

Πολυετές πρόγραμμα εργασιών 2009-2012

Ευρωπαϊκή Οργανισμός Χημικών Προϊόντων Agència Europea de Sustancias y Preparados Químicos Euroopa Kemikaaliamet Euroopan kemikaalivirasto Agence européenne des produits chimiques Európai Vegyianyag-ügynökség Agenzia europea per le sostanze chimiche Europos cheminių medžiagų agentūra European Chemicals Agency Eiropas Ķimikāliju aģentūra L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi Europees Agentschap voor chemische stoffen Europejska Agencja Chemiczna Agència Europeia dos Produtos Químicos Agenția Europeană pentru Produse Chimice Evropská agentúra Evropská agentura pro chemické látky Det Europæiske Kemikalieagentur Europäische Chemikalienagentur European Chemicals Agency Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων Agència Europea de Sustancias y Preparados Químicos Euroopa Kemikaaliamet Euroopan kemikaalivirasto Agence européenne des produits chimiques Európai Vegyianyag-ügynökség Agenzia europea per le sostanze chimiche Eiropas Ķimikāliju aģentūra L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi Europees Agentschap voor chemische stoffen Europejska Agencja Chemiczna Agència Europeia dos Produtos Químicos Agenția Europeană pentru Produse Chimice Evropská agentúra Evropská agentura pro chemické látky Det Europæiske Kemikalieagentur Europäische Chemikalienagentur European Chemicals Agency Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων Agència Europea de Sustancias y Preparados Químicos Euroopa Kemikaaliamet Euroopan kemikaalivirasto Agence européenne des produits chimiques Európai Vegyianyag-ügynökség Agenzia europea per le sostanze chimiche Eiropas Ķimikāliju aģentūra L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi Europees Agentschap voor chemische stoffen Europejska Agencja Chemiczna Agència Europeia dos Produtos Químicos Agenția Europeană pentru Produse Chimice Evropská agentúra Evropská agentura pro chemické látky Det Europæiske Kemikalieagentur Europäische Chemikalienagentur European Chemicals Agency Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων Agència Europea de Sustancias y Preparados Químicos Euroopa Kemikaaliamet Euroopan kemikaalivirasto Agence européenne des produits chimiques Európai Vegyianyag-ügynökség Agenzia europea per le sostanze chimiche Eiropas Ķimikāliju aģentūra L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi Europees Agentschap voor chemische stoffen Europejska Agencja Chemiczna Agència Europeia dos Produtos Químicos Agenția Europeană pentru Produse Chimice Evropská agentúra Evropská agentura pro chemické látky Det Europæiske Kemikalieagentur Europäische Chemikalienagentur European Chemicals Agency Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων

Annankatu 18

00120 Ελσίνκι

Φινλανδία

Κωδικός εγγράφου: ECHA-MB/59/2008 (έγγραφο εγκριθέν από το Διοικητικό Συμβούλιο του ECHA)

Ημερομηνία: 25-09-2008

Γλώσσα: Ελληνικά

Εάν έχετε απορίες ή σχόλια σχετικά με το παρόν έγγραφο, μπορείτε να επικοινωνήσετε μαζί μας μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου στη διεύθυνση info@echa.europa.eu παραθέτοντας τον κωδικό εγγράφου, την ημερομηνία έκδοσης και τη γλώσσα.

ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ
Πολυετές πρόγραμμα εργασιών 2009-2012

Πίνακας περιεχομένων

<u>ΠΡΟΛΟΓΟΣ ΤΟΥ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ</u>	4
<u>ΕΠΙΣΚΟΠΗΣΗ ΑΠΟ ΤΟΝ ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟ ΔΙΕΥΘΥΝΤΗ</u>	5
1 <u>ΕΙΣΑΓΩΓΗ</u>	7
2 <u>Ο ΕΥΡΩΠΑΪΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΧΗΜΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΤΗΝ ΠΕΡΙΟΔΟ 2009-2012</u>	7
2.1 Η ΑΠΟΣΤΟΛΗ ΤΟΥ ΕCHA	7
2.2 ΤΟ ΟΡΑΜΑ ΤΟΥ ΕCHA.....	9
2.3 ΟΙ ΛΕΙΪΕΣ ΤΟΥ ΕCHA.....	9
2.4 ΓΕΝΙΚΟΙ ΣΤΟΧΟΙ ΤΟΥ ΕCHA ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΕΡΙΟΔΟ 2009-2012	10
3 <u>ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΚΕΣ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΕΣ – ΕΦΑΡΜΟΓΗ ΤΩΝ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΩΝ ΤΟΥ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ REACH</u>	12
3.1 ΚΑΤΑΧΩΡΙΣΗ, ΠΡΟΚΑΤΑΧΩΡΙΣΗ ΚΑΙ ΚΟΙΝΟΧΡΗΣΙΑ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ	12
3.1.1 Καταχώριση.....	12
3.1.2 Προετοιμασία για την καταχώριση και την κοινοχρησία δεδομένων.....	13
3.2 ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ	14
3.2.1 Αξιολόγηση φακέλων.....	14
3.2.2 Αξιολόγηση ουσιών.....	15
3.3 ΑΔΕΙΟΔΟΤΗΣΗ ΚΑΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ	16
3.3.1 Αδειοδότηση	16
3.3.2 Περιορισμοί.....	18
3.4 ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΚΑΙ ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ.....	19
3.5 ΠΑΡΟΧΗ ΣΥΜΒΟΥΛΩΝ ΚΑΙ ΒΟΗΘΕΙΑΣ ΜΕΣΩ ΚΑΘΟΔΗΓΗΣΗΣ ΚΑΙ ΓΡΑΦΕΙΟΥ ΥΠΟΣΤΗΡΙΞΗΣ	21
3.5.1 Κατευθυντήριες γραμμές	21
3.5.2 Γραφείο υποστήριξης.....	21
3.6 ΕΡΓΑΛΕΙΑ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΚΗΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΥΠΟΣΤΗΡΙΞΗ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΩΝ	22
3.7 ΕΠΙΣΤΗΜΟΝΙΚΕΣ ΚΑΙ ΠΡΑΚΤΙΚΕΣ ΣΥΜΒΟΥΛΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΕΡΑΙΤΕΡΩ ΑΝΑΠΤΥΞΗ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑΣ.....	23
4 <u>ΤΑ ΟΡΓΑΝΑ ΚΑΙ ΟΙ ΥΠΟΣΤΗΡΙΚΤΙΚΕΣ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΤΗΤΕΣ ΤΟΥ ΕCHA</u>	23
4.1 ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑ	23
4.2 ΕΠΙΤΡΟΠΕΣ ΚΑΙ ΦΟΡΟΥΜ	23
4.2.1 Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων (RAC) και Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης (SEAC)..	24
4.2.2 Επιτροπή των Κρατών Μελών	25
4.2.3 Φόρουμ.....	25
4.3 ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΠΡΟΣΦΥΓΩΝ	26
4.4 ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑ.....	27
4.5 ΣΧΕΣΕΙΣ ΜΕ ΤΑ ΘΕΣΜΙΚΑ ΟΡΓΑΝΑ ΤΗΣ ΕΕ ΚΑΙ ΔΙΕΘΝΗΣ ΣΥΝΕΡΓΑΣΙΑ	28
4.5.1 Σχέσεις συνεργασίας με θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ.....	28
4.5.2 Σχέσεις συνεργασίας με διεθνείς ερευνητικούς φορείς	28
4.5.3 Σχέσεις συνεργασίας με τρίτες χώρες και διεθνείς οργανισμούς.....	28
5 <u>ΔΙΟΙΚΗΣΗ, ΟΡΓΑΝΩΣΗ ΚΑΙ ΠΟΡΟΙ</u>	29
5.1 ΔΙΟΙΚΗΣΗ ΚΑΙ ΟΡΓΑΝΩΣΗ.....	29
5.2 ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟΣ, ΧΡΗΜΑΤΟΟΙΚΟΝΟΜΙΚΟΙ ΠΟΡΟΙ ΚΑΙ ΠΡΟΜΗΘΕΙΕΣ.....	30
5.3 ΑΝΘΡΩΠΙΝΟΙ ΠΟΡΟΙ ΚΑΙ ΥΠΟΔΟΜΕΣ	31
5.4 ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΚΗ ΚΑΙ ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΩΝ.....	33
6 <u>ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ</u>	33
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1: ΧΡΟΝΟΔΙΑΓΡΑΜΜΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΥ REACH	
ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2: ΕΚΤΙΜΗΣΕΙΣ ΓΙΑ ΠΡΟΣΩΠΙΚΟ ΚΑΙ ΠΡΟΫΠΟΛΟΓΙΣΜΟ	

Πρόλογος του Διοικητικού Συμβουλίου

Το Διοικητικό Συμβούλιο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων (ECHA), ως το ανώτατο όργανο λήψης αποφάσεων του Οργανισμού, υπήρξε το πρώτο πλήρως λειτουργικό όργανο στους κόλπους του ECHA το οποίο, από κοινού με τον Εκτελεστικό Διευθυντή και τα λίγα, αρχικά, μέλη του προσωπικού, εργάστηκε για την όλη οργάνωση του Οργανισμού από την πρώτη κιόλας ημέρα της ίδρυσής του, την 1η Ιουνίου 2007.

Ο κανονισμός REACH αποτελεί το μεγαλύτερο νομοθετικό έργο που εγκρίθηκε από την Ευρωπαϊκή Ένωση τα τελευταία χρόνια, αλλά και το πιο φιλόδοξο νομοθετικό εγχείρημα για τα χημικά σε παγκόσμιο επίπεδο. Στόχος του είναι να καλύψει μια σειρά σοβαρών κενών στην έως πρότινος κοινοτική νομοθεσία για τα χημικά, ιδίως την έλλειψη πληροφόρησης σχετικά με την πλειονότητα των χημικών ουσιών που διατίθενται στην ευρωπαϊκή αγορά και τους κινδύνους τους για την ανθρώπινη υγεία και για το περιβάλλον, καθώς και τη βραδύτητα του συστήματος όσον αφορά τη διαχείριση ουσιών που έχουν χαρακτηριστεί επικίνδυνες.

Τα χημικά διευκολύνουν στην πράξη την καθημερινή μας ζωή. Ορισμένα χημικά προϊόντα μπορούν, ωστόσο, να προκαλέσουν σοβαρές βλάβες στην ανθρώπινη υγεία και/ή στο περιβάλλον. Ο κανονισμός REACH θέτει όσους διαθέτουν χημικά προϊόντα στην αγορά ενώπιον των ευθυνών τους, υποχρεώνοντάς τους να λαμβάνουν υπόψη τις πιθανές δυσμενείς επιπτώσεις και να διαχειρίζονται τους κινδύνους που συνδέονται με τη χρήση επικίνδυνων χημικών. Ο κανονισμός REACH στοχεύει επίσης στην ενίσχυση της ανταγωνιστικότητας της κοινοτικής χημικής βιομηχανίας μέσω της παροχής κινήτρων για καινοτομία και της αντιμετώπισης των εγγενών στρεβλώσεων της εσωτερικής αγοράς που οφείλονται στο μέχρι πρότινος κατακερματισμένο νομικό καθεστώς.

Ήταν σαφές από την αρχή ότι η εφαρμογή του κανονισμού REACH θα ήταν δύσκολο έργο, όχι μόνο για τις επιχειρήσεις αλλά και για τον ίδιο τον ECHA, την καρδιά του νέου συστήματος. Η εμφύσηση πνοής στις λειτουργίες που σχετίζονται με τον REACH θα εξαρτηθεί σε μεγάλο βαθμό από την ποιότητα και την αποτελεσματικότητα του έργου του Οργανισμού, όσον αφορά τόσο τις λειτουργικές του διαδικασίες και τα πληροφοριακά συστήματα όσο και την παροχή συμβουλών και βοήθειας προς τις επιχειρήσεις και τα κράτη μέλη. Κρίνοντας από την εμπειρία από τον πρώτο ενάμιση χρόνο λειτουργίας του Οργανισμού, το Διοικητικό Συμβούλιο πιστεύει ακράδαντα ότι ο ECHA θα ανταποκριθεί στις πολύ υψηλές απαιτήσεις. Η επιτυχία της εφαρμογής του κανονισμού REACH θα εξαρτηθεί σαφώς από τους ισχυρούς δεσμούς και τη στενή συνεργασία μεταξύ του ECHA αφενός και των αρμοδίων αρχών των ευρωπαϊκών κρατών μελών και των θεσμικών οργάνων της ΕΕ αφετέρου, κυρίως της Επιτροπής και του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου.

Το έργο του ECHA θα πρέπει να θεμελιωθεί σε στέρεα επιστημονικά πορίσματα και σε ρυθμιστική αριστεία, ενώ θα πρέπει να συνδυάσει κορυφαία επιστημονική και τεχνική εμπειρία ώστε να καταστεί εφικτή η αξιοποίηση της σταθερά αυξανόμενης ποσότητας των δεδομένων υψηλής ποιότητας για τις χημικές ουσίες. Ταυτόχρονα, το έργο του πρέπει να είναι τελείως ανεξάρτητο. Μόνον έτσι μπορεί να διασφαλιστεί ότι η βάση των απόψεων και των αποφάσεών του είναι αντικειμενική, καθώς και ότι θα μπορέσουν να προκύψουν καινοτόμες ουσίες και τεχνολογίες που ενδεχομένως να αντικαταστήσουν ουσίες ή χρήσεις ουσιών που αποτελούν μέγιστο κίνδυνο για τον άνθρωπο ή το περιβάλλον.

Επισκόπηση από τον Εκτελεστικό Διευθυντή

Τον παρόν έγγραφο σκιαγραφεί το πρώτο πολυετές πρόγραμμα εργασιών του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων (ECHA) για την περίοδο 2009-2012. Στα τέλη του Οκτωβρίου κάθε έτους, το Διοικητικό Συμβούλιο του ECHA θα αναθεωρεί το πρόγραμμα αυτό και θα υιοθετεί το ετήσιο πρόγραμμα εργασιών του Οργανισμού για το επόμενο έτος, στο οποίο θα περιγράφεται εκτενέστερα το τι μέλλει γενέσθαι το επερχόμενο έτος.

Το πρώτο πολυετές πρόγραμμα εργασιών καταρτίστηκε για να οριοθετήσει το τεχνικό και επιστημονικό έργο αλλά και τους στόχους του ECHA για τα επόμενα χρόνια. Ταυτόχρονα, επεξηγεί αναλυτικότερα και με σαφήνεια τις συχνά εξαιρετικά σύνθετες διαδικασίες που σχετίζονται με τον κανονισμό REACH. Ελπίζουμε ότι το παρόν έγγραφο θα καταστήσει το πρόγραμμα πιο ευνόητο για όσους δεν είναι ειδικοί στα θέματα του κανονισμού και θα συμβάλει με αυτόν τον τρόπο σε μεγαλύτερη διαφάνεια. Το πρώτο κεφάλαιο καλύπτει τα όραμα, τους στόχους και τις αξίες του ECHA, όπως διαμορφώθηκαν σε στενή συνεργασία με το προσωπικό του Οργανισμού, καθώς και τους γενικούς στόχους του για την πρώτη φάση της λειτουργίας του. Ακολουθεί επισκόπηση του λειτουργικού και διοικητικού έργου του Οργανισμού για τα επόμενα χρόνια, καθώς και του ρόλου του στις διαδικασίες που σχετίζονται με τον κανονισμό REACH. Στα παραρτήματα παρατίθεται συνοπτική παρουσίαση των πόρων του ECHA και τα ορόσημα του REACH για την περίοδο 2009-2012.

Από την πρώτη στιγμή της ίδρυσής του, τον Ιούνιο του 2007, ο ECHA έπρεπε να αναπτυχθεί πολύ γρήγορα και να αντιμετωπίσει, παράλληλα, πολλές προκλήσεις προκειμένου να ανταποκριθεί στο ογκώδες επιχειρησιακό και διοικητικό έργο το οποίο ήταν επιφορτισμένος να διεκπεραιώσει μόλις 12 μήνες αργότερα.

Ο Οργανισμός ξεκίνησε τη δραστηριότητά του δύο μόλις περίπου μήνες προτού το Διοικητικό Συμβούλιο εγκρίνει το παρόν έγγραφο. Ως εκ τούτου, η περιγραφή του έργου και οι εκτιμήσεις αναφορικά με το πρόγραμμα υπόκεινται σε βαθμό αβεβαιότητας και γι' αυτό είναι διατυπωμένες με γενικούς όρους, ενώ ενδέχεται να χρειαστούν διορθώσεις σε επόμενες εκδόσεις.

Ως Εκτελεστικός Διευθυντής του ECHA, ανατροφοδοτήθηκα με πολλές θετικές πληροφορίες κατά την οργάνωση του Οργανισμού μέσα σε ένα τόσο ασφυκτικά στενό χρονικό περιθώριο αλλά και κατά το ξεκίνημα των διαδικασιών που σχετίζονται με τον κανονισμό REACH, την 1η Ιουνίου 2008. Αλλά σαφώς, οι πραγματικές προκλήσεις, αυτές που σχετίζονται με την επιτυχία του REACH, βρίσκονται ακόμη εμπρός μας. Η περίοδος 2009-2012 θα είναι κρίσιμη για τον ECHA, καθώς πρέπει να ολοκληρώσουμε και να παγιώσουμε τις διαδικασίες εργασίας και τον τρόπο διαχείρισής τους, προκειμένου να ανταπεξέλθουμε στον μεγάλο φόρτο εργασίας που αναμένεται ενόψει της λήξης της προθεσμίας πρώτης καταχώρισης, το 2010, αλλά και να κάνουμε ένα αξιόπιστο πρώτο βήμα στη διαδικασία έγκρισης ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία. Ταυτόχρονα, ο ECHA οφείλει να βοηθήσει όσο το δυνατόν περισσότερο τον κλάδο στην εφαρμογή του κανονισμού REACH, συμβάλλοντας στην επίτευξη των αναμενόμενων οφελών για την ανταγωνιστικότητα των επιχειρήσεων που εδρεύουν στην Ευρώπη.

Ο κανονισμός REACH εντάσσει στο πεδίο εφαρμογής του πολύ μεγαλύτερο φάσμα παραγόντων σε σχέση με την προηγούμενη νομοθεσία για τα χημικά και απαιτεί αλλαγή νοοτροπίας από τον κλάδο και τις αρχές. Για την επιτυχή εφαρμογή του νέου αυτού συστήματος, ο ECHA χρειάζεται μια θεμελιωμένη σε σχέσεις εμπιστοσύνης συνεργασία με τους θεσμικούς του εταίρους, την Ευρωπαϊκή Επιτροπή, το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και τις αρχές των κρατών μελών, αλλά και με όλους τους ενδιαφερόμενους και τις ομάδες συμφερόντων. Για τον λόγο αυτό και θα εκτιμήσουμε ιδιαίτερα τα όποια σχόλιά σας για το παρόν πολυετές πρόγραμμα εργασιών, τα οποία θα δημοσιευθούν στον δικτυακό τόπο του Οργανισμού (www.echa.eu). Θα χαρούμε πολύ να μάθουμε τις απόψεις σας.

Ελπίζω ειλικρινά να βρείτε το 1^ο ετήσιο πρόγραμμα εργασιών του ECHA ενδιαφέρον και χρήσιμο.

Geert Dancet
Εκτελεστικός Διευθυντής

1 Εισαγωγή

Ιδρυθείς την 1η Ιουνίου 2007, ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων (ECHA) αποτελεί την καρδιά του νέου κοινοτικού ρυθμιστικού συστήματος για τα χημικά προϊόντα που θεσπίστηκε με τον κανονισμό 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για την καταχώριση, την αξιολόγηση, την αδειοδότηση και τους περιορισμούς των χημικών προϊόντων¹. Έως το τέλος του 2008, ο κανονισμός REACH πρόκειται να συμπληρωθεί από τον κανονισμό για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία ουσιών και μειγμάτων (κανονισμός CLP²) που συμφωνήθηκε πρόσφατα. Δεδομένου ότι οι νομοθετικές αυτές πράξεις εκδίδονται ως ευρωπαϊκοί κανονισμοί, ισχύουν άμεσα σε όλα τα κράτη μέλη χωρίς να απαιτείται μεταφορά τους στο εθνικό δίκαιο. Σκοπός του συστήματος REACH είναι να διασφαλίσει υψηλό επίπεδο προστασίας για την ανθρώπινη υγεία και για το περιβάλλον, να προωθήσει εναλλακτικές μεθόδους που θα αντικαταστήσουν τις δοκιμές που πραγματοποιούνται σε ζώα για την αξιολόγηση της επικινδυνότητας των χημικών προϊόντων, να διευκολύνει την ελεύθερη κυκλοφορία ουσιών εντός της ενιαίας αγοράς και να ενισχύσει την ανταγωνιστικότητα και την καινοτομία.

Στην πράξη, το νέο καθεστώς αναμένεται να καλύψει το κενό γνώσης για τις χημικές ουσίες που κυκλοφόρησαν στην ευρωπαϊκή αγορά πριν από το 1981, να επιταχύνει την είσοδο ασφαλών και καινοτόμων χημικών στην αγορά και να καταστήσει περισσότερο αποτελεσματική τη διαχείριση κινδύνων όσον αφορά τις εν λόγω ουσίες, κυρίως μεταφέροντας την ευθύνη εντοπισμού και ελέγχου των κινδύνων από τις αρχές στις επιχειρήσεις.

