste igakuine jälgimine

3. Peamised tulemused

- Faasiainete kohta 2010. aasta registreerimistähtajaks esitatud toimikuid töödeldakse, arveid saadetakse ja maksed laekuvad ning andmete jagamise vaidlusi menetletakse kehtestatud tähtaegade jooksul.
- Võetakse vastu ja menetletakse mittefaasiainete registreerimistoimikuid, päringutoimikuid, vaheainete toimikuid ja toote- ja tehnoloogiaalase uurimis- ja arendustegevuse (PPORD) teateid.
- Menetletakse hilisema registreerimistähtajaga faasiainete registreerimistaotlusi, mis on esitatud sama aine kohta, mille juhtregistreerija on 2010. aasta tähtajaks edukalt registreerinud.

- Antakse hinnang 250 uuele konfidentsiaalsustaotlusele (mis sisalduvad mittefaasiainete registreerimistoimikutes ning 2011. aastal esitatud faasainete registreerimistoimikutes ja registreerimistoimikute uuendustes) ja 1000 konfidentsiaalsustaotlusele, mis esitati 2010. aasta registreerimistähtajaks.
- Kehtestatakse toodetes sisalduvate ainete registreerimise taotlemise põhimõtted ja kord.
- Kehtestatakse kord ja süsteemid, millest lähtudes menetleda allkasutajate esitatud aruandeid selliste kasutuste kohta, millest nende tarnijad ei ole teatanud (REACH-määruse artikkel 38), ja tootjatelt/importijatelt laekunud teateid selle kohta, et allkasutajad kasutavad aineid viisil, millest ei ole teatatud (REACH-määruse artikli 37 lõige 3 ja artikkel 38).
- Teave 2010. aastal laekunud registreerimiste kohta avaldatakse ECHA veebisaidil ja seotakse OECD eChemPortal portaaliga.

2. tegevus. Hindamine

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Toimikute hindamine

Toimikute hindamine koosneb katsetamisetpanekute hindamisest ja toimikute vastavuse kontrollist. Sellega kaasneb teaduslik otsustusprotsess, mille raames kasutatakse mitmete teadusalade erialateadmisi. ECHA otsuste üle teostavad põhjalikku teaduslikku ja õiguslikku kontrolli nii neist otsustest mõjutatud registreerijad kui ka liikmesriigid. See nõuab, et teaduslikud otsused oleksid hästi põhjendatud ja et need oleks teisendatud ka õiguslikult vettpidavateks otsusteks. On selge, et see seab ECHA sekretariaadile ülisuured nõudmised, eriti koos nõudega menetleda aasta jooksul sadu hindamistoimikuid ning kaasata ostuste tegemise protsessi kõik liikmesriigid ja teha seda mitmete menetlusetappide kaudu.

ECHA on kohustatud uurima kõiki registreerijate või allkasutajate esitatud katsetamisetpanekuid ning koostama REACH-määruses kehtestatud tähtajaks otsuse eelnõu. Katsetamisetpanekute hindamisega seotud töökoormus sõltub registreeritud ainete arvust, kuna eeldatavasti toob andmete jagamise kohustus kaasa katsetamisetpanekute ühise esitamise. Mittefaasiainete korral tuleb otsuse eelnõu koostada kuue kuu jooksul ning 1. detsembriks 2010 registreeritud faasiainete korral peab otsuse eelnõu olema valmis 1. detsembriks 2012.

Peale selle on ECHA kohustatud iga kogusevahemiku kohta esitatud registreerimistoimikutest vähemalt 5% toimikute vastavuse kontrolli. Seega oleneb toimikute vastavuse kontrolliga seotud töökoormus sellest, kui palju toimikuid iga kogusevahemiku kohta laekub. Et aastas registreeritavate toimikute hulk varieerub oluliselt (enamikku toimikuid oodatakse aastatel 2010, 2013 ja 2018), ei ole seadusandja kindlaks määranud ajavahemikku, mille jooksul see 5% eesmärk tuleb täita. Esitatud katsetamisetpanekute ja registreerimistoimikute arvu põhjal koostab ECHA oma mitmeaastase ajakava, mille alusel saavutatakse vähemalt 5%-line vastavuskontroll 2013. aasta lõpuks.

Teadusalast pädevust ja haldussuutlikkust on ka edaspidi vaja suurendada, sest suurtes kogustes toodetavate faasiainete kohta 1. detsembriks 2010 registreeritud toimikud sisaldavad kõige rohkem teavet toimiku kohta ning ECHA eeldab, et märkimisväärselt suur osa sellest teabest ei ole koostatud kehtivate standardite ja katsetamisetpanekute esitatavate kvaliteedinõuete kohaselt. See raskendab paratamatult toimikute hindamist ning toob kaasa keerulisi ja teaduslikust seisukohast probleemseid küsimusi. Praegu kavandatud vahendite abil ja praeguste prognooside kohaselt eeldab ECHA, et on 2011. aastal võimeline algatama ligikaudu 500 ja lõpuni viima 350 katsetamisetpaneku hindamist ja vastavuskontrolli. Kuna kõiki 580 katsetamisetpanekuid sisaldavat toimikut, mis esitati 2010. aastal, tuleb hinnata eespool nimetatud tähtaegade jooksul, siis alustatakse nendega tegelemist eelisjärjekorras ja ülejäänud jõud suunatakse vastavuskontrollidele, võttes siiski arvesse, et katsetamisetpanekute hindamise osakaal käivitab tõenäoliselt paralleelse vastavuskontrolli, et reageerida eelisjärjekorraga kaasnevatele puudujääkidele.

Osana vastavuskontrollide läbiviimisest jätkab ECHA ka vaheainete toimikute hindamist ja vajaduse korral otsuste eelnõude koostamist eesmärgiga tagada, et vaheaine staatus või rangelt kontrollitud tingimuste kohaldamine oleks õigesti dokumenteeritud ja et selle kohta oleks toimikus piisav tõestusmaterjal.

2010. aasta hindamisprotsessi üldised tulemused (kirjeldatud eespool) tuuakse ära igaaastases eduaruandes, mille ECHA esitab 2011. aasta veebruari lõpuks vastavalt REACH-määruse artiklile 54. Nimetatud aruanne sisaldab soovitusi võimalikele

registreerijatele, et parandada tulevikus registreerimise kvaliteeti, sealhulgas tagasisidet, mille põhjal optimeerida loomkatsete alternatiivseid meetodeid ja hindamismetoodikat. Lisaks sellele kasutab ECHA muid suhtlemisvahendeid ja -kanaleid, nt üritusi, seminare ja teabelehti sidusrühmadele, et tööstuskasutajad mõistaks toimikute hindamist õigesti ja saaks selle kohta vajalikku tagasisidet. Toimikute hindamise raames pöörab ECHA tähelepanu ka kemikaaliohutuse aruannete ja kokkupuutetsenaariumite kvaliteedile ning edastab oma järeldused ja soovitusel paranduste kohta vajadusel kas ainult asjaomastele registreerijatele või kogu tööstusharule. Need tegevused aitavad kaasa REACH-määruse üldisele edukusele ja ainete ohutule kasutamisele kogu tarneahela ulatuses, levitades vajalikku teavet, samas vältides mittevajalikke loomkatseid.

Kemikaaliohutuse hindamine on REACHi kõige olulisem osa. ECHA-l tuleb hakkama saada mahuka ülesandega, mis seisneb koos registreerimistoimikutega esitatud kemikaaliohutuse aruannete menetlemises, et hinnata ja kasutada kemikaaliohutuse aruannetes sisalduvat teavet ning aidata tööstusharul oma tegevuse kvaliteeti parandada. Järgnevatel aastatel tuleb kemikaaliohutuse hindamisega seotud kontseptisoonide ja meetodeid edasi arendada. Sellega seoses on ECHA teinud kindlaks vajaduse koostada sisemine mitmeid valdkondi hõlmav tegevusprogramm kemikaaliohutuse hindamise arendamiseks, et pakkuda tööstusharule juhiseid ja vahendeid kvaliteetsete kemikaaliohutuse hindamiste ja aruannete koostamiseks ning tagada ametis tehtavate otsuste järjepidevus ja tõhusus ning arendada edasi kemikaaliohutuse hindamisega seotud metoodikat.

Ainete hindamine

Ainete hindamise eesmärk on kontrollida, kas aine kujutab endast ohtu inimeste tervisele ja keskkonnale. Ainete hindamisi viivad läbi liikmesriikide pädevad asutused ja nende raames hinnatakse kogu saadavalolevat teavet ja vajaduse korral registreerijatelt nõude esitamisel saadud lisateavet.

ECHA sekretariaat peab liikmesriikidele 1. detsembriks 2011 esitama seoses hindamisele kuuluvate ainetega esimese kavandi ühenduse plaanist ainete hindamiseks ning seda plaani tuleb igal aastal ajakohastada. Koostöös liikmesriikidega töötab ECHA välja kriteeriumid, mille alusel moodustatakse ainete hindamise järjekord. Liikmesriikide pädevad asutused valivad ained välja ühenduse ainete hindamise plaanist ning alustavad seejärel nende hindamist. ECHA on kooskõlastaja rollis, koostades ja ajakohastades ühenduse plaani ainete hindamiseks; ühtlasi tagab amet teabepäringute kohta tehtud otsuste järjepidevuse. Tuginedes 2010. aastal tehtud eeltööle, jätkab ECHA koostööd liikmesriikidega, et esitada esimene kavand ühenduse plaanist ainete hindamiseks. 2010. aasta lõpus korraldatud eelisjärjekorra koostamist käsitletud seminari peamised järeldused on aluseks ühenduse ainete hindamise plaani väljatöötamisel 2011. aasta lõpuks.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Teaduslikult usaldusväärsete ja õiguslikele nõuetele vastavate otsuseprojektide koostamine.
2. ECHA-l on ajakohastatud mitmeaastane hindamiskava.
3. ECHA on loonud aluse selleks, et ainete hindamise saaks tõhusalt alata.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul korraldatud vastavuskontrolle (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Õiguspärase aja jooksul kontrollitud katsetamisettepanekuid (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Liikmesriikide komitee poolt ühehäälselt heakskiidetud otsuse-eelnõusid (%)	90%	Ametisisene aastaaruanne
Kaotatud edasikaebusejuhtumite arv	0	Ametisisene aastaaruanne

3. Peamised tulemused

- Alustatakse kuni 500 toimiku hindamisega või viiakse see lõpule (vastavuskontrollid ja katsetamisettepanekud).
- 350 lõpule viidud toimikute hindamist, mis viivad otsuse eelnõuni, kvaliteedikontrolli või lisameetmeni.
- 1. detsembriks 2011 valmib esimene kavand ühenduse plaanist ainete hindamiseks.
- Ajakohastatakse toimikute hindamise mitmeaastast plaani.
- Hindamise aastaaruanne avaldatakse vastavalt REACH-määruse nõuetele.
- Jätkatakse toimikute hindamiseks vajalikku suutlikkuse ja teadmiste arendamist, sealhulgas lisapersonali integreerimist, erikoolituse programmide rakendamist ja seminaride korraldamist valitud teemadel toksikoloogia, ökotoksikoloogia ja kokkupuute hindamise valdkonnas.
- Väliseksperide võrgustiku edasine arendamine ja kasutamine, et saada hindamisprotsessi jaoks ajakohaseid teaduslikke eksperdiarvamusi.

3. tegevus. Autoriseerimine ja piiramine

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Autoriseerimine

Komisjoni asepresidendi ning tööstuse ja ettevõtluse voliniku Antonio Tajani ja keskkonnavoliniku Janez Potočniku märtsis 2010 toimunud ECHA külastuse käigus autoriseerimise kohta tehtud poliitiliste avalduste tulemusena laekub ECHA-le toimikute esitamiseks kokkulepitud tähtajaks 2011. aasta veebruaris ja augustis tõenäoliselt märkimisväärselt rohkem väga ohtlike ainete toimikuid kui eelnevatel aastatel.

Volinikud nõustusid muuhulgas sellega, et autoriseerimistaotlusi käsitlevasse juhenddokumenti tuleb teha parandusi ning see peab lõplikult valmima, pakkudes suuremat selgust asendamise rolli ja alternatiivide analüüsi kohta autoriseerimisprotsessis. Ühtlasi nõustusid nad püsivate, bioakumuleeruvate ja toksiliste ning väga püsivate ja väga bioakumuleeruvate ainete kriteeriumite ülevaatamisega (REACH-määruse XIII lisa läbivaatamise ettepaneku kavand), näidates, et hinnangu andmisel selle kohta, kas ained vastavad neile kriteeriumitele, tuleb arvesse võtta kogu kättesaadavat teavet, kasutades lähenemisviisi, mida nimetatakse tõendite kaalumiseks. Lisaks sellele leppisid volinikud kokku, et väga ohtlike ainete kindlaksmääramise ja kandidaatainete loetellu kandmise tempot tuleb tõsta, ning liikmesriigid ja ECHA on alustanud arutelu tegevuskava koostamise üle lähiaastatel, et toimikute arvu oluliselt suurendada.

Väga ohtlike ainete toimikute menetlemine viib lõpuks kandidaatainete loetelu ajakohastamiseni aasta keskel ja aasta lõpus. ECHA on komisjoni teavitanud, et amet suudab kahe ja poole aasta jooksul ette valmistada 15 toimikut ning ta aitab komisjonil kindlaks määrata parimad võimalikud kandidaadid. Ühtlasi pakub ECHA liikmesriikidele koolitust XV lisa kohaste väga ohtlike ainete toimikute ettevalmistamisel, et võimalikult paljud liikmesriigid suudaksid esitada kvaliteetseid toimikuid.

Tingimusel, et kandidaatainete loetelusse on kantud piisavalt suur arv uusi aineid, alustab ECHA 2011. aastal uut prioriteetide seadmise protsessi, mille tulemusena esitatakse lõpuks uus soovitus ainete lisamiseks REACH-määruse XIV lissasse (autoriseerimist vajavate ainete loetelu ehk nn autoriseerimisloetelu), mille komisjon esitab 2011. aasta lõpuks.

Mis puudutab autoriseerimistaotlustega tegelemist 2011. aastal, siis viib ECHA lõpule 2010. aastal algatatud menetlused ning kiirendab asjakohaste formaatide ja (tehniliste) juhendite/käsiraamatute valmimist. Olgugi, et siiani ei ole veel kindel, millal tööstusharu esitab oma esimesed autoriseerimistaotlused, laekuvad mõned neist tõenäoliselt 2011. aasta jooksul pärast esimese autoriseerimisloetelu avaldamist 2011. aasta alguses. ECHA ülesanne on nende taotlustega lühikese aja jooksul toime tulla ning sekretariaadi ülesanne on pakkuda riskihindamise komiteele ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komiteele kvaliteetset tuge, et viimased saaksid sidusalt oma arvamusi koostada.

