

KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) Nr. 537/2011

af 1. juni 2011

om ordningen for tildeling af mængder af kontrollerede stoffer, der er tilladt til laboratorie- og analyseformål i EU i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1005/2009 om stoffer, der nedbryder ozonlaget

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1005/2009 af 16. september 2009 om stoffer, der nedbryder ozonlaget ⁽¹⁾, særlig artikel 10, stk. 6, tredje afsnit, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Ordningen for tildeling af mængder af kontrollerede stoffer, der er tilladt til laboratorie- og analyseformål, bør sikre, at den mængde, som der årligt gives tilladelse til for individuelle producenter og importører, ikke overstiger 130 % af det årlige gennemsnit af den beregnede mængde af kontrollerede stoffer, som producenten eller importøren har fået tilladelse til at anvende til væsentlige laboratorie- og analyseformål i årene 2007-2009, og at den samlede mængde, som der årligt gives tilladelse til, herunder tilladelser til hydrochlorfluorcarboner i henhold til artikel 11, stk. 2, i forordning (EF) nr. 1005/2009, ikke overstiger 110 ODP-ton.
- (2) Den samlede mængde af kontrollerede stoffer, der er tilladt til laboratorie- og analyseformål, til virksomheder, der har produceret eller importeret med tilladelse i årene 2007-2009, må ikke overstige 77 243,181 ODP-kg,

hvilket tal er beregnet ud fra den produktion og import, der er givet tilladelse til i referenceperioden.

- (3) Den mængde, der udgør forskellen op til den maksimale mængde på 110 ODP-ton (32 756,819 ODP-kg), og mængder, som der ikke er afgivet erklæring om af de virksomheder, der har produceret eller importeret med tilladelse i årene 2007-2009, bør tildeles til virksomheder, der ikke er udstedt produktions- eller importtilladelse til i referenceperioden 2007-2009. Tildelingsordningen bør sikre, at alle virksomheder, der anmoder om en ny kvote, får tildelt en passende andel af den mængde, der er til rådighed.
- (4) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra det udvalg, der er nedsat ved artikel 25, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1005/2009 —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Tildeling af kvoter af kontrollerede stoffer til laboratorie- og analyseformål til producenter og importører, som der ikke er udstedt produktions- eller importtilladelse til i årene 2007-2009, finder sted ifølge ordningen i bilaget.

Artikel 2

Denne forordning anvendes fra den 1. januar 2011.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 1. juni 2011.

På Kommissionens vegne

José Manuel BARROSO

Formand

⁽¹⁾ EUT L 286 af 31.10.2009, s. 1.

BILAG

Tildelingsordning

1. *Fastsættelse af den mængde, der tildeles til virksomheder, der ikke har haft tilladelse til produktion eller import af kontrollerede stoffer til væsentlige laboratorie- eller analyseformål i årene 2007-2009 (nye virksomheder)*

Hver virksomhed, der har haft tilladelse til produktion eller import af kontrollerede stoffer til væsentlige laboratorie- eller analyseformål i årene 2007-2009, får tildelt en kvote svarende til den mængde, den har anmodet om i den erklæring, der er omhandlet i artikel 10, stk. 5, i forordning (EF) nr. 1005/2009, dog højst 130 % af det årlige gennemsnit af den beregnede mængde af kontrollerede stoffer, den har fået tilladelse til i årene 2007-2009.

Ved at trække summen af førnævnte kvoter fra 110 ODP-ton fremkommer den mængde, der kan tildeles til nye virksomheder (mængde til tildeling i fase 1).

2. *Fase 1*

Hver ny virksomhed får tildelt den mængde, virksomheden har anmodet om i sin erklæring, dog højst en forholdsmæssig andel af mængden til tildeling i fase 1. Den forholdsmæssige andel beregnes ved at dividere 100 med antallet af nye virksomheder. Ved at trække summen af de i fase 1 tildelte kvoter fra mængden til tildeling i fase 1 fremkommer mængden til tildeling i fase 2.

3. *Fase 2*

Hver ny virksomhed, som i fase 1 ikke har fået tildelt 100 % af den mængde, den havde anmodet om i sin erklæring, får en yderligere tildeling svarende til forskellen mellem den ønskede mængde og den mængde, den har fået i fase 1, dog højst en forholdsmæssig andel af mængden til tildeling i fase 2. Den forholdsmæssige andel beregnes ved at dividere 100 med antallet af nye virksomheder, der kan komme i betragtning til tildeling i fase 2. Ved at trække summen af de i fase 2 tildelte kvoter fra mængden til tildeling i fase 2 fremkommer mængden til tildeling i fase 3.

4. *Fase 3*

Fase 2 gentages på tilsvarende måde, indtil den mængde, der er til rådighed i den efterfølgende fase, er mindre end 1 ODP-ton.