Για την επιτυχή εφαρμογή του κανονισμού REACH είναι απαραίτητη η καλή λειτουργία του Οργανισμού, ο οποίος θα πρέπει να είναι σε θέση να παρέχει ανεξάρτητες, υψηλού επιπέδου και επιστημονικά τεκμηριωμένες γνωμοδοτήσεις εντός αυστηρών, νομικά προβλεπόμενων προθεσμιών, καθώς επίσης και να διασφαλίζει την απρόσκοπτη λειτουργία των επιχειρησιακών πτυχών της νομοθεσίας. Ωστόσο, η αποτελεσματική λειτουργία του REACH εξαρτάται επίσης από τους θεσμικούς ετέρους του ECHA, κυρίως από τα κράτη μέλη της ΕΕ και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή. Για παράδειγμα, από την πρώτη κιόλας στιγμή, η αξιοπιστία του συστήματος REACH θα καθοριστεί από την εκχώρηση επαρκών πόρων και από την εφαρμογή αποτελεσματικής και δίκαιης πολιτικής. Επιπλέον, δεδομένου ότι ο ECHA έχει την αρμοδιότητα κατάρτισης γνωμοδοτήσεων για την Ευρωπαϊκή Επιτροπή, η επιτυχία της εφαρμογής θα εξαρτηθεί από την αποτελεσματικότητα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και/ή των κρατών μελών όσον αφορά την κίνηση και την κατάλληλη παρακολούθηση των σχετικών διαδικασιών.

2 Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Χημικών Προϊόντων την περίοδο 2009-2012

2.1 Η αποστολή του ECHA

Αποστολή του ECHA είναι να διαχειριστεί το σύνολο του έργου του κανονισμού REACH αναλαμβάνοντας ή συντονίζοντας τις απαραίτητες δραστηριότητες προκειμένου να διασφαλίσει τη συνεπή εφαρμογή τους σε κοινοτικό επίπεδο, καθώς και να παράσχει στα κράτη μέλη και στα θεσμικά όργανα της ΕΕ όσο το δυνατόν καλύτερες επιστημονικές συμβουλές σε ζητήματα σχετικά με την ασφάλεια και τις κοινωνικοοικονομικές προεκτάσεις της χρήσης χημικών. Αυτό θα το επιτύχει διασφαλίζοντας μια αξιόπιστη διαδικασία λήψης αποφάσεων, αξιοποιώντας τις καλύτερες

¹ Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (εφεξής «κανονισμός REACH» ή «REACH»)

² Ο κανονισμός CLP για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία ουσιών και μειγμάτων αναμένεται να εγκριθεί από το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και το Συμβούλιο τους τελευταίους μήνες του 2008 και να δημοσιευθεί έως τα τέλη του 2008. Θα θεσπίσει στην ΕΕ τα διεθνή κριτήρια που συμφωνήθηκαν από το Οικονομικό και Κοινωνικό Συμβούλιο των Ηνωμένων Εθνών (ΟΚΣ του ΟΗΕ) για την ταξινόμηση και επισήμανση επικίνδυνων ουσιών και μειγμάτων, γνωστά και ως Εναρμονισμένο Σύστημα Ταξινόμησης και Επισήμανσης Χημικών Παγκοσμίως (ΠΕΣ). Ο κανονισμός θα καταργήσει τις οδηγίες 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ με ισχύ από 1ης Ιουνίου 2015.

επιστημονικές, τεχνικές και ρυθμιστικές δυνατότητες και εργαζόμενος ανεξάρτητα με αποτελεσματικό, διαφανή και συνεπή τρόπο.

Ο ECHA συμβάλλει στην επίτευξη των στόχων του REACH και κατ' επέκταση στη διασφάλιση υψηλού επιπέδου προστασίας για την υγεία και το περιβάλλον, ενισχύοντας ταυτόχρονα την καινοτομία και την ανταγωνιστικότητα. Ο ιδρυτικός κανονισμός του Οργανισμού προβλέπει ότι: «Ο Οργανισμός θα πρέπει να επιτελεί κεντρικό ρόλο ώστε να εξασφαλίζεται ότι όλοι οι παράγοντες και το κοινό έχουν εμπιστοσύνη στη νομοθεσία για τα χημικά προϊόντα καθώς και στη διαδικασία λήψης αποφάσεων και την επιστημονική βάση στην οποία στηρίζονται. Ο Οργανισμός θα πρέπει επίσης να λειτουργεί ως άξονας συντονισμού της επικοινωνίας γύρω από τον παρόντα κανονισμό και την εφαρμογή του. Είναι, επομένως, βασικό στοιχείο η εμπιστοσύνη των κοινοτικών οργάνων, των κρατών μελών, του ευρέος κοινού και των ενδιαφερομένων στον Οργανισμό. Για το λόγο αυτόν, έχει ζωτική σημασία να εξασφαλίζονται η ανεξαρτησία του, η υψηλή επιστημονική, τεχνική και ρυθμιστική του ικανότητα, η διαφάνεια και η αποτελεσματικότητά του.»³

Κύριος στόχος του ECHA είναι, επομένως, η διασφάλιση μιας αξιόπιστης και υγιούς διαδικασίας λήψης αποφάσεων στο πλαίσιο του REACH. Βασικές προϋποθέσεις που θα επιτρέψουν στον ECHA να επιτύχει αυτόν τον στόχο είναι οι εξής:

- να είναι ανεξάρτητος
- να αναπτύξει υψηλή επιστημονική ικανότητα
- να αναπτύξει υψηλή τεχνική ικανότητα
- να αναπτύξει υψηλή ρυθμιστική ικανότητα
- να δουλεύει με διαφάνεια
- να δουλεύει με αποτελεσματικότητα.

Ένα από τα κύρια θέματα που ρυθμίζει ο κανονισμός REACH είναι η διαχείριση της διαδικασίας καταχώρισης των χημικών ουσιών. Οι πληροφορίες για τις χημικές ουσίες που θα συγκεντρωθούν από τη διαδικασία αυτή αναμένεται να είναι πολύ πιο πλήρεις και ποιοτικές από τα στοιχεία που ήταν διαθέσιμα κατά το παρελθόν. Ο ECHA διαδραματίζει κρίσιμο ρόλο στη συνεπή αξιολόγηση των πληροφοριών αυτών και στις αποφάσεις για παροχή περαιτέρω πληροφοριών από μέρους των καταχωρούντων, διασφαλίζοντας με αυτόν τον τρόπο την ποιότητα των στοιχείων που συλλέγονται. Επιπλέον, ο ECHA διαχειρίζεται τη διαδικασία εξαιρέσεων από την υποχρέωση καταχώρισης για σκοπούς έρευνας και ανάπτυξης προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής (PPORD).

Μέσω των Επιτροπών του, ο ECHA απευθύνει γνωμοδοτήσεις στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή σχετικά με την έγκριση αιτήσεων για ουσίες που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία και σχετικά με προτάσεις για περιορισμούς στην παραγωγή, εισαγωγή και/ή χρήση ουσιών των οποίων οι κίνδυνοι δεν ρυθμίζονται άλλως από τις διαδικασίες του REACH.

Ο ECHA θα καταρτίσει ευρετήριο για την ταξινόμηση και την επισήμανση των επικίνδυνων χημικών προϊόντων που παρασκευάζονται στην ΕΕ ή διατίθενται στην κοινοτική αγορά και είναι επιφορτισμένος με το έργο της εναρμόνισης των ταξινομήσεων αυτών. Ο κανονισμός του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία ουσιών και μειγμάτων (κανονισμός CLP) αναθέτει στον ECHA πρόσθετες αρμοδιότητες σχετικά με τα εν λόγω ζητήματα. Επιπρόσθετα, ο ECHA θα βοηθήσει τους καταχωρούντες, τα κράτη μέλη και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή στην εφαρμογή του κανονισμού REACH, ενώ έχει και σημαντικές αρμοδιότητες αναφορικά με τον περιορισμό των δοκιμών σε ζώα.

Ο ECHA ενδέχεται να επιφορτιστεί με περισσότερες αρμοδιότητες. Ωστόσο, στην περίπτωση αυτή, θα πρέπει να ληφθεί υπόψη το ευρύτερο φάσμα δραστηριοτήτων και οι αυστηρές προθεσμίες που προβλέπονται από τους κανονισμούς REACH και CLP και τις οποίες ο ECHA οφείλει να τηρήσει.

³ Αιτιολογική σκέψη 95 του κανονισμού REACH.

2.2 Το όραμα του ECHA

Όραμα του ECHA είναι να καταστεί ο διεθνώς αναγνωρισμένος οργανισμός αναφοράς για οποιοδήποτε ζήτημα σχετίζεται με την ασφάλεια των βιομηχανικών χημικών προϊόντων και να αποτελέσει πηγή αξιόπιστων και ποιοτικών πληροφοριών για τα χημικά προϊόντα. Ο ECHA θα αποτελεί μια έμπιστη, αποτελεσματική και διαφανή ρυθμιστική αρχή και θα προσελκύσει ταλαντούχο προσωπικό με υψηλά κίνητρα εφαρμόζοντας τις πιο σύγχρονες διοικητικές πρακτικές και πολιτικές προσωπικού. Ο κλάδος θα πρέπει να αντιμετωπίζει τον ECHA ως έναν αξιόπιστο εταίρο που θα του παρέχει τις συμβουλές και την υποστήριξη που χρειάζεται.

Βραχυπρόθεσμα, ο ECHA θα λειτουργεί ως αντικειμενικός διαμεσολαβητής ανάμεσα σε όλα τα ενδιαφερόμενα μέρη που υπόκεινται στον κανονισμό REACH. Θα παρέχει καθοδήγηση τους παραγωγούς, τους εισαγωγείς και τους χρήστες χημικών προϊόντων στην εκπλήρωση των υποχρεώσεών τους, ενώ θα αποτελεί αποτελεσματικό εστιακό σημείο στο οποίο θα μπορούν να αποτείνονται η Ευρωπαϊκή Επιτροπή, το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο, τα κράτη μέλη, ο κλάδος και το ευρύ κοινό για πληροφόρηση σχετικά με τις χημικές ουσίες. Υψηλή προτεραιότητα θα δοθεί στην ανάπτυξη αποτελεσματικής επικοινωνίας και συνεργασίας με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (MSCA) προκειμένου να μπορέσουν να αξιοποιηθούν οι εξειδικευμένοι επιστημονικοί και τεχνικοί πόροι που διαθέτουν. Μία ακόμη κρίσιμη πτυχή είναι η διασφάλιση στενών σχέσεων και τακτικού διαλόγου με το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.

Μακροπρόθεσμα, ο ECHA έχει ως στόχο να καταστήσει το κοινοτικό ρυθμιστικό σύστημα για τα χημικά σημείο αναφοράς για άλλα κράτη. Ο Οργανισμός θα αποτελέσει κεντρικό παράγοντα σε διεθνές επίπεδο, καθώς οι βάσεις δεδομένων του αναμένεται να συγκεντρώσουν περισσότερες πληροφορίες από τις βάσεις οποιουδήποτε άλλου συγκρίσιμου ρυθμιστικού φορέα σε παγκόσμιο επίπεδο. Θα καταστεί εγγυητής της ποιότητας των συνεχώς αυξανόμενων στοιχείων που θα τηρεί για τις εγγενείς και επικίνδυνες ιδιότητες των χημικών και των χρήσεών τους και θα καταστήσει όσο το δυνατόν πιο εύκολη την πρόσβαση στα στοιχεία αυτά, σεβόμενος ταυτόχρονα τον απόρρητο χαρακτήρα ορισμένων εκ των πληροφοριών. Στο πλαίσιο αυτής της επικοινωνίας θα μπορούσε, για παράδειγμα, να ενταχθεί η ανάπτυξη μεθόδων διάδοσης των πληροφοριών σχετικά με τα χημικά, με τρόπο κατανοητό από το ευρύ κοινό.

Εντός του νομικού του πλαισίου, ο ECHA θα συνεισφέρει επίσης σε μεγάλο βαθμό στις διεθνείς δεσμεύσεις της Ευρωπαϊκής Κοινότητας.

Επιπρόσθετα, ο Οργανισμός θα εστιάσει κυρίως στην προσπάθεια να καταστήσει τις επιστημονικές πληροφορίες διαθέσιμες για ερευνητικούς σκοπούς και στην εμπέδωση της εύρυθμης λειτουργίας των διαύλων με την επιστημονική κοινότητα, προκειμένου να διασφαλίσει ότι οι ερευνητικές ανάγκες που ανακύπτουν στο πλαίσιο του REACH διαβιβάζονται δεόντως και ότι οι πληροφορίες που φθάνουν στην επιστημονική κοινότητα είναι ενημερωμένες.

2.3 Οι αξίες του ECHA

Τις αρχές του ECHA, ως σύγχρονου φορέα διοίκησης, συνιστούν η διαφάνεια, η αμεροληψία, η υπευθυνότητα και η αποτελεσματικότητα. Ο ECHA θα διαχειριστεί τις λειτουργίες που σχετίζονται με τον REACH με ασφαλή, επαγγελματικό και επιστημονικά εμπεριστατωμένο τρόπο. Αυτές είναι οι αρχές με τις οποίες ο ECHA συναρτά την ανεξαρτησία του από κάθε εξωτερικό συμφέρον, συνεργαζόμενος ταυτόχρονα στενά με όλους τους ενδιαφερόμενους, τα θεσμικά όργανα της ΕΕ και τα κράτη μέλη. Ο Οργανισμός εφαρμόζει πιστά πολιτική ίσων ευκαιριών και φιλικότητας προς το περιβάλλον.

Οι αρχές αυτές αντικατοπτρίζονται στους εσωτερικούς κανόνες και διαδικασίες του ECHA, μεταξύ άλλων στον [εσωτερικό κανονισμό του Διοικητικού Συμβουλίου, των Επιτροπών και του Φόρουμ](#), στον [κώδικα δεοντολογίας του ECHA](#), στην [επικοινωνιακή στρατηγική του ECHA](#) και στους [κανόνες διαφάνειας του ECHA](#). Όλοι οι παράγοντες που υπόκεινται στον κανονισμό REACH πρέπει να έχουν

ίσες δυνατότητες πρόσβασης σε πληροφορίες και βοήθεια. Ο Οργανισμός δίνει ιδιαίτερη προσοχή στις ΜΜΕ κατά την κοινοποίηση πληροφοριών σχετικά με τον REACH και κατά την υποστήριξη της εφαρμογής του.

Ως φορέας της Ευρωπαϊκής Ένωσης, επιθυμία του ECHA αποτελεί η αναγνώρισή του ως σύγχρονος και υψηλών προδιαγραφών δημόσιος οργανισμός παροχής υπηρεσιών. Θέλει να αναγνωρίζεται ως ελκυστικός χώρος εργασίας και ως άψογος εργοδότης που ενδιαφέρεται για την ευημερία του προσωπικού του.

2.4 Γενικοί στόχοι του ECHA για την περίοδο 2009-2012

Ο ECHA έχει προσδιορίσει μια δέσμη γενικών στόχων από τους οποίους θα εξαρτηθεί η επιτυχία του έργου του τα πρώτα χρόνια των λειτουργικών δραστηριοτήτων του. Οι στόχοι αυτοί συμπληρώνονται και αρτιώνονται από τους λεπτομερέστερους βασικούς στόχους που περιγράφονται στην αρχή καθενός από τα ακόλουθα τμήματα.

Οι γενικοί αυτοί στόχοι πρέπει να εξεταστούν στο πλαίσιο των νομικά προβλεπόμενων αρμοδιοτήτων του ECHA. Στο παράρτημα 1 του παρόντος πολυετούς προγράμματος εργασιών παρατίθεται επισκόπηση των ορόσημων του κανονισμού REACH για την περίοδο 2009-2012.

Γενικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012:

- Ο πιο σημαντικός στόχος είναι **η επιτυχής λειτουργία του REACH και η υλοποίηση του έργου που έχει ανατεθεί στον ECHA** με την έγκαιρη εφαρμογή αποδοτικών και διαφανών διαδικασιών για όλες τις διαδικασίες στο πλαίσιο του REACH και για κάθε έργο που απορρέει από τον κανονισμό CLP που συμφωνήθηκε πρόσφατα.
- Ένας αποφασιστικής σημασίας στόχος του ECHA είναι **να κερδίσει και να διατηρήσει την εμπιστοσύνη όλων των παραγόντων** που εμπλέκονται στις διαδικασίες που σχετίζονται με τους κανονισμούς REACH και CLP, ιδίως παρέχοντας συνεπείς και επιστημονικά τεκμηριωμένες αποφάσεις και γνωμοδοτήσεις υψηλού επιπέδου αλλά και όσο το δυνατόν καλύτερη καθοδήγηση, συμβουλές και βοήθεια σε όλα τα ενδιαφερόμενα μέρη.
- Ο ECHA θα φροντίσει για το **αξιόπιστο ξεκίνημα των διαδικασιών αξιολόγησης και αδειοδότησης**, ενημερώνοντας σε τακτική βάση τον κατάλογο υποψήφιων ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC).
- Ο ECHA θα **συμβάλει στην προώθηση εναλλακτικών μεθόδων δοκιμών και προσεγγίσεων που δεν απαιτούν δοκιμές** για τις ανάγκες της αξιολόγησης της επικινδυνότητας των χημικών κατ' εφαρμογή του REACH. Κατά τη λήψη αποφάσεων για την αναγκαιότητα δοκιμών και πληροφόρησης, ο ECHA θα εστιάζει σε αποδεκτές μεθόδους που εξασφαλίζουν τη διαθεσιμότητα των απαραίτητων πληροφοριών σχετικά με την επικινδυνότητα, ενώ θα αγωνίζεται παράλληλα για την ελαχιστοποίηση των δοκιμών σε ζώα.
- Ο ECHA θα εξασφαλίσει την έγκαιρη διαθεσιμότητα και περαιτέρω ανάπτυξη των **απαραίτητων επιστημονικών εργαλείων πληροφορικής**, καθώς και τη διεθνή τους αποδοχή.
- Ο ECHA θα κάνει αποδοτική και προορατική χρήση των συστηματικά εμπλουτιζόμενων βάσεων δεδομένων που θα διατηρεί, προκειμένου να **διευκολύνει την πρόσβαση του κοινού σε πληροφορίες σχετικά με ολόκληρο τον κύκλο ζωής των χημικών**, σεβόμενος ταυτόχρονα τις εύλογες επιφυλάξεις των ενδιαφερόμενων μερών σε σχέση στην τήρηση του απορρήτου.
- Ο ECHA θα **παρακολουθεί τις επιδόσεις του** ούτως ώστε να είναι σε θέση να βελτιώνει και να συνεισφέρει σταθερά στην υποβολή εκθέσεων που προβλέπεται από τον κανονισμό REACH, καθώς και να αξιολογεί πιθανές συνέργιες με τη σχετική κοινοτική νομοθεσία.

- Μέσω του Φόρουμ, ο ECHA θα **συμβάλει επίσης στην αποτελεσματική εφαρμογή του κανονισμού REACH.**
- Ο ECHA θα διασφαλίσει τη **διαθεσιμότητα των κατάλληλων ανθρώπινων πόρων** που απαιτούνται για την υλοποίηση του έργου του, μέσω της έγκαιρης πρόσληψης εξειδικευμένου προσωπικού και της παροχής ολοκληρωμένης κατάρτισης.

3 Λειτουργικές δραστηριότητες – Εφαρμογή των διαδικασιών του κανονισμού REACH

3.1 Καταχώριση, προκαταχώριση και κοινοχρησία δεδομένων

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Να διασφαλιστεί ότι οι εταιρείες θα είναι σε θέση να εκπληρώσουν τις υποχρεώσεις καταχώρισης όσο το δυνατόν πιο αποτελεσματικά, προκειμένου να διαμορφωθεί μια στέρεα βάση για τις εργασίες που θα επακολουθήσουν, όπως η αξιολόγηση.
- Να διασφαλιστεί η έγκαιρη δημοσίευση του καταλόγου των προκαταχωρισμένων ουσιών, έως την 1η Ιανουαρίου 2009.
- Να γίνει σωστή διαχείριση του αναμενόμενου μέγιστου φόρτου εργασίας ενόψει της προθεσμίας πρώτης καταχώρισης.
- Επεξεργασία κοινοποιήσεων στους μεταγενέστερους χρήστες για ουσίες που δεν έχουν προκαταχωριστεί.

Παρότι η καταχώριση, η προκαταχώριση και η κοινοχρησία δεδομένων αλληλοσυναρτώνται, μπορούν να επιμεριστούν σε δύο διαφορετικά σκέλη, στο σκέλος «προκαταχώριση» και «κοινοχρησία δεδομένων» αφενός και στο σκέλος «καταχώριση» αφετέρου. Οι δύο πρώτες διαδικασίες είναι προπαρασκευαστικές εργασίες για τη μελλοντική καταχώριση των σταδιακά εισαγόμενων ουσιών. Η διαδικασία καταχώρισης των μη σταδιακά εισαγόμενων ουσιών ξεκίνησε την 1η Ιουνίου 2008, ενώ η καταχώριση των σταδιακά εισαγόμενων ουσιών θα πραγματοποιηθεί αργότερα.