Piiramine

2011. aastaks on nelja piirangute toimikut⁴ käsitlevad konsultatsioonid üldsusega lõpetatud. ECHA sekretariaat pakub riskihindamise komiteele ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komiteele ka edaspidi arvamuste koostamisel kõrgetasemelist ja õigeaegset abi. Nende arvamuste vastuvõtmine on kavandatud 2011. aasta sügisesse. Seejärel esitab

⁴ Kõnealused ettepanekud on seotud 1) dimetüülfumaraadi kasutamisega töödeldud kaupades, 2) plii ja selle ühenditega ehetes, 3) fenüülelavhõbeda ühendite tootmise, turuleviimise ja kasutamisega ning 4) vererõhumõõtlajates ja muudes tervishoiu mõõtevahendites sisalduva ning muudel kutsealadel ja tööstuslikult kasutatava elavhõbeda turuleviimise ja kasutamisega.

ECHA kõnealused arvamused koos asjakohase taustateabega komisjonile lõpliku otsuse tegemiseks.

Esimeste piirangute toimikute menetlemise käigus saadud kogemustest lähtudes parandab ECHA veelgi toimikute menetlemise tõhusust ja tulemuslikkust ning täiustab vajaduse korral (osaliselt) juhendeid ja formaate. ECHA eeldab, et 2011. aastal esitatakse veel kümme piirangute toimikut.

2011. aastal töötab ECHA välja raamistiku piirangute kehtestamise vajaduse kindlaksmääramiseks (nt kantserogeensed, mutageensed või reproduktiivtoksilised ained tarbekaupades või XIV lisa ained (imporditud) kaupades), eesmärgiga leppida liikmesriikide ja komisjoniga kokku tegevuskavas, mille põhjal koostada XV lisa piirangute toimikud muret tekitavate ainete jaoks (nt laekunud piirangute toimikute läbivaatamise tulemusena).

Ühenduse riskijuhtimismeetmetega soetud muud tegevused

Nii autoriseerimis- kui ka piiramismenetlustega seoses jätkab ECHA koolitusürituste ja seminaride korraldamist ning annab liikmesriikidele nõu, kuidas täita ülesandeid XV lisa kohaste väga ohtlike ainete toimikute või piirangute toimikute koostamisel ning avalike konsultatsioonide käigus saadud märkuste töötlemisel. Samuti jätkab ECHA liikmesriikide pädevate asutuste toetamist ja koolitamist, et anda neile põhjalikumaid teadmisi sotsiaalmajandusliku hindamise praktilise kohaldamise kohta, ning koostada täpsemad juhendid parimate riskijuhtimisvõimaluste valikuks seoses väga ohtlike ainete ja muude ainetega, mille puhul peetakse vajalikuks riskide juhtimist. Ühtlasi tuleb toetada ka tööstuse esindajaid, et nad mõistaksid oma kohustusi seoses piirangute kehtestamise ja autoriseerimisprotsessidega ning tajusid oma ja kolmandate isikute võimalusi neile protsessidele tõhusalt kaasa aidata.

2010. aastal alustas ECHA REACH-määruse ja mõningate muude ELi õigusaktide (nt saastuse kompleksse vältimise ja kontrolli direktiiv, vee raamdirektiiv, töötajate kaitset käsitlevad õigusaktid, konkreetseid tooteid käsitlevad õigusaktid) vaheliste seoste üksiksajalikkude analüüsi, et tihendada koostööd vastutavate poliitiliste talituste ja asjaomaste täidesaatvate organisatsioonide (nt ametid, saastuse kompleksse vältimise ja kontrolli büroo) vahel. Nende kontaktide kaudu peaks ECHA saama paremini selgitada, kuidas saavad teised REACH-protsessi raames tekkivat asjakohast teavet tõhusalt ära kasutada. Ühtlasi võimaldab see ECHA-l riskijuhtimisvõimalusi käsitlevate arutelude käigus liikmesriike ja komisjoni ning ECHA riskihindamise komiteed ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komiteed autoriseerimis- ja piiramisettepanekute hindamisel paremini toetada. Lisaks sellele kavatses ECHA aasta lõpus koos komisjoniga korraldada seminari REACH-määruse ning tööohutust ja tervishoidu käsitlevate õigusaktide vaheliste seoste kohta.

2011. aastal jätkab ECHA oma tegevust, et parandada oma teadmisi meetodikate ja prognooside kohta, mis käsitlevad tuvastatud riskide tervise- ja keskkonnamõjusid, näiteks selle kaudu, et õpitakse paremini tundma ohustatud populatsioone. See aitab suurendada võimet hinnata alternatiivsete kemikaalide või tehnoloogiate kasutamise kasulikkust tervisele ja keskkonnale, lähtudes sotsiaalmajanduslikust analüüsist. ECHA töötab välja ka meetodikad ning kogub prognoose puudega/kvaliteediga kohandatud eluaastate kohta ning valmisoleku kohta maksta, et vältida ainete negatiivset mõju tervisele. Lisaks sellele algatab ECHA uue tegevuse, et suurendada oma teadmisi ja suutlikkust hinnata vähendamise ja muid ainete kasutamise piiramise või keelamisega seotud kulusid.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

i). Autoriseerimine

1. Ajakohastatud väga ohtlike kandidaatainete loetelu koostatakse viie kuu jooksul pärast seda, kui ECHA on saanud liikmesriikide toimikud või kui suletakse toimikud, mille ECHA on koostanud komisjoni taotlusel.
2. ECHA pakub komisjonile tehniliselt ja teaduslikult kõrgel tasemel ning õiguspärase aja jooksul toetust autoriseerimisele kuuluvate ainete valimisel kandidaatainete loetelust ja autoriseerimise taotlemise protsessi läbiviimisel.
3. ECHA korraldab õiguspärase aja jooksul autoriseerimistoimikute asjakohase ja tõhusa menetlemise.

ii). Piiramine

1. ECHA koostab komisjoni taotlusel piiramisettepanekud ning käsitleb kõiki piiramisega seotud toimikuid teaduslikult ja tehniliselt kõrgel tasemel ning õiguspärase aja jooksul.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul töödeldud väga ohtlike ainete toimikuid (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Õiguspärase aja jooksul töödeldud piirangute toimikuid (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Õiguspärase aja jooksul töödeldud autoriseerimise taotlused (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Komisjoni, liikmesriikide pädevate asutuste ja ECHA komiteede rahulolu seoses pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoega	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Avaldatakse kandidaatainete loetelu kaks ajakohastatud versiooni.
- Komisjoni taotlusel koostatakse XV lisa kohased väga ohtlike ainete toimikud.
- Sõltuvalt uute ainete olemasolust kandidaatainete loetelus valmistatakse ette uue soovitusel esitamise väga ohtlike ainete kandmiseks autoriseerimisele kuuluvate ainete loetellu (XIV lisa).
- Koostatakse XV lisa kohaste piiramistoimikute nõuetele vastavuse aruanded ja esitatakse need komiteedele arvamuse saamiseks.
- Komisjoni taotlusel koostatakse XV lisa kohased piiramistoimikud ja esitatakse need komiteedele arvamuse saamiseks.
- Sekretariaat pakub piiramis- ja autoriseerimistoimikute kohta ettepanekute koostamisel riskihindamise komiteele ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komiteele kvaliteetselt ja õigeaegset abi.
- Luuakse allkasutajate teadete register autoriseeritud ainete kasutamise kohta ning liikmesriigi pädevatele asutustele tagatakse juurdepääs sellele registrile.

- Loodud on piiramist vajavate ainete kindlakstegemise raamistik.
- Loodud on alternatiivsete ainete kasutamisega kaasnevate kulude andmebaas.
- Liikmesriikidele korraldatakse koolitusüritusi ja seminare ning antakse nõu, et aidata neil täita oma ülesandeid seoses XV lisa kohaste toimikute koostamise ja avalike konsultatsioonide käigus saadud märkustele vastamisega.
- Korraldatakse seminar REACH-määruse ning tööhutust ja tervishoidu käsitlevate õigusaktide vaheliste seoste kohta.

4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Klassifitseerimis- ja märgistusandmik

Klassifitseerimine kajastab kemikaalide ohte ja märgistamine aitab tagada, et aineid ja segusid toodetakse, kasutatakse ja kõrvaldatakse ohutult.

2011. aastal on kõige olulisem luua keemiliste ainete klassifitseerimis- ja märgistusandmik ning seda ajakohastada. Ainete turuleviimise teadete esitamise tähtpäev on 3. jaanuar 2011, kuid isegi pärast seda kuupäeva esitatakse ECHA-le teateid, et ajakohastada varasemaid teateid või lisada uusi ained, mis on turule viidud alles pärast 1. detsembrit 2010. Ühtlasi alustab ECHA andmikus sisalduva teabe analüüsimist ning avaldab esimese mitteametliku versiooni selle teabe kohta 2011. aasta keskel.

Erinevad teadete esitajad võivad üht ja sama ainet erinevalt klassifitseerida. Sellisel juhul tuleb teadete esitajatel teha kõik endast olenev, et leppida kokku aine klassifitseerimis- ja märgistusandmikus. ECHA analüüsib, millised on tema praktilised võimalused selle eesmärgi saavutamisele kaasa aidata ja algatab vajaliku tegevuse.

Ainete klassifikatsiooni ja märgistuse ühtlustamise ettepanekute menetlemine

ECHA prognooside kohaselt laekub talle ja/või ta menetleb kuni 90 ainete klassifikatsiooni ja märgistuse ühtlustamise ettepanekut, mille tulemusena koostab riskihindamise komitee arvamused klassifitseerimisetpanekute kohta. ECHA jätkab koostööd Euroopa Toiduohutusametiga, et kehtestada menetlus, mille kaudu on võimalik ainete klassifikatsiooni ja märgistuse ühtlustamise ettepanekuid laiendada taimekaitsevahenditele, tehes seda taimekaitsevahendite autoriseerimiseks ettenähtud rangetest ajalistest piirangutest kinni pidades.

Alternatiivsete keemiliste nimetuste kasutamise taotluste hindamine

ECHA vastutab ka alternatiivsete nimetuste kasutamise taotluste menetlemise eest. Konfidentsiaalse äriteabe kaitsmiseks võivad ettevõtted taotleda segudes sisalduvate ainete kohta alternatiivse keemilise nimetuse kasutamist.

Tööstuselt laekuvate alternatiivsete keemiliste nimetuste kasutamise taotluste käsitlemiseks töötatakse välja asjakohane menetlus. Asjakohaste käsiraamatute ja juhendite ettevalmistamine viiakse lõpule ning see väike hulk taotlusi, mis eeldatavalt 2011. aasta laekub, vaadatakse läbi õiguspärase aja jooksul.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Kõiki liikmesriikide pädevate asutuste ja tööstuse esitatud ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekuid menetletakse õiguspärase aja jooksul ning kõrge teadusliku kvaliteediga.
2. Kõiki alternatiivsete keemiliste nimetuste kasutamise taotlusi menetletakse õiguspärase aja jooksul.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul menetletud ja ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekud.	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Õiguspärase aja jooksul menetletud alternatiivsete keemiliste nimetuste kasutamise taotlused.	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Liikmesriikide pädevate asutuste ja riskihindamise komitee rahulolu pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoega.	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekute esitajatele ning riskihindamise komiteele ja selle raportööridele, kes koostavad arvamusi, antakse õigeaegselt kõrge teadusliku kvaliteediga nõuandeid ning varustatakse neid selliste ettepanekute tegemiseks vajalike teaduslike dokumentidega.
- Kõik 3. jaanuariks 2011 laekunud teated saavad sisestatud klassifitseerimis- ja märgistamisandmikusse 2011. aasta keskspaigaks.
- Avaldatakse klassifitseerimis- ja märgistusandmik, mis põhineb 3. jaanuari 2011. aasta tähtajaks laekunud teadetal.
- Hinnatakse alternatiivsete nimetuste kasutamise taotlusi ja tehakse nende kohta otsused.

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

1. 2011. aasta peamised ülesanded

2011. aastal korraldatakse ümber juhendite ja kasutajatoe kaudu pakutav teaduslik ja tehniline nõustamine ning lihtsustatakse seda, lähtudes õppetundidest, mis saadi seoses esimeste registreerimis- ja teatamistähtaegadega.

2011. aastal jätkab ECHA kasutajatugi tööstuskasutajatele REACH- ja CLP-määruste kohta ajakohase ja kvaliteetse nõustamise pakkumist, keskendudes eelkõige nõuannetele, mis on seotud eesseisva REACH-protsessist tuleneva hindamise, autoriseerimise ja piirangutega. Seoses järgmise registreerimistähtajaga pööratakse erilist tähelepanu VKE-dele, sest nende teadlikkuse suurendamine ja kohustuste selgitamine on olulised, aitamaks neil ettevõtetel oma dokumente korralikult ette valmistada. Kasutajatugi tõhustab oma koordineerimistegevust seoses HelpNetiga, mis on riiklike kasutajatugede võrgustik REACH- ja CLP-määruste rakendamiseks, ning oma teabevahetuse abivahendi (HelpEx) kasutamist, samuti ühtlustatud vastuste avaldamist korduvate küsimuste avaldamise teel.

ECHA tegevuse algusest saadik on olnud tema prioriteediks tööstuskasutajate ja ametiasutuste nõustamine juhendite kaudu ning see jääb tema prioriteediks ka edaspidi. 2011. aastal pühendatakse peamiselt juhendamistegevuse esimestel aastatel omandatud kogemuste lisamisele juhenditesse, samas kui juhendite viimistlemist ja lõpliku variandi ettevalmistamist alustati juba 2010. aastal. Erilist rõhku pannakse ka sellele, et eelseisvateks tähtpäevadeks vajalikud juhenddokumendid (nt ajakohastatud registreerimisjuhend) oleks kättesaadavad ELi 22 ametlikus keeles,⁵ mis on kasulik eelkõige VKE-dele. ECHA edastab sidusrühmadele oma juhendite planeerimise ajakava.

Kasutajatugi

Eeldatakse, et kuigi 2011. aastal väheneb ECHA kasutajatoele tööstuskasutajatelt ja riiklikelt kasutajatugedelt saabuvate küsimuste arv, on nende sisu siiski palju ulatuslikum ja keerulisem kui ajavahemikus 2009-2010. REACH-määrusega seotud küsimused on eeldatavasti üha enam seotud eelseisva hindamis-, autoriseerimis- ja piiramismenetlustega ning samas on oodata ka CLP-määrusega seotud küsimuste arvu suurenemist.

