

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) č. 114/2014**ze dne 4. února 2014****o zařazení určitého zboží do kombinované nomenklatury**

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Rady (EHS) č. 2658/87 ze dne 23. července 1987 o celní a statistické nomenklatuře a o společném celním sazebníku⁽¹⁾, a zejména na čl. 9 odst. 1 písm. a) uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Aby se zajistilo jednotné používání kombinované nomenklatury připojené k nařízení (EHS) č. 2658/87, je nutné přijmout opatření týkající se zařazení zboží uvedeného v příloze tohoto nařízení.
- (2) Nařízení (EHS) č. 2658/87 stanovilo pro výklad kombinované nomenklatury všeobecná pravidla. Tato pravidla se používají i pro jakoukoliv jinou nomenklaturu, která je na kombinované nomenklatuře zcela či zčásti založena nebo která k ní přidává jakékoli další členění a která je stanovena zvláštními předpisy Unie s ohledem na uplatňování sazebních a jiných opatření týkajících se obchodu se zbožím.
- (3) Podle zmíněných všeobecných pravidel by mělo být zboží popsané ve sloupci 1 tabulky obsažené v příloze zařazeno do kódu KN uvedeného ve sloupci 2, vzhledem k důvodům uvedeným ve sloupci 3 této tabulky.

(4) Je vhodné umožnit, aby oprávněná osoba mohla závazné informace o sazebním zařazení zboží dotčeného tímto nařízením, které nejsou v souladu s tímto nařízením, nadále používat po určitou dobu podle čl. 12 odst. 6 nařízení Rady (EHS) č. 2913/92⁽²⁾. Tato doba by měla být stanovena na tři měsíce.

(5) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Výboru pro celní kodex,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Zboží popsané ve sloupci 1 tabulky obsažené v příloze se zařazuje v rámci kombinované nomenklatury do kódu KN uvedeného ve sloupci 2 této tabulky.

Článek 2

Závazné informace o sazebním zařazení zboží, které nejsou v souladu s tímto nařízením, mohou být nadále používány podle ustanovení čl. 12 odst. 6 nařízení (EHS) č. 2913/92 po dobu tří měsíců ode dne vstupu tohoto nařízení v platnost.

Článek 3

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 4. února 2014.

Za Komisi,
jménem předsedy,
Algirdas ŠEMETA
člen Komise

⁽¹⁾ Úř. věst. L 256, 7.9.1987, s. 1.

⁽²⁾ Nařízení Rady (EHS) č. 2913/92 ze dne 12. října 1992, kterým se vydává celní kodex Společenství (Úř. věst. L 302, 19.10.1992, s. 1).

PŘÍLOHA

Popis zboží	Zařazení (kód KN)	Odůvodnění
(1)	(2)	(3)
<p>Barevný monitor s displejem z tekutých krystalů (LCD), s úhlopříčkou obrazovky přibližně 54 cm (21"), s rozměry (bez podstavce) přibližně 37 × 47 × 7 cm a s:</p> <ul style="list-style-type: none"> — rozlišením 1 200 × 1 600 pixelů, — poměrem stran 3:4, — roztečí pixelů 0,270 mm, — řádkovým kmitočtem 31 až 76 kHz, — snímkovým kmitočtem 49 až 61 Hz, — maximálním jasem 250 cd/m² a možností jeho kalibrace, — celkovým pozorovacím úhlem, horizontálním a vertikálním, 170°, — kontrastem 550:1, — dobou odezvy 30 ms, — vypínačem a ovládacími tlačítky, včetně volby režimu kalibrace. <p>Je vybaven těmito rozhraními:</p> <ul style="list-style-type: none"> — DVI-I, — D-sub mini, — 1 USB typu „upstream“ a 2 USB typu „downstream“. <p>Lze jej otočit o 90°.</p> <p>Má podstavec s možností naklápění a otáčení a antireflexní povrch. Rovněž může být upevněn na zeď.</p> <p>Výrobek splňuje normy DICOM (<i>Digital Imaging and Communications in Medicine</i>) pro digitální zobrazování a komunikace v lékařství, včetně části 14, umožňuje tedy uživateli velmi přesně nastavit hodnoty parametru gamma, jasu a barevné teploty a zobrazovat na monitoru barevné a šedé odstíny obrazů s přesností potřebnou pro lékařskou diagnostiku.</p> <p>Monitor je vystaven k použití v lékařských systémech k zobrazování rentgenových snímků pro účely klinické diagnostiky.</p>	8528 59 31	<p>Zařazení se zakládá na všeobecných pravidlech 1 a 6 pro výklad kombinované nomenklatury a na znění kódů KN 8528, 8528 59 a 8528 59 31.</p> <p>Vzhledem ke svým objektivním vlastnostem, jako je soulad s normami DICOM, jež umožňuje uživateli velmi přesně nastavit hodnoty parametru gamma, jasu a barevné teploty a zobrazovat na monitoru barevné a šedé odstíny obrazů s přesností potřebnou pro lékařskou diagnostiku, je monitor zamýšlen k použití jako lékařské zobrazovací zařízení použité v lékařských systémech k zobrazování rentgenových snímků pro účely klinické diagnostiky. Monitor se nepovažuje za typ používaný výhradně nebo hlavně v systému automatizovaného zpracování dat čísla 8471. Zařazení do podpoložky 8528 51 00 je proto vyloučeno.</p> <p>Vzhledem k tomu, že monitor umožňuje zobrazit signály ze zařízení pro automatizované zpracování dat na úrovni dostatečné k praktickému použití se zařízením pro automatizované zpracování dat, má se za to, že umožňuje zobrazení signálů ze systémů automatického zpracování dat na přijatelné úrovni výkonnosti.</p> <p>Monitor je tedy třeba zařadit do kódu KN 8528 59 31 jako plochý panelový displej umožňující zobrazení signálů ze systémů automatického zpracování dat na přijatelné úrovni výkonnosti s obrazovkou používající technologii displeje z tekutých krystalů (LCD).</p>