3.1.1 Καταχώριση

Μια σημαντική διαφορά του κανονισμού REACH από την προηγούμενη κοινοτική νομοθεσία για τα χημικά προϊόντα έγκειται στο γεγονός ότι η ευθύνη διαχείρισης των κινδύνων μετατίθεται στις επιχειρήσεις που παρασκευάζουν, εισάγουν, διαθέτουν στην αγορά ή χρησιμοποιούν τις ουσίες στο πλαίσιο των επαγγελματικών δραστηριοτήτων τους. Κατά συνέπεια, σύμφωνα με τις διατάξεις καταχώρισης, οι παρασκευαστές και οι εισαγωγείς ουσιών σε ποσότητες 1 τόνου ή μεγαλύτερες ετησίως και ανά παρασκευαστή ή εισαγωγέα εφαρμόζουν επιτόπου και προτείνουν στους πελάτες τους πρόσφορα μέτρα διαχείρισης κινδύνων, βασισμένα σε αξιολόγηση χημικής ασφάλειας την οποία είναι υποχρεωμένοι να διενεργήσουν, όταν η ποσότητα που παρασκευάζεται ή εισάγεται ανέρχεται στους 10 τόνους ετησίως, χρησιμοποιώντας ποσοτικές πληροφορίες για τις εγγενείς ιδιότητες των ουσιών τους. Οι πληροφορίες αυτές συγκεντρώνονται σε φάκελο καταχώρισης και υποβάλλονται στον ECHA.

Υπό συγκεκριμένες προϋποθέσεις, υποχρέωση υποβολής φακέλου καταχώρισης έχουν και οι παραγωγοί και εισαγωγείς αντικειμένων που περιέχουν ουσίες σε ποσότητες μεγαλύτερες του 1 τόνου ετησίως ανά παρασκευαστή και εισαγωγέα. Η συγκεκριμένη υποχρέωση ισχύει ειδικότερα για ουσίες που προορίζονται για απελευθέρωση (έκλυση). Ο ECHA μπορεί επίσης να ζητήσει καταχώριση, εάν η ουσία είναι παρούσα σε αντικείμενα, σε ποσότητες μεγαλύτερες του 1 τόνου ετησίως και ανά παρασκευαστή ή εισαγωγέα και έχει λόγους να υποψιάζεται ότι η ουσία απελευθερώνεται από το προϊόν, αποτελώντας έτσι δυνητικό κίνδυνο για την υγεία του ανθρώπου και για το περιβάλλον⁴. Επιπλέον, ο ECHA πρέπει να επεξεργάζεται κοινοποιήσεις για προσωρινές εξαιρέσεις από την υποχρέωση καταχώρισης ουσιών που χρησιμοποιούνται για σκοπούς έρευνας και ανάπτυξης προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής (PPOD).

Η προθεσμία για την υποβολή καταχώρισης εξαρτάται από το καθεστώς της ουσίας σύμφωνα με την προηγούμενη νομοθεσία για τα χημικά προϊόντα. Ο κανονισμός REACH προβλέπει ένα μεταβατικό καθεστώς για τις ουσίες οι οποίες, υπό ορισμένες προϋποθέσεις, παρασκευάζονταν, εισάγονταν ή διατίθεντο στην αγορά πριν ακόμη την έναρξη ισχύος του κανονισμού, την 1η Ιουνίου 2007, και για

⁴ Από 1ης Ιουνίου 2011, οι παραγωγοί ή εισαγωγείς προϊόντων είναι υποχρεωμένοι να ενημερώνουν τον ECHA εάν κάποια ουσία που προκαλεί πολύ μεγάλη ανησυχία και περιλαμβάνεται στον «κατάλογο υποψήφιων ουσιών» είναι παρούσα στα αντικείμενα αυτά υπερβαίνοντας ένα καθορισμένο όριο.

τις οποίες δεν χρειαζόταν κοινοποίηση σύμφωνα με την προηγούμενη νομοθεσία⁵. Οι προθεσμίες καταχώρισης των ουσιών αυτών, οι οποίες είναι γνωστές ως «σταδιακά εισαγόμενες ουσίες», εκπνέουν πιο αργά (το 2010, 2013 και 2018) και εξαρτώνται από τις ποσότητες που παρασκευάζονται ή εισάγονται, καθώς και από τα ειδικά χαρακτηριστικά επικινδυνότητας.

Προκειμένου να επωφεληθούν από το μεταβατικό καθεστώς, οι παρασκευαστές και οι εισαγωγείς των σταδιακά εισαγόμενων ουσιών πρέπει πρώτα να τις προκαταχωρίσουν. Όλες οι ουσίες που δεν αποτελούν «σταδιακά εισαγόμενες ουσίες» κατά την έννοια του νομικού ορισμού αντιμετωπίζονται ως νέες ουσίες («μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες») και δεν μπορούν να παρασκευάζονται, να εισάγονται ή να διατίθενται στην αγορά χωρίς δεκτή υποβολή φακέλου καταχώρισης.

Για τις μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες, ο ECHA έχει οργανώσει τους πόρους του βασιζόμενος στην εκτίμηση ότι τα πρώτα χρόνια θα υποβάλλονται ετησίως περίπου 200 – 400 καταχωρίσεις. Οι σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που θα καταχωρίζονται τον πρώτο καιρό αναμένεται να αντιστοιχούν σε σχετικά μικρό αριθμό φακέλων, ενώ οι ρυθμοί υποβολής αναμένεται να επιταχυνθούν σημαντικά καθώς θα πλησιάζει η λήξη της πρώτης προθεσμίας για τις σταδιακά εισαγόμενες ουσίες, το 2010. Υπολογίζεται ότι το 2010 θα αποσταλούν στον ECHA περίπου 20.000 φάκελοι καταχώρισης (συμπεριλαμβανομένων των φακέλων που θα υποβληθούν στο πλαίσιο από κοινού υποβολής). Παρόμοια εξέλιξη αναμένεται και για τις μεταγενέστερες προθεσμίες που αφορούν τις σταδιακά εισαγόμενες ουσίες.

3.1.2 Προετοιμασία για την καταχώριση και την κοινοχρησία δεδομένων

Όσον αφορά την προκαταχώριση, η οποία θα πραγματοποιηθεί μεταξύ 1ης Ιουνίου και 1ης Δεκεμβρίου 2008, οι παρασκευαστές και οι εισαγωγείς καλούνται να παράσχουν περιορισμένες πληροφορίες για τις σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που σκοπεύουν να καταχωρίσουν (απαγόρευση μη καταχωρισμένων ουσιών), προκειμένου να έχουν το δικαίωμα να επωφεληθούν από τις μεταβατικές διατάξεις για την καταχώριση. Η προκαταχώριση αποτελεί την αφετηρία για τη δημιουργία φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών για τις ουσίες (ΦΑΠΟ), στο οποίο οι παρασκευαστές και οι εισαγωγείς που προκαταχωρίζουν ουσίες μπορούν να ανταλλάσσουν πληροφορίες και να προετοιμάζουν από κοινού τις πληροφορίες που πρόκειται να υποβάλουν για καταχώριση.

Η προκαταχώριση αποτελεί σημαντική διαδικασία και για τον ECHA. Έως την 1η Ιανουαρίου 2009, έναν μήνα μετά τη λήξη της περιόδου προκαταχώρισης, ο ECHA πρέπει να δημοσιεύσει στον δικτυακό του τόπο κατάλογο με όλες τις ουσίες που έχουν προκαταχωριστεί. Ο κατάλογος θα περιλαμβάνει την ονομασία των ουσιών, συμπεριλαμβανομένων των αριθμών EINECS και CAS, εφόσον είναι διαθέσιμοι, την προβλεπόμενη ημερομηνία καταχώρισης και τις ονομασίες παρόμοιων ουσιών για πιθανή χρήση στη συμπλήρωση κενών με μεθόδους όπως η σύγκριση με άλλες ουσίες, η ομαδοποίηση σε χημικές κατηγορίες και οι ποσοτικές σχέσεις δομής-δραστικότητας (QSAR). Ο εν λόγω κατάλογος, ως ευρετήριο για όλες τις υφιστάμενες ουσίες που παρασκευάζονται και εισάγονται στην Κοινότητα σε ποσότητες 1 τόνου ή μεγαλύτερες ετησίως και ανά παρασκευαστή ή εισαγωγέα, θα αποτελέσει, λοιπόν, σημαντική πηγή πληροφοριών αλλά και πολύτιμο εργαλείο προγραμματισμού του έργου που σχετίζεται με την καταχώριση και την αξιολόγηση.

Ουσίες που δεν έχουν προκαταχωριστεί ή καταχωριστεί δεν μπορούν να παρασκευάζονται, να εισάγονται ή να διατίθενται στην αγορά, επομένως δεν θα είναι διαθέσιμες στους μεταγενέστερους χρήστες. Προκειμένου να αποφευχθεί η διακοπή των επιχειρηματικών δραστηριοτήτων, οι μεταγενέστεροι χρήστες μπορούν να ενημερώνουν τον ECHA ότι κάποια ουσία δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο. Σε μια τέτοια περίπτωση, ο ECHA θα δημοσιεύσει στον δικτυακό του τόπο την ονομασία της ουσίας και θα παράσχει στους πιθανούς καταχωρούντες τα στοιχεία επικοινωνίας του μεταγενέστερου χρήστη, εφόσον του ζητηθούν. Ο φόρτος εργασίας που συνδέεται με την εν λόγω διαδικασία αναμένεται να κορυφωθεί το 2009.

⁵ Οδηγία 67/548/ΕΟΚ

Ο ECHA θα πρέπει επίσης να επεξεργαστεί τις «όψιμες» προκαταχωρίσεις από παρασκευαστές και εισαγωγείς που παρασκευάζουν ή εισάγουν για πρώτη φορά σταδιακά εισαγόμενη ουσία σε ποσότητες 1 τόνου ή μεγαλύτερες ετησίως, οι οποίοι μπορούν, με βάση τα προαναφερθέντα, να προβούν σε προκαταχώριση και μετά την 1η Δεκεμβρίου 2008. Ο ECHA θα κάνει δεκτές τέτοιες «όψιμες» προκαταχωρίσεις έως και ένα έτος πριν από την τελική προθεσμία υποβολής (1^η Ιουνίου 2017) και θα ενημερώνει τον κατάλογο των προκαταχωριζόμενων ουσιών ανάλογα.

Κύριος στόχος του φόρουμ ανταλλαγής πληροφοριών για τις ουσίες (ΦΑΠΟ) είναι η κοινοχρησία δεδομένων που θα επιτρέψουν την ελαχιστοποίηση των εξόδων και την αποφυγή διπλών δοκιμών σε ζώα, καθώς και η διευκόλυνση της κοινής ταξινόμησης και επισήμανσης των ουσιών. Το ΦΑΠΟ θα διαμορφωθεί χωρίς εμπλοκή του ECHA. Προκειμένου, ωστόσο, να διευκολύνει τη διαδικασία, ο ECHA έχει εγκαταστήσει και πρόκειται να διατηρήσει πληροφοριακό σύστημα στο οποίο οι εν δυνάμει καταχωρούντες και οι καταχωρούντες την ίδια σταδιακά εισαγόμενη ουσία θα μπορούν να αναζητούν τα στοιχεία επικοινωνίας του έτερου μέρους σε ασφαλείς, «προ ΦΑΠΟ» ιστοσελίδες. Μετά τη δημοσίευση του καταλόγου των προκαταχωρισμένων ουσιών, τρίτα μέρη που διαθέτουν πληροφορίες για τις ουσίες αυτές θα μπορούν να κάνουν γνωστή την παρουσία τους στις αντίστοιχες «προ ΦΑΠΟ» ιστοσελίδες, εφόσον επιθυμούν να προβούν σε κοινή χρήση των στοιχείων τους. Επιπλέον, ο ECHA θα κάνει ό,τι μπορεί προκειμένου να συμπεριλάβει στις οικείες «προ ΦΑΠΟ» ιστοσελίδες πληροφορίες επικοινωνίας για ενημέρωση σχετικά με τις δραστικές ουσίες βιοκτόνων και φυτοπροστατευτικών προϊόντων που έχουν αδειοδοτηθεί βάσει άλλων κοινοτικών ρυθμιστικών πλαισίων. Όσον αφορά τις μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες και τις σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που δεν έχουν προκαταχωριστεί, ο ECHA θα διευκολύνει την κοινοχρησία δεδομένων μέσω μιας διαδικασίας διερεύνησης πριν από την καταχώριση.

Εάν δεν μπορεί να επιτευχθεί συμφωνία για τον μερισμό μιας μελέτης, ο ECHA, σε ορισμένες περιπτώσεις, είτε θα εκδίδει απόφαση είτε θα χορηγεί άδεια παραπομπής στις πληροφορίες που έχουν ήδη υποβληθεί. Εάν δεν έχουν υποβληθεί στοιχεία, ο ECHA θα αποφασίζει για το εάν η δοκιμή χρειάζεται να επαναληφθεί από άλλον εν δυνάμει καταχωρόντα ή όχι. Αναμένεται ότι ο αριθμός των διαφωνιών αυτού του είδους στο ΦΑΠΟ θα κορυφωθεί το 2010, τους μήνες πριν από τη λήξη της προθεσμίας πρώτης καταχώρισης.

3.2 Αξιολόγηση

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Διασφάλιση της αποτελεσματικότητας και της συνέπειας των αποφάσεων και, εφόσον είναι απαραίτητο, βελτίωση των λειτουργικών διαδικασιών και των τεχνικο-επιστημονικών κριτηρίων για τη διενέργεια αξιολογήσεων και την πραγματοποίηση ελέγχων συμμόρφωσης.
- Πραγματοποίηση όσο το δυνατόν περισσότερων ελέγχων συμμόρφωσης στους φακέλους καταχώρισης, με σκοπό την προετοιμασία για το πρώτο μεγάλο κύμα τέτοιων φακέλων που αναμένεται το 2010. Θα εμποδωθούν στενοί διάυλοι επικοινωνίας με τον κλάδο, ούτως ώστε να διασφαλιστεί ότι οι φάκελοι θα παρέχουν τις σωστές πληροφορίες.

Η διαδικασία αξιολόγησης συνίσταται σε δύο αλληλοεξαρτώμενες εργασίες: στην αξιολόγηση των φακέλων και στην αξιολόγηση των ουσιών.

3.2.1 Αξιολόγηση φακέλων

Η αξιολόγηση των φακέλων αποτελεί μία από τις πιο απαιτητικές εργασίες του ECHA, λόγω του εξαιρετικά μεγάλου αριθμού των φακέλων, του όγκου των πληροφοριών σε κάθε φάκελο και της απαραίτητης επιστημονικής και τεχνικής αρτιότητας. Ένας από τους κυριότερους στόχους για τα επόμενα χρόνια είναι η ανάπτυξη του δυναμικού που απαιτείται για τη διαχείριση του φόρτου εργασίας μετά τη λήξη της προθεσμίας καταχώρισης χημικών που παράγονται σε μεγάλες ποσότητες, τον Δεκέμβριο του 2010. Οι παραγόμενες σε μεγάλες ποσότητες χημικές ουσίες είναι γενικά οι πιο δύσκολα αξιολογούμενες ουσίες, εξαιτίας του μεγάλου αριθμού των χρήσεων και της ύπαρξης διαφόρων βάσεων δεδομένων. Γι' αυτό, το 2009 και το 2010 έμφαση θα δοθεί στην ανάπτυξη του

δυναμικού και της επιστημονικής αρτιότητας που χρειάζεται ο Οργανισμός για να αντεπεξέλθει στην πρόκληση της αξιολόγησης αυτών των χημικών.

Επιπλέον, την περίοδο 2009-2010, αναμένεται ότι οι διαδικασίες και τα εργαλεία για την εφαρμογή του κανονισμού REACH θα απαιτήσουν περαιτέρω εξέταση και βελτίωση. Η αξιολόγηση των φακέλων γίνεται από τον ECHA και περιλαμβάνει εξέταση των προτάσεων δοκιμής και έλεγχο συμμόρφωσης.

Αξιολόγηση των προτάσεων δοκιμής

Στόχος της αξιολόγησης των προτάσεων δοκιμής είναι να διασφαλιστεί ότι οι προτάσεις είναι επαρκείς για τη συμμόρφωση του φακέλου καταχώρισης προς τα οικεία παραρτήματα του κανονισμού REACH (IX, X και XI). Αυτό θα συμβάλει στην αποφυγή περιττών δοκιμών σε ζώα και περιττών εξόδων. Ο ECHA πρέπει να αξιολογεί κάθε πρόταση για επιπρόσθετες δοκιμές (αυτό είναι υποχρεωτικό για τις δοκιμές που περιλαμβάνονται στα παραρτήματα IX και X του κανονισμού) ώστε να διασφαλίζεται ότι οι προτεινόμενες δοκιμές θα αποφέρουν αξιόπιστα και πρόσφορα δεδομένα, καθώς επίσης ότι έχουν ληφθεί δεόντως υπόψη όλες οι διαθέσιμες πληροφορίες και επιλογές για εναλλακτικές μεθόδους δοκιμής ή μεθόδους μη δοκιμής για την αξιολόγηση των επικίνδυνων ιδιοτήτων.

Οι προθεσμίες αξιολόγησης των προτάσεων δοκιμής για τις σταδιακά εισαγόμενες και τις μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες διαφέρουν. Οι προτάσεις για τις σταδιακά εισαγόμενες ουσίες που έχουν καταχωριστεί έως τον Δεκέμβριο του 2010 (την προθεσμία πρώτης καταχώρισης για τις συγκεκριμένες ουσίες) πρέπει να αξιολογηθούν έως τον Δεκέμβριο του 2012. Οι προτάσεις για τις μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες πρέπει να αξιολογηθούν εντός 6 μηνών από την ημερομηνία καταχώρισης.

Ο μέγιστος φόρτος εργασίας όσον αφορά την αξιολόγηση των προτάσεων δοκιμής αναμένεται την περίοδο ανάμεσα στον Δεκέμβριο του 2010 και τον Ιούνιο του 2016, αφότου έχουν καταχωριστεί οι σταδιακά εισαγόμενες ουσίες άνω των 1.000 και άνω των 100 τόνων ετησίως. Αβέβαιος σε μεγάλο βαθμό παραμένει ο αριθμός των φακέλων που θα αξιολογηθούν, καθώς δεν είναι γνωστό επί του παρόντος πόσα στοιχεία είναι διαθέσιμα για αυτές τις ουσίες. Οι τρέχουσες εκτιμήσεις θα αναθεωρηθούν μετά τα πρώτα χρόνια λειτουργίας βάσει της γενικής συμπεριφοράς των καταχωρούντων.

Έλεγχοι συμμόρφωσης

Στόχος των ελέγχων συμμόρφωσης είναι η ποιοτική ενίσχυση των φακέλων καταχώρισης. Ο ECHA πρέπει να ελέγξει ένα σχετικό ποσοστό των φακέλων που θα καταχωριστούν (τουλάχιστον 5% ανά ποσοτική κατηγορία) για να επαληθεύσει εάν οι πληροφορίες που περιέχονται στον τεχνικό φάκελο και στην έκθεση χημικής ασφάλειας είναι επαρκείς και ανταποκρίνονται στις απαιτήσεις του νόμου. Σε περίπτωση μη συμμόρφωσης, θα ζητηθεί από τον καταχωρούντα να υποβάλει τις ελλείπουσες πληροφορίες.

Με βάση τον αριθμό των αναμενόμενων καταχωρίσεων και το ελάχιστο ποσοστό, της τάξης του 5%, που ορίζει ο κανονισμός, κατώτερος στόχος του ECHA είναι να διενεργήσει 10, 40, 100 και 100 ελέγχους συμμόρφωσης κατά τα έτη 2009, 2010, 2011 και 2012, αντίστοιχα. Όμως, οι εντατικοί έλεγχοι συμμόρφωσης τα πρώτα χρόνια θα μπορούσαν να διαδραματίσουν στρατηγικής σημασίας ρόλο στη βελτίωση της ποιότητας των καταχωρίσεων. Για τον λόγο αυτό, ο ECHA προτίθεται να εκχωρήσει το 2009 και το 2010 σημαντικούς πόρους για τη συγκεκριμένη δραστηριότητα. Η εξέταση θα αφορά κυρίως φακέλους για μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες.

3.2.2 Αξιολόγηση ουσιών

Η αξιολόγηση των ουσιών διενεργείται από τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (MSCA) και αποσκοπεί στην εξάλειψη των όποιων αρχικών ανησυχιών για την υγεία του ανθρώπου ή για το περιβάλλον. Στο πλαίσιο της εξετάζονται όλες οι διαθέσιμες πληροφορίες και, εφόσον είναι

απαραίτητο, ζητούνται περαιτέρω πληροφορίες από τον κλάδο. Ο ECHA έχει συντονιστικό ρόλο, καταρτίζοντας πολυετές κοινοτικό κυλιόμενο σχέδιο δράσης για την αξιολόγηση των ουσιών. Ο Οργανισμός διασφαλίζει επίσης τη συνέπεια των αποφάσεων σχετικά με αιτήματα πληροφόρησης.