ECHA kasutajatoe töökoormust mõjutavad ka äsja väljatöötatud IT-vahendid ja olemasolevate IT-vahendite uued andmete esitamise funktsioonid (nt REACH-ITi, IUCLID 5, CHESARi jne uuendused).

Kasutajatoe kavandatud tegevuse raames toetab ja koordineerib ECHA REACH- ning CLP-nõuetega seotud riiklike kasutajatugede võrgustikku HelpNet. Pärast 2010. aastal riiklike CLP-kasutajatugede liitumise teel toimunud HelpNeti ühendamist tuleb lisaks esimeste registreerimis- ja teatamistähtaegade tulemusena saadud kogemuste integreerimisele oma töösse olla valmis koostama ühtlustatud vastuseid uutel teemadel, mis on muu hulgas seotud selliste REACH- ja CLP-protsessidega nagu hindamine, autoriseerimine, piiramine ja märgistamine.

Juhendid

2011. aasta alguses avaldab ECHA alates 2010. aasta teisest pooles moratoriumi all olnud (ajakohastatud) juhendid või algatab nende avaldamise.

⁵ Tagatakse tõlked inglise keelest kõikidesse ametlikesse keeltesse, välja arvatud iiri keel.

Enne muude juhenddokumentide ajakohastamist või uute juhendite väljatöötamist rakendatakse 2011. aastal eelkõige kogemusi, mida ECHA on kahe viimase aasta jooksul sidusrühmi juhendite abil nõustades saanud. Eelkõige koostatakse analüüs esimeste registreerimis- ja teatamistähtaegade jooksul saadud õppetundide kohta ja kaalutakse, kuidas neid juhendite väljatöötamisel edaspidi ära kasutada, kusjuures erilist tähelepanu pööratakse registreerimisjuhendi lihtsustamisele. Lisaks sellele tehakse teatavaks edasise juhendamistegevuse kava koos prognoositava ajakavaga, eesmärgiga avaldada juhendid kindla ajavahemiku jooksul (nt maksimaalselt kolm kuni neli korda aastas). Prioriteetide seadmisel oma kavadesse võtab ECHA arvesse ka sidusrühmadelt saadud tagasisidet.

Enne juhendi uuendamist või uue juhendi koostamise alustamist korrastatakse ja analüüsitakse asjaomastelt sidusrühmadelt kogutud tagasisidet. Võimalike allikatena kaalutakse tagasisidet, mida saadakse ECHA kasutajatoele esitatud küsimuste (nt ECHA veebisaidil oleva veebivormi kaudu) või mis tahes muu kanali kaudu (nt otsekontaktid sidusrühmade, eriti VKE-dega).

Keskendutakse peamiselt juhendite kättesaadavuse parandamisele, täiustades juhendite veebilehti ECHA uuendatud veebisaidil, mis peaks toimuma 2011. aastal, samuti eelkõige VKE-dele suunatud teabe andmisele (teabelehed, juhendite lühikokkuvõtted, praktilised juhised, käsiraamatud jne ELi 22 ametlikus keeles).

Lisaks eelnevale jätkab ECHA tööstuse ja ametiasutuste nõustamist juhendite kaudu, eelkõige hindamis-, autoseerimis- ja piiramisprotsessidega seoses. ECHA kasutab ka nanomaterjalide valdkonnas tehtud komisjoni töö ja muude asjakohaste arengute tulemusi, et alustada teabenõuete ja kemikaaliohutuse hindamise juhendi ajakohastamist niipea, kui vajaliku kvaliteediga tulemused on kättesaadavad ja kui asjaomaste isikutega on konsulteeritud.

REACH-koolitus

2011. aastal jätkub REACH-koolitusürituste korraldamine ning nende käigus keskendutakse peamiselt sellistele eelseisvatele protsessidele, nagu hindamine ja autoriseerimine. Täiustatakse IT-vahendite ja CLP-koolitusüritusi ning nende raames keskendutakse eelõige riiklike kasutajatugede võrgustikule (HelpNet).

Eesmärgiga jõuda REACH- ja CLP-määruse rakendamisel ühiste standarditeni kavatseb amet lisaks ametiasutuste ja tööstuse koolituste kaudu toetamisele korraldada 2011. aastal võimalikult palju koolitusüritusi, mis on mõeldud õigusaktide rakendamisega tegelevale laiemale kuulajaskonnale, näiteks liikmesriikide pädevad asutused, kolmandad riigid ja muud asjaomased isikud. Veebivahendite (nt veebinarid, videoõppeprogrammid jne) või muude tehnoloogiliste vahendite abil tagatakse koolitusürituste võimalikult suur hõlmavus.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Tööstus saab kasutajatoelt ja kvaliteetsetest juhenddokumentidest õigeaegset ja tõhusat tuge, et täita REACH- ja CLP-määrustest tulenevaid kohustusi.
2. ELi/EMP liikmesriikides toetatakse REACH- ja CLP-määruste rakendamist koolitajate koolitamise kaudu.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Kasutajatoele esitatud küsimustele ettenähtud aja (15 tööpäeva) jooksul vastamise osakaal (%).	Vähemalt 75%	Tegevuseesmärgil põhinev aruanne / igakuine
Helpnetiga kokku lepitud ja veebis avaldatud ajakohastatud KKK-de arv.	Vähemalt 3	Aastaaruanne
Küsimuse esitaja määratud aja jooksul ECHA poolt HelpExile riikide kasutajatugede esitatud küsimustele antud tagasiside osakaal (%)	Vähemalt 75%	Tegevuseesmärgil põhinev aruanne / igakuine aruanne
Kava kohaselt veebis avaldatud juhendeid (%)	Vähemalt 75%	Aastaaruanne
Rahulolu juhendite kasutajate tagasiside põhjal	Suur	Iga-aastane uuring
Rahulolu REACH-koolitusürituste kvaliteediga	Suur	Osalejate iga-aastane tagasiside

3. Peamised tulemused

Kasutajatugi

- REACH- ja CLP-määrusest tulenevate kohustustega tegelev ECHA klienditugi, sealhulgas telefoniteenus, liigub üha enam universaalsteenuse suunas.
- Tööstusele antakse õigeaegseid ja järjepidevaid vastuseid ning tuge seoses REACH- ja CLP-määrustest tulenevate kohustuste, IT-vahendite ja ECHA-ga seotud protsessidega.
- Korraldatakse kaks HelpNet juhtrühma koosolekut.
- Korraldatakse kaks konkreetselt riikide REACH- ning CLP-kasutajatugede suunatud seminari/koolitusüritust.
- Pärast seda, kui kasutajatugede võrgustik Helpnet on REACHi ning CLP korduvad küsimused kindlaks määranud, neid arutanud ja nendes kokku leppinud, ajakohastatakse ja avaldatakse need küsimused koos vastustega.
- Korraldatakse REACH-IT-it käsitlevate korduvate küsimuste ajakohastamine ja avaldamine ning aidatakse ajakohastada vastuseid korduvatele küsimustele IUCLID 5 kohta.

Juhendid

- Avaldatakse järgmised 2010. aastal algatatud juhendid:
 - teabele esitatavad nõuded ja kemikaaliohutuse hindamine (kokkupuute hindamise ulatus, kokkupuutel põhinev kohandamine ja rangelt kontrollitud tingimused)
 - ohutuskaardid
 - CLP-kriteeriumite kohaldamine (märgistamisega)
- Alustatakse juhendite ajakohastamist eelkõige järgmistes valdkondades:
 - registreerimine ja sellega seotud küsimused
 - ainete kindlaksmääramine
 - andmete jagamine

- Algatatakse nanomaterjalidega seotud juhendite läbivaatamine
- 2012. aastal toimuvaks REACH-i ulatuse läbivaatamiseks valmistumise raames korraldatakse juhenditega seotud küsimuste kohta diskussiooniplatvorm, milles osalevad liikmesriigid ja Euroopa Komisjon.
- Navigatsioonivahendi Navigator ajakohastamine veebis.
- Edasised juhendid avaldatakse ülevaadete, teabelehtede ja praktiliste juhistena koos tõlgetega, et muuta kõnealused dokumendid VKE-dele lihtsamini kättesaadavaks.

REACH-koolitus

- Jätkatakse ELi/EMP liikmesriikide ja kolmandate riikide koolitajatele suunatud REACH/CLP-koolituse väljatöötamist.

6. tegevus. Teaduslikud IT-vahendid

1. 2011. aasta peamised ülesanded

REACH-protsessi rakendamiseks on tarvis mitmesuguste IT-süsteemide kasutamist. Nende edasine arendamine ja haldamine on ka jätkuvalt ECHA tegemistes üliolulisel kohal. Pärast seadusega ette nähtud tähtpäevade möödumist 2010. aasta lõpus läheb ECHA 2011. aastale vastu töö käigus saadud kogemustega ning tal on võimalus olemasolevaid süsteeme intensiivselt arendada ja/või vajaduse korral need ümber töötada ning tõhusamaks muuta. Sellega seoses algatas ECHA 2010. aastal organisatsiooni arhitektuuri nimelise projekti, et valmistada oma IT-süsteemid ja tegevuskavad ette järgnevate aastate tööprogrammi elluviimiseks. Kaalutakse süsteemide parema omavahelise integreerimise ja ECHA-väliste sidusrühmadele suunatud rakenduste kasutajasõbralikumaks muutmise võimalusi.

REACH-IT on ja jääb ka edaspidi ameti peamiseks IT-rakenduseks. Siiani on selle arendamine keskendunud peamiselt registreerimise võimaldamisele. Täiendavad arendused seisnevad automatiseerituse taseme tõstmises ja liideste loomises muude süsteemidega. Lisaks sellele tuleb rakendust kohandada täiendavate ja/või uute õiguslike nõuetega, nt allkasutajate teadete või autoriseerimistaotluste haldamisega.

Lisaks REACH-IT-ile toetab ECHA peamisi tegevusprotsesse organisatsiooni sisuhaldussüsteem. Jätkates 2010. aastal algatatud tööd, mille eesmärk oli teetada väga ohtlike ainete hindamise ja kindlakstegemise protsessi, laiendatakse organisatsiooni sisuhaldussüsteem nii, et see toetaks teisi REACH-protsesse, eriti ühtlustatud klassifitseerimis- ja märgistamist ning autoriseerimisprotsesse, samuti ECHA kvaliteedijuhtimist ja hankemenetlust. Nimetatud süsteem ühendatakse tihedalt REACH-IT-iga, et tagada laekuvate toimikute tõrgeteta ja tõhus menetlemine. Turvalise koostööplatvormi rakendamise kaudu väliste sidusrühmadega, alustades liikmesriikide komiteega, algatakse siiani konfidentsiaalse teabe vahetamiseks kasutatud CIRCA-süsteemi järk-järgulist väljavahetamist.

2011. aastal muudab ECHA teabe levitamise veebisaidi kaudu kasutajasõbralikumaks, pakkudes lihtsat juurdepääsu kogu avaldatud teabele kemikaalide kohta ja sidudes registreerimisandmed teabega, mis on esitatud muude menetluste kui registreerimise käigus. Lisaks sellele muudetakse teave registreeritud ainete kohta kättesaadavaks OECD eChemPortal (ülemaailmne kemikaalteabe portaali) portaali kaudu.

ECHA jätkab kahe peamise tarkvarasüsteemi arendamist, mille eesmärk on aidata tööstusel registreerumiseks valmistada: IUCLID 5, mida peetakse rahvusvaheliseks standardvahendiks kemikaalide olemuslike ja ohtlike omadustega seotud teabe salvestamisel ja vahetamisel, ja CHESAR, mis on vahend, mille eesmärk on aidata ettevõtjatel koostada kokkupuutetsenaariumeid ja kemikaaliohutuse aruandeid. 2011. aastal ajakohastab ECHA tihedas koostöös OECD ja komisjoniga IUCLID 5, integreerides uued ühtlustatud mallid ja kohandades olemasolevaid nanomaterjalidega ning täiustades funktsioone, mis aitava autoriseerimistaotlusi ette valmistada. CHESAR-it kohandatakse nii, et see toetaks ainete hindamist ja autoriseerimist ametis, ning jätkatakse selle integreerimist muude olemasolevate kokkupuute hindamise vahenditega.

ECHA parandab märkimisväärselt liikmesriikide pädevate asutuste juurdepääsu asjakohasele teabele REACH-ITi kaudu. Lisaks sellele jätkab ECHA vahendite ja teabe pakkumist liikmesriikides tehtava jõustamistegevuse toetamiseks. Selle ülesande täitmiseks on ECHA algatanud projekti, mille eesmärk on avada 2011. aastal portaali, kus jõustamisasutused saaksid kontrollida teavet oma riigis registreeritud ainete kohta (jõustamise teabeportaali RIPE). Infoturvet on selle süsteemi ülesehitamisel ja rakendamisel ülioluline, sest konfidentsiaalse teabe avaldamine kellelegi muule kui

selleks volitatud isikud, tuleb rangelt tõkestada. Riikide teabehaldurid ja kasutajate koolitajad läbivad asjakohase koolituse.

ECHA arendab edasi ka ECHA sisekasutuseks ettenähtud vahendeid CASPER (prioriteetsuse määramise ja aruandluse vahend) ja Odyssey (hindamisprotsessiga seotud otsuste tegemist toetav süsteem). Olgugi, et CASPER on paljude funktsioonidega üldine vahend, arendatakse ja kasutatakse 2011. aastal nii CASPER-it kui ka Odysseyd eelkõige selleks, et toetada hindamistegevust, mis on kuhjunud pärast esimese REACH-määruse kohase registreerimistähtaja möödumist 2010. aastal. Kasutajatelt saadud tagasiside on peamine allikas, mis aitab kindlaks teha, mida tuleb täiustada nii vahendites kui ka nende juurde käivates dokumentides.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Hästi toimiva ja täiustatud REACH-IT süsteemi abil suudab ECHA vastu võtta ja töödelda kõik registreerimistoimikud ning klassifitseerimise ja märgistamise teated.
2. Spetsiaalsed IT-vahendid (IUCLID 5, klassifitseerimise ja märgistamise teadete esitamise vahendid ja CHESAR) ning sihtotstarbelised kasutusjuhendid ja seminarid on registreerijaid toimikute ettevalmistamisel ja juriidiliste kohustuste täitmisel tõhusalt aidanud.
3. Täiustatud läbivaatusvahend (CASPER) ja hindamisprotsessiga seotud otsuste tegemist toetav süsteem (Odyssey) aitavad ECHA-l tõhusalt täita seatud eesmärgi, milleks on iga kogusevahemiku kohta esitatud registreerimistoimikutest vähemalt 5% toimikute vastavuse kontroll.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Projekti edukus, lähtudes selle ajast, eelarvest ja ulatusest	80%	Igat projekti hinnatakse osana selle lõpetamistegevustest. Tagasiside saamiseks koostatakse kord kvartalis kokkuvõtlikud aruanded.
Väliste kasutajate rahulolu IT-vahenditega (IUCLID, REACH-IT, CHESAR ja RIPE).	Suur	Iga-aastane uuring

3. Peamised tulemused

- REACH-IT
 - Rakenduse arhitektuur korraldatakse ümber.
 - REACH-IT ja dokumendihalduse süsteem ühendatakse.
 - Täiustatakse töövoogusid, et tulla paremini toime päringutega, konfidentsiaalsustaotluste hindamise ning andmete jagamise ja levitamisega.