Το έργο της αξιολόγησης ουσιών έχει λιγότερο πιεστικές προθεσμίες, με εξαίρεση συγκεκριμένες ουσίες που έχουν κοινοποιηθεί με την προηγούμενη νομοθεσία και οι οποίες ενδέχεται να συμπεριληφθούν στο κοινοτικό κυλιόμενο σχέδιο δράσης. Για να μπορέσει να υποβάλει το πρώτο κοινοτικό κυλιόμενο σχέδιο δράσης έως την 1η Δεκεμβρίου 2011, ο ECHA θα ορίσει, σε συνεργασία με τα κράτη μέλη, κριτήρια επιλογής των ουσιών που θα αξιολογηθούν, ούτως ώστε η διαδικασία επιλογής να μπορεί να ξεκινήσει στις αρχές του 2011. Προκειμένου να ελέγξει τις διαδικασίες της επιτροπής αλλά και τις δικές του διαδικασίες, ο ECHA μπορεί να εισηγηθεί τη διενέργεια κάποιων πρώτων αξιολογήσεων σε μη σταδιακά εισαγόμενες ουσίες το 2009 και το 2010.

3.3 Αδειοδότηση και περιορισμοί

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Αξιοπисто ξεκίνημα της διαδικασίας αδειοδότησης.
- Κατάρτιση νέας σύστασης (ή συστάσεων) αναφορικά με τις ιεραρχημένες ουσίες για έγκριση, με σκοπό την οργάνωση των συγκεντρωμένων υποψήφιων ουσιών (2010-2012).
- Διασφάλιση της ομαλής συνέχισης των διαδικασιών επιβολής περιορισμών βάσει του κανονισμού REACH.

Οι αδειοδοτήσεις και οι περιορισμοί χρησιμεύουν στη ρύθμιση, σε κοινοτικό επίπεδο, των κινδύνων που προέρχονται από χημικά, για τη διαχείριση των οποίων οι άλλες διαδικασίες που προβλέπονται από τον κανονισμό REACH δεν θεωρούνται επαρκείς. Η αδειοδότηση σκοπό έχει τη διασφάλιση του αποτελεσματικού ελέγχου των κινδύνων από ουσίες που έχουν προσδιοριστεί ως ουσίες που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC) και τη σταδιακή αντικατάστασή τους, εφόσον υπάρχουν βιώσιμες από τεχνικής και οικονομικής άποψης εναλλακτικές επιλογές που περιορίζουν τον συνολικό κίνδυνο, εξασφαλίζοντας ταυτόχρονα την καλή λειτουργία της ενιαίας αγοράς. Περιορισμοί επιβάλλονται εφόσον υπάρχει μη αποδεκτός κίνδυνος που πρέπει να ρυθμιστεί σε κοινοτικό επίπεδο.

Για αμφοτέρους τις διαδικασίες, οι αρμόδιες αρχές των κρατών μελών (ή η Ευρωπαϊκή Επιτροπή) έχουν το δικαίωμα να εισηγηθούν προτάσεις για τον προσδιορισμό ουσιών ως SVHC. Επιπρόσθετα, ο ECHA θα αναλάβει το προπαρασκευαστικό έργο της ιεράρχησης των ουσιών για συμπερίληψη στον κατάλογο των ουσιών που υπόκεινται σε αδειοδότηση. Τέλος, τις τελικές αποφάσεις θα λάβει η Ευρωπαϊκή Επιτροπή.

3.3.1 Αδειοδότηση⁶

Η διαδικασία αδειοδότησης αφορά τις SVHC. Πρόκειται για ουσίες οι οποίες: α) είναι καρκινογόνες, μεταλλαξιογόνες ή τοξικές για την αναπαραγωγή (KMT), β) είναι ανθεκτικές, βιοσυσσωρευσιμες και τοξικές (ABT) ή άκρως ανθεκτικές και άκρως βιοσυσσωρευσιμες (αΑαB), βάσει των κριτηρίων που ορίζονται από τον κανονισμό REACH και γ) προκαλούν, βάσει κατά περίπτωση εξέτασης, ισοδύναμο επίπεδο ανησυχίας.

Προσδιορισμός ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC)

Η διαδικασία προσδιορισμού των SVHC ξεκινά με την κατάρτιση φακέλου από αρμόδια αρχή κράτους μέλους ή από τον ECHA (κατόπιν αιτήματος της Ευρωπαϊκής Επιτροπής). Στον φάκελο παρουσιάζονται οι λόγοι που αιτιολογούν τον προσδιορισμό της ουσίας ως SVHC σύμφωνα με τα

⁶ Οι μελλοντικές εκδόσεις του παρόντος εγγράφου για το πρόγραμμα εργασιών του ECHA θα περιέχουν κατάλογο των SVHC. Οι ουσίες θα υποδεικνύονται επίσης στον «κατάλογο υποψήφιων ουσιών», σύμφωνα με το άρθρο 59 παράγραφος 1 του κανονισμού REACH.

προαναφερόμενα κριτήρια. Η κατάρτιση τέτοιων φακέλων είναι απαιτητικό έργο. Για τον λόγο αυτό, ο ECHA θα δημιουργήσει μια πλατφόρμα που σκοπό θα έχει την τόνωση της συνεργασίας μεταξύ των κρατών μελών και την παροχή κατάρτισης. Τα κράτη μέλη, ο ECHA και τα ενδιαφερόμενα μέρη μπορούν να υποβάλλουν σχόλια για τους φακέλους αυτούς. Εάν δεν υπάρξουν σχόλια, η ουσία θεωρείται ότι έχει προσδιοριστεί ως SVHC και καταχωρίζεται στον «κατάλογο υποψήφιων ουσιών» για πιθανή μελλοντική συμπερίληψη στο παράρτημα του κανονισμού που απαριθμεί τις ουσίες που υπόκεινται σε αδειοδότηση (παράρτημα XIV, «κατάλογος αδειοδότησης»). Εάν υπάρξουν σχόλια, ο φάκελος προωθείται στην Επιτροπή των Κρατών Μελών του ECHA (MSC) για συζήτηση και, κατά περίπτωση, έγκριση.

Ένας πρώτος «κατάλογος υποψήφιων ουσιών» δημοσιοποιήθηκε το φθινόπωρο του 2008. Ο κατάλογος θα ενημερώνεται τακτικά από τον ECHA, επί τη βάση μιας συντονισμένης ροής εργασιών μέσω της οποίας θα διαβιβάζονται στον ECHA τα στοιχεία που συγκεντρώνουν τα κράτη μέλη και τα αιτήματα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής.

Το 2008, κατατέθηκαν 16 φάκελοι προσδιορισμού ουσιών ως SVHC, τις οποίες και επεξεργάστηκε ο ECHA για συμπερίληψη στον πρώτο «κατάλογο υποψήφιων ουσιών». Επιπλέον, το ίδιο έτος, η Επιτροπή ζήτησε από τον ECHA να ετοιμάσει 5 φακέλους προσδιορισμού ουσιών ως SVHC. Παρότι ο κανονισμός δεν ορίζει συγκεκριμένο χρονοδιάγραμμα για την υποβολή των προτάσεων για τις SVHC από τα κράτη μέλη, αναμένεται ότι ο φόρτος εργασίας θα αυξηθεί για την περίοδο 2009-2012.

Συμπερίληψη ουσιών στον κατάλογο ουσιών που υπόκεινται σε αδειοδότηση (παράρτημα XIV)

Κάθε δύο τουλάχιστον έτη, ο ECHA θα ιεραρχεί τις ουσίες του «καταλόγου υποψήφιων ουσιών», λαμβάνοντας υπόψη τη γνωμοδότηση της Επιτροπής των Κρατών Μελών, και θα εισηγείται στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή τη συμπερίληψή τους στο παράρτημα του κανονισμού REACH που απαριθμεί τις ουσίες που υπόκεινται σε αδειοδότηση (παράρτημα XIV, «κατάλογος αδειοδότησης»). Κάθε ουσία που θα περιλαμβάνεται στη σύσταση θα συνοδεύεται από φάκελο που θα περιέχει τις λεπτομέρειες που αφορούν τις απαιτήσεις αδειοδότησης (π.χ. την «ημερομηνία λήξης», δηλαδή την ημερομηνία από την οποία θα απαγορεύεται η διάθεση στην αγορά και η χρήση της ουσίας, εκτός εάν χορηγηθεί άδεια). Ο αριθμός των ουσιών που θα περιλαμβάνεται στη σύσταση θα εξαρτάται από την ικανότητα του ECHA να διαχειρίζεται τις αιτήσεις στο χρονικό περιθώριο που προβλέπει ο κανονισμός REACH.

Προτού ο ECHA αποστείλει στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή την τελική του σύσταση, θα καθιστά δημόσια διαθέσιμη την πρότασή του και θα προσκαλεί όλα τα ενδιαφερόμενα μέρη να υποβάλλουν τα σχόλιά τους για τις ιεραρχημένες ουσίες. Στη συνέχεια, ο Οργανισμός θα εξετάζει τα σχόλια, θα ενημερώνει σε εύθετο χρόνο την πρότασή του και θα την αποστέλλει στην Επιτροπή, η οποία θα αποφασίζει για τη συμπερίληψη στο παράρτημα.

Ο κανονισμός REACH ορίζει ότι ο ECHA πρέπει να κάνει την πρώτη του σύσταση για τις ιεραρχημένες ουσίες έως την 1η Ιουνίου 2009. Την περίοδο 2010-2012, ο ECHA θα καταρτίσει νέα σύσταση (ή συστάσεις), λαμβάνοντας υπόψη τις όλο και περισσότερες υποψήφιες ουσίες που θα συγκεντρώνονται, με σκοπό να εφαρμόσει το συντομότερο δυνατόν την εμπειρία που θα αποκτηθεί κατά την επεξεργασία των πρώτων εισηγήσεων.

Διαδικασία απόφασης αδειοδότησης

Οι ουσίες που υπόκεινται σε απαίτηση αδειοδότησης θα διατίθενται στην αγορά και θα χρησιμοποιούνται μόνο εφόσον χορηγηθεί σχετική άδεια (εκτός εάν η χρήση εξαιρείται από την απαίτηση αδειοδότησης). Ο «κατάλογος αδειοδότησης» θα ορίσει ημερομηνία έως την οποία οι αιτούντες πρέπει να υποβάλουν τις αιτήσεις αδειοδότησης, εάν θέλουν να συνεχίσουν να χρησιμοποιούν τις ουσίες μετά την πάροδο της εν λόγω «ημερομηνίας λήξης».

Οι αιτήσεις αδειοδότησης υποβάλλονται από τον/τους παρασκευαστή/ές, εισαγωγέα/είς και/ή μεταγενέστερο/ους χρήστη/ες, χωριστά ή από κοινού. Η αίτηση μπορεί να καλύπτει τις χρήσεις των αιτούντων και/ή των μεταγενέστερων χρηστών. Το περιεχόμενο μιας αίτησης μπορεί να ποικίλλει, υπόκειται ωστόσο σε ορισμένες ελάχιστες απαιτήσεις, όπως η συμπερίληψη έκθεσης χημικής ασφάλειας (εκτός εάν έχει ήδη υποβληθεί στο πλαίσιο της καταχώρισης) και ανάλυσης των εναλλακτικών επιλογών. Η Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων (RAC) και η Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης (SEAC) του ECHA εκφράζουν την άποψή τους για την αίτηση εντός 10 μηνών από την ημερομηνία που ο ECHA λάβει την αίτηση. Στο πλαίσιο της διαδικασίας, δίνεται η δυνατότητα σε τρίτα μέρη να υποβάλουν πληροφορίες.

Η RAC και η SEAC ξεκινούν το έργο τους ελέγχοντας εάν η αίτηση που υποβλήθηκε περιέχει όλες τις απαιτούμενες πληροφορίες και, εφόσον κρίνεται αναγκαίο, ζητούν από τον αιτούντα να παράσχει τυχόν ελλείποντα στοιχεία. Επιπλέον, η SEAC μπορεί να ζητήσει από τον αιτούντα ή από τρίτα μέρη επιπρόσθετες πληροφορίες για τις πιθανές εναλλακτικές ουσίες ή τεχνολογίες. Οι γνωμοδοτήσεις των επιτροπών αφορούν τους κινδύνους και τις κοινωνικοοικονομικές παραμέτρους που συνδέονται με τις χρήσεις για τις οποίες υποβάλλεται η αίτηση αλλά και τη διαθεσιμότητά τους, καθώς και τους κινδύνους και την τεχνική και οικονομική εφικτότητα των εναλλακτικών επιλογών. Οι γνωμοδοτήσεις που συντάσσονται προωθούνται στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή, η οποία λαμβάνει την τελική απόφαση για χορήγηση άδειας ή απόρριψη της αδειοδότησης.

Οι πρώτες αιτήσεις αναμένεται να αποσταλούν στον ECHA στα τέλη του 2011 ή το 2012. Ο αριθμός των αιτήσεων για το κάθε έτος θα εξαρτηθεί από πολλούς παράγοντες και θα αυξομειωθεί μετά την πρώτη σύσταση για συμπερίληψη στο προαναφερόμενο παράρτημα. Σύμφωνα με μια πρώτη εκτίμηση, ο αριθμός των αιτήσεων για τα πρώτα χρόνια θα κυμανθεί από 100 έως 250 αιτήσεις.

3.3.2 Περιορισμοί

Περιορισμός είναι οποιοσδήποτε όρος ή απαγόρευση που επιβάλλεται επί της παρασκευής, εισαγωγής, διάθεσης στην αγορά ή χρήσης ενός χημικού. Νέοι περιορισμοί μπορούν να εισαχθούν και υφιστάμενοι να τροποποιηθούν στις περιπτώσεις που υπάρχουν μη αποδεκτοί κίνδυνοι για την υγεία ή το περιβάλλον, οι οποίοι πρέπει να ρυθμιστούν σε κοινοτικό επίπεδο. Στο πλαίσιο οποιασδήποτε τέτοιας απόφασης πρέπει να ληφθεί υπόψη ο κοινωνικοοικονομικός αντίκτυπος του περιορισμού, αλλά και η ύπαρξη εναλλακτικών επιλογών. Νέοι περιορισμοί μπορούν να συμπεριληφθούν στο σχετικό παράρτημα του κανονισμού REACH (παράρτημα XVII), το οποίο θα περιλαμβάνει και τους «παλιούς» περιορισμούς που θεσπίστηκαν με την οδηγία που αφορά περιορισμούς κυκλοφορίας στην αγορά και χρήσεως μερικών επικίνδυνων ουσιών και παρασκευασμάτων⁷ την οποία αντικαθιστά ο κανονισμός REACH από 1ης Ιουνίου 2009.

Η διαδικασία περιορισμών κινείται με κοινοποίηση της πρόθεσης κατάρτισης επιστημονικού φακέλου. Φάκελοι περιορισμών καταρτίζονται από τα κράτη μέλη ή από τον ECHA (κατόπιν αιτήματος της Ευρωπαϊκής Επιτροπής). Οι φάκελοι πρέπει να περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων, πληροφορίες για την επικινδυνότητα και τους κινδύνους που προκαλούν ανησυχία, διαθέσιμες πληροφορίες για τις εναλλακτικές επιλογές, καθώς και τους λόγους για τους οποίους απαιτείται δράση σε κοινοτικό επίπεδο και για τους οποίους η επιβολή περιορισμών βάσει του κανονισμού REACH θεωρείται το καταλληλότερο μέτρο.

Η Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων (RAC) και η Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης (SEAC) του ECHA ελέγχουν τη συμμόρφωση των φακέλων και ζητούν, εφόσον είναι αναγκαίο, από το κράτος μέλος ή από τον ECHA να παράσχει τυχόν ελλείποντα στοιχεία. Στη συνέχεια, οι επιτροπές εκφράζουν τη γνώμη τους για τους προτεινόμενους περιορισμούς εντός 9 και 12 μηνών, αντίστοιχα. Κατά τη διάρκεια αυτής της περιόδου, τα ενδιαφερόμενα μέρη έχουν τη δυνατότητα να διατυπώσουν σχόλια για τον φάκελο και για το σχέδιο της γνωμοδότησης της SEAC. Τις εν λόγω διαδικασίες

⁷ Οδηγία 76/769/ΕΟΚ

διαβούλευσης θα συντονίζει ο ECHA. Οι γνωμοδοτήσεις και η υποστηρικτική τεκμηρίωση που θα παράσχει ο ECHA στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή πρέπει να είναι εκτενείς ώστε να της επιτρέψουν να εκπονήσει σχέδιο της τροποποίησης του παραρτήματος που περιέχει τους περιορισμούς, εντός 3 μηνών από την παραλαβή της γνωμοδότησης.

Ο τίτλος του κανονισμού REACH που περιέχει τους περιορισμούς θα τεθεί σε ισχύ την 1η Ιουνίου 2009. Αναμένεται ότι ο αριθμός των φακέλων για τους περιορισμούς θα είναι μειωμένος το 2009 και ότι θα αυξηθεί αργότερα σε μέσο όρο 10 φακέλων ανά έτος.

Μεταβατικοί φάκελοι περιορισμών

Υπάρχουν περίπου 25 φάκελοι ουσιών ιεραρχημένων με βάση τον πρώην κανονισμό για τις υπάρχουσες ουσίες⁸. Για τις εν λόγω ουσίες, το έργο της αξιολόγησης κινδύνων και της χάραξης στρατηγικών περιορισμού των προσδιορισθέντων κινδύνων δεν ήταν εφικτό να ολοκληρωθεί πριν από την έναρξη ισχύος του κανονισμού REACH. Ο REACH ορίζει ότι τα κράτη μέλη πρέπει να τεκμηριώσουν τις πληροφορίες για την επικινδυνότητα και τους κινδύνους καθώς και τη στρατηγική περιορισμού των κινδύνων που προέρχονται από τις ουσίες αυτές και να υποβάλουν τους σχετικούς φακέλους έως την 1η Δεκεμβρίου 2008. Κάποιοι από αυτούς τους φακέλους μπορεί να περιέχουν πρόταση για περιορισμούς.

Οι «μεταβατικοί φάκελοι» που περιέχουν προτάσεις για περιορισμούς θα προωθηθούν στη RAC και στη SEAC και θα συζητηθούν ως δοκιμαστικές περιπτώσεις που προσομοιάζουν στην πραγματική διαδικασία των περιορισμών. Οι συζητήσεις αυτές θα διευκολύνουν την ανάπτυξη ροών εργασιών, μεταξύ άλλων για τη συνεργασία ανάμεσα στις δύο επιτροπές, και του περιεχομένου του ελέγχου συμμόρφωσης και των γνωμοδοτήσεων. Η διαδικασία αυτή μπορεί να συμβάλει και στη διασφάλιση της αποτελεσματικής επεξεργασίας των φακέλων αυτών μετά την 1η Ιουνίου 2009, όταν τεθεί σε ισχύ ο τίτλος του κανονισμού REACH για τους περιορισμούς.

3.4 Ταξινόμηση και επισήμανση

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Κατάρτιση ευρετηρίου ταξινόμησης και επισήμανσης, που θα καθιστά τις μη εμπιστευτικές πληροφορίες διαθέσιμες για το κοινό και θα βοηθά στη ρύθμιση του φόρτου εργασίας.
- Αποτελεσματική διαχείριση της διαδικασίας υποβολής προτάσεων από τις αρμόδιες αρχές κρατών μελών για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση ορισμένων επικινδύνων ουσιών.
- Μεταβίβαση των φακέλων που δεν έχουν περατωθεί βάσει της οδηγίας 67/548/EOK στην Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων για συζήτηση και έκδοση γνωμοδοτήσεων.

Η ταξινόμηση αντικατοπτρίζει την επικινδυνότητα των χημικών, ενώ η επισήμανση συμβάλλει στην ασφαλή παρασκευή, χρήση και διάθεση των ουσιών.

Ο κανονισμός REACH επιφορτίζει τον ECHA με δύο αρμοδιότητες σχετικές με την ταξινόμηση και την επισήμανση επικινδύνων ουσιών: την κατάρτιση ευρετηρίου ταξινόμησης και επισήμανσης και τη διαχείριση της διαδικασίας υποβολής προτάσεων από τις αρμόδιες αρχές κρατών μελών για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση ορισμένων επικινδύνων ουσιών. Επιπλέον, ο κανονισμός CLP επιτρέπει στους προμηθευτές χημικών να υποβάλλουν προτάσεις για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση.

⁸ Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 793/93

Κατάρτιση ευρετηρίου ταξινόμησης και επισήμανσης (C&L)

Έως την 1η Δεκεμβρίου 2010 το αργότερο, οι επιχειρήσεις πρέπει να ενημερώσουν τον ECHA για την ταξινόμηση και επισήμανση (C&L) ουσιών που διατίθενται στην αγορά και:

- είτε υπόκεινται σε καταχώριση (ήτοι υπερβαίνουν το όριο του 1 τόνου/έτος)
- είτε δεν υπόκεινται σε καταχώριση (ήτοι δεν υπερβαίνουν το όριο του 1 τόνου/έτος και/ή δεν εμπίπτουν στο πεδίο εφαρμογής του τίτλου του REACH για την καταχώριση), αλλά πρέπει να ταξινομηθούν ως επικίνδυνες (είτε μόνες τους είτε ως συστατικά παρασκευασμάτων) βάσει της οδηγίας 67/548/EOK ή της οδηγίας 1999/45/EOK.

Οι πληροφορίες C&L υποβάλλονται είτε ως στοιχεία του φακέλου καταχώρισης είτε ως κοινοποίηση με τη χρήση των REACH-IT και IUCLID 5. Για τις κοινοποιήσεις αυτές δεν καταβάλλονται τέλη. Ο ECHA θα εξετάσει τις δυνατότητες απλοποίησης της διαδικασίας κοινοποίησης για τις ΜΜΕ.

Ο ECHA θα αποθηκεύσει τις πληροφορίες που θα υποβληθούν από τις επιχειρήσεις και θα δημοσιοποιήσει στον δικτυακό του τόπο το μέρος του περιεχομένου που είναι μη εμπιστευτικού χαρακτήρα. Επιπλέον, όλες οι εναρμονισμένες και νομικά δεσμευτικές εγγραφές, είτε πρόκειται για τις εγγραφές που υπάρχουν ήδη στο παράρτημα I της οδηγίας 67/548/EOK είτε για όσες θα προστεθούν μελλοντικά σύμφωνα με τα προβλεπόμενα στους κανονισμούς REACH και CLP, αντίστοιχα, θα αποθηκευτούν στο ευρετήριο ταξινόμησης και επισήμανσης. Ο ECHA θα συγκρίνει τις μεμονωμένες εγγραφές που θα υποβληθούν από τις επιχειρήσεις με άλλες εγγραφές του ευρετηρίου για την ίδια ουσία (είτε εναρμονισμένες είτε από άλλους φορείς κοινοποίησης). Στις περιπτώσεις που για την ίδια ουσία εντοπίζονται διαφορές στις εγγραφές από διαφορετικούς καταχωρούντες ή φορείς κοινοποίησης, θα ζητείται από τις επιχειρήσεις να καταβάλουν κάθε προσπάθεια προκειμένου να καταλήξουν σε κοινά αποδεκτή εγγραφή.

Αναμένεται ότι μέχρι τη λήξη της προθεσμίας, την 1η Δεκεμβρίου 2010, θα αποσταλούν έως 130.000 κοινοποιήσεις C&L, με τον όγκο να κορυφώνεται το 2010. Οι φάκελοι που θα αποσταλούν μετά από αυτήν την ημερομηνία και έως το 2018 αναμένεται να ανέλθουν στους 17.000. Ολόκληρη η διαδικασία θα διεκπεραιωθεί κυρίως μηχανογραφικά, ακολουθούμενη σε ορισμένες περιπτώσεις από χειρόγραφη επικύρωση από το προσωπικό του ECHA.

Διαχείριση προτάσεων εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης (C&L)

Οι αρμόδιες αρχές των κρατών μελών μπορούν να υποβάλλουν πρόταση εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης για ουσίες KMT, ευαισθητοποιητικές του αναπνευστικού συστήματος και, κατά περίπτωση, επιφέρουσες άλλα επικίνδυνα αποτελέσματα, συνοδευόμενη από αιτιολόγηση της δράσης σε κοινοτικό επίπεδο. Σύμφωνα με τον κανονισμό CLP, για τις παρασιτοκτόνες ή βιοκτόνες δραστικές ουσίες απαιτείται πλήρης εναρμόνιση C&L. Η διαδικασία υποβολής προτάσεων είναι παρόμοια με εκείνη του προσδιορισμού των SVHC που περιγράφηκε παραπάνω.

Σύμφωνα με τον κανονισμό CLP, οι παρασκευαστές, εισαγωγείς ή μεταγενέστεροι χρήστες μπορούν να υποβάλλουν προτάσεις εναρμονισμένης C&L για ομάδες επικινδυνότητας για τις οποίες δεν υπάρχει εναρμονισμένη εγγραφή. Μπορούν επίσης να αιτούνται τη χρήση εναλλακτικών «γενόσημων» χημικών ονομασιών για ουσίες σε μείγματα, εφόσον πληρούνται ορισμένα κριτήρια.

Ο φάκελος της αρμόδιας αρχής κράτους μέλους ή του παρασκευαστή, εισαγωγέα ή μεταγενέστερου χρήστη αποτελεί την επιστημονική βάση επί της οποίας προσδιορίζεται εάν μια ουσία ικανοποιεί τα προαναφερόμενα κριτήρια. Ο φάκελος εξετάζεται στους κόλπους της RAC, η οποία γνωμοδοτεί επί της προτεινόμενης C&L, αφού πρώτα δοθεί στα ενδιαφερόμενα μέρη η δυνατότητα να διατυπώσουν σχόλια για τον φάκελο. Η γνώμη της RAC προωθείται στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή, η οποία εκδίδει την τελική απόφαση για την εναρμονισμένη C&L.

Υπάρχουν ορισμένες ουσίες με εκκρεμούσα την εξέταση εναρμονισμένης ταξινόμησης και επισήμανσης βάσει της παλιάς νομοθεσίας για τα χημικά (οδηγία 67/548/ΕΟΚ). Οι ουσίες αυτές αναμένεται να υποβληθούν εκ νέου στον ECHA από τις αρμόδιες αρχές κρατών μελών, για έκδοση γνώμης από την Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων (RAC).

3.5 Παροχή συμβουλών και βοήθειας μέσω καθοδήγησης και γραφείου υποστήριξης

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Ολοκλήρωση και αναβάθμιση του καθοδηγητικού πλαισίου και βελτίωση της προσβασιμότητάς του.
- Ενίσχυση του δικτύου εθνικών γραφείων υποστήριξης και έγκαιρη προσαρμογή στις μεταβαλλόμενες ανάγκες των χρηστών.

3.5.1 Κατευθυντήριες γραμμές

Ως κατευθυντήριες γραμμές νοούνται οι κοινά αποδεκτοί τρόποι εκπλήρωσης των υποχρεώσεων που απορρέουν από τον κανονισμό REACH, τόσο από μέρους του κλάδου όσο και από μέρους των αρμόδιων αρχών κρατών μελών, ούτως ώστε η εφαρμογή του να γίνει ευκολότερη. Οι κατευθυντήριες γραμμές χρησιμεύουν ως ακριβές πλαίσιο αναφοράς, βοηθώντας τις επιχειρήσεις και τους συνδέσμους του κλάδου να αναπτύξουν εξατομικευμένες και προσαρμοσμένες στις ανάγκες του τομέα λύσεις ώστε να εκπληρώσουν τις απαιτήσεις του κανονισμού REACH. Την αρχική σύνταξη των εγγράφων με τις κατευθυντήριες γραμμές ανέλαβε η Ευρωπαϊκή Επιτροπή, από κοινού με τους εμπλεκόμενους στα σχέδια υλοποίησης του REACH (RIP). Μετά την ολοκλήρωση κάθε RIP, τα έγγραφα αναλαμβάνει ο ECHA. Ο Οργανισμός έχει πλέον την ευθύνη διαχείρισης των κατευθυντήριων γραμμών, συμπεριλαμβανομένης της έκδοσης, ενημέρωσης και εκπόνησης νέων καθοδηγητικών εγγράφων. Με την πάροδο του χρόνου, οι κατευθυντήριες γραμμές θα αποτελέσουν την τεκμηρίωση που θα αποτυπώνει τις γενικά αποδεκτές ορθές πρακτικές.

Ο ECHA ανατροφοδοτείται συστηματικά με πληροφορίες και εντοπίζει τα σημεία που χρειάζονται βελτίωση, αξιοποιώντας την πρακτική εμπειρία όσων εφαρμόζουν τις κατευθυντήριες γραμμές. Οι πληροφορίες αυτές προέρχονται από τη λειτουργική εμπειρία του ECHA, το γραφείο υποστήριξης του ECHA και όσους από τον κλάδο και τις εθνικές αρχές εφαρμόζουν τις κατευθυντήριες γραμμές. Το οικείο μέρος των κατευθυντήριων γραμμών ενημερώνεται ώστε να συμπεριλάβει εμπειρίες ορθής πρακτικής και νέες εξελίξεις, όπως τη θέσπιση του κανονισμού CLP. Την περίοδο 2009-2012, ο ECHA θα εστιάσει στην ολοκλήρωση του συνόλου των κατευθυντήριων γραμμών, κρατώντας ενημερωμένες τις κατευθυντήριες γραμμές καταχώρισης και επεξεργαζόμενος περαιτέρω τις κατευθυντήριες γραμμές για τα σενάρια έκθεσης, τις αξιολογήσεις χημικής ασφάλειας και τα αιτήματα παροχής πληροφοριών. Επιπλέον, θα καταρτιστούν κατευθυντήριες γραμμές για την κοινοποίηση κινδύνων και για την καταχώριση ουσιών σε κλίμακα nano.

Το 2008, προκειμένου να εξασφαλίσει την ευρύτερη δυνατή αποδοχή, ο ECHA διαμόρφωσε μια διαδικασία διαβούλευσης, φροντίζοντας για τη στενή συμμετοχή των ενδιαφερόμενων μερών και για την πρόσβαση σε υψηλού επιπέδου γνώση για την ενημέρωση των κατευθυντήριων γραμμών. Για τον σκοπό αυτό, ο ECHA διατηρεί εκτενή βάση δεδομένων με επιστήμονες-εμπειρογνώμονες και ενδιαφερόμενους οργανισμούς. Στο πλαίσιο της ενημέρωσης των κατευθυντήριων γραμμών συγκαταλέγεται η προπαρασκευή και πιθανή μετάφραση επεξηγηματικών εγγράφων και εργαλείων πρόσβασης στις κατευθυντήριες γραμμές, όπως είναι οι [συχνές ερωτήσεις](#), τα [συνοπτικά ενημερωτικά δελτία](#), οι εξειδικευμένες διαδικτυακές σελίδες για ειδικές διαδικασίες του κανονισμού REACH, ο πλοηγός REACH, η ανάπτυξη ορολογίας REACH ή οι [επεξηγηματικές σημειώσεις](#).

3.5.2 Γραφείο υποστήριξης

Το γραφείο υποστήριξης ξεκίνησε τη λειτουργία του ταυτόχρονα με την ίδρυση του ECHA, την 1η Ιουνίου 2007, και αποτελεί επομένως την πρώτη τακτική εξωτερική δραστηριότητα του ECHA.

Παρέχει συμβουλές στους καταχωρούντες (και σε άλλους εμπλεκόμενους στις διαδικασίες του REACH που υποβάλλουν στοιχεία στον ECHA) και σε μη κοινοτικές επιχειρήσεις, μεταξύ άλλων για τη χρήση των εφαρμογών λογισμικού IUCLID 5 και REACH-IT. Το γραφείο υποστήριξης του ECHA είναι επίσης επιφορτισμένο με αρμοδιότητες που σχετίζονται με την εφαρμογή του κανονισμού CLP.

Σημαντικό μέρος του έργου του γραφείου υποστήριξης αποτελεί η ενίσχυση των εθνικών γραφείων υποστήριξης που έχουν ιδρυθεί από τα κράτη μέλη, κυρίως μέσω του δικτύου ανταποκριτών γραφείων υποστήριξης (REHCORN) και της χρήσης του εργαλείου RHEP, μιας διαδικτυακής πλατφόρμας ανταλλαγής για την εναρμόνιση των απαντήσεων σε ερωτήσεις που υποβάλλονται από τον κλάδο. Ο μέγιστος φόρτος εργασίας αναμένεται πριν από τη λήξη των πρώτων δύο μεταβατικών προθεσμιών καταχώρισης, το 2010 και το 2013. Ο φόρτος εργασίας μπορεί να κορυφωθεί και στο πλαίσιο άλλων διαδικασιών του REACH. Το γραφείο υποστήριξης του ECHA θα προνοήσει ώστε να προσαρμόσει τις δραστηριότητές του στα αναμενόμενα μέγιστα του φόρτου.

Ο ECHA θα συνεχίσει να στηρίζει και να συντονίζει το δίκτυο των γραφείων υποστήριξης σε εθνικό και ευρωπαϊκό επίπεδο. Ιδιαίτερη έμφαση θα δοθεί ώστε το δίκτυο REHCORN να καταστεί πιο αποτελεσματικό και δυναμικό, παρέχοντας έτσι όσο το δυνατόν καλύτερες υπηρεσίες. Εκτός από την εναρμόνιση των απαντήσεων σε ερωτήσεις σχετικά με τον κανονισμό REACH, σημαντική πτυχή θα αποτελεί η περαιτέρω ανάπτυξη κοινής γνώσης εύκολα προσβάσιμης από όλους τους ενδιαφερόμενους φορείς. Εδώ συγκαταλέγεται, μεταξύ άλλων, η ενίσχυση της διαδικτυακής πλατφόρμας RHEP και της πιο εκτεταμένης χρήσης της, καθώς και η καθιέρωση τακτικής ανταλλαγής εργαζομένων στα εθνικά γραφεία υποστήριξης.

3.6 Εργαλεία πληροφορικής για την υποστήριξη λειτουργιών

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Πλήρης ανάπτυξη των επιμέρους λειτουργιών του REACH-IT.
- Ανάπτυξη άλλων εργαλείων πληροφορικής απαραίτητων για τη διευθέτηση των λειτουργιών, ειδικότερα εργαλείων για την υποστήριξη της αξιολόγησης ουσιών.

Τα κύρια εργαλεία πληροφορικής που χρησιμοποιούνται για τις επιχειρησιακές πτυχές του κανονισμού REACH είναι το IUCLID 5 και το REACH-IT. Ο ECHA χρησιμοποιεί και διαχειρίζεται ορισμένες ακόμα επιπρόσθετες εξειδικευμένες εφαρμογές, όπως το εργαλείο CSR, το οποίο θα αναπτυχθεί περαιτέρω μετά την πρώτη του κυκλοφορία το φθινόπωρο του 2009. Επιπλέον, ο ECHA αναπτύσσει εργαλεία και διαδικασίες πληροφορικής για υποβοήθηση της ιεράρχησης των φακέλων καταχώρισης για αξιολόγηση.

Το REACH-IT είναι ένα διαδικτυακό σύστημα που διαχειρίζεται την επικοινωνία μεταξύ του κλάδου, του ECHA και των κρατών μελών καθώς και τις εσωτερικές ροές εργασιών του ECHA σε σχέση με τις διαδικασίες του κανονισμού REACH. Μετά την ολοκλήρωση των πρώτων επιμέρους λειτουργιών που προορίζονται για τον κλάδο το 2008, ο ECHA θα διατηρήσει και θα αναβαθμίσει την εφαρμογή στα χρόνια που θα ακολουθήσουν. Μια πρώτη προτεραιότητα θα είναι η ολοκλήρωση του συστήματος REACH-IT για τη διαχείριση της αξιολόγησης και άλλων ροών εργασιών, αλλά και η βαθμιαία αντικατάσταση των «παρακαμπτήριων» λύσεων. Το REACH-IT θα χρειαστεί πολλές ακόμη ενημερώσεις έως ότου γίνει εργαλείο που θα μπορεί να υποστηρίξει τον κλάδο, τον ECHA και άλλους ρυθμιστές, καθώς και το κοινό στην πρόσβαση σε βάσεις δεδομένων και στην επικοινωνία μέσω του Διαδικτύου.

Το IUCLID 5 θεωρείται ως το διεθνές πρότυπο εργαλείο για την αποθήκευση και ανταλλαγή δεδομένων σχετικά με τις εγγενείς και επικίνδυνες ιδιότητες των χημικών. Οι φάκελοι για τις χημικές ουσίες πρέπει να υποβάλλονται στον ECHA σε μορφότυπο IUCLID 5. Ο ECHA παρέχει υπηρεσίες υποστήριξης του τελικού χρήστη και διαχείρισης έργου. Νέες λειτουργικές δυνατότητες θα προστεθούν για την ικανοποίηση των αναγκών των χρηστών. Οι σχέσεις με τους χρήστες του IUCLID

θα τυποποιηθούν μέσω της ομάδας διαχείρισης του IUCLID (IMG), η οποία θα βρίσκεται σε στενή επικοινωνία με την ομάδα εμπειρογνομόνων IUCLID του ΟΟΣΑ.

Επιπλέον, ο ECHA θα αναπτύξει ένα εκτενές εργαλείο πληροφορικής που θα διευκολύνει την κατάρτιση των σεναρίων έκθεσης και των εκθέσεων χημικής ασφάλειας (CSR) που απαιτούνται σε ορισμένες περιπτώσεις για τις ανάγκες της καταχώρισης, ενώ θα παράσχει πρακτικά εργαλεία σε επιχειρήσεις για τον υπολογισμό των κινδύνων των χημικών εκπομπών. Τέλος, ο Οργανισμός θα εστιάσει σε εργαλεία που θα συμβάλλουν στην καλύτερη χρήση εναλλακτικών υπολογιστικών προσεγγίσεων αντί των δοκιμών σε ζώα, μέσω του συστήματος (Q)SAR-toolbox και παρόμοιων εργαλείων εξέτασης. Στο μελλοντικό έργο για τη διαδικασία καταχώρισης συγκαταλέγεται η παροχή περαιτέρω αναβαθμίσεων και λειτουργικών δυνατοτήτων που έμειναν πίσω κατά τις προετοιμασίες για την έναρξη λειτουργίας, όπως η βελτίωση του περιεχομένου και του μορφότυπου των αυτόματα παραγόμενων επικοινωνιών.

Ο ECHA δημοσιεύει σε μόνιμη βάση εγχειρίδια που επεξηγούν τη χρήση των εργαλείων πληροφορικής και άλλες πρακτικές πτυχές για την εκπλήρωση των υποχρεώσεων που απορρέουν από τον κανονισμό REACH.

3.7 Επιστημονικές και πρακτικές συμβουλές για την περαιτέρω ανάπτυξη νομοθεσίας

Ο ECHA θα παρέχει επίσης πρόσφορες συμβουλές στην Επιτροπή σε σχέση με την αναδιαμόρφωση των κανονισμών REACH και CLP και της σχετικής νομοθεσίας για τα χημικά, καθώς και των μέτρων που άπτονται της εφαρμογής τους. Στο συμβουλευτικό αυτό έργο συγκαταλέγεται η ενεργή συνεισφορά στην αντιμετώπιση των νέων θεμάτων που ανακύπτουν, όπως είναι ο τρόπος χειρισμού των ιδιαιτεροτήτων των νανοϋλικών. Ο ECHA θα αναλάβει δραστηριότητες που σχετίζονται με τη σύνταξη εκθέσεων, τη συνεισφορά στην αξιολόγηση της αποδοτικότητας και της αποτελεσματικότητας του κανονισμού REACH και την υποβοήθηση της Επιτροπής στην κατάρτιση της πρώτης αναθεώρησης του REACH που έχει προγραμματιστεί για το 2012.

4 Τα όργανα και οι υποστηρικτικές δραστηριότητες του ECHA

4.1 Γραμματεία

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Ολοκλήρωση, με τον καλύτερο δυνατό τρόπο, του έργου που έχει ανατεθεί στο πλαίσιο του κανονισμού REACH, με ταυτόχρονη συμμόρφωση στις απαιτήσεις της καλής διακυβέρνησης και των ορθών ρυθμιστικών πρακτικών.

Το επιχειρησιακό και διοικητικό προσωπικό εργάζεται υπό τη διεύθυνση του Εκτελεστικού Διευθυντή και είναι υπεύθυνο για την παροχή τεχνικής, επιστημονικής και διοικητικής υποστήριξης στις Επιτροπές και στο Φόρουμ, διασφαλίζοντας τον καλό μεταξύ τους συντονισμό. Η Γραμματεία αναλαμβάνει επίσης εργασίες που σχετίζονται με τις λειτουργίες του κανονισμού REACH, ενώ καταρτίζει κατευθυντήριες γραμμές, διατηρεί βάσεις δεδομένων και παρέχει πληροφορίες και υποστήριξη.

4.2 Επιτροπές και Φόρουμ

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Έγκαιρη έκδοση γνωμοδοτήσεων που θα επιτρέπουν στον Εκτελεστικό Διευθυντή ή στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή να καταλήγουν σε αποφάσεις επί επιστημονικά στέρεης και καλά τεκμηριωμένης βάσης.
- Διασφάλιση της λήψης μέγιστου αριθμού ομόφωνων αποφάσεων από την Επιτροπή των Κρατών Μελών (MSC), κυρίως με σκοπό ο κατάλογος των υποψήφιων ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία να μπορεί να ενημερώνεται τακτικά.

- Σημαντική ενίσχυση της εναρμόνισης όσον αφορά την εφαρμογή του REACH, κυρίως μέσω του συντονισμού προγραμμάτων εναρμονισμένης εφαρμογής.

4.2.1 Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων (RAC) και Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης (SEAC)

Οι επιτροπές αποτελούν αναπόσπαστο κομμάτι του ECHA και διαδραματίζουν ουσιαστικό ρόλο στη διεξαγωγή των εργασιών του. Ο ECHA ανέλαβε τον ρόλο ορισμένων επιτροπών της Ευρωπαϊκής Επιτροπής επωμιζόμενος την έκδοση επιστημονικά τεκμηριωμένων γνωμοδοτήσεων που εμπίπτουν στο πεδίο των αρμοδιοτήτων του. Τα μέλη των επιτροπών είναι εμπειρογνώμονες που έχουν διοριστεί από το Διοικητικό Συμβούλιο του ECHA, κατόπιν πρότασης από τα κράτη μέλη.