- Töötatakse välja CLP-määruse rakendamisega seotud uued funktsioonid: alternatiivse nimetuse nõue ja VI lisa kohase kande tegemise ettepanek tööstuselt.
- Teabe levitamise veebisait
 - Õigeaegse ja usaldusväärse mittekonfidentsiaalse teabe levitamine ainete kohta täiustatud IT-vahendite abil.
 - Ühinemine portaaliga eChemPortal (ülemaailmne portaal).
 - Otsingufunktsiooni täiustamine.
- IUCLID 5
 - Rakendatakse uusi OECD ühtlustatud malle ja/või uusi funktsioone (olenevalt sellest, mida peab olulisemaks OECD IUCLID-i ekspertide paneel).
- RIPE
 - Rakenduse esimene versioon võetakse liikmesriikide jõustamisasutustes kasutusele 2011. aasta alguses.
 - Alustatakse RIPE-süsteemi edasist arendamist, et saavutada terviklik elektrooniline teabesüsteem.
- Dokumentide haldussüsteem
 - Kasutajatele tehakse kättesaadavaks väga ohtlike ainete, katsetamisettepanekute hindamise ja vastavuskontrolli funktsioonid.
 - Alustatakse mõningate muude protsesside rakendamist. Kaalumisel on järgmised protsessid: Klassifitseerimise ja märgistamise ühtlustamine ja autoriseerimine.
- CHESAR
 - Tööstuskasutajate varustamine usaldusväärse kemikaaliohutuse hindamise vahendiga koos toetava dokumentatsiooniga.
 - Ühendamine mõningate kokkupuute hindamise süsteemidega.
- CASPER
 - Tugeva andmehoidla (nt läbivaatamine, prioriteetide seadmine) ja aruandluse tagamine registreeritud andmete kohta.
 - Mõningate muude süsteemide integreerimine.
- Odyssey
 - Toimikute hindamise tõhustamine, eelkõige vähemkogenud töötajate jaoks.
 - Jälgitav otsuste tegemise protsess.
- Üldised
 - Tehnoloogilise raamistiku rakendamine lahenduste integreerimiseks.
 - IT-protsesside kasutuselevõtt (vahejuhtum, probleem, muudatus, redaktsioon ja konfigureerimine).
 - Paika on pandud halduskavad ja -protsessid rakenduste jaoks, mis hõlmavad info- ja kommunikatsioonitehnoloogia (IKT) infrastruktuuri, rakenduste toetamist ja edasist arendamist.

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

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Ülisuure teabehulga varal, mis on ECHA käsutuses pärast esimese registreerimistähtaja möödumist, kasvab märkimisväärselt ameti teadmiste hulk kemikaalide kohta, nii et ollakse paremini valmis vastama ELi poliitiliste institutsioonide esitatud teaduslikele ja tehnilistele küsimustele.

REACH-määruses kehtestatud aruandluskohustusest lähtudes koostab ECHA komisjonile aruande⁶ REACH-määruse toimimise esimese viie aasta kohta ja teeb sellest lähtudes ka ettepanekuid määruse toimimise parandamiseks. Lisaks sellele viib ECHA komisjoni palvel läbi teostatavusuuringu ja vajaduste hindamise seoses VKE-de ja ameti vahelise suhtlemise lihtsustamisega, sealhulgas REACH-ITi kaudu ja erinevates keeltes. Lisaks sellele koostab ECHA komisjonile esimese kolme aasta aruande⁷ loomi mittekasutatavate meetodite rakendamise ja kasutamise ning katsestrateegiate kohta, mida kasutatakse kemikaalide olemuslike omadustega seotud teabe loomiseks ja riski hindamiseks, et täita REACH-määrusest tulenevaid nõudeid, eesmärgiga edendada alternatiivsete meetodite kasutuselevõttu registreerijate poolt teiseks registreerimistähtajaks.

2011. aastal jätkab ECHA aktiivselt koostööd Euroopa Parlamendi ja komisjoniga, teavitades neid institutsioone muu hulgas regulaarselt oma tegevusest. Jätkub koostöö muude Euroopa asutuste ja teaduskomiteedega ning vajaduse korral võidakse sõlmida vastastikuse mõistmise memorandumid, et anda ECHA ja nende asutuste koostööle ja kooskõlastatusele ametlikum raamistik. Vastastikuse mõistmise memorandumid on sõlmitud juba Euroopa Toiduohutusameti ja Euroopa Tööohutuse ja Töötervishoiu Agentuuriga.

Ameti igapäevase töö olulise tahuna jätkub koostöö liikmesriikidega. Liikmesriikide pädevate asutuste teavitamise ja nendega konsulteerimise peamiseks viisiks on koosolekute pidamine REACH-määruse ning CLP-määruse pädevate asutustega.

ECHA jätkab osalemist OECD katsejuhendite programmis ja suurendab märkimisväärselt oma toetust alternatiivsete katsemeetodite rahvusvahelisele väljatöötamisele.

ECHA täiendab oluliselt oma teadmisi seoses nanomaterjalidega seotud ohtude, kokkupuute ja riskidega, jälgides tähelepanelikult kõiki arenguid ning ELi ja rahvusvaheliste organisatsioonide uuringuid, et koostada enne 2013. aasta registreerimistähtaega täiustatud juhend nanomaterjalide kohta. Ühtlasi koostab ECHA Euroopa Komisjonile 30. juuniks aruande, mis sisaldab teavet registreeritud nanomaterjalide tüüpide ja kasutamise kohta, et anda oma panus aruandesse, mille komisjon koostab Euroopa Parlamendi jaoks. Lisaks sellele suurendab ECHA oma teaduslikku suutlikkust, et olla võimeline tegelema muude ainete või kõrgendatud huvi pakkuvate aspektidega, nt sisesekretsioonisüsteemi kahjustajad ja segude toksilisus.

Komisjon kavatseb teha ettepaneku ohtlike kemikaalide ekspordi ja importi käsitlevasse määrusesse (määrus nr 689/2008) muudatuste tegemiseks, mille kohaselt võtaks ECHA üle praegu komisjoni Teadusuuringute Ühiskeskusele antud ülesanded. Sellega seoses võib ECHA alates 2013. aastast saada endale uusi ülesandeid. Selleks, et olla uute ülesannete täitmiseks valmis, alustab ECHA komisjoni eraldatud lisavahendite piires asjakohaseid ettevalmistusi juba 2011. aastal.

⁶ REACH-määruse artikli 117 lõige 2.

⁷ REACH-määruse artikli 117 lõige 3.

Komisjon on teinud ettepaneku võtta vastu uus biotsiidimäärus,⁸ milles nähakse ette, et alates 2013. aastast tuleb ECHA-l hakata täitma täiendavaid haldusalaseid, tehnilisi ja teaduslikke ülesandeid. ECHA jälgib kavandatud määrusega seotud õigusloomeprotsessi kulgu, jätkab biotsiididega seotud prognoositava tegevuse planeerimist 2013. aastale järgnevakts ajaks ning algatab esimesed tegevused, mis on vajalikud tulevase õigusakti rakendamiseks, lähtudes ELi toetuse määrast ja/või vajalike töötajate hulgast. Kõnealused ettevalmistused võivad hõlmata juhendite väljatöötamist, vajalike infotehnoloogiliste arenduste kindlakstegemist ja töövoogude kavandamist.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA parandab suutlikkust anda teaduslikku ja tehnilist nõu kemikaaliohutuse, nanomaterjalide ohutuse ja katsemeetodite kohta.
2. ECHA koostab õigeaegseid ja kvaliteetseid aruandeid, mis aitavad komisjonil hinnata REACH-määruse toimivust ja seda parandada ning edendada loomadega mitteseotud katsemeetodite kättesaadavust (artikkel 117).

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Rahulolu komisjonile pakutava teadusliku, tehnilise ja haldustoe kvaliteediga	Suur	Iga-aastane uuring
REACH-määruse artikli 117 kohaste aruannete õigeaegne esitamine	1. juuni 2011	Ametisisene aruanne

3. Peamised tulemused

- Iga viie aasta järel esitatav aruanne REACH-määruse toimimise kohta (artikli 117 lõige 2).
- Iga kolme aasta järel esitatav aruanne loomadega mitteseotud katsemeetodite rakendamise ja katsetamisstrateegiade kohta (artikli 117 lõige 3).
- Teaduslikult põhjendatud arvamused Euroopa Komisjoni ja Euroopa Parlamendi esitatud küsimustele vastamiseks.
- Teaduslik ja tehniline abi Euroopa Komisjonile, nõukogule ja parlamendile, et toetada biotsiidimäärusega seotud kaasotsustamismenetlust ja abistada komisjoni rakenduseeskirjade, sealhulgas tulevase biotsiidilõivu käsitleva määruse, ettevalmistamisel.
- Alustatakse asutusesiseseid ettevalmistusi biotsiidimäärusest ja ohtlike kemikaalide eksporti ja importi käsitlevast määrusest tulenevate üleannete täitmiseks tulevikus (sealhulgas nt üksikasjalik tegevusplaan ettevalmistavaks faasiks, töövoogude planeerimine ja vajalike juhendmaterjalide kavandamine).
- 30. juuniks valmistatakse komisjonile ette aruanne, mis sisaldab teavet registreeritud nanomaterjalide kohta.

⁸ KOM(2009)267, 12.6.2009.

2. ECHA organid ja mitmeid valdkondi hõlmav tegevus.



8. tegevus. Komiteed ja foorum

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Liikmesriikide komitee

Liikmesriikide komitee peamiseks ülesandeks on saada hakkama üha kasvava töökoormusega ajal, mil paralleelselt toimuvad kõik REACH-protsessid, mis nõuavad selle komitee osalemist. Esimese REACH-määruse kohase registreerimistähtaja tulemusena 2010. aastal on seoses toimikute hindamisega (katsetamisetpanekud ja vastavuskontrollid) oodata 2011. aastal suurt hulka otsuste eelnõusid, mis viib registreeritud faasiainete kõikide katsetamisetpanekute ja paljude vastavuskontrollide läbivaatamiseni. Kõik liikmesriikide ettepanekud muudatuste tegemiseks ECHA otsuste eelnõudesse esitatakse liikmesriikide komiteele üksmeelse kokkuleppe saavutamiseks. Kokkuleppe saavutamisel katsetamisetpanekuid käsitlevate otsuste eelnõude suhtes kaalub komitee mittevajalike loomkatsete vältimise võimalusi. Vastavuskontrolle käsitlevate otsuste eelnõude suhtes üksmeelse kokkuleppe saavutamise eesmärk on tagada, et mitmesuguste ohtude kohta käivad teabelüngad saaksid täidetud ja et kemikaaliohutuse aruanded hõlmaksid REACH-määruse I lisa kõiki sätteid.

2011. aastal alustatakse ainete hindamisprotsessi liikmesriikide komitee arvamusega ühenduse plaani kohta ainete hindamiseks, millega kehtestatakse ainete loetelu, millega seotud riske hakkavad selleks määratud liikmesriigid edaspidi uurima.

Ka väga ohtlike ainete kindlaksmääramisega seoses on oodata töökoormuse kasvu, võttes arvesse komisjoni teadaannet, et eesmärgiks on seatud 135 aine läbivaatamine nende identifitseerimiseks väga ohtlike ainetena 2012. aasta lõpuks. Veelgi mahukam kandidaatainete loetelu peaks katma teabevajadused seoses püsivate, bioakumuleeruvate ja toksiliste ning väga püsivate ja väga bioakumuleeruvate ainete omadustega, samuti väga ohtlike ainete sisaldusega kaupades.

Lisaks sellele koostab liikmesriikide komitee oma arvamuse ECHA kolmanda soovitusel kohta seoses XIV lisaga (autoriseerimisloetelu). Pärast registreerimistoimikute esitamist 2010. aastal toetatakse soovitusel ja arvamuse ettevalmistamisel ettevõtetelt saadud andmetele. Liikmesriikide komitee arvamus XIV lisa käsitleva ECHA soovitusel kavandi kohta on oluline komisjonile lõpliku otsuse tegemisel, sest pooldav arvamus näitab, et suurem osa liikmesriikidest toetab kõnealust arvamust.

On võimalik, et liikmesriikide komiteel palutakse anda ka ajutisi hinnanguid, eelkõige REACH-määrusest välja jäävate ainete püsivate, bioakumuleeruvate ja toksiliste ning väga püsivate ja väga bioakumuleeruvate omaduste kohta.

Riskihindamise komitee

2011. aastal on riskihindamise komitee peamiseks probleemiks töökoormuse märkimisväärne kasv seoses klassifitseerimise ja märgistamise ühtlustamise ja piirangute seadmise ettepanekutega ning esimeste autoriseerimistaotlustega, millega komitee peab tegelema üheaegselt. Lisaks sellele võivad ELi institutsioonid paluda komiteelt mitmeid täiendavaid arvamusi oma seadusandlike tegevuste toetuseks.

Riskihindamise komitee töökoormuse kasv leiab aset samaaegselt esimese suure muudatusega komitee koosseisus, sest enamiku liikmete volitused lõppevad 2011. aasta alguses. ECHA on huvitatud komitee töö jätkumise tagamisest ning seega on vaja uute liikmete kiiret kaasamist töösse. Kui (kaas)raportööridena tegutsevate liikmete volitusi ei pikendata, on vaja leida ajutised lahendused. Kuna komitee on juba kaasatud kõikidesse protsessidesse ja vajab täies mahus juurdepääsu eksperditeadmistele, siis on lisaks

eelnevale vaja tagada, et riskihindamise komitee liikmed saavad liikmesriikide komiteelt asjakohast tuge ning et töökoormus oleks liikmete vahel õigesti jaotatud.

Sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee

Komitee võtab vastu oma arvamuse 2010. aastal esitatud esimese nelja piiramisettepaneku kohta ning hakkab tegelema järgmiste piiramisettepanekutega. Esimeste autoriseerimistaotluste esitamisega hakkab komitee töökoormus kiiresti kasvama. Lisaks sellele võivad ELi institutsioonid paluda komiteel tegeleda mitmete täiendavate arvamuste koostamisega. Kuna suurema osa komitee liikmete volitused lõppevad 2011. aasta alguses, pikendatakse liikmestaatus või nimetatakse ametisse uued liikmed.