Η Επιτροπή Αξιολόγησης Κινδύνων (RAC) γνωμοδοτεί σχετικά με προτάσεις για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση ουσιών, με προτάσεις για περιορισμούς σε ουσίες και με αιτήσεις προς αδειοδότηση. Η Επιτροπή Κοινωνικοοικονομικής Ανάλυσης (SEAC) γνωμοδοτεί σχετικά με τις κοινωνικοοικονομικές προεκτάσεις αιτήσεων προς αδειοδότηση, με τη διαθεσιμότητα και την τεχνική και οικονομική εφικτότητα εναλλακτικών επιλογών, με τους προτεινόμενους περιορισμούς και τον κοινωνικοοικονομικό τους αντίκτυπο. Οι εργασίες των δύο επιτροπών διεξάγονται παράλληλα, ενώ οι γνωμοδοτήσεις εκδίδονται 10 έως 18 μήνες μετά από την ημερομηνία παραλαβής και κατόπιν δημόσιας διαβούλευσης. Ο Εκτελεστικός Διευθυντής μπορεί να ζητήσει τόσο από τη RAC όσο και από τη SEAC να γνωμοδοτήσουν για οποιαδήποτε άλλη πτυχή εμπίπτει στο πραγματογνωστικό τους πεδίο. Οι επιτροπές είναι κεφαλαιώδους σημασίας για την ομαλή και αποδοτική λειτουργία του REACH και για την αξιοπιστία του ECHA όσον αφορά τα θέματα της ανεξαρτησίας, της επιστημονικής αρτιότητας και της διαφάνειας.

Η RAC γνωμοδοτεί για τρεις διαφορετικές, αλλά στενά αλληλοσυνδεόμενες διαδικασίες. Δεδομένου ότι καθεμία από τις διαδικασίες αυτές μπορεί να αφορά διαφορετικές πτυχές της αξιολόγησης επικινδυνότητας ή κινδύνων και της διαχείρισης κινδύνων, το εύρος της πραγματογνωσίας που απαιτείται είναι μεγάλο και συμπεριλαμβάνει, μεταξύ άλλων, πραγματογνωσία για διατύπωση απόψεων σχετικά με την ποιότητα και την επάρκεια των αξιολογήσεων κινδύνων και των προτεινόμενων μέτρων διαχείρισης κινδύνων, αλλά και για αξιολόγηση της ποιότητας και της επιστημονικής ευστάθειας της εφαρμογής κριτηρίων στις προτάσεις για εναρμονισμένη ταξινόμηση και επισήμανση.

Η SEAC εκδίδει γνώμες που καλύπτουν ευρύ φάσμα αρμοδιοτήτων, συμπεριλαμβανομένης της ποιότητας και της επιστημονικής ευστάθειας κοινωνικοοικονομικών αξιολογήσεων για τη χορήγηση ή απόρριψη αδειοδότησης ή για επιβολή περιορισμών, της αξιολόγησης της διαθεσιμότητας, της καταλληλότητας και της τεχνικής εφικτότητας εναλλακτικών επιλογών, καθώς και της διατύπωσης κρίσεων για την ποιότητα και την επάρκεια των προτεινόμενων περιορισμών. Δεδομένου ότι η προηγούμενη νομοθεσία για τα χημικά δεν προέβλεπε την ύπαρξη οργάνου άμεσα συγκρίσιμου με τη SEAC, η οργάνωσή της αποτελεί εξαιρετικά απαιτητικό έργο.

Ο ECHA έχει την αρμοδιότητα της προεδρίας και της προετοιμασίας των συνεδριάσεων της επιτροπής και ad hoc ομάδων εργασίας, στις οποίες ενδέχεται να μετέχουν μέλη και από τις δύο επιτροπές με σκοπό τη διευκόλυνση των ροών εργασιών. Εφόσον κρίνεται απαραίτητο, ο ECHA παρέχει επίσης υποστήριξη στα μέλη της επιτροπής που έχουν οριστεί εισηγητές για συγκεκριμένους φακέλους. Ο αριθμός των συνεδριάσεων εξαρτάται από τον εισερχόμενο φόρτο εργασίας και, κατ' επέκταση, από τα κράτη μέλη και την Ευρωπαϊκή Επιτροπή, π.χ. με την αρμοδιότητά τους να κινούν διαδικασίες περιορισμών. Έχει προγραμματιστεί η συνεδρίαση της επιτροπής κάθε περίπου 2 με 3 μήνες.

Ο συντονισμός των γνωμοδοτήσεων των δύο επιτροπών επί φακέλων με δυνητικά σημαντικό αντίκτυπο στον κλάδο θα αποτελεί έργο-πρόκληση όσον αφορά το χρονικό περιθώριο έκδοσής τους. Το γεγονός ότι η SEAC αποτελεί καινούριο όργανο είναι μια ακόμη επιπρόσθετη πρόκληση που θα

απαιτήσει σοβαρή και μεθοδική δουλειά που πρέπει να ολοκληρωθεί πριν από τα τέλη του 2009, όταν θα πρέπει να εξεταστούν οι πρώτες υποθέσεις. Ο φόρτος εργασίας και των δύο επιτροπών αναμένεται να αυξηθεί δραστικά από το 2012 και μετά.

4.2.2 Επιτροπή των Κρατών Μελών

Η Επιτροπή των Κρατών Μελών του ECHA (MSC) αποτελείται από μέλη που διορίζονται από τα κράτη μέλη, τα οποία και εκπροσωπούν. Σκοπός της είναι να διευθετεί πιθανές διαφωνίες σε σχέση με τα σχέδια αποφάσεων που προτείνει ο ECHA επί της αξιολόγησης προτάσεων δοκιμών ή ελέγχων συμμόρφωσης στο πλαίσιο της αξιολόγησης φακέλων, με τα σχέδια αποφάσεων που προτείνουν τα κράτη μέλη για την αξιολόγηση ουσιών και με προτάσεις για τον προσδιορισμό των ουσιών που προκαλούν πολύ μεγάλη ανησυχία (SVHC). Εάν η MSC δεν κατορθώσει να καταλήξει σε ομόφωνη συμφωνία, η γνωμοδότησή της προωθείται στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή, η οποία λαμβάνει την τελική απόφαση. Η επιτροπή γνωμοδοτεί επίσης επί των προτάσεων του ECHA για την ιεράρχηση των SVHC προς αδειοδότηση και επί του κοινοτικού κυλιόμενου σχεδίου δράσης για τις ουσίες που πρόκειται να αξιολογηθούν.

Το έργο της MSC απαιτεί λεπτομερείς επιστημονικές διερευνήσεις σε ένα ευρύ φάσμα επιστημονικών πεδίων που κυμαίνεται από τη βέλτιστη αξιοποίηση των διαφόρων μεθόδων δοκιμής για τη λήψη πληροφοριών σχετικά με την επικινδυνότητα ουσιών και για την αξιολόγηση της περιβαλλοντικής ανθεκτικότητας ουσιών έως την ιεράρχηση των SVHC για συμπερίληψη στον «κατάλογο αδειοδότησης».

Αναμένεται ότι από το 2009 έως το 2012, η MSC θα κληθεί να διαχειριστεί σταδιακά αυξανόμενο αριθμό σχεδίων αποφάσεων προερχόμενων από ελέγχους συμμόρφωσης σε φακέλους καταχώρισης. Παράλληλα, ο κατάλογος των υπογήφων SVHC θα πρέπει να ενημερώνεται τακτικά, δημιουργώντας την ανάγκη για ανάλογα αυξημένο αριθμό συνεδριάσεων. Ο αριθμός των σχεδίων αποφάσεων για προτάσεις δοκιμών που θα φθάσει στην MSC θα εξαρτηθεί από τον αριθμό των σχεδίων αποφάσεων για τα οποία θα διατυπωθούν σχόλια από τα κράτη μέλη, αναμένεται ωστόσο να ανέλθει σε μερικές εκατοντάδες σχεδίων για την περίοδο 2010-2012, διαμορφώνοντας ανάλογα και τον αριθμό των συνεδριάσεων της Επιτροπής. Από το 2010 έως το 2012, η αξιολόγηση φακέλων θα αποτελεί το κυριότερο μέρος του φόρτου εργασίας της MSC. Η επιτροπή αναμένεται να ξεκινήσει τις εργασίες αξιολόγησης ουσιών το 2012.

4.2.3 Φόρουμ

Ο κανονισμός REACH επιβάλλει σε κάθε κράτος μέλος την οργάνωση συστήματος επίσημων ελέγχων και άλλων δραστηριοτήτων που επιβάλλουν οι περιστάσεις. Η αποτελεσματική, εναρμονισμένη και ισόρροπη εφαρμογή σε ολόκληρη την Κοινότητα είναι ζωτικής σημασίας για την αξιοπιστία και την επιτυχία του REACH. Το Φόρουμ λειτουργεί ως πλατφόρμα στην οποία τα κράτη μέλη μπορούν να ανταλλάσσουν πληροφορίες και να συντονίζουν τις διαδικασίες εφαρμογής, συμπεριλαμβανομένης της εφαρμογής του κανονισμού CLP. Προεδρεύεται και καθοδηγείται από εκπροσώπους των κρατών μελών, αλλά υποστηρίζεται από γραμματεία προερχόμενη από το προσωπικό του ECHA.

Ο αντίκτυπος των συμπερασμάτων ή των πρωτοβουλιών του Φόρουμ θα εξαρτηθεί από την ενεργή συμμετοχή των μελών και την ικανότητά τους να κινητοποιήσουν τους πόρους των εθνικών αρχών που είναι υπεύθυνες για την εφαρμογή. Γι' αυτό και είναι δύσκολο να εκτιμηθεί επακριβώς ο φόρτος εργασίας του Φόρουμ. Ωστόσο, ο ECHA θα δώσει έμφαση στην εφαρμογή και θα στηρίξει την ενεργή συμμετοχή των κρατών μελών σε εναρμονισμένες διαδικασίες εφαρμογής, όπου αυτό είναι εφικτό.

Το Φόρουμ θα αναλάβει δραστηριότητες που θα περιλαμβάνονται σε πρόγραμμα εργασιών το οποίο θα ενημερώνεται σε τακτική βάση. Το πρώτο πρόγραμμα εργασιών για την περίοδο 2008-2010 έχει ήδη θεσπιστεί και είναι διαθέσιμο στον δικτυακό τόπο του ECHA. Σε αυτήν την αρχική φάση, το

Φόρουμ θα επικεντρωθεί σε δραστηριότητες αποσαφήνισης του έργου των υπευθύνων εφαρμογής του κανονισμού REACH και στη διαμόρφωση ορθών πρακτικών. Εξαιρετικής σημασίας θα είναι η συμμετοχή του Φόρουμ σε ορισμένα «συντονισμένα προγράμματα», π.χ. στην εφαρμογή του κανόνα «απαγόρευση μη καταχωρισμένων ουσιών» ως προϋπόθεση για την κυκλοφορία των χημικών στην αγορά.

Το Φόρουμ θα χαράζει στρατηγικές εφαρμογής και θα ορίσει ελάχιστα κριτήρια για την εφαρμογή του κανονισμού REACH, αναλαμβάνοντας εναρμονισμένα έργα και διαμορφώνοντας υλικό καθοδήγησης και κατάρτισης για τους επιθεωρητές. Επιπλέον, θα συνεργάζεται με τη RAC και τη SEAC για την παροχή συμβουλών σχετικά με την εφαρμοσιμότητα των προτεινόμενων περιορισμών στις ουσίες.

4.3 Συμβούλιο Προσφυγών

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Λήψη ποιοτικών αποφάσεων χωρίς χρονοτριβές, ώστε να εδραιωθεί κλίμα εμπιστοσύνης των ενδιαφερόμενων μερών στη διαδικασία προσφυγής.
- Επιτυχής διαχείριση του φόρτου εργασίας που αναμένεται ενόψει της λήξης της προθεσμίας πρώτης καταχώρισης, το 2010.
- Τροφοδότηση της Επιτροπής με πληροφορίες για την προσαρμογή και βελτίωση του εσωτερικού κανονισμού μετά τα πρώτα χρόνια εμπειρίας, αποσκοπώντας σε μεγαλύτερη διαδικαστική αποτελεσματικότητα.

Το Συμβούλιο Προσφυγών αποτελεί αναπόσπαστο κομμάτι του ECHA, ωστόσο λαμβάνει τις αποφάσεις του ανεξάρτητα. Αποτελείται από τον Πρόεδρο και δύο μέλη που μπορεί να μην έχουν άλλα καθήκοντα στον ECHA. Εάν η επεξεργασία των προσφυγών πρέπει να γίνει με πιο εντατικούς ρυθμούς, μπορεί να διοριστούν επιπρόσθετα μέλη. Τα μέλη του Συμβουλίου Προσφυγών διορίζονται από το Διοικητικό Συμβούλιο του ECHA με βάση κατάλογο υποψηφίων που προτείνεται από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή. Το Συμβούλιο Προσφυγών υποβοηθάται στο έργο του από το Μητρώο.

Το Συμβούλιο Προσφυγών είναι αρμόδιο να αποφασίζει για τις προσφυγές που ασκούνται κατά ορισμένων αποφάσεων που λαμβάνει ο ECHA. Στις αποφάσεις που επιδέχονται προσφυγή συγκαταλέγεται η άρνηση καταχώρισης, η κοινοχρησία δεδομένων, η εξέταση προτάσεων δοκιμών, ο έλεγχος συμμόρφωσης των καταχωρίσεων, η αξιολόγηση ουσιών ή οι εξαιρέσεις από τη γενική υποχρέωση καταχώρισης για σκοπούς έρευνας και ανάπτυξης προϊόντων και διαδικασιών παρασκευής, καθώς και, ενδεχομένως, βάσει του μελλοντικού κανονισμού CLP, αποφάσεις σχετικά με τη χρήση εναλλακτικών ονομασιών για ουσίες σε μείγματα. Οι αποφάσεις του Συμβουλίου Προσφυγών μπορούν να προσβληθούν ενώπιον των Κοινοτικών Δικαστηρίων.

Ο αριθμός των προσφυγών ενώπιον του Συμβουλίου Προσφυγών θα εξαρτηθεί από τον αριθμό των αποφάσεων που θα λάβει ο ECHA. Οι πόροι του Συμβουλίου Προσφυγών και του Μητρώου έχουν εκχωρηθεί με βάση την εκτίμηση ότι οι προσφυγές που θα υποβάλλονται ετησίως θα ανέρχονται στις 200, με εξαίρεση το 2010, οπότε και αναμένεται ότι ο αριθμός αυτός θα διπλασιαστεί. Οι εκτιμήσεις αυτές θα αναθεωρηθούν με βάση την εμπειρία που θα αποκτηθεί μετά το 2009.

Η κύρια πρόκληση για το Συμβούλιο Προσφυγών θα είναι να αποδείξει ότι είναι σε θέση να εκδίδει γρήγορα ποιοτικές αποφάσεις αλλά και να διαμορφώσει ένα χαρακτηριζόμενο από συνέπεια σώμα νομολογίας. Επιπλέον, θα δημιουργηθεί εκτεταμένη και φιλική προς τον χρήστη βάση δεδομένων με τη σχετική νομολογία, η οποία θα επιτρέπει στους εν δυνάμει εφεσιβάλλοντες να είναι σίγουροι και καλά ενημερωμένοι για την απόφασή τους να προσφύγουν ή όχι και σε ποιον βαθμό. Το Συμβούλιο Προσφυγών θα καταρτίσει επίσης πρόσφορες κατευθυντήριες γραμμές για τη διαδικασία προσφυγής, προκειμένου να ελαχιστοποιήσει τις καθυστερήσεις και τις απορρίψεις λόγω διαδικαστικών λαθών.

4.4 Επικοινωνία

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Προώθηση της εικόνας του Οργανισμού ως αξιόπιστου εταίρου.
- Ενημέρωση και διάδοση της γνώσης σχετικά με τον κανονισμό REACH προς διευκόλυνση της εφαρμογής του.
- Ειδημοσύνη σε θέματα του κανονισμού REACH, π.χ. μέσω της παροχής κατάρτισης σε εκπαιδευτές.

Η επικοινωνιακή πολιτική του ECHA αποτυπώνεται στην *επικοινωνιακή στρατηγική του ECHA*. Οι σχετικές δραστηριότητες καλύπτουν την εσωτερική ανταλλαγή πληροφοριών με τους φορείς στους κόλπους του ECHA, συμπεριλαμβανομένων των επιτροπών και του Φόρουμ, καθώς και την εξωτερική επικοινωνία με το ευρύτερο κοινό.

Η επικοινωνία με το ευρύ κοινό έχει βαρύνουσα σημασία για τον ECHA καθώς συμβάλλει στη γενικότερη προσπάθειά του για άπλετο φως και διαφάνεια, τηρουμένων ταυτόχρονα των απαιτήσεων προστασίας και ασφάλειας των δεδομένων. Στόχος της εξωτερικής επικοινωνιακής στρατηγικής του ECHA είναι να καταστήσει ευρέως γνωστό τον ρόλο, τις αξίες και το έργο του Οργανισμού και να διασφαλίσει ότι το επικοινωνιακό έργο εξυπηρετεί τους συνολικούς επιχειρησιακούς στόχους του ECHA. Συμπληρωματικά προς τις κατευθυντήριες γραμμές και τις δραστηριότητες του γραφείου υποστήριξης του ECHA, η εξωτερική επικοινωνία θα βελτιώσει το επίπεδο γνώσης των επιχειρήσεων και των κρατών μελών σχετικά με τον κανονισμό REACH. Για τον λόγο αυτό, είναι απαραίτητη η ενεργή παρακολούθηση των πληροφοριών ούτως ώστε αυτές να συμβάλλουν στη βελτίωση της επικοινωνίας. Για τον σκοπό αυτό, ο ECHA θα ενισχύσει περαιτέρω τη συνεργασία του με τα ενδιαφερόμενα μέρη μέσω της παροχής εξατομικευμένων δυνατοτήτων ανταλλαγής πληροφοριών, ανατροφοδοτούμενος έτσι με χρήσιμες πληροφορίες και πραγματογνωσία. Τα ετήσια σεμινάρια των ενδιαφερόμενων φορέων του ECHA θα αποτελέσουν κεντρικό φόρουμ για αυτού του τύπου την ανταλλαγή.

Μέσω συντονισμού και παροχής συμβουλών, ο ECHA θα συμβάλλει στην αποτελεσματική επικοινωνία των πληροφοριών που αφορούν τη διαχείριση χημικών κινδύνων σε ευρωπαϊκό επίπεδο. Για τον σκοπό αυτό, το έργο του Δικτύου Επικοινωνίας Κινδύνων που συγκροτήθηκε το 2008 με τη συμμετοχή κρατών μελών και θεσμικών οργάνων της ΕΕ θα εξελιχθεί περαιτέρω την περίοδο 2009-2012.

Το κύριο εργαλείο επικοινωνίας θα εξακολουθήσει να είναι ο δικτυακός τόπος του ECHA· ωστόσο τα ετήσια σεμινάρια των εμπλεκόμενων φορέων και άλλες εκδηλώσεις, μια αποτελεσματική υπηρεσία Τύπου και τα ηλεκτρονικά νέα θα διαδραματίζουν ολοένα και μεγαλύτερο ρόλο όσο οι λειτουργίες του ECHA θα ωριμάζουν. Ανάλογα με το είδος του κοινού και τον τύπο του εγγράφου, θα παρέχονται και μεταφράσεις.

Με σκοπό την κοινή κατανόηση και την παροχή ενημερωμένων πληροφοριών για την εφαρμογή του REACH, ο ECHA θα παράσχει σχετική κατάρτιση σε εκπαιδευτές από τα κράτη μέλη. Ο ECHA θα αναδιαμορφώσει και θα εξελίξει περαιτέρω τα προγράμματα κατάρτισης σε σχέση με τον κανονισμό REACH για τις ανάγκες του προσωπικού του αλλά και των εμπειρογνομόνων των κρατών μελών, που πρέπει να είναι ενημερωμένοι για τις τελευταίες τεχνικές και επιστημονικές εξελίξεις στον τομέα.

Την περίοδο πριν από τη λήξη της προθεσμίας πρώτης καταχώρισης, τα κύρια μηνύματα επικοινωνίας του ECHA θα περιστρέφονται γύρω από τον κατάλογο των προκαταχωρισμένων ουσιών, τις SVHC, την καταχώριση και την κοινοχρησία δεδομένων, καθώς και την ταξινόμηση και επισήμανση. Από το 2011 και μετά, βαρύτητα θα δοθεί στην υποκατάσταση των SVHC, καθώς και στην παροχή συμβουλών και πληροφοριών στο ευρύ κοινό σε σχέση με τα χημικά.

4.5 Σχέσεις με τα θεσμικά όργανα της ΕΕ και διεθνής συνεργασία

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Εμπέδωση καλών σχέσεων και δικτύου συνεργασίας με τα θεσμικά όργανα της ΕΕ και παρόμοιους κοινοτικούς φορείς.
- Συνεισφορά στο έργο του ΟΟΣΑ που αφορά τον κανονισμό REACH.

4.5.1 Σχέσεις συνεργασίας με θεσμικά όργανα και φορείς της ΕΕ

Την περίοδο 2009-2012, ο ECHA θα ενδυναμώσει περαιτέρω τη συνεργασία του με τα θεσμικά όργανα της ΕΕ, κυρίως με το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και την Επιτροπή.

Ο κανονισμός REACH προβλέπει ένα οριζόντιο πλαίσιο που ισχύει για τις περισσότερες χημικές ουσίες που παρασκευάζονται ή διατίθενται στην ευρωπαϊκή αγορά. Γι' αυτό και σε πολλές περιπτώσεις, το έργο του ECHA επηρεάζει τους κοινοτικούς φορείς που εμπλέκονται στην εξειδικευμένη για τον συγκεκριμένο κλάδο νομοθεσία που αφορά την αξιολόγηση και τη διαχείριση κινδύνων από χημικά. Ως εκ τούτου, ο ECHA πρέπει να συνεργαστεί με τους εν λόγω φορείς προκειμένου να αποφευχθούν διπλές διεκπεραιώσεις του ίδιου έργου αλλά και συγκρουόμενες επιστημονικές απόψεις, κυρίως με την Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων (EFSA) και τη Συμβουλευτική επιτροπή για την ασφάλεια, την υγιεινή και την προστασία της υγείας στον τόπο εργασίας της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, εφόσον πρόκειται για θέματα προστασίας των εργαζομένων. Μικρότερης κλίμακας συνεργασία υπάρχει με τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Φαρμάκων (EMA) και με τις επιστημονικές επιτροπές της Ευρωπαϊκής Επιτροπής που δεν έχουν ως αντικείμενο τα τρόφιμα.

Τακτικές σχέσεις συνεργασίας αναμένεται επίσης να καθιερωθούν με τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Περιβάλλοντος (ΕΟΠ), με το Κοινό Κέντρο Ερευνών (ΚΚΕρ) της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και με τον Ευρωπαϊκό Οργανισμό για την Ασφάλεια και την Υγεία στην Εργασία (EU-OSHA). Επιπλέον, επαφές θα αναπτυχθούν και με φορείς ερευνητικής πολιτικής και χρηματοδότησης ερευνών, συμπεριλαμβανομένης της Γενικής Διεύθυνσης Έρευνας της Επιτροπής, με σκοπό τη γνωστοποίηση των επιστημονικών αναγκών που προκύπτουν από τον κανονισμό REACH. Ο ECHA θα «χτίσει» επάνω σε αυτές τις συνεργασίες δημιουργώντας, π.χ., δίκτυο συνεργασίας με παρόμοιους φορείς της ΕΕ ή καταρτίζοντας μνημόνια συμφωνίας.

4.5.2 Σχέσεις συνεργασίας με διεθνείς ερευνητικούς φορείς

Ο ECHA θα φροντίσει να καταστήσει τις επιστημονικές πληροφορίες για τα χημικά διαθέσιμες και προσβάσιμες για ερευνητικούς σκοπούς. Ταυτόχρονα, ο Οργανισμός θα καθιερώσει καλές και εύρυθμες επαφές με την επιστημονική κοινότητα, με ακαδημίες και με εθνικούς φορείς, διασφαλίζοντας την κατάλληλη επικοινωνία των ερευνητικών αναγκών που προκύπτουν από τον κανονισμό REACH και τη λήψη ενημερωμένων πληροφοριών από την επιστημονική κοινότητα.

4.5.3 Σχέσεις συνεργασίας με τρίτες χώρες και διεθνείς οργανισμούς

Η συνεργασία με τρίτες χώρες και με διεθνείς οργανισμούς στον τομέα της πολιτικής για τα χημικά εμπίπτει στο πεδίο αρμοδιοτήτων της Ευρωπαϊκής Επιτροπής. Ο ECHA θα παρέχει υποστήριξη για τις εν λόγω διεθνείς δραστηριότητες κατόπιν αιτήματος της Επιτροπής.

Από τον ECHA έχει ζητηθεί να μετάρσει σε αριθμό δραστηριοτήτων του ΟΟΣΑ που άπτονται της εφαρμογής του κανονισμού REACH, ειδικότερα στη διαχείριση έργου για τη δημιουργία παγκόσμιας πύλης δεδομένων επικινδυνότητας και στην περαιτέρω εξέλιξη του συστήματος QSAR-Toolbox. Από τον Οργανισμό ζητήθηκε επίσης να συνεισφέρει στο έργο της ομάδας εργασίας για τις υφιστάμενες χημικές ουσίες και των υποομάδων της. Άλλες δραστηριότητες σχετικές με τον ΟΟΣΑ στις οποίες μετέχει ο ECHA είναι η συμβολή στο έργο της ομάδας εργασίας για την αξιολόγηση της έκθεσης, το πρόγραμμα εναρμονισμένων προτύπων και το έργο για τις παραμέτρους των ναυοϋλικών που άπτονται της υγείας και του περιβάλλοντος.

Πέραν των δραστηριοτήτων που σχετίζονται με τον ΟΟΣΑ, ο ECHA θα συνεπικουρήσει το έργο της Ευρωπαϊκής Επιτροπής στη σύνοδο της Στοκχόλμης για τους ανθεκτικούς οργανικούς ρύπους (POP). Ο Οργανισμός μπορεί επίσης να συνεδριάσει από κοινού με τον ΟΟΣΑ επί ειδικών θεμάτων. Επιπλέον, η Ευρωπαϊκή Επιτροπή έχει ζητήσει από τον ECHA να οργανώσει ή να παρακολουθήσει συνεδριάσεις και διασκέψεις με τρίτες χώρες σχετικά με τις απαιτήσεις του κανονισμού REACH, καθώς και να παράσχει κατάλληλη κατάρτιση. Έχει επίσης αναλάβει να βοηθήσει στη βελτίωση της συνεργασίας μεταξύ της Κοινότητας και τρίτων χωρών, μέσω συμμετοχής του στην ανταλλαγή ορθών πρακτικών στους τομείς που εμπίπτουν στο πεδίο αρμοδιοτήτων του.

Φροντίζοντας για τον κατάλληλο συντονισμό με την Ευρωπαϊκή Επιτροπή στους εν λόγω τομείς, ο ECHA θα βασίσει τη δραστηριότητά του στο ετήσιο πρόγραμμα εργασιών που συμφωνήθηκε με την Επιτροπή, η οποία μπορεί ανά πάσα στιγμή να του ζητήσει παροχή περαιτέρω υποστήριξης.

Ο ECHA μπορεί να προσκαλέσει εκπροσώπους τρίτων χωρών να μετάσχουν στο έργο του είτε ως «ενεργά μέλη» (τρίτες χώρες) είτε ως παρατηρητές (διεθνείς οργανισμοί). Αυτό αφορά ιδιαίτερα τις χώρες του EOX, τις υπό ένταξη και τις υποψήφιες χώρες, καθώς και τον ΟΟΣΑ.

5 Διοίκηση, οργάνωση και πόροι

5.1 Διοίκηση και οργάνωση

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- | |
|---|
| <ul style="list-style-type: none">- Βελτίωση των προτύπων εσωτερικού ελέγχου, κυρίως μέσω της καθιέρωσης συστήματος διαχείρισης κινδύνων που θα καλύπτει κάθε δραστηριότητα του Οργανισμού.- Καθιέρωση δεικτών επιδόσεων που θα βοηθήσουν στη διαχείριση του ECHA. |
|---|

Το ανώτατο όργανο λήψης αποφάσεων του ECHA είναι το 35μελές Διοικητικό Συμβούλιο, το οποίο αποτελείται από έναν εκπρόσωπο από καθένα από τα 27 κράτη μέλη της ΕΕ, τρία μέλη που εκπροσωπούν την Ευρωπαϊκή Επιτροπή, δύο ανεξάρτητα μέλη που διορίζονται από το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και τρεις εκπροσώπους των ενδιαφερόμενων μερών που διορίζονται από την Επιτροπή (οι τελευταίοι χωρίς δικαίωμα ψήφου)⁹.

Στο αρχικό στάδιο, οι δραστηριότητες του Συμβουλίου επικεντρώθηκαν στη γρήγορη καθιέρωση ενός γενικού πλαισίου που θα επέτρεπε στον Οργανισμό να καταστεί πλήρως λειτουργικός. Από το 2009, το Διοικητικό Συμβούλιο θα εστιάσει σε μείζονος σημασίας θέματα, μεταξύ άλλων στην αναθεώρηση ορισμένων κεντρικών πολιτικών. Ταυτόχρονα, το Συμβούλιο θα εξακολουθήσει να επεξεργάζεται και να εκδίδει ετήσιες εκθέσεις, τον προϋπολογισμό και τα ετήσια και πολυετή προγράμματα εργασιών του ECHA.

Η καθημερινή διαχείριση του ECHA αποτελεί αρμοδιότητα του Εκτελεστικού Διευθυντή, ο οποίος ασκεί τα καθήκοντά του ανεξάρτητα, με την επιφύλαξη των αντίστοιχων αρμοδιοτήτων της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και του Διοικητικού Συμβουλίου. Αρχικά, ο ECHA είχε χωριστεί σε τρεις διευθύνσεις, όμως η ραγδαία ανάπτυξή του οδήγησε στη δημιουργία και τέταρτης διεύθυνσης στα τέλη του 2008. Περαιτέρω προσαρμογές στην οργανωτική δομή του Οργανισμού μπορεί να χρειαστούν και στο μέλλον. Μερικές από τις κυριότερες προκλήσεις για τη διοίκηση για την περίοδο 2009-2012 θα είναι η διασφάλιση της λήψης αποφάσεων σύμφωνων με τις πρότυπες επιχειρησιακές λειτουργίες του ECHA και εντός των προθεσμιών που προβλέπει ο νόμος, της έγκαιρης διαθεσιμότητας επαρκούς και κατάλληλου προσωπικού και της προγραμματισμένης ανάπτυξης και λειτουργίας των εργαλείων πληροφορικής. Άλλες σημαντικές πτυχές είναι η πολυσύνθετη και

⁹ Μελλοντικά, οι χώρες των EOX/EZES θα γίνουν πλήρη μέλη του Διοικητικού Συμβουλίου, των επιτροπών και του Φόρουμ και θα έχουν, στο πλαίσιο των οργάνων αυτών, ίδια δικαιώματα και υποχρεώσεις με τα κράτη μέλη, με εξαίρεση το δικαίωμα ψήφου.

κρίσιμης σημασίας διαχείριση των εσόδων, συμπεριλαμβανομένης της αποζημίωσης για εργασίες που διεκπεραιώνουν τα κράτη μέλη, και η καθιέρωση συνεπούς εξωτερικής επικοινωνίας.

Την περίοδο 2009-2012, οι απαιτήσεις εφαρμογής των προτύπων διαχείρισης, ποιότητας (ISO 9000:2000) και εσωτερικού ελέγχου του ECHA θα αναθεωρηθούν ώστε να ανταποκρίνονται καλύτερα στις νέες δομές ενός ταχέως αναπτυσσόμενου Οργανισμού και θα προσαρμοστούν στο επίπεδο κινδύνου που ορίζει η αποτελεσματική διευθέτηση των λειτουργιών. Ενόψει της ραγδαίας ανάπτυξης του ECHA, της προοδευτικής διεύρυνσης των κύριων πεδίων λειτουργίας του και του μεταβαλλόμενου περιβάλλοντος ελέγχου, αναμένεται ότι η αξιολόγηση συνολικού κινδύνου και το αντίστοιχο πρόγραμμα ελέγχου θα ενημερώνονται ετησίως επί τριετούς κυλιόμενης βάσης.

Η περαιτέρω ανάπτυξη της πολιτικής ασφάλειας του ECHA, τόσο της πληροφοριακής όσο και της υλικής ασφάλειας, και η εφαρμογή σχετικών σχεδίων δράσης έχει αναγνωριστεί ως προτεραιότητα για τα επόμενα χρόνια. Αυτό σημαίνει ενίσχυση των δομών του ECHA στους εν λόγω τομείς (τεχνολογία πληροφορίας, διαχείριση εγκαταστάσεων και συνολική οργάνωση), τυποποίηση σημαντικών διαδικασιών, εκπόνηση σχεδίου επιχειρησιακής συνέχειας και λήψη μέτρων για να γίνει το έργο του Οργανισμού ευρύτερα γνωστό.

Τέλος, η διοίκηση πρέπει να διασφαλίσει ότι ο ECHA τηρεί τις υποχρεώσεις του όσον αφορά την κατάρτιση εκθέσεων, κυρίως όσον αφορά την πρώτη τριετή έκθεση για τις μεθόδους και τις στρατηγικές δοκιμών χωρίς τη χρήση ζώων, την πρώτη πενταετή έκθεση προς την Ευρωπαϊκή Επιτροπή για τη λειτουργία του κανονισμού REACH και την έκθεση για την ασφαλή χρήση των χημικών, εκθέσεις οι οποίες πρέπει να είναι έτοιμες το 2011. Η τελευταία θα είναι μια έκθεση σχετικά με τη συνεισφορά του ECHA στην επιθεώρηση των λειτουργιών του και στην πρώτη έκθεση της Επιτροπής για τον κανονισμό REACH, το 2012.

5.2 Προϋπολογισμός, χρηματοοικονομικοί πόροι και προμήθειες

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Συνέχιση παροχής αξιόπιστου προγραμματισμού όσον αφορά τον προϋπολογισμό και τις δραστηριότητες.
- Αποτελεσματική διαχείριση των αναμενόμενων διακυμάνσεων στα έσοδα.

Δεδομένης της ραγδαίας αύξησης των λειτουργιών του ECHA και της ανάγκης να διασφαλιστεί η συμμόρφωση της χρηματοοικονομικής διαχείρισης με τους σχετικούς κανόνες και κανονισμούς της Ευρωπαϊκής Κοινότητας, η χρηματοοικονομική λειτουργία αποτελεί θεμελιώδη υποστηρικτική διαδικασία.

Η χρηματοδότηση των δραστηριοτήτων του ECHA γίνεται από τις ακόλουθες πηγές:

- 1) κοινοτική εισφορά από την αρμόδια για τον προϋπολογισμό αρχή της ΕΕ (ήτοι το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και το Συμβούλιο),
- 2) εισοδήματα από τέλη και επιβαρύνσεις που επιβάλλει ο ECHA για τη διεκπεραίωση των εργασιών με τις οποίες είναι επιφορτισμένος βάσει των κανονισμών REACH και CLP. Επιπλέον, μικρό μέρος του προϋπολογισμού του ECHA χρηματοδοτείται από εισφορές του EOX. Αυτές υπολογίζονται ως ποσοστό των κοινοτικών εισφορών,
- 3) τυχόν εθελοντικές εισφορές από τα κράτη μέλη και τις χώρες του EOX.

Το 2009 είναι το τελευταίο έτος της τρέχουσας δημοσιονομικής περιόδου για το οποίο η Επιτροπή έχει προγραμματίσει την καταβολή κοινοτικής εισφοράς στον ECHA. Επομένως, δεν έχει προγραμματιστεί κοινοτική εισφορά για την περίοδο 2010-2013. Αυτό σημαίνει ότι, για τη συγκεκριμένη περίοδο, προσδοκάται ότι ο ECHA θα καλύπτει πλήρως τις δαπάνες του από τα τέλη και τις επιβαρύνσεις που θα εισπράττει, σύμφωνα με τον κανονισμό περί τελών και επιβαρύνσεων¹⁰.

¹⁰ Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 340/2008 της Ευρωπαϊκής Επιτροπής

Δεδομένου ότι οι προθεσμίες καταχώρισης που ορίζει ο κανονισμός REACH αναμένεται να προκαλέσουν σημαντικές διακυμάνσεις στα έσοδα του ECHA από έτος σε έτος, με την πρώτη κορύφωση να υπολογίζεται γύρω στην 1η Δεκεμβρίου 2010, οπότε και αναμένονται 20.000 καταχωρίσεις, ο αποδοτικός προγραμματισμός του προϋπολογισμού και η αποτελεσματική διαχείριση των εισροών θα είναι ύψιστης σημασίας, ακόμη περισσότερο διότι ο κανονισμός περί τελών και επιβαρύνσεων προβλέπει μεταβίβαση μέρους των τελών και των επιβαρύνσεων που θα καταβληθούν στις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών ως αποζημίωση για συγκεκριμένες εργασίες τις οποίες έχουν επωμιστεί, διασφαλίζοντας ταυτόχρονα τη διαθεσιμότητα επαρκών χρηματοοικονομικών πόρων για τις ανάγκες του ECHA. Προκειμένου να αντιμετωπιστούν οι προκλήσεις που σχετίζονται με την αβεβαιότητα όσον αφορά τα έσοδα, οι χρηματοοικονομικές διαδικασίες θα πρέπει να αναθεωρηθούν το 2009, υπό το φως των νέων δεδομένων που θα προκύψουν από τη δημοσιοποίηση του καταλόγου των προκαταχωρισμένων ουσιών.

Ο ισχύων δημοσιονομικός κανονισμός του ECHA πρέπει, επίσης, να τροποποιηθεί ούτως ώστε ο Οργανισμός να έχει τη δυνατότητα να διατηρεί ικανό επίπεδο αποθεμάτων από τα ετήσια έσοδα από τέλη και επιβαρύνσεις, το οποίο θα χρησιμοποιείται για την αντιστάθμιση χαμηλότερου, μελλοντικά, επιπέδου εσόδων. Οι ρυθμίσεις για τη χρήση των αποθεμάτων πρέπει να διευθετηθούν και να τεθούν σε εφαρμογή μέσα στο 2009.

Όσον αφορά τις προμήθειες και τις εργολαβίες, ο ECHA θα συνεχίσει να αναθέτει μέρος των λειτουργικών δραστηριοτήτων του σε εξωτερικούς συνεργάτες, προκειμένου να διασφαλίσει την αποτελεσματική εφαρμογή του κανονισμού REACH. Η κύρια σύμβαση-πλαίσιο «για την παροχή υπηρεσιών που αφορούν τεχνικά, επιστημονικά, υγειονομικά, περιβαλλοντικά και κοινωνικοοικονομικά θέματα σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού REACH» που τέθηκε σε ισχύ στις αρχές του 2008 θα εκπνεύσει το 2012, επομένως νέα διαδικασία υποβολής προσφορών θα κινηθεί πολύ πριν τη συγκεκριμένη ημερομηνία, εφόσον η εμπειρία που θα αποκτηθεί αξιολογηθεί ως θετική. Για την αντιμετώπιση των προκλήσεων σχετικά με την ανάπτυξη τεχνολογιών πληροφοριών και επικοινωνιών και για την αντιμετώπιση των διοικητικών αναγκών του ECHA, θα εξακολουθήσει, και για την περίοδο 2009-2012, να είναι εξαιρετικά σημαντική η εφαρμογή αποτελεσματικών διαδικασιών προμηθειών και εργολαβιών.

Εν αναμονή της διαθεσιμότητας των απαραίτητων ανθρώπινων πόρων από το 2009 και μετά, σημαντικό γενικό στόχο της χρηματοοικονομικής διαχείρισης του ECHA αποτελεί η καλύτερη δυνατή αξιοποίηση των διαθέσιμων χρηματοοικονομικών πόρων σύμφωνα με τις αρχές της οικονομίας, της αποδοτικότητας και της αποτελεσματικότητας.

5.3 Ανθρώπινοι πόροι και υποδομές

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012

- Διασφάλιση της διαθεσιμότητας επαρκών και υψηλού επιπέδου ανθρώπινων πόρων που θα συμβάλουν στην εκπλήρωση των στόχων του ECHA, μέσω έγκαιρης πρόσληψης και συνεχούς εξέλιξης του υφιστάμενου προσωπικού.
- Διασφάλιση υγιούς πλαισίου διαχείρισης και διοίκησης του προσωπικού του ECHA, συμπεριλαμβανομένης της σωστής εκπροσώπησης του προσωπικού.
- Διαμόρφωση ποιοτικού εργασιακού περιβάλλοντος για το προσωπικό του ECHA και για τις επιτροπές, σύμφωνα με τα υψηλότερα πρότυπα υγείας, ασφάλειας και περιβάλλοντος.
- Διασφάλιση υψηλού επιπέδου μηχανογραφικής υποστήριξης των διοικητικών διαδικασιών, με σκοπό τη βελτιστοποίηση της αποδοτικότητας.

Ανθρώπινοι πόροι

Η πολιτική ανθρώπινων πόρων του ECHA για την περίοδο 2009-2011 αποτυπώνεται στο πολυετές σχέδιο πολιτικής προσωπικού 2009-2011. Σύμφωνα με το σχέδιο, το μόνιμο προσωπικό αναμένεται να υπερδιπλασιαστεί.

Κατά τη διάρκεια της περιόδου σύνταξης εκθέσεων, σημαντική προσπάθεια θα καταβληθεί στη βελτιστοποίηση των διαδικασιών διοίκησης και διαχείρισης ανθρώπινων πόρων, ιδίως μέσω της θέσπισης πρόσφορων λύσεων της τεχνολογίας πληροφοριών και επικοινωνιών, που θα περιορίσουν τις δαπάνες διαχείρισης του αυξανόμενου προσωπικού. Προτεραιότητα θα δοθεί στην ανάπτυξη/ανάθεση και εφαρμογή διαδικασίας υποβολής αιτήσεων μέσω του Διαδικτύου προκειμένου να απλουστευθεί η διαδικασία επιλογής προσωπικού.