Jõustamisteabe vahetamise foorum

Foorum keskendub jõustamise ühtlustamisele REACH-määruse ja CLP-määrusega seotud õigusaktide integreeritud kohaldamise kaudu. Seda loodetakse saavutada projektide kooskõlastatud rakendamise, ühiste jõustamisstrateegiate kehtestamise, mittevastavusega tegelemise meetodite suhtes kokkuleppimise ja kontrollide miinimumkriteeriumide kehtestamise teel. Foorum koostab praktilisi järeldusi ja soovitusi inspektoritele, kes jõustavad REACH- ja CLP-määrust, lähtudes kogemustest, mis on saadud kooskõlastatud jõustamisprojektide kaudu, mille puhul tegeleti „puuduvad andmed, puudub turg“ sätete jõustamise ja segude valmistajate kohustustega.

Kokkuvõttes vajab foorum registreerimise ning klassifitseerimise ja märgistamise teadete tõhusaks jõustamiseks rohkem toetust ECHA sekretariaadilt. Sellise toetuse heaks näiteks on jõustamise teabeportaal RIPE – IT-vahend, mis tagab inspektoritele juurdepääsu konkreetsele teabele andmebaasis REACH-IT, mille esimese versiooni muudab ECHA kättesaadavaks 2011. aastal.

Foorumi uut tüüpi kooskõlastatud tegevusena tuleks alustada ühiseid kontrollkäike ja õppekülastusi. See annab osalevate asutuste liikmetele võimaluse omandada, vahetada ja levitada teadmisi ja häid tavasid. Foorum intensiivistab CLP-määruse jõustamisega seotud tegevusi ning valmistab ette koolitajate koolituse. Koostööd tuleks alustada ka muude teenistustega, eelkõige tolliametitega. Lisaks sellele toovad foorum ja ECHA lõplikult selguse ECHA, liikmesriikide ja riiklike jõustamisasutuste vahelistesse suhetesse. Foorum osaleb piiramismenetluses, andes nõu jõustatavuse kohta. Töökoormus suureneb seoses piiramisettepanekutega, mida esitavad komisjoni nõudmisel liikmesriigid või ECHA sekretariaat. Lisaks sellele võidakse foorumil paluda esitada täiendavaid nõuandeid piirangute kohta, et toetada institutsioonide õigusloomealast tegevust. Ka on oodata koostöö ja teabevahetuse kasvu komisjoni ja ECHA sekretariaadi vahel seoses aineid käsitlevate otsustega.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Sekretariaat toetab tõhusalt ja tulemuslikult komiteede tööd, nii et neil oleks võimalik:
 - järgida õiguspäraseid tähtaegu ja
 - esitada kõrge kvaliteediga teaduslikke ja tehnilisi arvamusi ja lepinguid, mis toetavad lõplike otsuste tegemist.
2. Sekretariaat toetab foorumi tööd tõhusalt, tulemuslikult ja läbipaistvalt, nii et sel oleks võimalik nõutavat konfidentsiaalsust tagades tugevdada ja ühtlustada REACH- ja CLP-määruse jõustamist ELI/EMP liikmesriikides.

3. Teabe jagamise ja vastastikust huvi pakkuvate tegevuste kooskõlastamise kaudu välditakse vastuolusid muude ühenduse asutuste teaduskomiteedega.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Õiguspärase aja jooksul esitatud arvamusilepinguid (%)	100%	Ametisisene aastaaruanne
Liikmesriikide komitee ühehäälsed kokkulepped (%) ⁹	Vähemalt 80%	Ametisisene aastaaruanne
Konsensuse teel vastuvõetud komiteede arvamus (%)	Vähemalt 70%	Ametisisene aastaaruanne
Komisjoni lõplikus otsuses kasutatud komiteede arvamuste osa	Suur	Ametisisene aastaaruanne
Liikmesriikide jõustamisasutuste ning ECHA sidusrühmade tagasiside foorumi tegevuse lisandväärtuse kohta	Positiivne	Iga-aastane uuring
Liikmete ja muude osalejate rahulolu ECHA toetusega (sh koolitus ja juhatamine) komiteedele ja foorumile	Suur	Iga-aastane uuring
Sidusrühmade, pädevate asutuste ja komiteede liikmete rahulolu komiteemenetluste ja foorumi tegevuse läbipaistvuse ja tulemuste avaldamisega	Suur	Iga-aastane uuring
Vastuolud muude ELi teaduskomiteede arvamustega	Üksnes hästi põhjendatud juhtudel	Ametisisene hindamisaruanne

⁹ Puudutab üksnes hindamis- ja autoriseerimisprotsesse, samal ajal kui näitaja 2. tegevuse all puudutab üksnes hindamist.

3. Peamised tulemused

- 40–60 riskihindamise komitee arvamust klassifitseerimis- ja märgistamistoimikute kohta.
- 4 riskihindamise komitee ja sotsiaalmajandusliku analüüsi komitee arvamust piiramisettepanekute kohta.
- Liikmesriikide komitee arvamus prioriteetsete ainete kohta, mis soovitatakse kanda autoriseerimisele kuuluvate kandidaatainete nimekirja.
- Liikmesriikide komitee esimene arvamus ühenduse ainete hindamise plaani kohta.
- Liikmesriikide komitee otsuste ajakohastatud käsiraamat.
- Liikmesriikide komitee ühehäälsed kokkulepped (või arvamused) 40 ettepaneku kohta seoses väga ohtlike ainete identifitseerimisega ja 50 otsuse eelnõu kohta, mis käsitlevad katsetamisetpanekuid ja vastavuskontrolle.
- Kokkulepe ühise lähenemisviisi kohta jõustamisele (kajastub foorumi otsustes, parimate tavade dokumentides ja muudes aruannetes), jõustamisprojektide pikendamise (REACH-EN-FORCE) kohta koos lühiajalise keskendumisega segude valmistajate kohustustele ning CLP-määruse jõustajate koolitamise, teabevahetuse ja suhtlemise käigus saadud õppetundide talletamise kohta eesmärgiga toetada kemikaale käsitlevate õigusaktide ühtlustatud jõustamist.
- 1–2 koolitusüritust inspektorite riiklikele koolitajatele.
- 2–6 aruannet kavandatud piirangute jõustatavuse kohta.
- 19 komiteede ja foorumi täiskogu istungit, 20–30 töörühma koosolekut.

9. tegevus. Apellatsiooninõukogu

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Apellatsiooninõukogu loodi selleks, et pakkuda REACH-määruse artiklis 91 osundatud õiguskaitset, tehes otsuseid edasikaebuste kohta, mille on esitanud füüsilised või juriidilised isikud, keda ameti otsuses on mõjutanud.

2011. aastal tuleb apellatsiooninõukogul tõenäoliselt kokku puutuda esimese edasikaebuste lainega, eelkõige seoses andmete jagamise ja hindamisega. Tegelikult on oodata, et 2011. aasta jooksul nihkub raskuspunkt järk-järgult pigem hindamisega seotud edasikaebustele. Seda võetakse arvesse apellatsiooninõukogu ennetava teadmushaldusega seotud tegevuses.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Nõukogu võtab põhjendamatute viivitusteta vastu kvaliteetseid otsuseid.
2. Sidusrühmadele tagatakse õiguskaitse seoses REACH-määrusega.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Iga edasikaebuse tüübi jaoks ette nähtud tähtpäevaks ¹⁰ lõpuni käsitletud juhtumeid (%)	90%	Nõukogu aastaaruanne
Üldkohtusse edasi kaevatud apellatsiooninõukogu otsuseid (%)	Vähem kui 20%	Nõukogu aastaaruanne
Sidusrühmade usaldus apellatsioonimenetluse vastu	Suur	Sidusrühmade hulgas korraldatav uuring

3. Peamised tulemused

- Otsused (sõltuvalt esitatud edasikaebuste arvust).
- Luuakse tõhus kohtupraktika andmebaas, mis käsitleb REACH-määrusest tulenevaid konkreetseid õiguslaseid küsimusi.
- Tõhus teabevahetus (võimalike) apellatsioonimenetluses osalejatega (sõltuvalt laekunud päringute arvust ja tüübist).

¹⁰ Ettenähtud tähtajana määratletakse aega, mille jooksul on varasemate juhtumite puhul lõpetatud 75% sama tüüpi edasikaebuste menetlemine (ettenähtud tähtaja määratlemiseks peab olema lõpetatud vähemalt 10 juhtumit).

10. tegevus. Teabevahetus

1. 2011. aasta peamised ülesanded

2011. aastal tuleb tegeleda nelja olulise probleemiga.

Esiteks, ametiväline teabevahetus: veebisait on ECHA peamine sidusrühmadega teabe vahetamise vahend. Olemasolev veebisait vajab täiustamist, nii et selle kaudu oleks võimalik tõhusalt teavet vahetada kõikide kasutajatega – alates üldsusest ja lõpetades teadlastega. ECHA kavatab oma veebisaidi 2011. aastal täielikult muuta, lähtudes 2010. aastal tehtud imago- ja kliendiuuringust. 2011. aastal peab ECHA suutma viia laiema üldsuseni teabe, mis on saadud REACH-määruse kohase registreerimisprotsessi ja klassifitseerimis- ja märgistamisteadete kaudu. Selleks on tarvis kasutajasõbralikku andmebaasi ja andmikku, samuti on vaja kampaaniat, millega suurendada teadlikkust sellise uue materjali kättesaadavusest. ECHA kavatab võimaluse korral koos liikmesriikidega jagada teavet ka kodanike õiguste kohta ning selgitada, kuidas pääseb juurde kemikaalide kohta avaldatud uuele teabele ja mil viisil seda teavet kasutada.

Peamiseks ülesandeks on ka edaspidi asjakohaste materjalide, sealhulgas pressiteadete ja viitedokumentide koostamine paljudes keeltes. Jätkatakse senist praktikat, mille kohaselt tõlgitakse materjale väikeste ja keskmise suurusega ettevõtjate ja üldsuse jaoks, püüdes rahuldada nõudlust, kuid pidades samas silmas, et saadud tulu vastaks avalikust eelarvest tehtavatele kulutustele. Eriliselt keeruline ülesanne on tõlgete kvaliteedi tagamine – teaduslik keel, mis nõuab ekspertide osalust, materjalide suur maht ja tõlkimine 22 keelde muudab tõlkimise ECHA jaoks ülimalt keeruliseks.

REACH- ja CLP-määruste seisukohalt strateegilise tähtsusega on üleeuroopalise uuringu valmimine selle kohta, kuidas tajub üldsus kemikaalide ohutut kasutamist.

Ülioluline on ka tõhusa sisemise teabevahetuse tagamine kiirelt kasvanud ameti piires. 2011. aastal rakendab ECHA täiendavalt kogu ametis 2010. aastal läbi viidud ECHA imago analüüsi käigus esitatud soovitusi.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. ECHA välissuhtlus toimub tõhusalt ning ECHA meediakajastus on täpne ja tasakaalustatud.
2. Sidusrühmad kaasatakse ECHA töösse ning tagatakse nende rahuolu, sest nende arvamusi võetakse kuulda ja nendega arvestatakse.
3. Kõik väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele või laiemale avalikkusele suunatud materjalid (nii elektroonilised kui ka muud) avaldatakse Euroopa Liidu 22 ametlikus keeles.
4. ECHA töötajad on hästi informeeritud, neil on tugev ühtekuuluvustunne ja nad tunnetavad oma osalust ühistes püüdlustes.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Veebilehe kasutajate rahulolu	Suur	Iga-aastane kasutajauuring, kord kvartalis koostatav veebistatistika
Töötajate rahulolu ametisisese teabega	Suur	Iga-aastane personaliuuring
Lugejate rahulolu väljaannetega	Suur	Iga-aastane kliendiuuring
Sidusrühmade rahulolu nende kaasatusega	Suur	Sidusrühmade päeva uuringud ja iga-aastased sidusrühma uuringud
Väikestele ja keskmise suurusega ettevõtetele või üldsusele suunatud uute juhendite tõlgete avaldamine (keskmiselt kolme kuu jooksul pärast originaaldokumendi avaldamist, kinnitamist arvestamata)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne

3. Peamised tulemused

- Läbi on viidud teabevahetuskampaaniad (nt autoriseerimisnõuded ja menetlused, andmete jagamise ja aineteabe vahetuse foorumi moodustamine 2013. aasta tähtajaks), sealhulgas tööstusele ja üldsusele suunatud tegevused.
- ECHA veebisait on ümber korraldatud ja uuendatud, nii et see oleks kasutajasõbralikum ning sellelt leiaks väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele või laiemale avalikkusele suunatud teabe Euroopa Liidu 22 ametlikus keeles.
- Kõik väikestele ja keskmise suurusega ettevõtjatele või laiemale avalikkusele suunatud materjalid (nii elektroonilised kui ka muud) on avaldatud Euroopa Liidu 22 ametlikus keeles.
- Koostatakse iganädalasi veebipõhiseid siseuudiskirju (ECHAexchange), trükitakse kord kvartalis ilmutatavat asutusesisest uudiskirja (ECHO, iga päev uuendatakse asutusesisest teabeseina ja siveveebi (ECHANet).
- Valminud on uuring selle kohta, kuidas tajub üldsus kemikaalide ohutu kasutamise vajalikkust (CLP-määruse artikkel 34).
- Koostatakse eriotstarbelisi pressiteateid ja iganädalasi veebipõhiseid infobülletääne.
- Korraldatakse kaks sidusrühmade päeva ja eriotstarbeline seminar sidusrühmadele.

11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Loodetakse, et suur hulk registreerimistoimikutest pärit andmeid, mida ECHA hakkab 2011. aastal laiemale üldsusele avaldama, samuti tema avalik imago, suurendab kolmandate riikide ja rahvusvaheliste organisatsioonide huvi ECHA töö vastu. Selle tulemuseks võib olla kahepoolsete koostöölepingute sõlmimine kolmandate riikide regulatiivasutuste ja ECHA vahel, mis sarnanevad praegu ECHA ja Kanada Föderaalse Keskkonnaministeeriumi ja Föderaalse Tervishoiuministeeriumi asutuste vahel sõlmitud lepingutega. Eeldusel, et sellisest kahepoolsest koostööst on kasu REACH- ja CLP-määruste rakendamisel, alustab ECHA vastavalt artikli 77 lõike 2 punktile I läbirääkimisi selliste kolmandate riikide asutustega teadusliku, tehnilise ja operatiivse laadiga koostöölepingute sõlmimiseks. ECHA viib läbi mitmesuguseid tegevusi, et rakendada juba sõlmitud memorandumeid.

Lisaks sellele intensiivistab ECHA oma suutlikkust suurendavaid tegevusi, millest saavad kasu Euroopa Liidu kandidaatriigid, eelkõige need riigid, mis liituvad Euroopa Liiduga kindlasti 2012. aastal. ECHA jätkab teadmiste jagamist REACH-määruse kohta väljaspool Euroopa Liitu.

2011. aastal jätkab ECHA osalemist erinevates OECD tegevustes, mis on olulised REACHi rakendamiseks. Struktuuri-aktiivsuse (kvantitatiivse) seose ((Q)SAR) meetodid võimaldavad kemikaali omadusi hinnata selle struktuuri põhjal ning vähendavad seega keemiliste ainete ohtlikkuse kindlaksmääramisele kuluvat aega, kulusid ja loomkatsete vajadust. 2011. aastal juhib ECHA aktiivselt koos OECD-ga rakenduskogumi (Q)SAR Application Toolbox väljatöötamist. Keskendutakse eelkõige 2012. aastal kasutusele võetava kolmanda versiooni funktsioonide väljatöötamisele ning versiooni 2.0 koolitusele ja koolitusmaterjalide koostamisele.

2011. aastal võtab ECHA üle ülemaailmse kemikaaliteabe portaali eChemPortal 2. faasi haldamise. eChemPortal juhtrühma liikmena osaleb ECHA aktiivselt portaali kasutatavuse edendamiseks koostatud kasutajatele mõeldud uute nõuete läbivaatamises ja prioritseerimises.

Muud OECD-ga seotud tegevused ECHA-s hõlmavad ohtude hindamise töökonna, kokkupuute hindamise töökonna, ühtlustatud mallide projektide ning nanomaterjalide tervise ja keskkonnavalaste aspektidega tehtava töö ja katsetamisjuhendite programmiga tehtava töö toetamist. Lisaks sellele loob ECHA kontakte ka uute OECD liikmesriikidega, et aidata neil mõista REACH- ja CLP-määrusi.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Komisjonile tagatakse tema rahvusvahelises tegevuses, eelkõige mitmepoolsetes organites kõrgel tasemel teaduslik ja tehniline toetus.
2. ECHA loob ja hoiab oma ülesannete raames kahepoolseid suhteid teaduslikuks ja tehniliseks koostööks kolmandate riikide nende regulatiivasutustega, kellest on kasu REACH- ja CLP-määruste rakendamisel.
3. Suurendatud on teadlikkust eChemportal portaali ja (Q)SAR Application Toolbox vahendi suhtes.
4. (Q)SAR Application Toolbox väljatöötamine toimub vastavalt plaanile ja eelarvele.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Komisjoni rahulolu ECHA toetusega tema rahvusvahelisele tegevusele	Suur	Iga-aastane uuring
eChem portaali külastuste arvu suurenemine võrreldes eelmise aastaga	20%	Ametisisene aastaaruanne
(Q)SAR Application Toolbox'i aastaks planeeritud moodulite rakendamise tase	90%	Ametisisene aastaaruanne

3. Peamised tulemused

- Komisjoni teaduslik ja tehniline toetamine vastavalt ECHA 2011. aasta rahvusvahelise tegevuse tööprogrammidele.
- Kahepoolsed koostöölepingud kolmandate riikide huvitatud regulatiivasutustega.
- Jätkatakse teaduslikku ja tehnilist koostööd OECD-ga:
 - ECHA haldab portaali eChemPortal 2. faasi.
 - osalemine portaali eChemPortal OECD juhtrühmas (uute kasutajanõuete läbivaatamine ja prioritseerimine võimalike uute arendustööde jaoks).
 - Rakendus (Q)SAR Toolbox: töötatakse välja tarkvaramoodulid kolmanda versiooni jaoks (nt täiustatud interaktiivne abifunktsioon, hüdrolüüsi-, ionisatsiooni- ja tautomeeride moodulid, näitajapõhised teadmised lähtuvad ekspertsüsteemid, uued struktuurihäired) ja versiooni 2.0 kohta koostatud õppematerjal.
 - Ohtude hindamise töökond.
 - Kokkupuute hindamise töökond.
 - Nanomaterjalide töörühm.
 - Katsetamisjuhendite riiklike koordinaatorite töörühm. Programm.
- Euroopa Liidu kandidaatriikidele IPA projekti raames suunatud suutlikkust suurendavad tegevused.
- Kolmandatest riikidest laekunud esinemis- ja külastustaotluste tõhus käsitlemine.

3. Juhtimine, organisatsioon ja vahendid



12. tegevus. Juhtimine

1. 2011. aasta peamised ülesanded

ECHA kõrgeim otsuseid tegev organ on 35-liikmeline¹¹ haldusnõukogu. Seda abistab tegevdirektori juhitud sekretariaat. Kuna 2011. aastal töötab amet täisjõul, keskendub haldusnõukogu oma peamistele ülesannetele, milleks on ameti mitmeaastaste ja igaaastaste tööprogrammide, eelarve, aastaaruande vastuvõtmine ja sise-eeskirjade vastuvõtmine ja läbivaatamine. 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 teabe levitamise 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 eesmärkidest on aidata liikmesriikidel REACH- ja CLP-määruseid järjepidevalt rakendada ning seetõttu tugevdab amet koostööd liikmesriikide pädevate asutustega, et muuta nende tegevus paremini koordineerituks.

Alates märtsist 2011 saab ECHA-st 12 kuuks Euroopa Asutuste Võrgustiku eesistuja.

ECHA organisatsiooniline struktuur on jäänud ameti loomisest saadik 2008. aastal suuremas osas muutumatuks. Sellest ajast alates on amet kiiresti kasvanud ning peamine rõhk selle töös on nihkunud ettevalmistavalt tegevuselt mitmesuguste teaduspõhiste otsuste tegemisele ja arvamuste koostamisele. Ameti uus horisontaalsem struktuur võetakse kasutusse 2011. aasta alguses, kui luuakse kolm uut direktoraati. Selle ülesande tõrgeteta läbiviimine on oluline juhtimisülesanne, mida tuleb teha eelkõige juhtimisprotsesside parema organisatsiooniga kohandamise ja direktoraatide vahelise tõhusa koordineerimise teel. See nõuab muu hulgas tegevuse kaalutletud planeerimist organisatsiooni igal tasandil ning selliste vahendite väljatöötamist, mille abil on võimalik omavahel ühendada planeerimine, vahendite eraldamine, tegevuse jälgimine ja riskijuhtimine. Samal ajal hakkab ECHA rakendama ka asutuse uut identiteeti.

Alates 2010. aasta registreerimistähtpäevast on kogu Euroopa Liidu keemiatööstus usaldanud ECHA kätte suure hulga teavet. Osa sellest teabest on oma olemuselt ülimalt konfidentsiaalne (eelkõige seetõttu, et kõnealused andmed sisaldavad konfidentsiaalset äriteavet). Seetõttu on esmatähtis tagada turvalisus – nii infoturve kui ka füüsiline turvalisus. Töötatakse välja julgeoleku haldamise ja aruandluse süsteem. Jätkatakse ISO27001 rakendamist ning välisekspertid viivad läbi julgeoleku haldamise süsteemi hindamise. Lisaks sellele jätkab ECHA julgeolekuametnike võrgustiku koosolekute korraldamist, et toetada liikmesriikide pädevate asutuste, volitatud riiklike institutsioonide ja komisjoni turvalist juurdepääsu andmebaasile REACH-IT.

Lisaks sellele jätkab ECHA organisatsiooni sisuhaldust tagava süsteemi (ECM-süsteem) rakendamist, lähtudes ECHA protsessipõhisest lähenemisest. Sellega tagatakse, et kõik otsuste ja/või arvamusteni viivad protsessid on standardiseeritud, dokumenteeritud, auditeeritavad ja läbipaistvad ning et nende protsessidega seotud dokumente käsitletakse turvaliselt, tõhusalt ja kooskõlas kõikide kohaldatavate õigusaktidega. Täiustatakse ECHA teadmiste ja teabehaldusmenetluste rakendamist.

¹¹ Liikmeskond koosneb ELi 27 liikmesriigist, 6 Euroopa Komisjoni määratud esindajast, sealhulgas 3 huvitatud isikute esindajad ja 2 Euroopa Parlamendi määratud esindajast. Lisaks sellele osalevad Islandi ja Norra kui EMP/EFTA riikide vaatlejad.

ECHA andmekaitseametnik püüdleb ka edaspidi selle poole, et amet täidaks kõiki seadusega kehtestatud kohustusi, et kaitsta isikute õigusi seoses isikuandmete töötlemisega. Töötajaid koolitatakse ja teavitatakse pidevalt. Teavitamine kõikidest 2010. aastal loodud andmikus loetletud ainete menetlemisest jätkub ka 2011. aastal. Sellest tulenevalt saadab andmekaitseametnik vajaduse korral asjakohaseid teateid Euroopa andmekaitseinspektorile eelnevalt kontrollimiseks.

Jätkatakse tervikliku kvaliteedijuhtimissüsteemi rakendamist. Amet võtab kasutusele IT-vahendid ja ameti infrastruktuuriga integreeritud meetodid, et toetada kvaliteedijuhtimist. Viiakse läbi kvaliteedisüsteemi siseauditid, et kontrollida tervikliku kvaliteedijuhtimissüsteemi vastavust üldlevinud nõuetele ning hinnata selle asjakohasust. Alustatakse ettevalmistusi selleks, et ECHA saaks hakata rakendama ühenduse keskkonnajuhtimis- ja -auditeerimissüsteemi.

Võttes arvesse ECHA otsuste arvu suurenemist, on vaja teha suuri jõupingutusi selleks, et tagada õiguslikult põhjendatud otsused ja nende tõhus kaitse juhul, kui need kaevatakse edasi ja menetletakse Euroopa Kohtus. 2011. aastal on peamine ülesanne tulla toime suure töökoormusega ja tagada õiguslike seisukohtade järjepidevus.

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

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametit juhitakse tõhusal 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	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Haldusnõukogule õiguspärase aja jooksul esitatud põhikirjajärgseid dokumente (%)	100%	Ametisisene kvartaliaruanne
Riskide leevendamise iga-aastase kava rakendamine (%)	100%	Ametisisene aastaaruanne
Vastavalt kavale avaldatud kvaliteedimenetlused	Vähemalt 90%	Kvaliteedijuhi aastaaruanne
Audiitorite tehtud olulisi negatiivseid tähelepanekuid kehtiva sisekontrollisüsteemi kohta	0	Siseaudiitori aastaaruanne
Tähtaja jooksul täidetud auditisoovitusi	100%	Siseaudiitori aastaaruanne
Turvaintsidente, mille uurimisel avastab ECHA turvateenistus konfidentsiaalse teabe lekke	0	Ametisisesed aruanded

3. Peamised tulemused

- Korraldatakse 4 haldusnõukogu koosolekut.
- Korraldatakse ametisisese võrgustiku koosolekuid.
- Töötatakse välja ja võetakse kasutusele elektroonilised ja füüsilised arhiivisüsteemid.
- Viiakse läbi infoturbe juhtimise audit ja/või kvaliteedisüsteemi siseaudit.
- Koostatakse olulisemaid protsesse hõlmav ECHA talituspidevuse juhtimise dokumentatsioon.
- Pakutakse jõulist õigusalast toetust ECHA otsustele ja tõhusat kaitset edasikaebuste korral.

13. tegevus. Finants-, hanke- ja raamatupidamisküsimused

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Finantsvaldkonnas keskendub amet 2011. aastal peamiselt tõhusale rahavoogude haldamisele ja range finantsdistsipliini tagamisele. Eeldatakse, et 2011. aastal on amet täiesti isemajandav, finantseerides oma tegevust lõivudest ja tasudest, mis peaksid aasta jooksul katma kõik ameti juriidilised kohustused. Käesoleval finantsplaneerimisperioodil, mis lõpeb 2013. aastal, ei ole REACH- ja CLP-määrustest tulenevate tegevuste jaoks ametile ette nähtud mingit Euroopa Liidu toetust. Lisaks sellele tuleb ECHA-l komisjonile tagasi maksta 2010. aastal saadud ELi toetus, lähtudes eelarve täitmise mahust 2010. aastal.

2011. aasta alguses tuleb ametil täita mõned ülesanded seoses REACHis ette nähtud esimese registreerimise tulemusena tekkinud finantstehingute suure mahuga. Prognoositakse, et lisaks laekuvatele lõivudele peab amet oma tegevuse tulemusel võtma ligikaudu 800 kulukohustust ja tegema ligikaudu 4000 väljuvat makseülekannet. ECHA viib läbi end VKE-dena esitlenud äriühingute järelkontrolli, et teha kindlaks nende väidete paikapidavus. Ebaõigeid väiteid esitanud äriühingutelt nõutakse sisse ettevõtte tegelikule suurusele vastav lõiv täies mahus ning halduskulud.

Muude määruste rakendamise ettevalmistamiseks tuleb luua mehhanism, mis eraldaks REACH- ja CLP-määrustest tulenevate tegevuste finantshalduse teistest võimalikest määrustest, mille raames võidakse ECHA-le ülesandeid anda. Seda on võimalik teha tegevusel põhineva kuluarvestuse väljatöötamise kaudu, jagades iga tegevusega kaasnenud tulud ja kulud täpselt ära.

Jätkatakse mahukate investeeringute tegemist operatiivtegevust toetavasse infotehnoloogiasse ja infoturbesse. Kui võimalike töövõtjate väljaselgitamiseks on raamlepingud suuremas osas ette valmistatud, siis hanketegevuse valdkonnas nõuab ajaomaste töövõtjate vahel konkursside tasakaalustamine veel märkimisväärsed jõupingutusi. (Asjakohase kava projekt on esitatud 4. lisas).