Το 2009, θα οριστικοποιηθεί το ρυθμιστικό πλαίσιο διαχείρισης του προσωπικού του Οργανισμού, με τη θέσπιση των εκτελεστικών κανόνων των κανονισμών προσωπικού από το Διοικητικό Συμβούλιο, καθώς και με την καθιέρωση επίσημου οργάνου κοινωνικού διαλόγου με τον Οργανισμό, ήτοι της επιτροπής προσωπικού. Όλοι οι προσωρινοί υπάλληλοι που προσλήφθηκαν βάσει αρχικής 5ετούς σύμβασης θα εξεταστούν με γραπτή δοκιμασία έως τα τέλη του τρίτου έτους.

Η επιτροπή προσωπικού θα διευκολύνει την ανάπτυξη δράσεων πρόνοιας υπέρ των εργαζομένων για προαγωγή της ευημερίας και της ενσωμάτωσης των μελών του προσωπικού και των οικογενειών τους στον νέο τόπο εργασίας/κατοικίας. Το 2009, το πρώτο προσωπικό του Οργανισμού που διορίστηκε το 2007 θα είναι επιλέξιμο για προαγωγή, ενώ ο ECHA θα διαμορφώσει ετήσιο πρόγραμμα ανακατάταξης που θα επιτρέπει την προαγωγή με βάση τα προσόντα.

Επιπλέον, θα αναπτυχθεί ολοκληρωμένο πρόγραμμα κατάρτισης το οποίο θα καλύπτει τις απαιτούμενες γενικές κεντρικές δεξιότητες, όπως είναι τα εργαλεία πληροφορικής, η διαχείριση και ο έλεγχος, καθώς και οι γλώσσες, και το οποίο θα συμβάλει στη διαρκή επαγγελματική ανέλιξη μιας ολόκληρης «στρατιάς» προσωπικού, το οποίο θα απαριθμεί περίπου 500 μέλη έως τα τέλη του 2012. Λόγω της πολυπλοκότητας του επιστημονικού έργου που πρέπει να διεκπεραιωθεί, υψηλή προτεραιότητα θα δοθεί στην πρακτική κατάρτιση στον χώρο εργασίας, ώστε να διασφαλιστεί η αποτελεσματική αξιοποίηση της γνώσης του προσωπικού που ουσιαστικά οικοδόμησε τον ECHA. Μετά από τη βασική εισαγωγική εκπαίδευση όλου του νέου προσωπικού, έπονται προγράμματα κατάρτισης επί του αντικείμενου της εργασίας. Αυτό θα επιτρέψει στον ECHA να αξιοποιήσει τους πόρους με αποδοτικότητα και να προγραμματίσει τις ανάγκες κατάρτισης σε βάθος χρόνου.

Υποδομές

Στο έργο που αφορά τις υποδομές συγκαταλέγεται η διαχείριση των εγκαταστάσεων του Οργανισμού. Ο ECHA αποτελεί πλέον τον μοναδικό ένοικο της εγκατάστασης, αφού ο ιδιοκτήτης μετεγκαταστάθηκε τον Σεπτέμβριο του 2008. Η νέα μακροχρόνια χρηματοδοτική μίσθωση παρέχει μακροπρόθεσμη σταθερότητα όσον αφορά τον τόπο εγκατάστασης του ECHA, ενώ αφήνει ανοιχτή την επιλογή μελλοντικής αγοράς.

Η μετεγκατάσταση του ιδιοκτήτη θα δώσει έναυσμα στη λήψη πολλών μέτρων για τις υποδομές καθώς και στην ανάθεση συμβάσεων έργου, προϊόντων και υπηρεσιών για τις ανάγκες της ανακαίνισης, διαδικασίες για τις οποίες θα απαιτηθεί κατάλληλος προγραμματισμός και εφαρμογή. Οι εργασίες ανακαίνισης θα ολοκληρωθούν σε διάφορα στάδια, σύμφωνα με τις ανάγκες για επιπρόσθετους χώρους καθώς ο ECHA θα μεγαλώνει.

Το συνεδριακό κέντρο στις εγκαταστάσεις του ECHA είναι προγραμματισμένο να εγκαινιαστεί τον Ιανουάριο του 2009. Για τη λειτουργία και τη συντήρηση του ίδιου του συνεδριακού κέντρου αλλά και του υπερσύγχρονου οπτικοακουστικού εξοπλισμού που έχει τοποθετηθεί εκεί θα χρειαστούν εξειδικευμένοι τεχνικοί.

Ο ECHA πρέπει επίσης να διασφαλίσει τις μακροχρόνιες απαιτήσεις ασφαλείας. Ο Οργανισμός θα διενεργεί αξιολογήσεις ασφαλείας, βάσει του προτύπου ISO 27001, και ελέγχους για την υγεία στον χώρο εργασίας.

5.4 Πληροφορική και τεχνολογία επικοινωνιών

Βασικοί στόχοι για την περίοδο 2009-2012:

- Θέσπιση, εφαρμογή και τήρηση αρχιτεκτονικών κατευθυντήριων γραμμών για θέματα τεχνικών υποδομών, εφαρμογών, δομών δεδομένων, επιχειρησιακών διαδικασιών και ροών εργασιών με ισχύ σε κάθε επίπεδο του Οργανισμού.
- Εφαρμογή, προώθηση και βελτίωση των ορθών πρακτικών διακυβέρνησης κατά την υλοποίηση έργων πληροφορικής.
- Μεγιστοποίηση και διασφάλιση της συνέχειας, της αποτελεσματικότητας και του υψηλού επιπέδου ασφάλειας όλων των μηχανογραφικών επιχειρησιακών λειτουργιών.

Οι λειτουργίες του Οργανισμού που σχετίζονται με την τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών καλύπτουν ευρύ φάσμα υπηρεσιών και υποστηρίζουν ευρύ φάσμα επιχειρησιακών αναγκών. Για τη λειτουργία σε ένα ηλεκτρονικό και ασφαλές για τα δεδομένα περιβάλλον και προς ικανοποίηση των αυξανόμενων αναγκών για εργαλεία πληροφορικής, όπως αυτά περιγράφηκαν στα προηγούμενα κεφάλαια, οι υπηρεσίες πληροφορικής και επικοινωνιών έχουν οργανωθεί σε βασικούς λειτουργικούς πυρήνες: στη διαχείριση της τεχνικής υποδομής, στην επιτήρηση των λειτουργιών, στην υλοποίηση (ή υποβοήθηση της υλοποίησης) μεγάλων έργων, στη διαχείριση κεντρικών και διοικητικών εφαρμογών, συμπεριλαμβανομένου του συστήματος διαχείρισης εγγράφων, στην παροχή υπηρεσιών διαχείρισης έργου και ποιοτικής διασφάλισης στο πλαίσιο πρακτικών διαχείρισης έργου, στην παρακολούθηση και εφαρμογή πολιτικών ασφαλείας.

Από το 2009, οι λειτουργίες πληροφορικής και επικοινωνιών αναμένεται να επικεντρωθούν στην ολοκλήρωση και εναρμόνιση τεχνικών λύσεων προς υποστήριξη της νομοθεσίας REACH. Σε αυτές συμπεριλαμβάνεται το ίδιο το σύστημα REACH-IT, όλες οι ενδιάμεσες εφαρμογές που αναπτύχθηκαν ως μέρος του σχεδίου εφεδρείας, και τα πρόσθετα υφιστάμενα κεντρικά συστήματα (π.χ. IUCLID5, CSA/CSR κ.λπ.). Στον πυρήνα της διαδικασίας ολοκλήρωσης θα βρεθεί η γενική εξέταση και ενοποίηση της όλης αρχιτεκτονικής του REACH-IT, η οποία θα πραγματοποιηθεί το 2009, ταυτόχρονα με την ενίσχυση και ενοποίηση της υποκείμενης τεχνικής υποδομής και πόρων (π.χ. κέντρο δεδομένων, επαναφορά μετά από καταστροφές, διαδικασίες, προσωπικό). Οι ασφαλείς συνδέσεις δικτύου με τις αρμόδιες αρχές των κρατών μελών θα διευρυνθούν, θα συντηρούνται και θα παρακολουθούνται με βάση την πολιτική και τις διαδικασίες ασφαλείας που έχουν θεσπιστεί. Αυτή η τελευταία λειτουργία θα αναθεωρηθεί και θα αναπροσαρμοστεί σύμφωνα με τα πρότυπα ISO 27001.

Από το 2009, το σύνολο των έργων, εφαρμογών και κύριων συστημάτων πληροφορικής θα υπόκεινται σε διαχείριση σύμφωνη προς τις πρότυπες διαδικασίες διακυβέρνησης του Οργανισμού και θα ανταποκρίνονται έτσι στις απαιτήσεις υποστηριξιμότητας και διατηρησιμότητας της μονάδας πληροφορικής και επικοινωνιών αφενός, και στις αρχιτεκτονικές κατευθυντήριες γραμμές του ECHA, αφετέρου. Το δίκτυο, οι επικοινωνίες, οι τεχνικές υποδομές και η υποστήριξη χρηστών θα εξακολουθήσουν να διευρύνονται και να βελτιστοποιούνται, προκειμένου να μπορούν να εξυπηρετούν τον αυξανόμενο αριθμό μελών του προσωπικού.

6 ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ

Παράρτημα 1: Συνοπτική παρουσίαση των ορόσημων των κανονισμών REACH και CLP για την περίοδο 2009-2012

Ορόσημα του κανονισμού

- | | |
|-------------|---|
| 2009 | <ul style="list-style-type: none">▪ Δημοσίευση του καταλόγου με τις προκαταχωρισμένες ουσίες έως την <u>1^η Ιανουαρίου</u> (άρθρο 28.4)▪ Υποβολή των πρώτων συστάσεων του ECHA για συμπερίληψη ουσιών στον κατάλογο ουσιών που υπόκεινται σε αδειοδότηση (παράρτημα XIV) έως την <u>1^η Ιουνίου</u> (άρθρο 58.3)▪ Έναρξη ισχύος του τίτλου VIII «Περιορισμοί» και του παραρτήματος XVII από την <u>1^η Ιουνίου</u> (άρθρο 141.4) (Κατάρτιση του ευρετηρίου του παραρτήματος XVII από την Επιτροπή έως την 1η Ιουνίου (άρθρο 67.3) και ενσωμάτωση των όποιων τροποποιήσεων της οδηγίας περιορισμών από έναρξης ισχύος της Από την 1^η Ιουνίου 2009 έως την 1^η Ιουνίου 2013, τα κράτη μέλη διατηρούν τους υφιστάμενους ή επιβάλλουν πιο αυστηρούς περιορισμούς)▪ Κατάργηση οδηγίας 76/769/ΕΟΚ (οδηγία περιορισμών) από την <u>1^η Ιουνίου</u> |
| 2010 | <ul style="list-style-type: none">▪ 1η προθεσμία καταχώρισης σταδιακά εισαγόμενων ουσιών >1000 τ/έ, R50/53 > 100 τ/έ και KMT κατ. 1+2 έως την <u>1^η Δεκεμβρίου</u> 2010 (άρθρο 23.1)▪ Υποβολή πρώτης 5ετούς έκθεσης από κράτη μέλη - Επιτροπή για τη λειτουργία του κανονισμού REACH έως την <u>1^η Ιουνίου</u> 2010 (άρθρο 117.1) – αυτή η πρώτη 5ετής έκθεση περιλαμβάνει πτυχές της εφαρμογής (άρθρο 127)▪ Λήξη μεταβατικών μέτρων σχετικά με τους περιορισμούς την <u>1η Ιουνίου</u> (άρθρο 137)▪ Κοινοποιήσεις ταξινόμησης & επισήμανσης σύμφωνα με το άρθρο 113 έως την <u>1η Δεκεμβρίου</u> (άρθρο 116)¹¹ (Ο τίτλος XI «Ταξινόμηση & επισήμανση» θα ενσωματωθεί στον κανονισμό ΠΕΣ, μόλις εκδοθεί (άρθρο 41-43, 56.11 COM(2007)355 τελικό)) |
| 2011 | <ul style="list-style-type: none">▪ Κοινοποιήσεις για SVHC σε προϊόντα από 1ης Ιουνίου, έξι μήνες μετά τη συμπερίληψη στον «κατάλογο υποψήφιων ουσιών» (άρθρο 7.2)▪ Πρώτη 5ετής έκθεση ECHA - Επιτροπής για τη λειτουργία του κανονισμού REACH έως την <u>1η Ιουνίου</u> (άρθρο 117.2)▪ Πρώτη 3ετής έκθεση ECHA - Επιτροπής για μεθόδους και στρατηγικές δοκιμών χωρίς τη χρήση ζώων έως την <u>1η Ιουνίου</u> (άρθρο 117.3)▪ Υποβολή προσχεδίου του κοινοτικού κυλιόμενου σχεδίου δράσης στα κράτη μέλη έως την <u>1η Δεκεμβρίου</u> (άρθρο 44.2)▪ Έκθεση για την ασφαλή χρήση χημικών (άρθρο 36α του κανονισμού CLP), έως τρία έτη από τη δημοσίευσή του στην Επίσημη Εφημερίδα |
| 2012 | <ul style="list-style-type: none">▪ Δημοσίευση της πρώτης 5ετούς γενικής έκθεσης της Ευρωπαϊκής Επιτροπής σχετικά με τη λειτουργία του κανονισμού REACH και με τη χρηματοδότηση για ανάπτυξη και αξιολόγηση εναλλακτικών μεθόδων δοκιμών έως την <u>1η Ιουνίου</u> (άρθρο 117.4) – η έκθεση θα περιλαμβάνει σχόλια της Επιτροπής για την απαίτηση καταχώρισης ουσιών οι ποσότητες των οποίων κυμαίνονται από 1-10τ/έ, ως βάση πιθανών νομοθετικών προτάσεων (άρθρο 138.3)▪ Σχόλια της Επιτροπής για το πεδίο εφαρμογής του κανονισμού ως βάση πιθανών νομοθετικών προτάσεων έως την <u>1η Ιουνίου</u> (άρθρο 138.6)▪ Σχόλια του ECHA έως την <u>1η Ιουνίου</u> (άρθρο 75.2)▪ Υποβολή έως την <u>1^η Δεκεμβρίου</u> σχεδίων προτάσεων του ECHA για τις προτάσεις διενέργειας δοκιμών (για καταχωρίσεις έως την 1^η Δεκεμβρίου 2010) (άρθρο 43.2.α) |

¹¹ Άρθρο 41 του κανονισμού CLP, μετά την έναρξη ισχύος του

Παράρτημα 2: Έσοδα και δαπάνες του ΕΧΑ για την περίοδο 2009-2012 (συμπερ. εκτιμήσεων για το προσωπικό)¹²

Δραστηριότητες	2009						2010					
	Προσωπικό			Δαπάνες (€'000)			Προσωπικό			Δαπάνες (€'000)		
	AD + AST	Λοιπό προσωπικό	ΣΥΝ	Τίτλος I	Τίτλος II	Τίτλος III	AD + AST	Λοιπό προσωπικό	TOT	Τίτλος I	Τίτλος II	Τίτλος III
3.0 Λειτουργικές δραστηριότητες (Διαχείριση, συντονισμός και υποστήριξη)	26	3	29	3 387			32	3	35	3 922		
3.1 Καταχώριση και προκαταχώριση	22	2	24	2 803		75	30	2	32	3 586		75
3.2 Αξιολόγηση	45	2	47	5 489		550	67	2	69	7 733		600
3.3 Αδειοδότηση και περιορισμοί	8	1	9	1 051		800	15	1	16	1 793		800
3.4 Ταξινόμηση και επισήμανση, SVHC	18	1	19	2 219		800	18	1	19	2 129		800
3.5 Παροχή συμβουλών και βοήθειας	34	6	40	4 672		1 172	44	7	51	5 716		1 250
3.6 Εργαλεία πληροφορικής για λειτουργίες	21	1	22	2 569		6 300	25	1	26	2 914		5 700
4.0 Όργανα και υποστήριξη του ΕΧΑ												
4.1 Γραμματεία												
4.2 Επιτροπές και Φόρουμ	18	2	20	2 336		3 500	28	3	31	3 474		4 000
4.3 Συμβούλιο Προσφυγών	16		16	1 869		400	23		23	2 578		2 500
4.4 Επικοινωνία (συμπερ. μεταφράσεων)	13	4	17	1 985		4 500	18	4	22	2 466		3 350
4.5 Σχέσεις με ΕΕ και διεθνείς σχέσεις	13		13	1 518		710	24	1	25	2 802		600
5.0 Διοίκηση, οργάνωση και πόροι						1 910						2 240
5.1 Διαχείριση ΕΧΑ (συμπερ. ΔΣ + νομ. συμβ.)	22	1	23	2 686			26	2	28	3 138		
5.2 Προϋπολογισμός, χρηματοοικονομικοί πόροι και προμήθειες	20	3	23	2 686			23	5	28	3 138		
5.3 Ανθρώπινοι πόροι και υποδομές	23	4	27	3 153	7 910		25	4	29	3 250	8 283	
5.4 Τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών	25	4	29	3 387	2 330		28	2	30	3 362	2 850	
ΣΥΝΟΛΟ	324	34	358	41 812	10 240	20 717	426	38	464	52 001	11 133	21 915

Έσοδα	2009		2010	
	Έσοδα (€'000)		Έσοδα (€'000)	
Τέλη και επιβαρύνσεις	3 593		333 701	
Εισφορές από ΕΚ	70 908		0	
Τρίτες χώρες (ΕΖΕΣ)	1 511		0	
Λοιπά (τραπεζικοί τόκοι κ.λπ.)	160		700	
ΣΥΝΟΛΟ	76 172		334 401	

¹² Επεξ. σημ.: Οι εκτιμήσεις του προϋπολογισμού για το 2009 είναι μικρότερες από τις κοινοποιηθείσες στην Επιτροπή και τη δημοσιονομική αρχή (προσχέδιο για 2009)

Δραστηριότητες	2011						2012					
	Προσωπικό			Δαπάνες (€'000)			Προσωπικό			Δαπάνες (€'000)		
	AD + AST	Λοιπό προσωπικό	ΣΥΝ	Τίτλος I	Τίτλος II	Τίτλος III	AD + AST	Λοιπό προσωπικό	ΣΥΝ	Τίτλος I	Τίτλος II	Τίτλος III
3.0 Λειτουργικές δραστηριότητες (Διαχείριση, συντονισμός και υποστήριξη)	32	3	35	3 764			32	3	35	3 974		
3.1 Καταχώριση και προκαταχώριση	31	2	33	3 549		75	31	2	33	3 747		75
3.2 Αξιολόγηση	69	2	71	7 636		700	69	2	71	8 062		1 100
3.3 Αδειοδότηση και περιορισμοί	17	1	18	1 936		800	17	1	18	2 044		800
3.4 Ταξινόμηση και επισήμανση, SVHC	18	1	19	2 043		800	18	1	19	2 157		800
3.5 Παροχή συμβουλών και βοήθειας	53	8	61	6 560		1 210	53	6	59	6 699		1 160
3.6 Εργαλεία πληροφορικής για λειτουργίες	25	1	26	2 796		4 250	25	1	26	2 952		3 500
4.0 Όργανα και υποστήριξη του ECHA												
4.1 Γραμματεία												
4.2 Επιτροπές και Φόρουμ	35	4	39	4 194		6 045	35	3	38	4 315		8 305
4.3 Συμβούλιο Προσφυγών	27		27	2 904		500	27		27	3 066		600
4.4 Επικοινωνία (συμπερ. μεταφράσεων)	25	1	26	2 796		2 600	25	2	27	3 066		2 400
4.5 Σχέσεις με ΕΕ και διεθνείς σχέσεις	25	4	29	3 119		643	25	4	29	3 293		690
5.0 Διοίκηση, οργάνωση και πόροι						2 188						2 349
5.1 Διαχείριση ECHA (συμπερ. ΔΣ +νομ. συμβ.)	28	3	31	3 334			28	2	30	3 407		
5.2 Προϋπολογισμός, χρηματοοικονομικοί πόροι και προμήθειες	24	5	29	3 119			24	3	27	3 066		
5.3 Ανθρώπινοι πόροι και υποδομές	25	4	29	3 119	8 579		25	4	29	3 293	8 956	
5.4 Τεχνολογία πληροφοριών και επικοινωνιών	30	2	32	3 442	2 850		30	2	32	3 634	2 850	
ΣΥΝΟΛΟ	464	41	505	54 311	11 429	19 811	464	36	500	56 775	11 806	21 779

Έσοδα	2011		2012	
	Έσοδα (€'000)		Έσοδα (€'000)	
Τέλη και επιβαρύνσεις	13 546		26 648	
Εισφορές από ΕΚ	0		0	
Τρίτες χώρες (ΕΖΕΣ)	0		0	
Λοιπά (τραπεζικοί τόκοι κ.λπ.)	5 300		3 800	
ΣΥΝΟΛΟ	18 846		30 448	