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametil on usaldusväärne ja tõhus finantsjuhtimine
2. Arveid lõivude maksmiseks koostatakse tõhusalt, need laekuvad hästi ning kassatagavara hallatakse turvaliselt ja tulemuslikult.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Euroopa Kontrollikoja aruandes sisalduvaid reservatsioone Euroopa Kontrollikoja igaaastased aruanded	0	Kulukohustusi (%)
Kohustusi (%)	Vähemalt 98%	Igakuine/igaaastane finantsaruanne
Makseid (%)	Vähemalt 75%	Igakuine/igaaastane finantsaruanne
Ülekantud summade määr (eraldatud)	< 25%	Ametisisene

vahenditest).		aastaaruanne
ECHA hankemenetluste kohta tehtud Euroopa Kohtu otsuseid	0	Ametisisene aastaaruanne
Haldusnõukogu koostatud kassareservi käsitleva juhendi (MB/62/2010 lõplik) täitmine	100%	Ametisisene kvartaliaruanne

3. Peamised tulemused

- Eelarve ja likviidsuse range haldamine.
- Raamatupidamise töövood ja menetlused toimivad tõhusalt, et saada hakkama arvetega, mis tuleb esitada pärast REACH-määrusest tulenevale esimesele registreerimistähtajale.
- Ameti rahavarude juhtimise ja investeerimise mehhanism toimib.
- Jätkatakse VKE staatuse jälgimist.
- Täiustatakse analüütilist (tegevuspõhist) raamatupidamissüsteemi.
- Komisjonile makstakse tagasi 2010. aastal saadud ELi toetus.
- Eelarve täitmist ja järelmeetmeid täiustatakse, et kulukohustuste määr oleks 98%.
- 2010. aasta raamatupidamisaruanded.

14. tegevus. Personal ja organisatsiooniteenused

1. 2011. aasta peamised ülesanded

Personal

Läbinud edukalt algse asutamisaasta, keskendub amet 2011. aastal personali konsolideerimisele ja organisatsiooni arengule. .

2011. aastal on tarvis läbi viia põhjalik analüüs selle kohta, millist mõju avaldab käesolev registreerimislaine pikaajalistele personalivajadustele. Selle tulemusena võidakse teha muudatusi personaliplaneerimises, mõjutada teadmiste ja pädevuste tasakaalu ametis, nõuda õppe- ja arengukavade kohandamist, tõstatada vajaduse tööjõu laiendatud liikuvuse järele või nõuda muid meetmeid personalijuhtimise valdkonnas.

Osana organisatsiooni juhtimissüsteemi arendamisest pööratakse 2011. aastal erilist tähelepanu personali IT-süsteemi arendamisele. See nõuab personalitöötajate keskendumist süsteemi nõuete arendamisele, süsteemi rakendamise toetamisele, muudatuste protsessi juhtimisele ning asjakohase toetuse ja koolituse pakkumisele.

Organisatsiooniteenused

2010. aastal loodi organisatsiooniteenuste talitus, mille ülesanne on hallata ameti sekretariaadi infrastruktuuri ja füüsilist julgeolekut, toetada ja korraldada reisimist ja kohtumisi ning tagada haldusteenused, sealhulgas postisaadetiste registreerimine, varustamine, raamatukogu haldamine ja arhiveerimine ning inventarihaldus. 2011. aastal muudetakse talituse struktuur ja teenused veelgi ühtsemaks.

2011. aastal tuleb tegeleda kahe eriülesandega: eriotstarbelise projekti raames hakatakse digitaliseerima enne REACH-määruse kehtima hakkamist kogutud lähteainete arhiivi. Asjakohased dokumendid skaneeritakse ja andmed integreeritakse REACH-andmebaasi.

2011. aastasse on kavandatud reorganiseerimine, sealhulgas kolme uue direktoraadi loomine. Direktoraatide paigutamiseks jagatakse ümber olemasolevad kontoriruumid, arvestades neile usaldatavaid ülesandeid. Kontoriruumide eraldamine toimub tõhusust silmas pidades, et teha võimalikult vähe ümbertõstmisi ja hoiduda personali ümberpaigutamisest ajal, mil töökoormus on kõige suurem.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Ametil on töökava 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 toimivad koosolekuruumid ameti organitele ja väliskülastajatele.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
---------	---------------------	-------------------------------

Ametikohtade loetelus aasta lõpuks täidetud töökohti	≥ 95%	Ametisisene aastaaruanne
	100%	Ametisisene aastaaruanne
Ajutiste töötajate voolavus	< 5%	Ametisisene aastaaruanne
Keskmine koolituspäevade 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 550 inimest.
- Algatatakse hinnanguliselt 10 valikumenetlust.
- Tööle võetakse hinnanguliselt 50 töötajat.
- Keskmiselt 10 koolituspäeva töötaja kohta.
- Rohkem kui 400 töötaja tulemuslikkuse kontroll ja atesteerimine.
- Töötajate ja juhtkonna nõustamine ja abistamine personaliga seotud küsimustes, eelkõige üksikisiku õiguste ja heaolu valdkonnas.
- Personaliuuringute tulemused ja järeelmeetmete kavad.
- Inimeste ja tulemuslikkuse juhtimisprotsesside ja –meetodite aktiivne arendamine.

Organisatsiooniteenused

- Viiakse lõpule 600 töökoha seadmetega varustamise ECHA ruumides.
- Koostatakse ruumide jaotuskavad 2011. aastaks ja juhitakse reorganiseerimise käigus toimuvaid muudatusi.
- Asjakohaste hankemenetluste kaudu hangitakse õigeaegselt seadmed, materjalid ja teenused.
- Päävarahad 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. 2011. aasta peamised ülesanded

2011. aasta lõpuks on oodata, et ECHA saab kasutada lõplikult valminud IKT-talituspidevuse kava ja tõhusaid IKT-avariitaastekavasid. See tähendab hästitoimiva välise andmekeskuse olemasolu, mis tagaks ECHA IKT-infrastruktuuri täieliku varundamise ja toetaks riistvara investeringute ühispaiknemist. ECHA alustas 2010. aastal töövõtja otsimist, kes tagaks asutusevälise andmekeskuse toimimise. Olemasolevad süsteemid viiakse järk-järgult uude keskkonda, lähtudes üksikasjalikust üleminekukavast. Ülemineku tagamiseks vajalike süsteemide ja dokumentatsiooni ettevalmistamine ja üleviidud süsteemide katsetamine suurendab 2011. aastal töökoormust märkimisväärselt.

2011. aasta esimesel poolaastal rajab ECHA ja võtab krüpteeritud liinide kaudu kasutusele turvalise võrguühenduse liikmesriikide pädevate asutustega. Eriliselt krüpteeritud ühenduvus luuakse liikmesriikide jõustamisasutustega, rakendades turvalist kahefaktorilist autentimist.

Organisatsiooni arhitektuuri funktsioon keskendub edaspidi konsolideerimisele, et parandada ECHA teabesüsteemide üldist stabiilsust, täiustades samas selle juhitavust ja aidates kaasa selle kasvule tulevikus.

2011. aastal jätkatakse tsentraliseeritud sisu ja teadmiste juhtimissüsteemi väljatöötamist, keskendudes peamiselt kehtestatud äriprotsesside automatiseerimise maksimeerimisele ja mitmesuguste andmekogude integreerimisele. Ametlikud identifitseerimise juhtimismenetlused kohandatakse identifitseerimise haldussüsteemiga.

2011. aasta lõpus algatatakse tehnilise ja sideinfrastruktuuri vahendite ülevaatamise ja pikaajalise uuendamise protsess.

Olemasoleva suutlikkuse raames pakutakse uute ja tekkivate ärivajadustega seoses konkreetset tehnilist ja IT-arhitektuurilist toetust (nt ettevõtte vahendite kavandamine).

Selliste hästitoimivate teenuste, nagu projektiportfelli büroo või IKT-kasutajatoe tõhusust ja ulatust, hoitakse 2011. aastal samal tasemel ja laiendatakse veelgi.

2. Eesmärgid ja näitajad

Eesmärgid

1. Tagatakse ameti IKT tehnilise infrastruktuuri teenuste kõrge tase ja kõikide toetatud äritoimingute 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 ja korduvatele toimingutele.

Tulemuslikkuse näitajad ja eesmärgid

Näitaja	2011. aasta eesmärk	Kontrollimise viis ja sagedus
Operatsioonisüsteemide kättesaadavus ametivälistele klientidele (töötamise aeg)	99%	Andmekeskuse statistika
Kasutajate rahulolu ametisestest IT-teenustega	Suur	Iga-aastane kliendiuuring ja täiendav tagasiside
Üksikasjadeni välja töötatud IKT-talituspidevuse kava rakendamine.	100%	Ametisene aastaaruanne

3. Peamised tulemused

- Väline andmekeskus (toetav ühispaiknemine), mis sobiks talituspidevuse ja avariitaaste tagamiseks.
- Üksikasjadeni välja töötatud IKT-talituspidevuse ja avariitaastekavad on dokumenteeritud, ajakohastatud ja katsetatud.
- IKT-kasutajatugi töötab tõhusalt.
- Tõhus toetus IT-projektide haldamisele ja juhtimisele.
- Juhtimisalaste IT-rakenduste toetamine ja haldamine.
- Turvaline ja stabiilne võrguühendus.
- Olulisemate tegevusrakenduste seire ja haldamine.
- Jätkuvalt kvaliteetne tehniline tugi ja juhendamine IKT-küsimustes.
- Vastavalt kehtestatud nõuetele ja teenustaseme kokkulepetele pakutavad teenused.

4. Riskid

ECHA viib läbi igaaastase riskihindamise, et teha kindlaks, hinnata ja tegeleda võimalike sündmustega, mis võivad seada ohtu tööprogrammis määratletud eesmärkide saavutamisele. Nimetatud hindamise põhjal on ECHA juhtkond teinud kindlaks viis peamist riski. Ühtlasi tehti kindlaks meetmed, mille abil peamisi riske leevendada.

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 selle hilisemal ajakohastatud variandil, mille ECHA on koostanud koostöös tööstuse ja muude sidusrühmadega. Seoses kindluse puudumisega nende andmete suhtes on ECHA kõige tõsisem risk jätkuvalt seotud personali planeerimisega nii kvantitatiivses kui ka kvalitatiivses mõttes.

Nimetatud protsesside ülevaatamine, eesmärgiga parandada nende tõhusust, leevendab ka edaspidi töökoormusega seotud riske. Kuna 2011. aasta on toimikute hindamise seisukohalt eriti oluline ja võttes arvesse riske, mis on seotud toimikute menetlemisele planeeritud ajaga, tegeleb ECHA oma tõhususe parandamise kavades eriti põhjalikult just nende protsessidega.

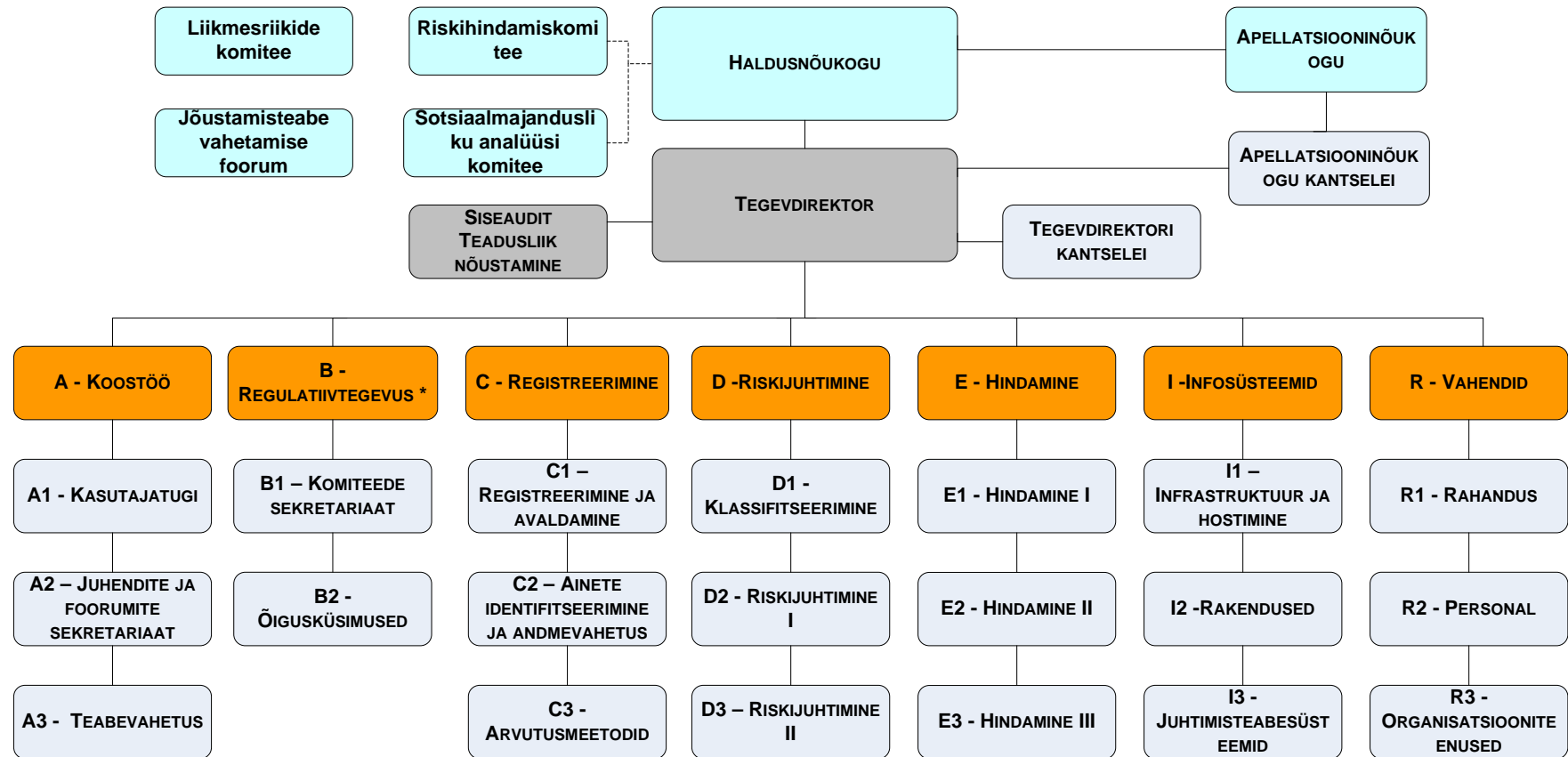
Pikemaajalised riskid on seotud vahenditega, mis hakkavad olema ECHA käsutuses pärast 2013. aastat. Prognooside kohaselt vajab ECHA pärast 2013. aastat Euroopa Liidu toetust ning ameti vajadustega tuleks arvestada ELi finantsperspektiivi läbirääkimistes ajavahemikuks 2014–2020.

ECHA tegevus toetub suurel määral tõhusatele IT-süsteemidele, mille abil menetletakse ametile esitatud erinevat tüüpi toimikuid. Mis tahes probleemid või viivitused infotehnoloogia arendamisel võivad ohustada kavandatud eesmärkide saavutamist.

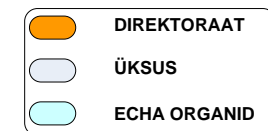
Täiendav personaliga seotud risk, mille ECHA on kindlaks teinud, on seotud personali pikaajalise säilitamisega. Käesoleva programmi koostamise ajal kasvab ECHA koosseis ikka veel kiiresti, kuid töölevõtmine aeglustub märkimisväärselt pärast 2011. aastat. Paratamatult hakkavad mõned töötajad pärast mitmeid aastaid ametis töötamist kaaluma alternatiivseid võimalusi. Seetõttu kavatakse ECHA panna rõhku sellise strateegia väljatöötamisele, mis aitaks tal säilitada kõrge kvalifikatsiooniga ja koolitatud töötajaid ka edaspidi.

Aasta vältel jälgitakse tähelepanelikult nimetatud riske ja nende vähendamiseks võetud meetmeid ning võetakse vajalikke järelmeetmeid.

1.lisa. ECHA organisatsioon 2011



* SH REGULATIIVOTSUSTE JA ARVAMUSTE KOORDINEERIMINE



2. lisa. Lähteandmete prognoos

2011. aasta lähteandmed

Peamised ECHA tegevusi mõjutavad tegurid	2011. aasta ¹² prognoos
2011. aastal esitatavad toimikud	
Registreerimistoimikud (sh ajakohastatud toimikud)	4500
Konfidentsiaalsustaotlused	250
Juurdepääs rohkem kui 12 aastat vanadele andmetele	120
Kolmandatelt isikutelt laekunud päringud	150
PPORD-teated	200
Päringud	1800
Vastavalt artikli 7 lõikele 4 esitatud teadete arv	40
Vastavalt artiklile 38 esitatud raportite ja teadete arv	45 000
Piiramisettepanekud (XV lisa)	10
Ühtlustatud klassifikatsiooni ja märgistuse ettepanekud (CLP-määruse VI lisa)	90
Ettepanekud aine identifitseerimiseks väga ohtliku ainenähtena (XV lisa)	40
ECHA koostatud väga ohtlike ainete toimikud	5
Autoriseerimistaotlused	15
Alternatiivsete nimetuste kasutamise taotlused	20
ECHA otsused 2011. aastal	
Toimikute hindamise otsused	
- algatatud toimikute hindamiste arv	500
- lõpetatud hindamiste arv	350
- toimikute hindamise otsuste arv	280
Andmete jagamise otsused	75
Andmete terviklikkuse kontrolli otsused (negatiivsed ehk tagasi lükatud)	10
Otsused kolmandate isikute taotletud teabe avaldamise kohta	150
Otsused konfidentsiaalsustaotluste kohta	20

¹² Need näitajad ei sisalda 2010. aastast üle kantud toiminguid, mida menetletakse 2011. aastal.

(negatiivsed)	
Otsused alternatiivsete nimetuste kasutamise taotluste kohta	20
2011. aastal esitatud edasikaebused	40
Muu	
Vastamist vajavad küsimused / ühtlustatud vastused (REACHi nõuanded, REACH-IT, IUCLID 5, muu)	7 000
Läbi viidud kontrollid VKE-des	250
Haldusnõukogu koosolekud	4
MSC koosolekud	6
RAC-i koosolekud	6
SEAC-i koosolekud	4
Foorumi koosolekud	2
Uued ajutiste teenistujate töökohad, mis vajavad täitmist	30

3. lisa. Vahendite jagunemine 2011. aastal

Tegevus (eelarve III jaotis)	Töötajad Tööprogramm 2010			Lõplik eelarve 2010 (pärast teist parandust)	Töötajad 2011			Eelarve 2011
	AD	AST	CA		AD	AST	CA	
Alljärgnev nummerdus on 2011. aasta tööprogrammis, mitte eelarves kasutatav nummerdus								
Tegevus – REACH-protsesside rakendamine								
1. tegevus. Registreerimine, andmete jagamine ja levitamine	40	12	8	932 879	34	11	7	1 151 289,00
2. tegevus. Hindamine	62	9	1	95 001	81	13	2	440 198,00
3. tegevus. Autoriseerimine ja piiramine	20	4	1	226 300	32	7	2	1 496 675,00
4. tegevus. Klassifitseerimine ja märgistamine	14	3	2	50 150	13	3	2	230 258,00
5. tegevus. Juhendite ja kasutajatoe kaudu pakutav nõustamine ja abi	31	13	4	387 683	26	11	5	967 469,00
6. tegevus. Tegevuste IT-tugi	25	5		10 044 009	28	8	0	12 793 811,00
7. tegevus. ELi institutsioonide ja asutuste teaduslik ja tehniline nõustamine	3	0		0	5	0	1	308 623,00
ECHA organid ja tugitegevus tegevus.								
8. tegevus. Komiteed ja foorum	17	8	2	1 645 700	21	8	3	1 868 183,00
9. tegevus. Apellatsiooninõukogu	12	5	3	73 200	9	6	5	362 801,00
10. tegevus. Teabevahetus	10	8	7	5 026 000	10	9	8	7 739 753,00
11. tegevus. Rahvusvaheline koostöö	8	4	0	556 560	4	0	0	777 845,00
Juhtimine, organisatsioon ja vahendid								
12. tegevus. Juhtimine	21	14	3	1 550 302	24	14	3	1 603 095,00
Kokku	263	85	31	20 587 784	287	90	38	29 740 000,00
13.–15. tegevus Organisatsioon ja vahendid (II jaotis: Infrastruktuur)	25	53	21	11 481 281	24	55	28	15 587 000,00
I jaotis (personalikulud)				43 412 635				54 473 000,00
Kokku	288	138	52	75 481 700	311	145	64	99 800 000,00
Ametikohtade loetelus:	426				456			
Uued tegevused: PIC								p.m.
Uued tegevused: Biotsiidid								p.m.

4. lisa Hankekava

Tööprogrammi tegevused	Alltegevus (kui on asjakohane)	Üksus	Lepingu subjekt	Kavandata v eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
1.0: Registreerimine, eelregistreerimine ja andmete jagamine	Teadustugi	C3	Konsulteerimine seoses esitatud andmete analüüsiga, näitajate ja meetodite prioriseerimine, tulemuste ülekandmise analüüs; andmete ühendamine SID & QSAR toimingutega (andmeanalüüs) ja andmeintegratsiooni rakendamine (1. faas) + CSA-programm	775 000	Raamleping 2008/02 või uus raamleping	Q1-Q3	Q2-Q4
2.0: Hindamine	Teadustugi	E2/E3	Keskkonda ja inimeste tervist käsitlevad seminarid; teenusenõuded seoses konkreetsete küsimustega, mida koordineerivad teadusplatvormid ja mis toetavad toimikute hindamist; toimikute ajakohastamine, professionaalse teadlase tugi aruannete koostamisel	240 000	Raamleping 2008/02 või läbirääkimisega menetlus	Q1-Q4	Q1-Q4

Tööprogrammi tegevused	Alltegevus (kui on asjakohane)	Üksus	Lepingu subjekt	Kavandata v eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
3.0: Autoriseerimine ja piiramine	3,1 Autoriseerimine	D2/D3	Teenused, mis toetavad väga ohtlike ainete XV lisa toimikuid – teabe kogumine autoriseerimisprioriteedi seadmiseks, sotsiaalmajandusliku analüüsi meetodite rakendamine ja teadmusbaasi suurendamine, riskijuhtimismeetmete meetodite arendamine ja teadmusbaasi suurendamine; seminarid ja teadlikkuse suurendamine autoriseerimise valdkonnas	1 005 000	Raamleping 2008/02 või läbirääkimis tega menetlus	Q1-Q3	Q2-Q4
3.0: Autoriseerimine ja piiramine	3.2 Piiramine	D2/D3	Teenused, mis toetavad piiramisettepanekute väljatöötamist	250 000	Raamleping 2008/02 või uus raamleping	Q1-Q4	Q1-Q4
3.0: Autoriseerimine ja piiramine	3.3 Autoriseerimistaotluste menetlemine	D2/D3	Seminarid ja teadlikkuse suurendamine autoriseerimise valdkonnas	125 000	Raamleping 2008/02 või läbirääkimis tega menetlus	Q1-Q2	Q2-Q3
4.0: Klassifitseerimine ja märgistamine	4.2 Klassifitseerimise ja märgistamise teated	D1	Klassifitseerimis- ja märgistamisandmiku eelanalüüs	70 000	Raamleping 2008/02 või uus raamleping	Q1-Q4	Q1-Q4
4.0: Klassifitseerimine ja märgistamine	4.1 Klassifitseerimis- ja märgistamisettepanekute menetlemine	D1	Tugiteenused RAC-raportööridele ja liikmesriikide pädevatele asutustele pestitsiidide klassifitseerimis- ja märgistamistoimikute	60 000	Raamleping 2008/02 või uus raamleping	Q2	Q3

Tööprogrammi tegevused	Alltegevus (kui on asjakohane)	Üksus	Lepingu subjekt	Kavandata v eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
			ettevalmistamisel				
5.0: Juhendite ja kasutajatoe kaudu pakutav nõustamine ja abi	5.3 Juhendid	A2	CLP – segude ohutuskaardid ja kokkupuutetsenaariumid (valmistajad, DPD+); Kaupades sisalduvad ained: kaupade sisalduvate väga ohtlike ainete strateegiad, soovitusel ametiasutustele	220 000	Raamleping 2008/02 või läbirääkimisega menetlus	Q1-Q2	Q2-Q4
6.0: Tegevuste IT-tugi	IT-konsultandid	I	IT-konsultandid, kes toetavad toimivaid projekte (REACH-IT, IUCLID, ECM, CHESAR, CASPER, ODYSSEY ja RIPE)	6 205 000	Raamleping 2009/39 ja raamleping 2009/40	Q1-Q4	Q1-Q4
6.0: Tegevuste IT-tugi	Infoturve	I	DC1 ja DC 2 uuendamine	200 000	Läbirääkimisega pakkumismenetlus	Q1-Q2	Q3-Q4
6.0: Tegevuste IT-tugi	IT-rakenduste hostimine	I	Varuteenuste, üleilmse portaali ja kõigi muude rakenduste välishostimine	20 000 000	Piiratud pakkumismenetlus	Q1	Q3-Q4
6.0: Tegevuste IT-tugi	IKT-seadmed	I	Seadmete ja tarkvara mitmesugused hanked	791 500	Raamleping DIGIT/HANSEL	Q1-Q4	Q1-Q4
6.0: Tegevuste IT-tugi	Päringute esitamine	C2	Teadusliku tarkvara (ACD, ChemFolder, NMR Predictor) litsentsid, uuendamine ja haldamine	60 000	Läbirääkimisega pakkumismenetlus	Q1	Q1
6.0: Tegevuste IT-tugi	QSAR/Prognoosid	C3	Teadusliku tarkvara (ACD, Lhasa, Topkat, Sparc) litsentsid, uuendamine ja	340 000	Läbirääkimisega pakkumism	Q1-Q4	Q1-Q4

Tööprogrammi tegevused	Alltegevus (kui on asjakohane)	Üksus	Lepingu subjekt	Kavandata v eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
			haldamine		enetlus		
10.0: Teabevahetus	10.2 Digitaalne teabevahetus	A3	Veebisaidi ja Intraneti arendamine	900 000	Raamleping 2010/124	Q1	Q1
10.0: Teabevahetus	10.2 Digitaalne teabevahetus	A3	Audiovisuaalteenused	150 000	Raamleping 2010/64	Q1	Q3
10.0: Teabevahetus	10.3 Sisekommunikatsioon	A3	Välisaudit, väljaspool asutust toimuv konverents	75 000	Läbirääkimiste pakkumismenetlus	Q1	Q3
10.0: Teabevahetus	10.4 Väliskommunikatsioon	A3	Organisatsiooni identiteet, uuringud, kampaaniad, tegevust edendavad materjalid, trüki- ja avaldamisvahendid	736 300	Raamleping 2010/66, raamleping 2010/20 ja Hansel	Q1-Q2	Q3-Q4
10.0: Teabevahetus	10.5 Meediahaldus	A3	Meediaseire projekt	250 000	Raamleping 2010/20	Q1	Q1
10.0: Teabevahetus	10.6 Sidusrühmade kaasamine	A3	Sidusrühmade päevad ja sidusrühmi käsitlev uuring	120 000	Hansel ja läbirääkimiste pakkumismenetlus	Q1	Q3
11.0: Suhted Euroopa Liidu institutsioonidega ja rahvusvaheline koostöö	11.1 Rahvusvaheliste suhete koordineerimine	I	IUCLID-i arendamine ja haldamine	200 000	Raamleping 2009/39	Q1	Q2
12.0: Juhtimine	12.5 Kvaliteedi juhtimine	EO	Kvaliteedijuhtimissüsteemi dokumentatsiooni koostamine:	660 000	Raamleping 2010/93	Q2	Q2

Tööprogrammi tegevused	Alltegevus (kui on asjakohane)	Üksus	Lepingu subjekt	Kavandata v eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
12.0: Juhtimine	12.6 Julgeoleku haldamine	EO	Konsultatsioonid ja veebi sertifitseerimise kursused turvalisuse tagamisel teemadel	110 000	Raamleping 2010/93	Q3	Q3
12.0: Juhtimine	12.12 Planeerimine, järelevalve ja aruandlus	EO	Konsulteerimine (sh PM-süsteemi spetsifikatsioon)	66 000	Raamleping 2010/93	Q3	Q3
12.0: Juhtimine	12.5, 12.7 ja 12.12	EO	IKT-seadmed (tarkvara ja haldus)	208 000	Raamleping DIGIT	Q1-Q3	Q1-Q4
12.0: Juhtimine	12.7. Teabehaldus	EO	Kontaktide juhtimise (COMA) arendamine ECHA-s	60 000	Raamleping 2009/40	Q1	Q2
14.0: Personal ja infrastruktuur	14.0	B2	Ekspertide tugi IPR-küsimustes	100 000	Ühishange koos EK Teadusuuringute Ühiskeskusega	Q1	Q1
14.0: Personal ja infrastruktuur	14.0	B2	Õigusteenused	386 000	Läbirääkimistega pakkumismenetlus või Kesk-Euroopa algatus	Q1	Q1
15.0: Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia	Konsultandid	I	Püsivat teenust pakuvad IT-konsultandid	1 500 000	Raamleping 2009/39 ja raamleping 2009/40	Q1-Q4	Q1-Q4

Tööprogrammi tegevused	Alltegevus (kui on asjakohane)	Üksus	Lepingu subjekt	Kavandata v eelarve (eurodes)	Esialgne hankeviis	Hankemenetluse eeldatav algus	Hankelepingu eeldatav sõlmimine
15.0: Info- ja kommunikatsioonitehnoloogia	IKT-seadmed	I	Riistvara, tarkvara ja sidevahendite mitmesugused hanked	2 250 000,00	Raamleping DIGIT/HANSEL	Q1-Q4	Q1-Q4

European Chemicals Agency
P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki
<http://echa.europa.eu>